BEILSTEINS HANDBUCH DER ORGANISCHEN CHEMIE

VIERTE AUFLAGE

DIE LITERATUR BIS 1. JANUAR 1910 UMFASSENI

HERAUSGEGEBEN VON DER

DEUTSCHEN CHEMISCHEN GESELLSCHAFT

BEARBEITET VON

BERNHARD PRAGER UND PAUL JACOBSON

UNTER STÄNDIGER MITWIRKUNG VON

PAUL SCHMIDT UND DORA STERN

ZWEITER BAND

ACYCLISCHE MONOCARBONSÄUREN UND POLYCARBONSÄUREN



BERLIN VERLAG VON JULIUS SPRINGER 1920

Mitarbeiter der Redaktion:

PAUL SCHMIDT
DORA STERN
GEORG COHN
CORNELIA LORIA
KONRAD ILBERG
GREGOR BRILLANT
FRIEDRICH RICHTER
FRITZ HOEHN

Die Bearbeitung der Cyanide und der Oxalate besorgte E. Deun

No

Alle Rechte, insbesondere das der Übersetzung in fremde Sprachen, vorbehalten.

Copyright 1920 by Julius Springer in Berlin,

Inhalt.

Erste Abteilung.

Acyclische Verbindungen (Fortsetzung).

IV.	Carbo	nsäuren. Se	eite
		, ihrer funktionellen Derivate und ihrer	
schwefelhaltigen Analoga			1
A. Monocarbonsäuren.	1	Anhydride aus Essigsäure und	
Honocarbonsäuren CnH2nO2 (Fett-		anorg. Sauerstoffsäuren (z. B.	
säuren)	. 5	Acetylnitrit, Acetylnitrat) 1	70
Ameisensäure		Halogenwasserstoffderivate der	٠.,
Ester der Ameisensäure	18		72
Kuppelungsprodukte aus Amei-		Ammoniakderivate der Essigsäure	
sensäure und anorgan. Säuren		(z. B. Acetamid, Acetimino-	
(z. B. Oxymethandisulfonsäure,		äthyläther, Acetonitril, Acet-	
Methantrisulfonsäure, Chlor-			75
methandisulfonsäure. Bis-di-		Essigsäurederivate des Hydroxyl-	
chlormethyl-äther usw.)	25	amins und anderer Stickstoff-	
Formamid und dessen Kuppe:	. 🚩	Sauerstoff-Verbindungen (z. B.	
lungsprodukte (z. B. Far	•	Acethydroxamsäure, Äthylni-	
initioathylather)	. 26		86
Formonitril, Cyanwasserstoff,		Essigsäurederivate des Hydrazins	
Blausäure	. 29	(z. B. Acethydrazid, Athyl-	
Metalleyanide	40		[9]
Frialkylsulfoniumcyanide	. 88	Substitutionsprodukte der Essig-	
Umwandlungsprodukte unbe-		säure und Derivate (z. B. Fluor-	,
kannter Struktur aus Cyan-		essigsäure, Chloressigsäure, Ni- 🗸	
wasserstoff	. 89	trocssigsäure, Imazoessigsäure) I	93
Formamidin und Derivate	. 90	Schwefelanaloga der Essigsäure	
Formhydroxamsäure und Deri-		und Derivate (z. B. Thioessig-	
vate (z. B. Formylchloridoxim,	,		230
Formamidoxim usw.)	. 90	Propionsaure 2	34
Methylnitrosolsäure, Methyl-		Monocarbonsäuren $C_4H_8O_2$ (But-	
nitrolsäure	. 92		264
nitrolsäure Formhydrazid und		Monocarbonsäuren $C_5H_{10}O_2$ (n-	
Methylazaurolsäure,	. 93 '	Valeriansäure, Methyläthyles-	
C-Arsen- und C-Quecksilber-Ver-		sigsäure, Isovaleriansäure, Tri-	
bindungen des Methenylrestes			299
(z. B. Tetrajodkakodylsäure,	,	Monocarbonsäuren $C_6H_{12}O_2$ (z. B.	
Quecksilberjodoform)	. 94	n-Capronsäure, Isobutylessig-	
Schwefelanaloga der Ameisen-	•	säure, β -Methyl- β -äthyl-pro-	
säure und Derivate	. 95	pionsäure, Diäthylessigsäure). 3	321
Essigsäure		Monocarbonsäuren $C_7H_{14}O_2$ (z. B.	
Ester der Essigsäure (auch Ace-		Önanthsäure, Isoamylessig-	
tate der Hydratformen von	1	säure, d-Amyl-essigsäure) 3	338
Aldehyden und Ketonen) .	. 124	$Monocarbonsäuren C_8H_{16}O_2$ (z. B.	
Ameisenessigsäureanhydrid, Es-	-	n-vervisäure)	347
sigsäureanhydrid	. 165	Monocarbonsäuren C ₉ H ₁₈ O ₉ (z. B.	
Acetnerganye		Pelargonsanre) 2	252

		Seite	•	Seite
	Monocarbonsäuren $C_{10}H_{20}O_2$ (z. B.		Monocarbonsäuren $C_5H_6O_2$	
	Caprinsäure)	355	Monocarbonsäuren $C_6H_8O_2$ (z. B.	
	Monocarbonsäuren $C_{11}H_{22}O_2$	358	Sorbinsäure)	483
	Monocarbonsäuren $C_{12}H_{24}O_{2}$ (z. B.		Monocarbonsauren $C_7H_{10}O_2$.	486
	Laurinsäure)	359	Monocarbonsäuren $C_{\mathfrak{p}}H_{\mathfrak{s}}O_{\bullet}$	487
	Monocarbonsäuren $C_{13}H_{26}O_2$	364	Monocarbonsäuren $C_9H_{74}O_9$	490
	Monocarbonsäuren C., H., O. (z. B.		Monocarbonsäuren $C_{10}H_{16}O_{9}$ (z. B.	
	Myristinsäure)	365		491
	Monocarbonsäuren $C_{15}H_{30}O_2$	369	Monocarbonsäuren $C_{11}H_{18}O_2$ und	
	Monocarbonsäuren $C_{16}H_{32}O_{2}$ (z. B.		$C_{12}H_{20}O_2$	493
	raiminisaure)	340	Myristolsäure $C_{14}H_{24}O_2$	494
	Synthet. Margarinsäure C ₁₇ H ₃₄ O ₂	376	Monocarbonsauren $U_{16}H_{28}U_{2}$ (z. B.	
	Monocarbonsauren C ₁₈ H ₃₆ O ₂ (z. B.		Palmitolsäure)	494
	Stearinsäure)	377	Tetradecylpropiolsäure $C_{17}H_{30}O_{2}$.	494
	Nonadecansaure $C_{19}H_{38}O_2$	389	Monocarbonsäure $C_{18}H_{32}O_2$ (z. B.	
	Aracmisaure $\cup_{20}\Pi_{40}\cup_{2}$	389	rarifinsaure, Stearoisaure, Li-	
	Behensäure $C_{22}H_{44}O_2$	391		495
	Monocarbonsäure C23H46O2	393		497
	Monocarbonsäuren $C_{24}H_{48}O_2$ (z. B.	43.6043	Behenolsäure $C_{22}H_{40}O_2$	497
	Lignocerinsaure)	393		498
	Hyänasäure $C_{25}H_{50}O_2$	394	Monocarbonsäuren C ₇ H ₈ O ₈ und	
	Cerotinsäure $C_{26}H_{52}O_2$	394	$C_9H_{12}O_2$	498
	Montansaure C ₂₉ H ₅₈ U ₂	395		499
	Melissinsäure $C_{30}H_{60}O_2$	396	Linolensäuren $C_{18}H_{30}O_2$	49 9
	Monocarbonsäuren $C_{31}H_{62}O_2$ usw.	396	5. Monocarbonsäuren $C_nH_{2n-8}O_2$	500
2.	Monocarbonsäuren $C_nH_{2n-2}O_2$	397		
	Acrylsäure		B. Dicarbonsäuren.	
	Vinylessigsäure		A Disambanakanan C II O	*0.1
	Crotonsäure.		1. Dicarbonsäuren C _n H _{2n-2} O ₄	501
				502
	Isocrotonsäure	412	Oxalsäure	
		412	Salze der Oxalsäure	512
	Isocrotonsäure Halogen-Substitutionsprodukte von Crotonsäure und Isocroton-	412	Salze der Oxalsäure Ester der Oxalsäure	
	Halogen-Substitutionsprodukte	412 414	Salze der Oxalsäure	512
	Halogen-Substitutionsprodukte von Crotonsäure und Isocroton- säure Methacrylsäure	414	Salze der Oxalsäure	512 535
	Halogen-Substitutionsprodukte von Crotonsäure und Isocroton- säure Methacrylsäure	414	Salze der Oxalsäure	512
	Halogen-Substitutionsprodukte von Crotonsäure und Isocroton- säure Methacrylsäure Monocarbonsäuren C ₅ H ₈ O ₂ (z. B. Allylessigsäure, Angelicasäure,	414 421	Salze der Oxalsäure Ester der Oxalsäure Anhydroverbindungen aus Oxalsäure (bezw. aus Oxalsäure und Trichloressigsäure) Anhydroverbindungen aus Oxalsäure dan Oxalsäure dan Oxalsäure dan Oxalsäure dan Oxalsäure dan Oxalsäure	512 535
	Halogen-Substitutionsprodukte von Crotonsäure und Isocroton- säure Methacrylsäure Monocarbonsäuren C ₅ H ₈ O ₂ (z. B. Allylessigsäure, Angelicasäure, Tiglinsäure)	414 421	Salze der Oxalsäure Ester der Oxalsäure Anhydroverbindungen aus Oxalsäure (bezw. aus Oxalsäure und Trichloressigsäure) Anhydroverbindungen aus Oxalsäure und Chlorwasserstoff (z.	512 535 540
	Halogen-Substitutionsprodukte von Crotonsäure und Isocroton- säure Methacrylsäure Monocarbonsäuren C ₅ H ₈ O ₂ (z. B. Allylessigsäure, Angelicasäure, Tiglinsäure) Monocarbonsäuren C ₄ H ₁₀ O ₂ (z. B.	414 421	Salze der Oxalsäure Ester der Oxalsäure Anhydroverbindungen aus Oxalsäure (bezw. aus Oxalsäure und Trichloressigsäure) Anhydroverbindungen aus Oxalsäure und Chlorwasserstoff (z. B. Oxalylchlorid)	512 535
	Halogen-Substitutionsprodukte von Crotonsäure und Isocroton- säure Methacrylsäure Monocarbonsäuren C ₅ H ₈ O ₂ (z. B. Allylessigsäure, Angelicasäure, Tiglinsäure) Monocarbonsäuren C ₆ H ₁₀ O ₂ (z. B. Hydrosorbinsäure, Brenztere-	414 421 425	Salze der Oxalsäure Ester der Oxalsäure Anhydroverbindungen aus Oxalsäure (bezw. aus Oxalsäure und Trichloressigsäure) Anhydroverbindungen aus Oxalsäure und Chlorwasserstoff (z. B. Oxalylchlorid) Ammoniakderivate der Oxalsäure	512 535 540
	Halogen-Substitutionsprodukte von Crotonsäure und Isocroton- säure Methacrylsäure Monocarbonsäuren C ₅ H ₈ O ₂ (z. B. Allylessigsäure, Angelicasäure, Tiglinsäure) Monocarbonsäuren C ₅ H ₁₀ O ₂ (z. B. Hydrosorbinsäure, Brenztere- binsäure)	414 421	Salze der Oxalsäure Ester der Oxalsäure Anhydroverbindungen aus Oxalsäure (bezw. aus Oxalsäure und Trichloressigsäure) Anhydroverbindungen aus Oxalsäure und Chlorwasserstoff (z. B. Oxalylchlorid) Ammoniakderivate der Oxalsäure (z. B. Oxamidsäure, Oxamid,	512 535 540
	Halogen-Substitutionsprodukte von Crotonsäure und Isocroton- säure Methacrylsäure Monocarbonsäuren C ₅ H ₈ O ₂ (z. B. Allylessigsäure, Angelicasäure, Tiglinsäure) Monocarbonsäuren C ₅ H ₁₀ O ₂ (z. B. Hydrosorbinsäuren, Brenztere- binsäure) Monocarbonsäuren C ₇ H ₁₉ O ₄ (z. B.	414 421 425 434	Salze der Oxalsäure Ester der Oxalsäure Anhydroverbindungen aus Oxalsäure (bezw. aus Oxalsäure und Trichloressigsäure) Anhydroverbindungen aus Oxalsäure und Chlorwasserstoff (z. B. Oxalylchlorid) Ammoniakderivate der Oxalsäure (z. B. Oxamidsäure, Oxamid, Cyanameisensäureester, Dicyan,	512 535 540 541
	Halogen-Substitutionsprodukte von Crotonsäure und Isocroton- säure Methacrylsäure Monocarbonsäuren C ₅ H ₈ O ₂ (z. B. Allylessigsäure, Angelicasäure, Tiglinsäure) Monocarbonsäuren C ₅ H ₁₀ O ₂ (z. B. Hydrosorbinsäure, Brenztere- binsäure) Monocarbonsäuren C ₇ H ₁₂ O ₂ (z. B. Teracrylsäure)	414 421 425 434 443	Salze der Oxalsäure Ester der Oxalsäure Anhydroverbindungen aus Oxalsäure (bezw. aus Oxalsäure und Trichloressigsäure) Anhydroverbindungen aus Oxalsäure und Chlorwasserstoff (z. B. Oxalylchlorid) Ammoniakderivate der Oxalsäure (z. B. Oxamidsäure, Oxamid, Cyanameisensäureester, Dicyan, Oxamidin)	512 535 540
	Halogen-Substitutionsprodukte von Crotonsäure und Isocroton- säure Methacrylsäure Monocarbonsäuren C ₅ H ₈ O ₂ (z. B. Allylessigsäure, Angelicasäure, Tiglinsäure) Monocarbonsäuren C ₅ H ₁₀ O ₂ (z. B. Hydrosorbinsäure, Brenztere- binsäure) Monocarbonsäuren C ₇ H ₁₂ O ₂ (z. B. Teracrylsäure) Monocarbonsäuren C ₈ H ₁₄ O ₂	414 421 425 434 443 450	Salze der Oxalsäure Ester der Oxalsäure Anhydroverbindungen aus Oxalsäure (bezw. aus Oxalsäure und Trichloressigsäure). Anhydroverbindungen aus Oxalsäure und Chlorwasserstoff (z. B. Oxalylchlorid) Ammoniakderivate der Oxalsäure (z. B. Oxamidsäure, Oxamid, Cyanameisensäureester, Dieyan, Oxamidin) Oxalsäurederivate des Hydroxyl-	512 535 540 541
	Halogen-Substitutionsprodukte von Crotonsäure und Isocroton- säure Methacrylsäure Monocarbonsäuren C ₅ H ₈ O ₂ (z. B. Allylessigsäure, Angelicasäure, Tiglinsäure) Monocarbonsäuren C ₈ H ₁₀ O ₂ (z. B. Hydrosorbinsäure, Brenztere- binsäure) Monocarbonsäuren C ₇ H ₁₂ O ₂ (z. B. Teracrylsäure) Monocarbonsäuren C ₈ H ₁₄ O ₂ Monocarbonsäuren C ₈ H ₁₄ O ₂ Monocarbonsäuren C ₈ H ₁₄ O ₂	414 421 425 434 443	Salze der Oxalsäure Ester der Oxalsäure Anhydroverbindungen aus Oxalsäure (bezw. aus Oxalsäure und Triehloressigsäure) Anhydroverbindungen aus Oxalsäure und Chlorwasserstoff (z. B. Oxalylchlorid) Ammoniakderivate der Oxalsäure (z. B. Oxamidsäure, Oxamid, Cyanameisensäureester, Dieyan, Oxamidin) Oxalsäurederivate des Hydroxylamins und anderer Stickstoff	512 535 540 541
	Halogen-Substitutionsprodukte von Crotonsäure und Isocroton- säure Methacrylsäure Monocarbonsäuren C ₅ H ₈ O ₂ (z. B. Allylessigsäure, Angelicasäure, Tiglinsäure) Monocarbonsäuren C ₅ H ₁₀ O ₂ (z. B. Hydrosorbinsäure, Brenztere- binsäure) Monocarbonsäuren C ₇ H ₁₂ O ₂ (z. B. Teracrylsäure). Monocarbonsäuren C ₈ H ₁₄ O ₂ Monocarbonsäuren C ₉ H ₁₆ O ₂ Monocarbonsäuren C ₉ H ₁₆ O ₂ Monocarbonsäuren C ₁₀ H ₁₆ O ₂ (z. B.	414 421 425 434 443 450	Salze der Oxalsäure Ester der Oxalsäure Anhydroverbindungen aus Oxalsäure (bezw. aus Oxalsäure und Trichloressigsäure) Anhydroverbindungen aus Oxalsäure und Chlorwasserstoff (z. B. Oxalylchlorid) Ammoniakderivate der Oxalsäure (z. B. Oxamidsäure, Oxamid, Cyanameisensäureester, Dieyan, Oxamidin) Oxalsäurederivate des Hydroxylamins und anderer Stickstoff- Sauerstoff-Verbindungen (z. B.	512 535 540 541
	Halogen-Substitutionsprodukte von Crotonsäure und Isocroton- säure Methacrylsäure Monocarbonsäuren C ₅ H ₈ O ₂ (z. B. Allylessigsäure, Angelicasäure, Tiglinsäure) Monocarbonsäuren C ₅ H ₁₀ O ₂ (z. B. Hydrosorbinsäure, Brenztere- binsäure) Monocarbonsäuren C ₇ H ₁₂ O ₂ (z. B. Teracrylsäure) Monocarbonsäuren C ₈ H ₁₄ O ₂ Monocarbonsäuren C ₉ H ₁₆ O ₂ Monocarbonsäuren C ₁₀ H ₁₆ O ₂ Monocarbonsäuren C ₁₀ H ₁₆ O ₂ (z. B. Citronellsäure, Rhodinsäure,	414 421 425 434 443 450 453	Salze der Oxalsäure Ester der Oxalsäure Anhydroverbindungen aus Oxalsäure (bezw. aus Oxalsäure und Trichloressigsäure) Anhydroverbindungen aus Oxalsäure und Chlorwasserstoff (z. B. Oxalylchlorid) Ammoniakderivate der Oxalsäure (z. B. Oxamidsäure, Oxamid, Cyanameisensäureester, Dieyan, Oxamidin) Oxalsäurederivate des Hydroxylamins und anderer Stickstoff-Sauerstoff-Verbindungen (z. B. Oxalhydroxamsäure, Oxalsäu-	512 535 540 541
	Halogen-Substitutionsprodukte von Crotonsäure und Isocrotonsäure Methacrylsäure Methacrylsäure C ₅ H ₈ O ₂ (z. B. Allylessigsäure, Angelicasäure, Tiglinsäure) Monocarbonsäuren C ₅ H ₁₀ O ₂ (z. B. Hydrosorbinsäure, Brenzterebinsäure) Monocarbonsäuren C ₇ H ₁₂ O ₂ (z. B. Teracrylsäure) Monocarbonsäuren C ₈ H ₁₄ O ₂ Monocarbonsäuren C ₉ H ₁₆ O ₂ Monocarbonsäuren C ₁₀ H ₁₈ O ₂ (z. B. Citronellsäure, Rhodinsäure, Menthonensäure)	414 421 425 434 443 450 453	Salze der Oxalsäure Ester der Oxalsäure Anhydroverbindungen aus Oxalsäure (bezw. aus Oxalsäure und Trichloressigsäure) Anhydroverbindungen aus Oxalsäure und Chlorwasserstoff (z. B. Oxalylchlorid) Ammoniakderivate der Oxalsäure (z. B. Oxamidsäure, Oxamid, Cyanameisensäureester, Dieyan, Oxamidin) Oxalsäurederivate des Hydroxylamins und anderer Stickstoff-Sauerstoff-Verbindungen (z. B. Oxalhydroxamsäure, Oxalsäureamidoxim, Essigesternitrol-	512 535 540 541 543
	Halogen-Substitutionsprodukte von Crotonsäure und Isocrotonsäure Methacrylsäure Monocarbonsäuren C ₅ H ₈ O ₂ (z. R. Allylessigsäure, Angelicasäure, Tiglinsäure) Monocarbonsäuren C ₅ H ₁₀ O ₂ (z. B. Hydrosorbinsäure, Brenzterebinsäure) Monocarbonsäuren C ₇ H ₁₂ O ₂ (z. B. Teracrylsäure) Monocarbonsäuren C ₈ H ₁₄ O ₂ Monocarbonsäuren C ₉ H ₁₆ O ₂ Monocarbonsäuren C ₁₀ H ₁₆ O ₂ Monocarbonsäuren Rhodinsäure, Menthonensäure, Rhodinsäure, Monocarbonsäuren C ₁₁ H ₂₀ O ₂	414 421 425 434 443 450 453	Salze der Oxalsäure Ester der Oxalsäure Anhydroverbindungen aus Oxalsäure (bezw. aus Oxalsäure und Trichloressigsäure) Anhydroverbindungen aus Oxalsäure und Chlorwasserstoff (z. B. Oxalylchlorid) Ammoniakderivate der Oxalsäure (z. B. Oxamidsäure, Oxamid, Cyanameisensäureester, Dicyan, Oxamidin) Oxalsäurederivate des Hydroxylamins und anderer Stickstoff-Sauerstoff-Verbindungen (z. B. Oxalhydroxamsäure, Oxalsäureamidoxim, Essigesternitrolsäure)	512 535 540 541
	Halogen-Substitutionsprodukte von Crotonsäure und Isocrotonsäure Methacrylsäure Monocarbonsäuren C ₅ H ₈ O ₂ (z. B. Allylessigsäure, Angelicasäure, Tiglinsäure) Monocarbonsäuren C ₈ H ₁₀ O ₂ (z. B. Hydrosorbinsäure, Brenzterebinsäure) Monocarbonsäuren C ₇ H ₁₂ O ₂ (z. B. Teracrylsäure) Monocarbonsäuren C ₈ H ₁₄ O ₂ Monocarbonsäuren C ₉ H ₁₆ O ₂ Monocarbonsäuren C ₁₀ H ₁₆ O ₂ Monocarbonsäuren C ₁₁ H ₁₆ O ₂ Monocarbonsäuren C ₁₁ H ₂₀ O ₂ Monocarbonsäuren C ₁₂ H ₂₀ O ₂ bis	414 421 425 434 443 450 453 455	Salze der Oxalsäure Ester der Oxalsäure Anhydroverbindungen aus Oxalsäure (bezw. aus Oxalsäure und Trichloressigsäure) Anhydroverbindungen aus Oxalsäure und Chlorwasserstoff (z. B. Oxalylchlorid) Ammoniakderivate der Oxalsäure (z. B. Oxamidsäure, Oxamid, Cyanameisensäureester, Dicyan, Oxamidin) Oxalsäurederivate des Hydroxylamins und anderer Stickstoff Sauerstoff-Verbindungen (z. B. Oxalhydroxamsäure, Oxalsäureamidoxim, Essigesternitrolsäure) (Oxalsäurederivate des Hydrazins	512 535 540 541 543
	Halogen-Substitutionsprodukte von Crotonsäure und Isocroton- säure Methacrylsäure Monocarbonsäuren C ₅ H ₈ O ₂ (z. B. Allylessigsäure, Angelicasäure, Tiglinsäure) Monocarbonsäuren C ₅ H ₁₀ O ₂ (z. B. Hydrosorbinsäure, Brenztere- binsäure) Monocarbonsäuren C ₇ H ₁₂ O ₂ (z. B. Teracrylsäure) Monocarbonsäuren C ₈ H ₁₄ O ₂ Monocarbonsäuren C ₉ H ₁₆ O ₂ Monocarbonsäuren C ₁₀ H ₁₆ O ₂ Monocarbonsäuren C ₁₀ H ₁₆ O ₂ Monocarbonsäuren C ₁₁ H ₂₀ O ₂ Monocarbonsäuren C ₁₂ H ₂₂ O ₂ bis C ₂₂ H ₂₂ O ₃	414 421 425 434 443 450 453 455 458	Salze der Oxalsäure Ester der Oxalsäure Anhydroverbindungen aus Oxalsäure (bezw. aus Oxalsäure und Triehloressigsäure) Anhydroverbindungen aus Oxalsäure und Chlorwasserstoff (z. B. Oxalylchlorid) Ammoniakderivate der Oxalsäure (z. B. Oxamidsäure, Oxamid, Cyanameisensäureester, Dicyan, Oxamidin) Oxalsäurederivate des Hydroxylamins und anderer Stickstoff-Sauerstoff-Verbindungen (z. B. Oxalhydroxamsäure, Oxalsäureamidoxim, Essigesternitrolsäure) Oxalsäurederivate des Hydrazinsund der Stickstoffwasserstoff-	512 535 540 541 543
	Halogen-Substitutionsprodukte von Crotonsäure und Isocroton- säure Methacrylsäure Monocarbonsäuren C ₅ H ₈ O ₂ (z. B. Allylessigsäure, Angelicasäure, Tiglinsäure) Monocarbonsäuren C ₅ H ₁₀ O ₂ (z. B. Hydrosorbinsäure, Brenztere- binsäure) Monocarbonsäuren C ₇ H ₁₂ O ₂ (z. B. Teracrylsäure) Monocarbonsäuren C ₈ H ₁₄ O ₂ Monocarbonsäuren C ₉ H ₁₆ O ₂ Monocarbonsäuren C ₁₀ H ₁₆ O ₂ Monocarbonsäuren C ₁₀ H ₁₆ O ₂ Monocarbonsäuren C ₁₁ H ₂₀ O ₂ Monocarbonsäuren C ₁₂ H ₂₂ O ₂ bis C ₂₂ H ₂₂ O ₃	414 421 425 434 443 450 453 455 458	Salze der Oxalsäure Ester der Oxalsäure Anhydroverbindungen aus Oxalsäure (bezw. aus Oxalsäure und Triehloressigsäure) Anhydroverbindungen aus Oxalsäure und Chlorwasserstoff (z. B. Oxalylchlorid) Ammoniakderivate der Oxalsäure (z. B. Oxamidsäure, Oxamid, Cyanameisensäureester, Dicyan, Oxamidin) Oxalsäurederivate des Hydroxylamins und anderer Stickstoff-Sauerstoff-Verbindungen (z. B. Oxalhydroxamsäure, Oxalsäureamidoxim, Essigesternitrolsäure) Oxalsäurederivate des Hydrazinsund der Stickstoffwasserstoff-	512 535 540 541 543
	Halogen-Substitutionsprodukte von Crotonsäure und Isocroton- säure Methacrylsäure Monocarbonsäuren C ₅ H ₈ O ₂ (z. B. Allylessigsäure, Angelicasäure, Tiglinsäure) Monocarbonsäuren C ₅ H ₁₀ O ₂ (z. B. Hydrosorbinsäure, Brenztere- binsäure) Monocarbonsäuren C ₇ H ₁₂ O ₂ (z. B. Teracrylsäure) Monocarbonsäuren C ₈ H ₁₄ O ₂ Monocarbonsäuren C ₉ H ₁₆ O ₂ Monocarbonsäuren C ₁₀ H ₁₆ O ₂ Monocarbonsäuren C ₁₀ H ₁₆ O ₂ Monocarbonsäuren C ₁₁ H ₂₀ O ₂ Monocarbonsäuren C ₁₂ H ₂₂ O ₂ bis C ₂₂ H ₂₂ O ₃	414 421 425 434 443 450 453 455 458	Salze der Oxalsäure Ester der Oxalsäure Anhydroverbindungen aus Oxalsäure (bezw. aus Oxalsäure und Triehloressigsäure) Anhydroverbindungen aus Oxalsäure und Chlorwasserstoff (z. B. Oxalylchlorid) Ammoniakderivate der Oxalsäure (z. B. Oxamidsäure, Oxamid, Cyanameisensäureester, Dicyan, Oxamidin) Oxalsäurederivate des Hydroxylamins und anderer Stickstoff-Sauerstoff-Verbindungen (z. B. Oxalhydroxamsäure, Oxalsäureamidoxim, Essigesternitrolsäure) Oxalsäurederivate des Hydrazinsund der Stickstoffwasserstoff-	512 535 540 541 543
	Halogen-Substitutionsprodukte von Crotonsäure und Isocroton- säure Methacrylsäure Monocarbonsäuren C ₅ H ₈ O ₂ (z. B. Allylessigsäure, Angelicasäure, Tiglinsäure) Monocarbonsäuren C ₅ H ₁₀ O ₂ (z. B. Hydrosorbinsäure, Brenztere- binsäure) Monocarbonsäuren C ₇ H ₁₂ O ₂ (z. B. Teracrylsäure) Monocarbonsäuren C ₈ H ₁₄ O ₂ Monocarbonsäuren C ₉ H ₁₆ O ₂ Monocarbonsäuren C ₁₀ H ₁₆ O ₂ Monocarbonsäuren C ₁₀ H ₁₆ O ₂ Monocarbonsäuren C ₁₁ H ₂₀ O ₂ Monocarbonsäuren C ₁₂ H ₂₂ O ₂ bis C ₂₂ H ₂₂ O ₃	414 421 425 434 443 450 453 455 458	Salze der Oxalsäure Ester der Oxalsäure Anhydroverbindungen aus Oxalsäure (bezw. aus Oxalsäure und Triehloressigsäure) Anhydroverbindungen aus Oxalsäure und Chlorwasserstoff (z. B. Oxalylchlorid) Ammoniakderivate der Oxalsäure (z. B. Oxamidsäure, Oxamid, Cyanameisensäureester, Dicyan, Oxamidin) Oxalsäurederivate des Hydroxylamins und anderer Stickstoff-Sauerstoff-Verbindungen (z. B. Oxalhydroxamsäure, Oxalsäureamidoxim, Essigesternitrolsäure) Oxalsäurederivate des Hydrazinsund der Stickstoffwasserstoff-	512 535 540 541 543
	Halogen-Substitutionsprodukte von Crotonsäure und Isocrotonsäure Methacrylsäure Monocarbonsäuren C ₅ H ₈ O ₂ (z. R. Allylessigsäure, Angelicasäure, Tiglinsäure) Monocarbonsäuren C ₅ H ₁₀ O ₂ (z. B. Hydrosorbinsäure, Brenzterebinsäure) Monocarbonsäuren C ₇ H ₁₂ O ₂ (z. B. Teracrylsäure) Monocarbonsäuren C ₈ H ₁₄ O ₂ Monocarbonsäuren C ₉ H ₁₆ O ₂ Monocarbonsäuren C ₁₀ H ₁₆ O ₂ Monocarbonsäuren C ₁₀ H ₁₆ O ₂ Monocarbonsäuren C ₁₁ H ₂₀ O ₂ (z. B. Citronellsäure, Rhodinsäure, Menthonensäure) Monocarbonsäuren C ₁₂ H ₂₂ O ₂ bis C ₁₅ H ₂₅ O ₂ Monocarbonsäuren C ₁₆ H ₃₀ O ₂ (z. B. Hypogäasäure) Asellinsäure C ₁₇ H ₃₂ O ₂ Monocarbonsäuren C ₁₈ H ₃₄ O ₂ (z. B. Hypogäasäure) Asellinsäure C ₁₇ H ₃₂ O ₂	414 421 425 434 443 450 453 458 460 460 461	Salze der Oxalsäure Ester der Oxalsäure Anhydroverbindungen aus Oxalsäure (bezw. aus Oxalsäure und Triehloressigsäure) Anhydroverbindungen aus Oxalsäure und Chlorwasserstoff (z. B. Oxalylchlorid) Ammoniakderivate der Oxalsäure (z. B. Oxamidsäure, Oxamid, Cyanameisensäureester, Dicyan, Oxamidin) Oxalsäurederivate des Hydroxylamins und anderer Stickstoff-Sauerstoff-Verbindungen (z. B. Oxalhydroxamsäure, Oxalsäureamidoxim, Essigesternitrolsäure) Oxalsäurederivate des Hydrazinsund der Stickstoffwasserstoff-	512 535 540 541 543
	Halogen-Substitutionsprodukte von Crotonsäure und Isocrotonsäure Methacrylsäure Monocarbonsäuren C ₅ H ₈ O ₂ (z. B. Allylessigsäure, Angelicasäure, Tiglinsäure) Monocarbonsäuren C ₈ H ₁₀ O ₂ (z. B. Hydrosorbinsäure, Brenzterebinsäure) Monocarbonsäuren C ₇ H ₁₂ O ₂ (z. B. Teracrylsäure) Monocarbonsäuren C ₈ H ₁₄ O ₂ Monocarbonsäuren C ₉ H ₁₆ O ₂ Monocarbonsäuren C ₁₀ H ₁₆ O ₂ (z. B. Citronellsäure, Rhodinsäure, Menthonensäure) Monocarbonsäuren C ₁₁ H ₂₀ O ₂ Monocarbonsäuren C ₁₂ H ₂₂ O ₂ bis C ₁₅ H ₂₂ O ₂ Monocarbonsäuren C ₁₆ H ₃₀ O ₂ (z. B. Hypogäasäure) Asellinsäure C ₁₇ H ₃₂ O ₂ Monocarbonsäuren C ₁₈ H ₃₄ O ₂ (z. B. Olsäure, Elaidinsäure)	414 421 425 434 443 450 453 458 460 460 461	Salze der Oxalsäure Ester der Oxalsäure Anhydroverbindungen aus Oxalsäure (bezw. aus Oxalsäure und Trichloressigsäure) Anhydroverbindungen aus Oxalsäure und Chlorwasserstoff (z. B. Oxalylchlorid) Ammoniakderivate der Oxalsäure (z. B. Oxamidsäure, Oxamid, Cyanameisensäureester, Dieyan, Oxamidin) Oxalsäurederivate des Hydroxylamins und anderer Stickstoff-Sauerstoff-Verbindungen (z. B. Oxalhydroxamsäure, Oxalsäureamidoxim, Essigesternitrolsäure) Oxalsäurederivate des Hydrazins und der Stickstoffwasserstoff-ure (z. B. Oxalhydrazidsäure, Oxalsäurediazid) Quecksilberverbindungen, die systematisch von Oxalsäure abgeleitet werden können (z. B. Dimercuriessigsäure, Trimer-	512 535 540 541 543 554
	Halogen-Substitutionsprodukte von Crotonsäure und Isocrotonsäure Methacrylsäure Monocarbonsäuren C ₅ H ₈ O ₂ (z. B. Allylessigsäure, Angelicasäure, Tiglinsäure) Monocarbonsäuren C ₅ H ₁₀ O ₂ (z. B. Hydrosorbinsäure, Brenzterebinsäure) Monocarbonsäuren C ₇ H ₁₂ O ₂ (z. B. Teracrylsäure). Monocarbonsäuren C ₈ H ₁₄ O ₂ Monocarbonsäuren C ₁₀ H ₁₆ O ₂ Monocarbonsäuren C ₁₀ H ₁₆ O ₂ Monocarbonsäuren C ₁₁ H ₂₀ O ₂ (z. B. Citronellsäure, Rhodinsäure, Menthonensäure) Monocarbonsäuren C ₁₁ H ₂₀ O ₂ Monocarbonsäuren C ₁₂ H ₂₂ O ₂ bis C ₁₅ H ₂₂ O ₂ Monocarbonsäuren C ₁₅ H ₃₀ O ₂ (z. B. Hypogäasäure) Asclinsäure C ₁₇ H ₃₂ O ₂ Monocarbonsäuren C ₁₈ H ₃₄ O ₂ (z. B. Ölsäure, Elaidinsäure) Monocarbonsäuren C ₁₈ H ₃₆ O ₂ und	414 421 425 434 443 450 453 458 460 461 462	Salze der Oxalsäure Ester der Oxalsäure Anhydroverbindungen aus Oxalsäure (bezw. aus Oxalsäure und Trichloressigsäure) Anhydroverbindungen aus Oxalsäure und Chlorwasserstoff (z. B. Oxalylchlorid) Ammoniakderivate der Oxalsäure (z. B. Oxamidsäure, Oxamid, Cyanameisensäureester, Dieyan, Oxamidin) Oxalsäurederivate des Hydroxylamins und anderer Stickstoff-Sauerstoff-Verbindungen (z. B. Oxalhydroxamsäure, Oxalsäureamidoxim, Essigesternitrolsäure) Oxalsäurederivate des Hydrazins und der Stickstoffwasserstoff-ure (z. B. Oxalhydrazidsäure, Oxalsäurediazid) Quecksilberverbindungen, die systematisch von Oxalsäure abgeleitet werden können (z. B. Dimercuriessigsäure, Trimercuriessigsäure, Äthanmercarbid)	512 535 540 541 543 554
	Halogen-Substitutionsprodukte von Crotonsäure und Isocrotonsäure Methacrylsäure Monocarbonsäuren C ₅ H ₈ O ₂ (z. B. Allylessigsäure, Angelicasäure, Tiglinsäure) Monocarbonsäuren C ₅ H ₁₀ O ₂ (z. B. Hydrosorbinsäure, Brenzterebinsäure) Monocarbonsäuren C ₇ H ₁₂ O ₂ (z. B. Teracrylsäure). Monocarbonsäuren C ₈ H ₁₄ O ₂ Monocarbonsäuren C ₁₀ H ₁₆ O ₂ Monocarbonsäuren C ₁₀ H ₁₆ O ₂ Monocarbonsäuren C ₁₁ H ₂₀ O ₂ (z. B. Citronellsäure, Rhodinsäure, Menthonensäure) Monocarbonsäuren C ₁₁ H ₂₀ O ₂ Monocarbonsäuren C ₁₂ H ₂₂ O ₂ bis C ₁₅ H ₂₂ O ₂ Monocarbonsäuren C ₁₅ H ₃₀ O ₂ (z. B. Hypogäasäure) Asclinsäure C ₁₇ H ₃₂ O ₂ Monocarbonsäuren C ₁₈ H ₃₄ O ₂ (z. B. Ölsäure, Elaidinsäure) Monocarbonsäuren C ₁₈ H ₃₆ O ₂ und	414 421 425 434 443 450 453 458 460 461 462	Salze der Oxalsäure Ester der Oxalsäure Anhydroverbindungen aus Oxalsäure (bezw. aus Oxalsäure und Triehloressigsäure) Anhydroverbindungen aus Oxalsäure und Chlorwasserstoff (z. B. Oxalylchlorid) Ammoniakderivate der Oxalsäure (z. B. Oxamidsäure, Oxamid. Cyanameisensäureester, Dieyan, Oxamidin) Oxalsäurederivate des Hydroxylamins und anderer Stickstoff-Sauerstoff-Verbindungen (z. B. Oxalhydroxamsäure, Oxalsäureamidoxim, Essigesternitrolsäure) Oxalsäurederivate des Hydrazins und der Stickstoffwasserstoff-Cure (z. B. Oxalhydroxamsäure, Oxalsäure, Oxalsäurediazid) Quecksilberverbindungen, die systematisch von Oxalsäure abgeleitet werden können (z. B. Dimercuriessigsäure, Trimercuriessigsäure, Athanmercarbid) Schwefelanaloga der Oxalsäure u.	512 535 540 541 543 554
	Halogen-Substitutionsprodukte von Crotonsäure und Isocrotonsäure Methacrylsäure Methacrylsäure C ₅ H ₈ O ₂ (z. B. Allylessigsäure, Angelicasäure, Tiglinsäure) Monocarbonsäuren C ₆ H ₁₀ O ₂ (z. B. Hydrosorbinsäure, Brenzterebinsäure) Monocarbonsäuren C ₇ H ₁₂ O ₂ (z. B. Teracrylsäure) Monocarbonsäuren C ₈ H ₁₄ O ₂ Monocarbonsäuren C ₁₀ H ₁₆ O ₂ Monocarbonsäuren C ₁₀ H ₁₆ O ₂ Monocarbonsäuren C ₁₁ H ₂₀ O ₂ Monocarbonsäuren C ₁₁ H ₂₀ O ₂ Monocarbonsäuren C ₁₁ H ₂₀ O ₂ Monocarbonsäuren C ₁₂ H ₂₂ O ₂ bis C ₁₅ H ₂₈ O ₂ Monocarbonsäuren C ₁₅ H ₃₀ O ₂ (z. B. Hypogäasäure) Asellinsäure C ₁₇ H ₃₂ O ₂ Monocarbonsäuren C ₁₈ H ₃₄ O ₂ (z. B. Ölsäure, Elaidinsäure) Monocarbonsäuren C ₁₈ H ₃₆ O ₂ und C ₂₀ H ₃₈ O ₂ Monocarbonsäuren C ₁₈ H ₃₆ O ₂ und C ₂₀ H ₃₆ O ₂	414 421 425 434 443 450 453 455 458 460 461 462 472	Salze der Oxalsäure Ester der Oxalsäure Anhydroverbindungen aus Oxalsäure (bezw. aus Oxalsäure und Triehloressigsäure) Anhydroverbindungen aus Oxalsäure und Chlorwasserstoff (z. B. Oxalylehlorid) Ammoniakderivate der Oxalsäure (z. B. Oxamidsäure, Oxamid, Oyanameisensäureester, Dieyan, Oxamidin) Oxalsäurederivate des Hydroxylamins und anderer Stickstoff-Sauerstoff-Verbindungen (z. B. Oxalhydroxamsäure, Oxalsäureamidoxim, Essigesternitrolsäure) Oxalsäurederivate des Hydrazins und der Stickstoffwasserstoff-Lure (z. B. Oxalhydroxamsäure, Oxalsäure, Oxalsäurediazid) Quecksilberverbindungen, die systematisch von Oxalsäure abgeleitet werden können (z. B. Dimercuriessigsäure, Trimercuriessigsäure, Äthanmercarbid) Schwefelanaloga der Oxalsäure u. Derivate (z. B. Dithiooxalsäure,	512 535 540 541 543 554
	Halogen-Substitutionsprodukte von Crotonsäure und Isocrotonsäure Methacrylsäure Monocarbonsäuren C ₅ H ₈ O ₂ (z. B. Allylessigsäure, Angelicasäure, Tiglinsäure) Monocarbonsäuren C ₆ H ₁₀ O ₂ (z. B. Hydrosorbinsäure, Brenzterebinsäure) Monocarbonsäuren C ₇ H ₁₂ O ₂ (z. B. Teracrylsäure) Monocarbonsäuren C ₈ H ₁₄ O ₂ Monocarbonsäuren C ₁₀ H ₁₆ O ₂ Monocarbonsäuren C ₁₀ H ₁₆ O ₂ Monocarbonsäuren C ₁₀ H ₁₆ O ₂ Monocarbonsäuren C ₁₁ H ₂₀ O ₂ Monocarbonsäuren C ₁₁ H ₂₀ O ₂ Monocarbonsäuren C ₁₂ H ₂₂ O ₂ bis C ₁₅ H ₂₆ O ₂ Monocarbonsäuren C ₁₅ H ₃₀ O ₂ (z. B. Hypogäasäure) Ascllinsäure C ₁₇ H ₃₂ O ₂ Monocarbonsäuren C ₁₈ H ₃₄ O ₂ (z. B. Ölsäure, Elaidinsäure) Monocarbonsäuren C ₁₉ H ₃₆ O ₂ und C ₂₀ H ₃₈ O ₂ Monocarbonsäuren C ₂₂ H ₄₂ O ₂ (z. B. Erucasäure, Brassidinsäure)	414 421 425 434 443 450 453 455 458 460 461 462 472	Salze der Oxalsäure Ester der Oxalsäure Anhydroverbindungen aus Oxalsäure (bezw. aus Oxalsäure und Trichloressigsäure) Anhydroverbindungen aus Oxalsäure und Chlorwasserstoff (z. B. Oxalylchlorid) Ammoniakderivate der Oxalsäure (z. B. Oxamidsäure, Oxamid, Cyanameisensäureester, Dicyan, Oxamidin) Oxalsäurederivate des Hydroxylamins und anderer Stickstoff-Sauerstoff-Verbindungen (z. B. Oxalhydroxamsäure, Oxalsäureamidoxim, Essigesternitrolsäure) Oxalsäurederivate des Hydrazins und der Stickstoffwasserstoff-Aure (z. B. Oxalhydroxamsäure, Oxalsäurederivate des Hydrazins und der Stickstoffwasserstoff-Aure (z. B. Oxalhydrazidsäure, Oxalsäurediazid) Quecksilberverbindungen, die systematisch von Oxalsäure abgeleitet werden können (z. B. Dimercuriessigsäure, Trimercuriessigsäure, Athanmercarbid) Schwefelanaloga der Oxalsäure u. Derivate (z. B. Dithiooxalsäure, Rubeanwasserstoff)	512 535 540 541 543 554 558 560
	Halogen-Substitutionsprodukte von Crotonsäure und Isocrotonsäure Methacrylsäure Methacrylsäure C ₅ H ₈ O ₂ (z. B. Allylessigsäure, Angelicasäure, Tiglinsäure) Monocarbonsäuren C ₆ H ₁₀ O ₂ (z. B. Hydrosorbinsäure, Brenzterebinsäure) Monocarbonsäuren C ₇ H ₁₂ O ₂ (z. B. Teracrylsäure) Monocarbonsäuren C ₈ H ₁₄ O ₂ Monocarbonsäuren C ₁₀ H ₁₆ O ₂ Monocarbonsäuren C ₁₀ H ₁₆ O ₂ Monocarbonsäuren C ₁₁ H ₂₀ O ₂ Monocarbonsäuren C ₁₁ H ₂₀ O ₂ Monocarbonsäuren C ₁₁ H ₂₀ O ₂ Monocarbonsäuren C ₁₂ H ₂₂ O ₂ bis C ₁₅ H ₂₈ O ₂ Monocarbonsäuren C ₁₅ H ₃₀ O ₂ (z. B. Hypogäasäure) Asellinsäure C ₁₇ H ₃₂ O ₂ Monocarbonsäuren C ₁₈ H ₃₄ O ₂ (z. B. Olsäure, Elaidinsäure) Monocarbonsäuren C ₁₈ H ₃₆ O ₂ und C ₂₀ H ₃₈ O ₂ Monocarbonsäuren C ₂₂ H ₄₂ O ₂ (z. B. Erucasäure, Brassidinsäure) Monocarbonsäuren C ₂₂ H ₄₂ O ₂ (z. B. Erucasäure, Brassidinsäure)	414 421 425 434 443 450 453 455 458 460 461 462 472 472 476	Salze der Oxalsäure Ester der Oxalsäure Anhydroverbindungen aus Oxalsäure (bezw. aus Oxalsäure und Trichloressigsäure) Anhydroverbindungen aus Oxalsäure und Chlorwasserstoff (z. B. Oxalylchlorid) Ammoniakderivate der Oxalsäure (z. B. Oxamidsäure, Oxamid, Cyanameisensäureester, Dieyan, Oxamidin) Oxalsäurederivate des Hydroxylamins und anderer Stickstoff-Sauerstoff-Verbindungen (z. B. Oxalhydroxamsäure, Oxalsäureamidoxim, Essigesternitrolsäure) Oxalsäurederivate des Hydrazins und der Stickstoffwasserstoff-Mure (z. B. Oxalhydroxamsäure, Oxalsäurederivate des Hydrazins und der Stickstoffwasserstoff-Mure (z. B. Oxalhydrazidsäure, Oxalsäurediazid) Quecksilberverbindungen, die systematisch von Oxalsäure abgeleitet werden können (z. B. Dimercuriessigsäure, Trimercuriessigsäure, Åthanmercarbid) Schwefelanaloga der Oxalsäure u. Derivate (z. B. Dithiooxalsäure, Rubeanwasserstoff) Malonsäure	512 535 540 541 543 554 558 560
:}	Halogen-Substitutionsprodukte von Crotonsäure und Isocrotonsäure Methacrylsäure Methacrylsäure C ₅ H ₈ O ₂ (z. B. Allylessigsäure, Angelicasäure, Tiglinsäure) Monocarbonsäuren C ₆ H ₁₀ O ₂ (z. B. Hydrosorbinsäure, Brenzterebinsäure) Monocarbonsäuren C ₇ H ₁₂ O ₂ (z. B. Teracrylsäure). Monocarbonsäuren C ₈ H ₁₄ O ₂ Monocarbonsäuren C ₉ H ₁₆ O ₂ Monocarbonsäuren C ₁₀ H ₁₈ O ₂ (z. B. Citronellsäure, Rhodinsäure, Menthonensäure) Monocarbonsäuren C ₁₁ H ₂₀ O ₂ Monocarbonsäuren C ₁₂ H ₂₂ O ₂ bis C ₇₅ H ₂₂ O ₂ Monocarbonsäuren C ₁₅ H ₃₀ O ₂ (z. B. Hypogäasäure) Asellinsäure C ₁₇ H ₃₂ O ₂ Monocarbonsäuren C ₁₈ H ₃₄ O ₂ (z. B. Ölsäure, Elaidinsäure) Monocarbonsäuren C ₁₈ H ₃₆ O ₂ und C ₂₀ H ₃₈ O ₂ Monocarbonsäuren C ₂₂ H ₄₂ O ₂ (z. B. Erucasäure, Brassidinsäure) Monocarbonsäuren C ₂₂ H ₄₂ O ₂	414 421 425 434 443 450 453 455 458 460 461 462 472 472 476 477	Salze der Oxalsäure Ester der Oxalsäure Anhydroverbindungen aus Oxalsäure (bezw. aus Oxalsäure und Trichloressigsäure) Anhydroverbindungen aus Oxalsäure und Chlorwasserstoff (z. B. Oxalylchlorid) Ammoniakderivate der Oxalsäure (z. B. Oxamidsäure, Oxamid, Cyanameisensäureester, Dieyan, Oxamidin) Oxalsäurederivate des Hydroxylamins und anderer Stickstoff-Sauerstoff-Verbindungen (z. B. Oxalhydroxamsäure, Oxalsäureamidoxim, Essigesternitrolsäure) Oxalsäurederivate des Hydrazins und der Stickstoffwasserstoff-ure (z. B. Oxalhydrazidsäure, Oxalsäurediazid) Quecksilberverbindungen, die systematisch von Oxalsäure abgeleitet werden können (z. B. Dimercuriessigsäure, Trimercuriessigsäure, Äthanmercarbid) Schwefelanaloga der Oxalsäure u. Derivate (z. B. Dithiooxalsäure, Rubeanwasserstoff) Malonsäure Ester der Malonsäure	512 535 540 541 543 554 558 560
:}.	Halogen-Substitutionsprodukte von Crotonsäure und Isocrotonsäure Methacrylsäure Methacrylsäure C ₅ H ₈ O ₂ (z. B. Allylessigsäure, Angelicasäure, Tiglinsäure) Monocarbonsäuren C ₆ H ₁₀ O ₂ (z. B. Hydrosorbinsäure, Brenzterebinsäure) Monocarbonsäuren C ₇ H ₁₂ O ₂ (z. B. Teracrylsäure) Monocarbonsäuren C ₈ H ₁₄ O ₂ Monocarbonsäuren C ₁₀ H ₁₆ O ₂ Monocarbonsäuren C ₁₀ H ₁₆ O ₂ Monocarbonsäuren C ₁₁ H ₂₀ O ₂ Monocarbonsäuren C ₁₁ H ₂₀ O ₂ Monocarbonsäuren C ₁₁ H ₂₀ O ₂ Monocarbonsäuren C ₁₂ H ₂₂ O ₂ bis C ₁₅ H ₂₈ O ₂ Monocarbonsäuren C ₁₅ H ₃₀ O ₂ (z. B. Hypogäasäure) Asellinsäure C ₁₇ H ₃₂ O ₂ Monocarbonsäuren C ₁₈ H ₃₄ O ₂ (z. B. Olsäure, Elaidinsäure) Monocarbonsäuren C ₁₈ H ₃₆ O ₂ und C ₂₀ H ₃₈ O ₂ Monocarbonsäuren C ₂₂ H ₄₂ O ₂ (z. B. Erucasäure, Brassidinsäure) Monocarbonsäuren C ₂₂ H ₄₂ O ₂ (z. B. Erucasäure, Brassidinsäure)	414 421 425 434 443 450 453 455 458 460 461 462 472 472 476 477	Salze der Oxalsäure Ester der Oxalsäure Anhydroverbindungen aus Oxalsäure (bezw. aus Oxalsäure und Trichloressigsäure) Anhydroverbindungen aus Oxalsäure und Chlorwasserstoff (z. B. Oxalylchlorid) Ammoniakderivate der Oxalsäure (z. B. Oxamidsäure, Oxamid, Cyanameisensäureester, Dieyan, Oxamidin) Oxalsäurederivate des Hydroxylamins und anderer Stickstoff-Sauerstoff-Verbindungen (z. B. Oxalhydroxamsäure, Oxalsäureamidoxim, Essigesternitrolsäure) Oxalsäurederivate des Hydrazins und der Stickstoffwasserstoff-Mure (z. B. Oxalhydroxamsäure, Oxalsäurederivate des Hydrazins und der Stickstoffwasserstoff-Mure (z. B. Oxalhydrazidsäure, Oxalsäurediazid) Quecksilberverbindungen, die systematisch von Oxalsäure abgeleitet werden können (z. B. Dimercuriessigsäure, Trimercuriessigsäure, Åthanmercarbid) Schwefelanaloga der Oxalsäure u. Derivate (z. B. Dithiooxalsäure, Rubeanwasserstoff) Malonsäure	512 535 540 541 543 554 558 560 563 572

	Seite		icite
Chlorwasserstoff-Derivate der Ma- lonsäure (z. B. Malonylchlorid)	582	Dicarbonsäuren $C_9H_{14}O_4$ Dicarbonsäuren $C_{10}H_{16}O_4$ usw	797 799
Ammoniak-Derivate der Malon- säure (z. B. Malonamid, Cyan- essigsäure, Malonitril)	į	3. Dicarbonsäuren C _n H _{2n-6} O ₄	801 801 803
Hydroxylamin-, Hydrazin- und Stickstoffwasserstoff-Derivate der Malonsäure (z. B. Malon-		Dicarbonsäuren $C_6H_6O_4$ (z. B. Muconsäure)	803
hydroxamsäure, Malonsäuredi- hydrazid, Malonsäurediazid)	500	Dicarbonsäuren $C_7H_8O_4$ usw 4. Dicarbonsäure $C_nH_{2n-8}O_4$	
Substitutionsprodukte der Malon- säure (z. B. Chlormalonsäure,	000	Citrylidenmalonsäure	809
Nitromalonsäure, Fulminur-	592 j	 5. Dicarbonsäuren C_nH_{2n-10}O₄ 6. Dicarbonsäure C_nH_{2n-18}O₄ 	
säure)	600	C. Tricarbonsäuren.	
Isobernsteinsäure Dicarbonsäuren C ₅ H ₈ O ₄ (Glutar-		1. Tricarbonsäuren C _n H _{2n-4} O ₆ Methantricarbonsäure	810 810
säure, Brenzweinsäure, Athyl- malonsäure, Dimethylmalon- säure)	R9 I	Tricarbonsäuren $C_5H_6O_6$ Tricarbonsäuren $C_5H_8O_6$ (z. B.	812
Dicarbonsäuren $C_6H_{10}O_4$ (z. B. Adipinsäure, Propylmalon-	001	Tricarballylsäure)	819
säure, Methylglutarsäure, Di-	640	Tricarbonsäuren $C_8H_{12}O_8$ Tricarbonsäuren $C_9H_{14}O_8$ (z. B.	024
methylbernsteinsäure)	649		831
Pimelinsäure, Methyladipin- säure, Butylmalonsäure, Pro- pylbernsteinsäure, Äthylglutar	,		840 844
säure)	670	Tricarbonsäuren $C_{12}H_{20}O_6$ usw	846
Korksäure, Methylpimelin- säure, Amylmalonsäure, Butyl-		2. Tricarbonsäuren C _n H _{2n-6} O ₆	848 848
bernsteinsäure, Äthyladipin- säure, Propylgiutarsäure)	691	Tricarbonsäuren $C_6H_6O_6$ (z. B. Isoaconitsäure, Aconitsäure) .	848
Dicarbonsäuren $C_9H_{16}O_4$ (z. B. Azelainsäure, Äthylpimelin-		Tricarbonsäuren $C_8H_{10}O_8$ (z. B.	853
säure, Propyladipinsäure, Me- thylpropylglutarsäure, Iso-		dreibasische Hämatinsäure) Tricarbonsäuren $C_9H_{12}O_6$ usw	OMA
amylbernsteinsäure, Athylbu- tylmalonsäure)		3. Tricarbonsäure C _n H _{2n-8} O ₆	857 857
Diearbonsäuren $C_{10}H_{18}O_4$ (z. B. Sebacinsäure, Heptylmalon	ļ	D. Tetracarbonsäuren.	
säure, Methylazelainsäure, He- xylbernsteinsäure, Isoamylglu-	.	1. Tetracarbonsäuren $C_nH_{2n-6}O_8$	857 857
tarsäure, Methylpropyladipin- säure, Trimethylpimelinsäure).	718	$egin{array}{ll} { m Tetracarbons\"{a}uren} & { m C_7H_8O_8} & . & . & . \\ { m Tetracarbons\"{a}uren} & { m C_8H_{10}O_8} & . & . & . \end{array}$	859
Dicarbonsäuren $C_{11}H_{20}O_4$ Dicarbonsäuren $C_{12}H_{22}O_4$	727 729	Tetracarbonsäuren $C_9H_{12}O_8$	865
Dicarbonsäuren $C_{13}H_{24}O_4$ Dicarbonsäuren $C_{14}H_{26}O_4$ usw.	. 731	Tetracarbonsäuren $C_{10}H_{14}O_8$. Tetracarbonsäuren $C_{11}H_{16}O_8$. Tetracarbonsäuren $C_{12}H_{18}O_8$ usw.	871
2. Diearbonsäuren C _n H _{2n-4} O ₄		2. Tetracarbonsäuren CnH2n-8O8	874
Fumarsäure	748	Äthylentetracarbonsäure Tetracarbonsäuren $C_7H_6O_8$	875
Methylen malonsäure Dicarbonsäuren $C_5H_6O_4$ (Gluta-		Tetracarbonsäuren $C_8H_8O_8$ Tetracarbonsäuren $C_9H_{10}O_8$	
consäure, Itaconsäure, Mesa- consäure, Citraconsäure, Äthy-		3. Tetracarbonsäuren $C_nH_{2n-10}O_8$	880
lidenmalonsäure) Diearbonsäuren $C_8H_8O_4$ (z. B. Di-	758	E. Pentacarbonsäuren.	
hydromuconsäure) Dicarbonsäuren C ₇ H ₁₀ O ₄ Dicarbonsäuren C ₈ H ₁₁ O ₄	. 773 . 782	1. Pentacarbonsäuren $C_nH_{2n-8}O_{10}$ Pentacarbonsäuren $C_8H_8O_{10}$ Pentacarbonsäuren $C_9H_{16}O_{18}$	880 880 881
		, A	

	Seite '			Scite
2.	Pentacarbonsäuren $C_nH_{2n-10}O_{10}$ 882	G. Heptacarbonsäuren.		
	Dicarboxyaconitsäure 882	Butanheptacarbonsäuren		886
	Pentacarbonsäuren C ₉ H ₈ O ₁₀ usw. 882	·		
	· ·/	H. Oktacarbonsäure.		
	F. Hexacarbonsäuren.	Tetramethylmethanoktacarbon-		
١,	Hexacarbonsäuren $C_nH_{2n-10}O_{12}$. 883	săure	٠	886
	Äthanhexacarbonsäure 883	I. Dekacarbonsäure.		
	Propanhexacarbonsäure 883 Hexacarbonsäuren $C_{10}H_{10}O_{12}$	Hexandekacarbonsäure		886
	usw	K. Tetradekacarbonsäure.		
<u>.,</u>	Hexacarbonsäuren $C_nH_{2n-12}O_{12}$ 885	Octantetrade kac arbonsäure		886
		•		
۸	lphabetisches Register für Bd. II			887
B	erichtigungen, Verbesserungen, Zusätze			919

Verzeichnis der Abkürzungen für Literatur-Quellen.

Abkürzung	Titel	Vollständig bearbeitet bis
4.	LIMBIGS Annalen der Chemie	371, 124
d. ch.	Annales de Chimie et de Physique	[8] 18, 574
Am.	American Chemical Journal	42, 541
Am. Soc.	Journal of the American Chemical Society	31, 1374
Ann. d. Phy*ik	Annalen der Physik und Chemie (Poggendorff-Wiede- Mann-Drude-Wien und Planck)	[4] 30, 1024
A. Pth.	Archiv für Experimentelle Pathologie und Pharmakologie	62 , 92
Ar.	Archiv der Pharmazie	247 , 657
B	Berichte der Deutschen Chemischen Gesellschaft	42 , 4918
Bio, Z.	Biochemische Zeitschrift	23, 328
Bl. '	Bulletin de la Société Chimique de France	[4] 5, 1158
B. Ph. P.	Beiträge zur Chemischen Physiologie und Pathologie	11, 514
Bulet.	Buletinul Societatii de Sciinte din Bucuresci	1000 II 9010
C. Chem. N.	Chemisches Zentralblatt Chemical News	1909 II, 2216
Oh. I.	Chemische Industrie	100, 328
0h. I. 0h. Z.	Chemiker-Zeitung	32, 840 33, 1364
0. r.	Comptes rendus de l'Académie des Sciences	149, 1422
Ď.	Dinglers Polytechnisches Journal	130, 1346
D. R. P	Patentschrift des Deutschen Reiches	Soweit im Chem.
J. 10, 1	- Control of the cont	Zentralbl. bis 1. I.
El, Ch, Z.	Elektrochemische Zeitschrift	1910 referiert
Fr	Zeitschrift für Analytische Chemie (Fresenius)	16, 280 48, 762
Frdl.	FRIEDLÄNDERS Fortschritte der Teerfarbenfabrikation	40, 102
. 1 00.	(Berlin, Julius Springer)	
7.	Gazzetta Chimica Italiana	39 II, 556
$\tilde{T}m$.	L. GMELINS Handbuch der Organischen Chemie, 4. Aufl. Heidelberg. Bd. I bis IV (1848—1870) und Sup-	30 11, 54,0
	plementband I bis II (1867—1868)	
ImelKraut	GMELIN-KRAUTS Handbuch der Anorganischen Chemie, Herausgegeben von C. FRIEDHEIM † und FR. PETERS,	
	7. Aufl. Heidelberg. Von 1907 an.	i
/rh.	GERHARDT, Traité de Chimie Organique. 4 Bände. Paris (1853—1856)	
Iroth, Ch. Kr.	P. Groth, Chemische Krystallographie. Tl. I bis IV Leipzig (1906—1917)	:
H. I.	Zeitschrift für Physiologische Chemie (HOPPE-SEYLER) Jehresbericht über die Fortschritte der Chemie	63, 484
1. pr.	Journal für Praktische Chemie	[2] 81 , 96
T. Th .	Jahresbericht der Tierchemie	
L. V. St.	Landwirtschaftliche Versuchsstationen	71, 482
И.	Monatshefte für Chemie	30, 758
Р. С. И.	Paarmazeutische Zentralhalle	52 , 1100
P. Ch. S.	Proceedings of the Chemical Society	
Ph. Ch.	Zeitschrift für Physikalische Chemie	69 , 685
R.	Recueil des travaux chimiques des Pays-Bas	28, 456
R. A. L.	Atti della Reale Accademia dei Lincei (Rendiconti)	[5] 18 H, 667
Soc.	Journal of the Chemical Society of London	95 , 22 19
7	Zeitschrift für Chemie	ar 000
i. a. Ch.	Zeitschrift für Anorganische Chemie	65, 232
Ang.	Zeitschrift für Angewandte Chemie	22, 2592
7. B. 7. El. Ch.	Zeitschrift für Biologie	53, 318
7. Bt. Ch	Zeitschrift für Elektrochemie	15, 988
	Zeitschrift für Krystallographie und Mineralogie	47, 208 Soweit im Chem.
K.	Journal der Russischen Physikalisch-chemischen Gesell- schaft	Zentraibl. bis 1. I.

Weitere Abkürzungen.

absol. äther. akt.	= absolut = ätherisch = aktiv	n (in Verbindung mit Zahlen) n- (in Verbindun)	= Brechungsindex
alkal.	= alkalisch	mit Namen)	
alkoh.	= alkoholisch	optakt.	= optisch aktiv
Anm.	= Anmerkung	p-	= para-
asymm,	= asymmetrisch	prim	= primär-
Atm.	= Atmosphäre	7 0	= Prozent
B.	= Bildung	$\overset{f}{\mathrm{Prod}}$.	= Produkt
bezw.	= beziehungsweise	racem.	= racemisch
D D	= Dichte	8.	= siehe
\mathbf{D}_{16}^{16}	= Dichte bei 16°, bezogen auf	Š.	= Seite
D_4	Wasser von 46	sek	= sekundär-
Darst.	= Darstellung	8. O.	= siehe oben
Dielektr.	= Darstellung	Spl.	= Supplement
Konst.	= Dielektrizitäts-Konstante		
		Stde., Stdn.	= Stunde, Stunden
Einw. F	= Einwirkung	s¶dg.	= stündig
-	= Schmelzpunkt	s. u.	= siehe unten
gem.	= geminus-	symm.	= symmetrisch
i. D.	- im Dampf	Syst. No.	= System-Nummer (vgl.
inakt.	= inaktiv		\mathbf{Bd} , \mathbf{I} , \mathbf{S} , $\mathbf{X}\mathbf{X}\mathbf{I}\mathbf{V}$)
K bezw. k	 elektrolytische Dissoziations- 	Temp.	= Temperatur
	konstante	tert	== tertiär-
konz.	= konzentriert	Tl., Tle., Tln.	= Teil, Teile, Teilen
korr.	= korrigiert	V.	= Vorkommen
Kр	= Siedepunkt	verd.	= verdünnt
$\mathbf{K}\mathbf{\hat{p}_{756}}$	= Siedepunkt unter 750 mm	vgl. a.	= vergleiche auch
1 750	¹ Druck	vio	= vicinal
m-	= meta-	Vol.	= Volumen
MolGew.	= Molekulargewicht	wäßr.	= wässerig
MolRefr.	 Molekularrefraktion 	Zers.	= Zersetzung

Erläuterungen für den Gebrauch des Handbuchs s. Bd. I, S. XIX. Zeittafel der wichtigsten Literatur-Quellen s. Bd. I, S. XXVI. Kurze Übersicht über die Gliederung des Handbuchs s. Bd. I, S. XXXI. Leitsätze für die systematische Anordnung s. Bd. I, S. 1.

ERSTE ABTEILUNG.

ACYCLISCHE VERBINDUNGEN.

(FORTSETZUNG.)

IV. Carbonsäuren.

Nomenklatur. Als "Carbonsäuren" bezeichnet man Verbindungen, deren Moleküle die Gruppe — C $<_{
m OH}^0$ — das nach Baryer (A. 135, 307) "Carboxyl" genannte Radikal (zur Konstitution vgl.: Smedley, Soc. 95, 231; Redgrove, Ch. N. 99, 109) — enthalten. Je nachdem das Molekül ein Carboxyl oder mehrere enthält, spricht man von einwertigen Carbonsäuren (Monocarbonsäuren) oder mehrwertigen Carbonsäuren (Dicarbonsäuren, Tricarbonsäuren usw., allgemein: Polycarbonsäuren). Je nachdem die mit Carboxyl verbundenen Kohlenwasserstoffreste sich von gesättigten oder ungesättigten Kohlenwasserstoffen ableiten, unterscheidet man gesättigte und ungesättigte Carbonsäuren.

Die einfachste Monocarbonsäure H·CO₂H führt den Trivialnamen "Ameisensäure", die einfachste Dicarbonsäure HO₂C·CO₂H heißt "Oxalsäure". Diese beiden Säuren können als Mono- und Dicarboxyl-Substitutionsprodukt des Wasserstoffs H₂ betrachtet werden. Alle übrigen Carbonsäuren lassen sich als Carboxyl-Substitutionsprodukte von Kohlenwasserstoffen auffassen, und eine solche Ableitung bietet die zweckmäßigste Grundlage für eine rationelle Nomenklatur der einzelnen Carbonsäuren. Beispiele:

 $\begin{array}{c} \mathrm{CH_3\cdot CO_2H} \ : \ \mathrm{Methan\text{-}carbons\"{a}ure,} \\ \mathrm{CH_2(CO_2H)_2} \ : \ \mathrm{Methan\text{-}dicarbons\"{a}ure,} \\ \mathrm{CH_3\cdot CH_2\cdot CO_2H)_2} \ : \ \mathrm{Athan\text{-}}\alpha.\alpha.\mathrm{dicarbons\"{a}ure,} \\ \mathrm{HO_2C\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2H} \ : \ \mathrm{Athan\text{-}}\alpha.\beta\mathrm{-}\mathrm{dicarbons\"{a}ure,} \\ \mathrm{HO_2C\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2H} \ : \ \mathrm{Propan\text{-}}\alpha.\beta\mathrm{-}\mathrm{dicarbons\"{a}ure,} \\ \mathrm{HO_2C\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CO_2H} \ : \ \mathrm{Propan\text{-}}\alpha.\beta.\gamma\mathrm{-}\mathrm{tricarbons\"{a}ure,} \\ \mathrm{CH_2\cdot CH\cdot CO_2H} \ : \ \mathrm{Athylen\text{-}}\mathrm{carbons\"{a}ure,} \\ \mathrm{CH_2\cdot CH\cdot CO_2H} \ : \ \mathrm{Athylen\text{-}}\mathrm{carbons\"{a}ure.} \end{array}$

Für viele Carbonsäuren hat man, da sie zu Naturprodukten in Beziehung stehen oder technische Wichtigkeit besitzen oder aus sonstigen Gründen eingehende Bearbeitung gefunden haben, Trivialnamen zur Verfügung. In der Reihe der gesättigten Monocarbonsäuren $C_nH_{2n}O_2$ z. B. führen die einfachsten Glieder die folgenden Namen:

 $\begin{array}{c} \mathrm{CH_3 \cdot CO_2H} \ : \ \mathrm{Essigs\"{a}ure} \ (\mathrm{Acidum} \ \mathrm{aceticum}), \\ \mathrm{CH_3 \cdot CH_2 \cdot CO_2H} \ : \ \mathrm{Propions\"{a}ure}, \\ \mathrm{CH_3 \cdot CH_2 \cdot CO_2H} \ : \ (\mathrm{n \cdot \cdot)Butters\"{a}ure}, \\ \mathrm{(CH_3)_2CH \cdot CO_2H} \ : \ \mathrm{Isobutters\"{a}ure}, \\ \mathrm{CH_3 \cdot [CH_2]_3 \cdot CO_2H} \ : \ (\mathrm{n \cdot \cdot)Valerians\"{a}ure}, \\ \mathrm{CH_3 \cdot [CH_2]_4 \cdot CO_2H} \ : \ (\mathrm{n \cdot \cdot)Caprons\"{a}ure}. \end{array}$

Insgesamt kann man die Säuren dieser Reihe, welche die allgemeine Zusammensetzung $C_nH_{2n}O_2$ zeigen, als Paraffin-monocarbonsäuren bezeichnen. Gewöhnlich werden sie unter dem Sammelnamen "Fettsäuren" zusammengefaßt, da einige von ihnen (als Glycerinester) für die Zusammensetzung der natürlichen Fette eine große Rolle spielen.

Die Reihe der ungesättigten Säuren $C_nH_{2n-2}O_2$, welche eine Doppelbindung enthalten (Alkylen-carbonsäuren), pflegt man nach ihrem ersten Glied:

CH2:CH · CO2H : Acrylsäure

als Acrylsäure-Reihe oder nach ihrem biochemisch wichtigsten Vertreter

 $C_{18}H_{34}O_2$: Ölsäure

als Ölsäure-Reihe zu bezeichnen.

2

Je nach der Stellung der Doppelbindung zum Carboxyl spricht man von $\alpha\beta$ -ungesättigten oder $\Lambda^{\alpha\beta}$ -Säuren (zum Zeichen Δ vgl. Bd. I, S. 52), wie CH₃·CH·CH·CO₂H, wobei man die der Benennung zugrunde gelegte Zählung mit dem dem Carboxyl benachbarten Kohlenstoffatom beginnt, von $\Lambda^{\beta\gamma}$ -Säuren, wie CH₃·CH·CH·CH₂·CO₂H, usw.

Von den Säuren $C_nH_{2n-4}O_2$ mit einer dreifachen Bindung haben die beiden Anfangsglieder die folgenden Trivial-Bezeichnungen erhalten:

HC:C·CO₂H : Propiolsäure oder Propargylsäure, CH₃·C:C·CO₂H : Tetrolsäure.

Auch für die normalen, gesättigten Dicarbonsäuren hat man vielgebrauchte Trivial-Bezeichnungen:

 $HO_2C \cdot CH_2 \cdot CO_2H : Malonsäure, \\ HO_2C \cdot [CH_2]_2 \cdot CO_2H : Bernsteinsäure, \\ HO_2C \cdot [CH_2]_3 \cdot CO_2H : Glutarsäure, \\ HO_2C \cdot [CH_2]_4 \cdot CO_2H : Adipinsäure \\ nsw$

Je nach der gegenseitigen Stellung, welche die Kohlenstoffatome der beiden Carboxyle zueinander einnehmen, unterscheidet man 1.3- oder β -Dicarbonsäuren (Malonsäure und ihre eigentlichen Homologen), 1.4- oder γ -Dicarbonsäuren (Bernsteinsäure und ihre eigentlichen Homologen) usw.

Die Trivialnamen kann man zum Ausgangspunkt für die Benennung von Säuren höherer Struktur wählen. Man gelangt derart zu halbrationellen Namen, welche häufig den Vorzug großer Übersichtlichkeit und Deutlichkeit besitzen, z. B.:

 $\begin{array}{lll} (\mathrm{CH_3})(\mathrm{C_2H_3})\mathrm{CH} \cdot \mathrm{CO_2H} & : & \mathrm{Methyl-\ddot{a}thyl-essigs\ddot{a}ure,} \\ \mathrm{CH_3} \cdot \mathrm{CH} : \mathrm{C(\dot{CH_3})} \cdot \mathrm{CO_2H} & : & \alpha\beta\text{-Dimethyl-acryls\ddot{a}ure,} \\ \mathrm{C_2H_5} \cdot \mathrm{CH}(\mathrm{CO_2H})_2 & : & \mathrm{Athyl-malons\ddot{a}ure,} \\ \mathrm{HO_2C} \cdot \mathrm{C(\dot{CH_3})_2} \cdot \mathrm{CH_2} \cdot \mathrm{CO_2H} & : & \alpha.a\text{-Dimethyl-bernsteins\ddot{a}ure oder asymm.} \\ \mathrm{Dimethyl-bernsteins\ddot{a}ure,} \end{array}$

 $\mathrm{HO_{2}C\cdot CH(CH_{3})\cdot CH(CH_{3})\cdot CO_{2}H}$: a.a-Dimethyl-bernsteinsäure oder symm. Dimethyl-bernsteinsäure,

 $HO_2C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CO_2H) \cdot CO_2H : a \cdot Carboxy \cdot glutars \"{a}ure.$

Die Genfer Nomenklatur drückt die Beziehungen der Carbonsäuren zu Kohlenwasserstoffen aus; aber sie legt für die acyclischen Säuren nicht, wie oben empfohlen wurde, den Kohlenwasserstoff zugrunde, der nach Abspaltung der Carboxyle sich ergeben würde, sondern den Kohlenwasserstoff, der Methyl an Stelle von Carboxyl enthält. Die in Betracht kommenden Beschlüsse des Genfer Kongresses lauten wie folgt:

- a) In der aliphatischen Reihe werden die Kohlenstoffatome der Carboxylgruppen als integrierende Bestandteile der Stammkohlenwasserstoffe betrachtet.
- b) Die Namen der einbasischen Säuren der aliphatischen Reihe werden gebildet, indem man dem Namen der Kohlenwasserstoffe, von denen sie sich ableiten, die Endung "säure" anhängt. Die mehrbasischen Säuren sind als Disäuren, Trisäuren, Tetrasäuren usw. zu bezeichnen.

Für die Bezifferung soll die folgende Bestimmung maßgebend sein:

c) In den einbasischen Säuren der aliphatischen Reihe, welche sich von einem gesättigten, keine Seitenketten tragenden Stammkohlenwasserstoff ableiten, beginnt die Numerierung mit dem Kohlenwasserstoffatom der Carboxylgruppe. In allen anderen Fällen sind die für die Numerierung der Kohlenwasserstoffe aufgestellten Regeln maßgebend (vgl. diese in Bd. I, S. 50, 51).

Die Anwendung dieser Regeln erheilt aus den folgenden Beispielen:

```
H·CO<sub>2</sub>H: Methansäure,

CH<sub>3</sub> CH·CH<sub>2</sub>·CO<sub>2</sub>H: 2-Methyl-butansäure-(4),

HO<sub>2</sub>C·CH<sub>2</sub>·CO<sub>2</sub>H: Propandisäure,

CH<sub>3</sub>·CH:CH·CH<sub>2</sub>·CO<sub>2</sub>H: Penten-(2)-säure-(5),

CH:C·CO<sub>2</sub>H: Propinsäure.
```

Als eigentliche Säureradikale faßt man die Atomgruppen auf, welche im Molekül der Carbonsäuren mit Hydroxyl verbunden sind, bei den einwertigen Säuren also die Reste R·CO—. Man bildet ihre Bezeichnungen gewöhnlich aus der Endung "yl" und dem Stamm des Trivialnamens der zugehörigen Säure. Wo diese Nomenklatur zu Verwechslungen zwischen dem Säureradikal und einem Alkoholradikal Anlaß geben könnte, charakterisiert man das Säureradikal durch die Endung "oyl", während das Alkoholradikal die Endung "yl" beibehält. Der Endung "oyl" bedient sich auch die Genfer Nomenklatur zur Kennzeichnung der Säureradikale — aber in Verbindung mit dem Stamm des Genfer Säurenamens (nicht des Trivialnamens). Beispiele:

Allgemein bezeichnet man die einwertigen Säureradikale als "Acyl-Radikale" (Liebermann, B. 21, 3372 Anm.).

Auch für die zweiwertigen Radikale der Dicarbonsäuren benutzt man häufig Bezeichnungen, die aus dem Stamm des Trivialnamens und der Endung "yl" zusammengesetzt sind, z. B.:

 $-\operatorname{CO}\cdot\operatorname{CH}_2\cdot\operatorname{CO}-:$ Malonyl, $-\operatorname{CO}\cdot\operatorname{CH}_2\cdot\operatorname{CH}_2\cdot\operatorname{CO}-:$ Succinyl (von "Acidum succinicum" = Bernsteinsäure).

Von den eigentlichen Säureradikalen sind zu unterscheiden die "Radikale mit Säurefunktion" — d. h. diejenigen Reste, welche man erhält, wenn man sich ein außerhalb des Carboxyls stehendes Wasserstoffatom aus dem Säuremolekül entfernt denkt. Nach den Genfer Beschlüssen erhalten sie die Endung "ylsäure"; man kann sie auch als "Carboxyalkyle" auffassen und benennen, z. B.:

-- $CH_2 \cdot CO_2H$: Carboxymethyl, genfenisch: Athylsäure, -- $CH \cdot CO_2H$: α -Carboxy-üthyl, ,, Methoäthylsäure. CH_3

Eine handliche Bezeichnungsweise für diese Radikale fehlt noch; sie könnte in vielen Fällen zur Erleichterung der Nomenklatur dienen.

Als funktionelle Derivate folgen den einzelnen Carbonsäuren in unserem Handbuch (vgl. Leitsätze, Bd. I, S. 18 ff.) zunächst die *Ester* (vgl. Bd. I, S. 270), welche durch anhydrosynthetische Vereinigung von Carbonsäuren mit Alkoholen entstehen. Ihre Nomenklatur ist analog derjenigen der Mineralsäureester (vgl. Bd. I, S. 270), z. B.:

CH₃·CH₂·CH₂·CO·O·C₂H₅: Buttersäureäthylester oder Äthyl-butyrat. Diejenigen Produkte, welche sich von den Hydrat-Formen R·C(OH)₈ der Carbonsäuren, die man "Carbonorthosäuren" (vgl. Bamberger, Elger, A. 371, 330) oder meist schlecht-hin "Orthosäuren" nennt, ableiten, werden Orthoester genannt, z. B.:

 $\mathrm{HC}(\mathrm{O}\cdot\mathrm{C_2H_5})_3$: Orthoameisensäuretriäthylester oder Triäthoxy-methan. Daran schließen sich die anhydrosynthetischen Produkte aus Carbonsäuren und den Hydrat-Formen der Oxo-Verbindungen (Aldehyde und Ketone), welche den Acetalen (vgl. Bd. I, S. 553) entsprechen. Sie können als Ester von gem.-Glykolen oder als Bis-acyloxy-Derivate von Kohlenwasserstoffen benannt werden, z. B.:

CH3'·CH(O·CO·CH3)2: Athyliden-diacetat oder a.a-Bis-acetoxy-athan.

Es folgen nunmehr die durch Anhydrosynthese aus zwei Säuremolekülen gebildeten Säureanhydride. Wie bei den Äthern (vgl. Bd. I, S. 270) unterscheidet man auch hier "einfache" und "gemischte" Säureanhydride, je nachdem die miteinander durch Sauerstoff verbundenen Säureradikale gleich oder ungleich sind, z. B.:

CH₃·CO·O·CO·ČH₃: Essigeäureanhydrid oder Acetanhydrid, ein einfaches Säureanhydrid;

HCO·O·CO·CH₃: Ameisen-essigsäureanhydrid, ein gemischtes Säureanhydrid. Sehr zahlreich sind die Verbindungsklassen, welche aus Carbonsäuren durch Anhydrosynthese mit anorganischen Kuppelungssubstanzen (vgl. Leitsätze, Bd. I, S. 22, deren Liste) hervorgehen. Die wichtigeren Klassennamen sind in der folgenden Tabelle zusammengestellt, wobei am Beispiel der Essigsäure die Namenbildung für die einzelnen Vertreter erläutert ist.

Persäuren
Acyl-peroxyde
: CH₃·CO·O·OH, Acetpersäure;
: CH₃·CO·O·CO·CH₃, Acetperoxyd oder Acetsuperoxyd;

Säure-halogenide : CH₃·ČOĆl, Acetylchlorid; (Acyl-halogenide)

```
: CH_3 \cdot CO \cdot NH_2, Acetamid (genferisch: Äthanamid); : CH_3 \cdot C(OH): NH, Acetimidsäure;
(Säureamide
 Imidsäuren
    (Săureisoamide,
       aci-Amide)
 Iminoäther
                                        : CH<sub>3</sub>·C(O·CH<sub>3</sub>): NH, Acetiminomethyläther;
    (Imidsäureester)
 Amidhalogenide
                                        : CH<sub>3</sub>·CCl<sub>2</sub>·NH<sub>2</sub>, Acetamidchlorid;
 Imidhalogenide
                                        : CH<sub>3</sub>·CCl:NH, Acet-imidehlorid;
 Nitrile
                                        : CH3 C: N, Acetonitril oder Methylcyanid (genferisch:
                                                Athannitril);
 Amidine
                                        : CH<sub>3</sub>·C(:NH)·NH<sub>2</sub>, Acetamidin oder Äthenylamidin
                                        (genferisch: Athanamidin);

: CH<sub>3</sub>·CO·NH·OH, Acethydroxamsäure;

: CH<sub>3</sub>·C(OH): N·OH, Acethydroximsäure;

: CH<sub>3</sub>·C(:N·OH)·NH<sub>2</sub> bezw. CH<sub>3</sub>·C(:NH)·NH·OH,
(Hydroxams \bar{a}uren
Hydroximsäuren
 Amidoxime
    (Oxy-amidine)
                                                Acetamidoxim oder Athenylamidoxim (genferisch:
                                                Athanamidoxim);
                                        : CH3 C(:N OH) NH OH, Acet-oxyamidoxim oder
Oxy-amidoxime
    (Hydroxam \cdot oxime)
                                                Athenyl-oxyamidoxim;
                                        : CH<sub>3</sub>·C(:N·OH)·NO, Methylnitrosolsäure;
: CH<sub>3</sub>·C(:N·OH)·NO<sub>2</sub>, Methylnitrolsäure;
: CH<sub>3</sub>·CO·NH·NH<sub>2</sub>, Acethydrazid oder Acetyl-
 Nitrosolsäuren
 Nitrolsäuren
Säurehydrazide
    (Acylhydrazine)
                                                hydrazin;
                                        : CH_3 \cdot C(:N \cdot NH_2) \cdot NH \cdot NH_2, Acethydrazidin;
: CH_3 \cdot C(:N \cdot NH_2) \cdot N:NH, Acetazidin;
Hydrazidine
Azidine
    (Formazyl-Verbindungen)
Säureazide
                                        : CH_3 \cdot CO \cdot N_2, Acetylazid.
```

Die zueinander im Verhältnis der Desmotropie stehenden Klassen (Säureamide und Imidsäuren, Hydroxamsäuren und Hydroximsäuren) sind durch die seitliche Klammer gekennzeichnet. Die vom Genfer Kongreß gemachten Benennungs-Vorschläge sind in den Beispielen kenntlich gemacht.

Bei den Dicarbonsäuren besteht die Möglichkeit, daß ein Carboxyl funktionell verändert ist, während das andere unverändert geblieben ist. Man bezeichnet derartige Derivate, wenn es sich um partielle Esterbildung handelt, durch den Klassennamen "Estersäuren", bei partieller Amidbildung durch "Amidsäuren" (früher: "Aminsäuren"), z. B.:

HO₂C·CO·O·C₂H₅: Oxal-äthylestersäure (Oxalsäure-monoäthylester, saurer Oxalsäure-äthylester),

HO₂C·CO·NH₂: Oxamidsäure (Oxalsäure-monoamid).

Auch können beide Carboxyle in verschiedener Weise funktionell verändert sein, z. B.: $C_2H_5\cdot O\cdot OC\cdot CO\cdot NH_2: Oxamidsäure-äthylester.$

Endlich ist eine derartige funktionelle Veränderung der beiden Carboxyle möglich, daß ein intramolekularer Ringschluß eintritt; hierher gehören besonders die Klassen der "inneren Anhydride", "Imide" und "Imidine", z. B.:

```
\begin{array}{c|c} CH_2 \cdot CO \\ CH_2 \cdot C(:NH) \\ CH_2 \cdot C(
```

(vgl. zu der letzten Bezeichnung: Wallach, A. 214, 255). Diese Derivate sind aber wegen ihrer ringförmigen Struktur (vgl. Leitsätze, Bd. I, S. 2) nicht in den Anhang der einzelnen Carbonsäuren eingeordnet, sondern innerhalb der dritten Hauptabteilung "heterocyclische Verbindungen" an derjenigen Stelle, an die sie auf Grund der Auffassung als Abkömmlinge heterocyclischer Stammkerne gehören.

Auf die funktionellen Derivate folgen entsprechend unserer Systematik (vgl. Leitsätze, Bd. I. S. 18) die Substitutions-Derivate, welche sich dadurch ableiten, daß außerhalb der Carboxyle befindliche Wasserstoffatome gegen Halogen, Nitroso, Nitro oder Azido ausgetauscht werden. Bei ihrer Benennung kann man auf Kohlenwasserstoffe gemäß dem 8.1 erläuterten Prinzip oder gemäß dem Genfer Prinzip (S. 2) zurückgehen, oder auf die Trivialnamen der Säuren. Im letzteren Falle drückt man durch die kleinen griechischen Buchstaben den Abstand des Substituenten vom Carboxyl aus. Beispiele:

CH₃·CHBr·CO₂H : a-Brom-äthan·a-carbonsäure, 2-Brom-propansäure, a-Brom-propionsäure;

 ${
m HO_2C\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot CO_2H}$: $a.\beta$ -Dibrom-äthan- $a.\beta$ -dicarbonsäure, 2.3-Dibrom-butan-disäure-(1.4), a.a'-Dibrom-bernsteinsäure.

BrCH:CH·CO₂H : β -Brom-äthylen- α -carbonsäure, 1-Brom-propen-(1)-säure-(3), β -Brom-acrylsäure.

Am gebränchlichsten sind die auf Trivialnamen gestützten Bezeichnungen, die in diesen Beispielen an letzter Stelle aufgeführt sind.

Den Schluß bilden die den Carbonsäuren entsprechenden Schwefel-Verbindungen (Thiosäuren), wie:

Ia. CH3 · CO · SH bezw. Ib. CH3 · C(OH) : S : Thio-essigsäure,

II. CH3 · CS · SH : Dithioessigsäure,

nebst ihren funktionellen Derivaten und Substitutionsprodukten. Nach der Genfer Nomenklatur unterscheidet man die desmotropen Formeln der Monothiosäuren, wie Ia und Ib, derart, daß man mit "thiot" den einerseits mit Wasserstoff verbundenen Schwefel, mit "thion" den doppelt an Kohlenstoff gebundenen Schwefel bezeichnet; also:

Ia. CH3·CO·SH: Athanthiolsaure, Ib. CH3·C(OH):S: Athanthionsaure,

II. CH3 · CS · SH : Athanthiolthionsäure.

Die Dithiosäuren werden nach einem neueren Vorschlag (Houben, B. 39, 3223) Curbihiosäuren (zusammengezogen aus "Carbobithiosäuren") genannt; also z. B.: $CH_3 \cdot CS \cdot SH = Methan-carbithiosäure.$

A. Monocarbonsäuren.

1. Monocarbonsäuren C_nH_{2n}O₂.

(Paraffinmonocarbonsäuren, Fettsäuren.)

Eigenschaften der freien Säuren. Schmelzpunkts-Regelmäßigkeiten: Biach, Ph. Ch. 50, 44. Schmelzpunkte von Gemischen höherer normaler Fettsäuren: Heintz, A. 92, 295. — Flüchtigkeit von Fettsäuren mit Wasserdampf: Dons, C. 1909 I, 470; Heiduschka, Pfizenmater, P. C. H. 50, 85. — Spezifisches Gewicht: Zander, A. 224, 56. Assoziation in Phenollösung: Robertson, Soc. 83, 1428. — Lichtbrechungsvermögen: Brühl, Ph. Ch. 7, 160; Barbier, Roux, Bl. [3] 4, 620. — Dampfspannkraft: Kahlbaum, Studien über Dampfspannkrafts-Messungen [Basel 1893]; Ph. Ch. 13, 33; 26, 591. — Oberflächenspannung, spezifisches Volum und Kompressibilität wäßr. Lösungen: Drucker, Ph. Ch. 52, 641. Dittusion in Luft, Wasserstoff und Kohlensäure: Winkelmann, Ann. d. Physik [2] 26, 105. — Wärmeleitungsvermögen: Weber, J. 1885, 122. Spezifische Wärme: Schiff, A. 234, 322. Latente Verdampfungswärme: Brown, Soc. 83, 987. Verbrennungswärme: Stohmann, J. pr. [2] 49, 107; vgl. auch: Lemoult, C. r. 137, 656; Voit, C. 1903 I, 894; Krummacher, C. 1903 I, 894. Neutralisationswärme: Berthelot, A. ch. [5] 6, 325; Gal, Werner, Bl. [2] 48, 801. — Magnetisches Drehungsvermögen von Fettsäuren und ihren Salzen: Perkin, J. pr. [2] 32, 528, 620; Soc. 59, 981. — Dielektrizitätskonstanten: Jahn, Müller, Ph. Ch. 13, 392; Drude, Ph. Ch. 23, 309.

Elektrisches Leitvermögen (zugleich Maß der Säurenatur): Ostwald, J. pr. [2] 30, 228; 31, 433; 32, 317; Ph. Ch. 3, 174; Jahn, Schröder, Ph. Ch. 16, 72; Franke, Ph. Ch. 16, 477; Billtzer, M. 20, 666; Drucker, Ph. Ch. 52, 642. Affinitäts-Kenstanten, aus ler Rohrzucker-Inversion abgeleitet: Ostwald, J. pr. [2] 29, 395; 31, 369. Affinitäts-Konstanten, aus Lichtabsorptionsmethoden (Vergleich mit farbigen Säuren) abgeleitet: Lellmann, Schliemann, A. 270, 228; 274, 141, 156; Velley, Ph. Ch. 57, 147.

Eigenschaften von Salzen. Spezifisches Volum von Silbersalzen und anderen Salzen: Schröder, B. 10, 848, 1871; 14, 21, 1611. — Löslichkeit der Calcium- und Silbersalze: Lieben, M. 15, 404. — Versuche über das Sieden und die Krystallisationsbedingungen der Lösungen von Alkalisalzen der höheren Fettsäuren und Ölsäuren (Seifenlösungen) vgl.: Krafft, B. 32, 1584, 1596; Smits, Ph. Ch. 45, 608.

Verhalten. Die Konstitution der Säuren C_nH_{2n}O₂ läßt sich ermitteln durch Erhitzen derselben mit Brom und rotem Phosphor. Nur Säuren, die neben dem CO₂H noch ein Wasserstoffatom besitzen, liefern hierbei das Bromid einer gebromten (und zwar monobromierten) Säure (Auwers, Bernhard, B. 24, 2210). — Über das Verhalten der Fettsäuren beim Erhitzen auf die Dissoziationstemperaturen vgl. Nef, A. 318, 220. — Nament-

lich die höheren Glieder leuchten stark bei der Oxydation durch Luft, Chlor, Chlor-

wasser, Bromwasser, auch beim Erhitzen mit festem Kali (Trautz, Ph. Ch. 53, 87).

Die höheren, in Wasser unlöslichen Fettsäuren reagieren mit Natriumcarbonat so, daß von diesem ein Mol. auf ein Mol. Säure verbraucht wird und Alkalidicarbonat neben fett-Systematische Untersuchungen über die Elektrolyse der Alkalisalze: Petersen, Ph. Ch. 83, 99, 295, 711. Vgl. auch: Nef. A. 318, 226; Hopen, Moest, A. 323, 284.

Über den Nährwert der Fettsäuren vgl. L. F. MEYER, H. 40, 550. Bestimmung der hämolytischen Wirkung homologer Säuren und ihrer Derivate: FÜHNEB, NEU-BAUER, A. Pth. 56, 333. Bestimmung der Giftigkeit von Säuren und Säureestern durch Bluthämolyse: VANDEVELDE, Ch. Z. 30, 297; C. 1906 II, 74; C. 1908 I, 2047; C. 1908 II, 184.

Analytisches. Über Trennung der niederen und mittleren Fettsäuren voneinander durch Destillation mit Wasserdampf, partielle Neutralisation u. dgl. vgl.: Vetel, A. 148, 163; Eblenmeyer sen., Hell, A. 160, 296 Ann.; Fitz, B. 11, 46; Hecht, A. 209, 319; Wechsler, M. 14, 462; Crossley, Soc. 71, 580; Holtzmann, Ar. 236, 409.

Prüfung auf Einheitlichkeit durch Destillation mit Wasser und Titration von Fraktionen

des Destillats: Duclaux, A. ch. [6] 8, 542. Über Trennung der höheren Fettsäuren voneinander durch fraktionierte Fällung mit Magnesiumacetat u. dgl. vgl.: Heintz, J. pr. 66, 1; Pebal, A. 91, 141; Holde, B. 38, 1248. Über Titration hochmolekularer Fettsäuren gegen Alkali vgl.: KANITZ, B. 36, 400;

R. Cohn, B. 38, 3781; C. 1906 I, 788.

Identifizierung der einzelnen Fettsäuren in Form der Semicarbazone ihrer (durch Einw. von Chloraceton erhältlichen) Acetolester: Locquin, C. r. 138, 1274; in Form von Tetrachlorhydrochinon-Estern: BOUVEAULT, C. r. 129, 53; in Form von p-Toluididen: SCUDDER, Am. 29, 511.

Ester der Fettsäuren. Untersuchungen und theoretische Betrachtungen über das Gleichgewicht und die Geschwindigkeit bei der Esterbildung durch direkte Einwirkung von Säure und Alkohol aufeinander (R·CO·OH + HO·R' \geq R·CO·OR' + H₂O) s.: Berthelot, A. Ch. [3] 41, 439; Berthelot, Péan de St.-Gilles, A. ch. [3] 65, 385; 66, 5, 110; 68, 225; van't Hoff, B. 10, 669; Thomsen, B. 10, 1023; Guldberg, Waage, J. pr. [2] 19, 81; Schwab, R. 2, 53; Menschutkin, B. 17 Ref., 272; Petersen, Ph. Ch. 16, 384; H. Goldschmidt, B. 29, 2208; Knoblauch, Ph. Ch. 22, 269; Euler, Ph. Ch. 36, 405. Vergleichende Untersuchungen über die Abhängigkeit der Esterifizierungs-Geschwindigkeit von der Struktur der Säure und des Alkohols, welche zum Ester zusammentreten, s.: MENvon der Struktur der Saure und des Alkonois, weiche zum Ester zusammentreten, s.: menschutkin, A. 195, 334; 197, 193; J. pr. [2] 24, 49; 25, 193; W. L. Prager, Ph. Ch. 66, 294; Michael, Wolgast, B. 42, 3167. Vergleichende Untersuchungen über die Geschwindigkeit der Esterifizierung verschiedener Säuren durch Alkohole in Gegenwart von Salzsäurer Sudbordugh, Lloyd, Soc. 75, 467; Sudbordugh, Gittins, Soc. 93, 210. Vergleichende Untersuchungen über die Geschwindigkeit der Esterbildung durch Einw. von Essigsäureanhydrid auf verschiedene Alkohole in Benzollösung Menschutkin, Ph. Ch. 1, 613; Bull. de l'Acad. royale de Belgique [3] 21, 559. Einfluß des Lösungsmittels: M., Ph. Ch. 1, 627. Siedepunkte metamerer Ester: Gartenmeister, A. 233, 298. — Spezifisches Gewicht:

ELSASSER, A. 218, 302; R. Schiff, A. 220, 106 ff., 332; Gartenmeister, A. 233, 249, 301. — Lichtbrechungsvermögen: PIERBE, PUCHOT, C. r. 76, 1566; LONG, Ann. d. Physik Beiblätter 1881, 576; Brühl, Ph. Ch. 7, 160; Eljkman, R. 12, 276. Absorptionsspektrum: SPRING, R. 18, 18. — Dampfdruck: Young, Thomas, Soc. 63, 1191. Transpiration der SPRING, K. 16, 18. — Dampidruck: Young, Thomas, Soc. 63, 1191. Transpiration der Dämpfe: L. Meyer, Schumann, Ann. d. Physik [2] 13, 1. Reibungskoeffizient der Dämpfe: Schumann, Ann. d. Physik [2] 23, 398. Diffusion in Luft, Wasserstoff und Kohlendioxyd: Winkelmann, Ann. d. Physik [2] 23, 203. — Alle Fettsäurealkylester haben bei gleichen Temperaturen die gleiche spezifische Wärme: K. = 0,4416 + 0,00088 t (Schiff, A. 234, 310). Kritische Temperatur: Pawlewski, B. 15, 2460; Bartoli, G. 14, 540; Young, Thomas, Soc. 63, 1191. Wärmeleitungsvermögen: Weber, J. 1885, 123. Verdampfungswärme: Schiff, A. 234, 343; Jahn, Ph. Ch. 11, 790; Brown, Soc. 63, 987. — Magnetisches Drehungsvermögen: Perkin, J. pr. [2] 32, 536, 619. — Elektrisches Leitungsvermögen: Bartoli, G. 24 II, 156. Dielektrizitätskonstanten: Landolt. Jahn. Ph. Ch. 10. mögen: BARTOLI, G. 24 II, 156. Dielektrizitätskonstanten: LANDOLT, JAHN, Ph. Ch. 10,

314; DRUDE, Ph. Ch. 23, 308.
Untersuchungen und Betrachtungen über den Vorgang der hydrolytischen Spaltung ("Verseifung") von Fettsaure-alkylestem durch Säuren und Basen s.: Warder, B. 14, 1361; Reicher, A. 228, 257; 232, 103; 238, 276; Ostwald, J. pr. [2] 28, 449; 35, 112; Frey, J. pr. [2] 34, 353; Arrhenius, Ph. Ch. 1, 110; Urech, B. 20, 1634; Spohr, Ph. Ch. 23, 203; Bugarsky, Ph. Ch. 8, 398; van Dijken, R. 14, 106; Rothmund, Ph. Ch. 20, 173; Bogojawlensky, Tammann, Ph. Ch. 23, 19; H. Goldschmidt, Ph. Ch. 31, 235; Z. El. Ch. 11. 430; Šulc. Ph. Ch. 33, 53; Kullgren, Ph. Ch. 37, 613; Kremann, M. 26, 279, 315. Vergleichende Untersuchungen über die Abhängigkeit der Verseifungsgeschwindigkeit von der Struktur des sauren und des alkoholischen Bestandteils: REICHER, A. 228, 257; DE HEMP-TINNE, Ph. Ch. 13, 561; LÖWENHERZ, Ph. Ch. 15, 396; VAN DIJKEN, R. 14, 106; KREMANN, M. 26, 279. — Wenn man einen Ester R. CO. O. A mit einem Alkohol B. OH in Gegenwart von etwas Natrium stehen läßt, erfolgt reichlich Bildung des Esters R·CO·O·B. Systematische Untersuchung über diese Verdrängung eines Alkyls durch ein anderes: PURDIE, MAR-SHALL, Soc. 53, 391. — Systematische Untersuchung über die durch gasförmige Halogenwasserstoffe bewirkte Spaltung in Fettsäure und Alkyl-halogenid: SAPPER, A. 211, 178.

Über die Reduktion der Fettsäure-alkylester durch Natrium in Gegenwart von absolutem Alkohol zu den primären Alkoholen, welche den Fettsäuren entsprechen s. BOUVEAULT.

Blanc, Bl. [3] 31, 668, 672.

Physiologische Wirkung: G. Vogel, C. 1897 I, 1241.

Fettsäure-glycerinester. Neutrale Glycerinester (Triglyceride) der höheren Fettsäuren und ungesättigten Säuren bilden die wesentlichen Bestandteile der natürlichen Fette und fetten öle. Siehe hierüber Syst. No. 4730; ebenda auch Literaturangaben betreffs des Verlaufs der Triglycerid-Verseifung.

Fettsäure-anhydride. Über Existenz, Darstellung und Verhalten gemischter Fettsäure-anhydride s. Autenrieth, B. 34, 168.

Fettsäure-halogenide. Über die Flüchtigkeit der Fettsäurechloride vgl. HENRY, R. 18, 247. Wärmeentwicklung bei der Zersetzung der Fettsäure-halogenide mit Wasser: BERTHELOT, LUGININ, A. ch. [5] 6, 289; LUGININ, A. ch. [5] 6, 311, 318.

Fettsäure-amide. Über die Frage, ob die freien Amide als wahre Amide R. CO. NH, oder Isoamide (aci-Amide, Imidsäuren, Iminohydrine) R. C(OH): NH aufzufassen sind, vgl.: Auwers, Ph. Ch. 30, 529; B. 34, 3558; HANTZSCH, VOEGELEN, B. 34, 3142; O. SCHMIDT, B. 36, 2462.

Über die Geschwindigkeit und den Grenzwert der Amidbildung beim Erhitzen der Ammoniumsalze von Säuren (R·CO·ONH₄ \leftrightarrows R·CO·NH₂+ H₂O) s. Menschutkin, J. pr. [2] 29, 422, 442, 445; C. 1903 I, 112. Ähnliche Untersuchung über die Amidbildung durch Einw. von Ammoniak auf Ester ($R \cdot CO \cdot O \cdot R' + NH_3 \leq R \cdot CO \cdot NH_2 + H \cdot O \cdot R'$) s. Benz, Ph. Ch. 2, 865. — Untersuchungen über die Methoden der Darstellung: A. W. Hofmann, B. 15, 977; J. Schulze, J. pr. [2] 27, 512; Aschan, B. 31, 2344.

Über Siedepunktsregelmäßigkeiten bei Säureamiden vgl. O. SCHMIDT, B. 36, 2467. Durch Reduktion mit Natrium in Äthylalkohol, Amylalkohol oder sekundärem Octylalkohol entstehen die den Amiden entsprechenden Alkohole, daneben manchmal auch Amine (Scheuble, Löbl, M. 24, 623; 25, 341, 1081, 1102; s. auch Bouveault, Blanc, C. r. 138, 148). — Systematische Untersuchungen über die Einw. des Broms in alkalischer Lösung auf

Amide: A. W. Hofmann, B. 14, 2725; 15, 407, 752, 762; 17, 1407.

Die Säureamide bilden durch Austausch von Wasserstoff der CO·NH₂-Gruppe gegen Metallatome Metall-Derivate. Zur Konstitution dieser Verbindungen vgl.: Hantzsch, A. 296, 91; Kieseritzky, Ph. Ch. 28, 385; Ley, Kissel, B. 32, 1358; Titherley, Soc. 79, 407; Ley, Schäfer, B. 35, 1309, 1316.

Uber symmetrische und unsymmetrische sekundäre Amide R·CO·NH·CO·R und R·CO·NH·CO·R' vgl. TARBOURIECH, C. r. 137, 128, 326.
Zur Theorie der Umwandlungen, welche N-halogenierte Säureamide bei der Zersetzung mit Alkalien erleiden ("Hofmannsche Reaktion", z. B. Bildung von CH₃·N:CO bezw. CH₃·NH₂ und von CH₃·NH·CO·NH·CO·CH₃ aus CH₃·CO·NHBr) s.: Hoogewerf, VAN DOBF, R. 15, 107; GBAEBE, ROSTOWZEW, B. 35, 2747, HANTZSCH, B. 35, 3579; STIEG-LITZ, Am. 29, 49; MOHR, J. pr. [2] 72, 297; 78, 177, 228; SCHRÖTER, B. 42, 2336.

Iminoäther. A. Pinner hat seine Untersuchungen über die Iminoäther in dem Werk

"Die Imidoäther und ihre Derivate" [Berlin 1892] zusammengefaßt. Fettsäure-nitrile. Über das Vorkommen von mittleren und höheren Fettsäurenitrilen im Knochenteer s. Weidel, Ciamician, B. 13, 65. Über das Vorkommen unter den Produkten der Kalzination von abgedampfter Melassenschlempe s. Vincent, Bl. [2] 31, 156. — Über das Verhalten als Nährquelle für Pilze s. Czapek, B. Ph. P. 2, 572. — Über die basischen Eigenschaften der Nitrile vgl. Baever, Villiger, B. 34, 3616.

Halogen-Substitutionsderivate der Fettsäuren. Untersuchungen über den Ort, an dem die Substitution durch Halogen bei der Halogenierung der freien Fettsäuren bezw. ihrer Chloride oder Bromide erfolgt, s.: Auwers, Bernhardt, B. 24, 2209; Monte-martini, G. 28 II, 290, 305; Michael, B. 34, 4032, 4046; s. auch Sernow, C. 1901 I, 665. Über die Geschwindigkeit der Substitution verschiedener Fettsäuren durch Brom s. HELL, URECH. B. 13, 531.

Systematische Untersuchungen über das Verhalten der monohalogenierten und vizinal dihalogenierten niederen Fettsäuren bei der Zersetzung durch siedendes Wasser: Thomson, A. 200, 75; Fittig, A. 208, 115; 268, 55; B. 27, 2668; de Barr, Am. 22, 333. Über den Einfluß des Halogens in den halogensubstituierten Fettsäuren auf das Carboxyl und die Bildung von Lactonen aus ihnen s. Freer. A. 319, 345. Vergleichende Untersuchungen über die Esterifizierungs-Geschwindigkeit: Lichty, Am. 17, 27; 18, 590; A. 319, 369; W. L. Prager, Ph. Ch. 66, 296. Siehe auch Warder, C. 1897 I, 152. Vergleichende Untersuchungen über die Umsetzung verschiedener α-Bromfettsäureester mit primär-normalen Natriumalkylaten: Bischoff. B. 32, 1956.

1. Methansäure, Ameisensäure (Acidum formicicum) $CH_2O_2 = HCO_2H$.

Vorkommen der Ameisensäure.

In freiem Zustande im Sekret der Giftdrüsen gewisser Ameisen, z. B. Formica rufa (vgl. dazu Kobert, Lehrbuch der Intoxikationen, 2. Aufl., Bd. II [Stuttgart 1906], S. 86). In den Ameisenpuppen (Kobert, Fischer, C. 1903 II, 1251). In den Prozessionsraupen (Will, J. 1847/48, 546). Vielleicht in der Fleischflüssigkeit (Scherer, A. 69, 199). Im normalen menschlichen Harn (v. Jarsch, H. 10, 550). Im Pferdeharn (Schotter, H. 7, 378). Findet sich nach der Verfütterung von Amygdalin an Kaninchen im Harn (Ranke, J. pr. [1] 56, 17). Im rohen Honig (Vocel, B. 15, 2271). Im Plasmodium von Fuligo septica (Reinke, Rodewald), vgl. Czapek, Biochemie der Pflanzen, Bd. II [Jena 1905], S. 442). Im Mutterkorn (Mannassewitz, vgl. Czapek, Biochemie der Pflanzen, Bd. II [Jena 1905], S. 442). In den Tannennadeln (Aschoff, Ar. 90, 274). In den Brennesseln (Urtica urens und Urtica dioica) (Gorup-Besanez, A. 72, 267). In der Hundspetersilie (Aethusa Cynapium L.) (Power, Tutin, Am. Soc. 27, 1467). Im Safte von Sorghum saccharatum (Wiley, Maxwell, Am. 12, 216). Im Milchsaft von Bassia latifolia (Heckee, Schlagdenhauffen, C. r. 107, 949). In den Früchten von Gingko biloba (Béchamp, A. 130, 364). In Wacholderbeeren (Aschoff, Ar. 90, 272). In den Früchten von Tamarindus indica (Gorup-Besanez, A. 69, 370; vgl. dazu Grünzweig, A. 162, 226). In den Früchten von Ceratonia siliqua (Redtenbacher, A. 57, 177). In den Früchten von Sapindus saponaria (Gorup-Besanez, A. 69, 369). In unreifen Weintrauben (Erlenmeyer, B. 10, 635). In den Früchten von Arctostaphylos Uva-ursi (Ssanotzki, C. 1893 II, 1096). Anscheinend verdreitet in den Wurzelspitzen (Goebel, Czapek, Biochemie der Pflanzen [Jena 1905], Bd. II, S. 442, 873). Über das Vorkommen im Pflanzenreiche vgl.: Bergmann, J. 1683, 1392; Lieben, M. 19, 333; sowie Czapek, Biochemie der Pflanzen, Bd. II [Jena 1905], S. 441, 442. — An eine organische Base gebunden in der Luft, im Regenwasser, speziell im Nebel und in den Bodengasen (Henriet, C. r. 136, 1465). — In einigen Mineralwässern, so in dem Wasser de

Bildung der Ameisensäure.

Aus C₁-Verbindungen: Aus Methan und Luft bei 30-50° in Gegenwart von Borke als Katalysator, neben Formaldehyd und Methylalkohol (Sauerstoff- und Stickstoffindustrie Hansmann & Co., D. R. P. 214155; C. 1909 II, 1510). Neben Formaldehyd bei der Oxydation von Methan durch Ozon (Orro, A. ch. [7] 13, 109). - Kaliumformiat entsteht bei der Einw. von alkoh. Kalilauge auf Chloroform (Dumas, A. ch. [2] 56, 120). — Ameisensäure entsteht durch Oxydation von Methylalkohol-Dämpfen mittels Luft in Gegenwart von Platinschwarz bei gewöhnlicher Temperatur (Dumas, Peligot, A. 15, 7). Formiate entstehen neben Wasserstoff und Oxalsäure beim Erhitzen von Methylalkohol mit gepulvertem Kaliumhydroxyd oder einem Gemenge von Kalk und Kaliumhydroxyd (Dumas, Stas, A. 35, 137). Natriumformiat entsteht neben Natriumcarbonat beim Erhitzen von Natriummethylat im Luftstrom auf 150° (v. HEMMELMAYR, M. 12, 153); es entsteht neben anderen Produkten auch beim Erhitzen von Natriumäthylat und Natriumisoamylat (v. H., M. 12, 155). — Ameisensäure entsteht aus Formaldehyd unter dem Einfluß der dunklen elektrischen Entladung in Gegenwart von Sauerstoff (Comanducci, C. 1909 I, 1530); über weitere Oxydationsvorgänge, durch die Ameisensäure aus Formaldehyd gebildet wird, s. Bd. I, S. 561 – 562. Neben der äquivalenten Menge Methylalkohol entsteht Ameisensäure aus Formaldehyd durch Erhitzen mit Magnesiumoxyd oder durch Einw. mäßig starker Alkalilaugen schon bei gewöhnlicher Temperatur (Tollens, B. 16, 919; Loew, B. 21, 270; Delépine, Bl. [3] 17, 93J; Lieben, M. 22, 302; H. Euler, A. Euler, B. 38, 2556; 39, 38; Auerbach, B. 38, 2833). — Aus Kohlenoxyd und Wasser mittels der dunklen elektrischen Entladung (Losa-NITSCH, JOVITSCHITSCH, B. 30, 136; DE HEMPTINNE, C. 1897 II, 1044; LÖB, Z. El. Ch. 11, 749; 12, 290, 296). Beim Erhitzen von metallischem Kalium oder Natrium in einem Gemisch von einem Volum Wasserstoff und zwei Volumen Kohlenoxyd unter gleichzeitiger Abschei-

dung von freiem Kohlenstoff (Moissan, C. r. 134, 261; A. ch. [8] 6, 303). Ammoniumformiat entsteht beim Überleiten von Kohlenoxyd und wäßr. Ammoniakdämpfen über poröse Körper bei 80-150° (DE LAMBILLY, D.R.P. 78573; Frdl. IV, 20). Formiate entstehen ferner beim Erhitzen von Kohlenoxyd mit Kaliumhydroxyd (Berthelot, A. 97, 125), Natriumhydroxyd (Geuther, A. 202, 317), Natrionkalk oder Kalikalk (Merz, Tibirica, Natrumnydroxyd (Geothers, A. 202, 517), Natronkaik oder Kankaik (Mr. 11 Birlyk, B. 13, 23); vgl. auch Darstellung der Ameisensäure, S. 10. — Blausäure liefert bei der Verseifung durch Alkalien oder Säuren Ameisensäure (Geograf, A. 1, 54; Priouze, A. 2, 84). — Bei der photolytischen Zers. von feuchter Kohlensäure in Gegenwart von Uransalzen oder von Chlorophyll (Usher, Priestley, C. 1906 I, 1441; II, 1851). Aus Kohlensäure und Wasserstoff unter dem Einfluß der dunklen elektrischen Entladung (Losanitsch, Jovitschitzsch, B. 30, 137). Bei der Einw. der dunklen elektrischen Entladung auf feuchte Kohlensäure, neben anderen Produkten (Los., Jov., B. 30, 136; Löb, Z. El. Ch. 11, 749: 12, 288, 295). Bei der Elektrolyse von Wasser, durch welches Kohlensäure geleitet wird (Royer, Z. 1870, 318). Bei der Elektrolyse von kalt gehaltener, gesättigter Kaliumsulfatlösung unter Einleiten von Kohlensäure (COEHN, ZAHN, B. 37, 2836). Durch elektrolytische Reduktion von wäßr. Ammoniumcarbonatlösung (Ehrenfeld, B. 38, 4138). formiat entsteht neben Kaliumdicarbonat, wenn man Kalium unter einer Glasglocke der Einw. feuchter Kohlensäure aussetzt (Kolbe, Schmitt, A. 119, 251). Alkaliformiat entsteht durch Überleiten eines raschen Stromes trockner, reiner Kohlensäure über Kaliumoder Natriumhydrid; die Reaktion erfolgt bei Anwendung absolut trockner Materialien erst bei + 54°, bei Gegenwart einer Spur von Wasserdampf aber auch innerhalb des Temperaturintervalles von -85° bis +54° (Moissan, C. r. 136, 723; A. ch. [8] 6, 323). Alkaliformiat entsteht neben Alkalicarbonat und Wasserstoff bei der Einw. von Kohlensäure auf Natriumammonium zwischen -35° und -25° , bezw. auf Kaliumammonium zwischen auf Natrumammondin zwischen – 33°, bezw. auf Kaltunanmondin zwischen – 10° und – 5° (Rengade, C. r. 138, 630; Bl. [3] 31, 565). Beim Eintragen von Natriumamalgam in eine konz. Lösung von Ammoniumcarbonat (Maly, A. 135, 119). Bei der Einw. von Natriumamalgam auf Lösungen von Kalium., Natrium- oder Calciumdicarbonat (Ballo, B. 17, 7; vgl. Lieben, M. 16, 211; 18, 582). Beim Eintragen eines Gemisches von Zink und Zinkcarbonat in heiße Kalilauge (Maly, A. 135, 120). — Das Eisenoxydulsalz entsteht neben anderen Produkten beim Erhitzen von Schwefelkohlenstoff mit Wasser und überschüssiger Eisenfeile im geschlossenen Rohr auf 100° (Loew, B. 13, 324). — Ameisensäure entsteht auch bei der Oxydation von Methylamin mit Sulfomonopersäure (BAMBERGER, SELIGMANN, B. 35, 4299).

Aus Verbindungen höherer Kohlenstoffreihen: Neben anderen Produkten bei Einw. von Ozon auf Athylen (DRUGMAN, Soc. 89, 943). Durch Zersetzung des Äthylenozonides mit kaltem Wasser, neben Formaldehyd und aktivem Sauerstoff (HARRIES, Kötschau, B. 42, 3311). Aus Acetylen, wenn man dieses bei der Elektrolyse von Kalilauge an die Anode leitet (Coehn, Z. El. Ch. 7, 681). - Das Bariumsalz entsteht neben methionsaurem Barium beim Kochen von acetaldehyddisulfonsaurem Barium (s. Bd. I, S. 761) mit Barytwasser (Schröter, B. 31, 2190; A. 303, 123). Chloral wird durch Natronlauge in Chloroform und Natriumformiat gespalten (Liebig, A. 1, 198). Oxalsäure zersetzt sich beim Erhitzen unter Bildung von Kohlensäure und Ameisensäure (vgl. Gay-Lussac, A. ch. [2] 46, 219). Fügt man zu einer wäßr. Lösung von Oxalsäure Uranoxyd, so wird die Oxalsäure im Sonnenlicht sofort in Kohlensäure und Ameisensäure zersetzt (Seekamp, A. 122, 113). Sehr glatt verläuft der Zerfall in Kohlensäure und Ameisensäure beim Erhitzen von Oxalsäure mit Glycerin (Berthelot, C. r. 42, 447; A. ch. [3] 46, 482; A. 98, 139). Vgl. auch Darstellung von Ameisensäure, S. 10. — Ameisensäure bildet sich in geringer Menge bei der Oxydation von Maleinsäure mit Silberperoxyd (KEMPF, B. 39, 3716). In geringer Menge bei der Oxydation von p-Benzochinon mit Silberperoxyd (KEMPF, B. 38, 3964; 39, 3716, 3723). — Bei der Vergärung von Glycerin mit Bacillus butylicus Fitz (Buchner, Mrisen-HEIMER, B. 41, 1411). Beim Ranzigwerden der Fette und der Ölsäure (Scala, C. 1898 I, 439; G. 38 I, 307). — Bei der Destillation von Kohlenhydraten mit verdünnten Säuren (vgl. Lieben, M. 19, 347). Bei der Oxydation von Stärke, Zucker oder Eiweißstoffen mit Braunstein und verdünnter Schwefelsäure (Döbereiner, Gilberts Annalen 71, 107; A. 3, 144; GMELIN, Ann. d. Physik 16, 55). Entsteht ziemlich reichlich durch Zersetzung von Fructose in alkalischer Lösung bei Gegenwart von Wasserstoffsuperoxyd oder unter Durchleiten von Luft (Buchner, Meisenheimer, Schade, B. 39, 4221). In geringer Menge bei der Zersetzung von Glykose, Fructose und Galaktose mit verdünnter Natronlauge im Dunkeln, auch bei Luftabschluß (Meis., B. 41, 1009). Bei der Vergärung von Glykose mit Bacillus butylicus Fitz (Buch., Meis., B. 41, 1411). Entsteht in ziemlich beträchtlicher Menge bei der Vergärung von Glykose durch den Bacillus typhosus (Harden, Soc. 79, 619). Bei der alkoholischen Gärung von Zucker durch Hefe, wenn der Hefe gewisse Stickstoffverbindungen, z. B. Harnstoff als Nahrung dargeboten werden (Thomas, C. r. 136, 1015). Aus Glykose bei der Zerlegung durch Muskelpreßsaft (in welchem die Anwesenheit mehrerer glykolytischer Enwenden angenebenen ist (Strukter, B. 28, 670). Enzyme anzunehmen ist) (STOKLASA, B. 38, 670).

Darstellung der Ameisensäure.

Man erhitzt krystallisierte Oxalsäure mit wasserfreiem Glycerin; bei 75—90° destilliert unter Entwicklung von Kohlensäure und partieller Veresterung des Glycerins eine wäßr. Ameisensäure. Sobald die Kohlensäureentwicklung aufhört, fügt man wiederum Oxalsäure hinzu, worauf die Zersetzung sofort von neuem beginnt und eine wäßr., an Ameisensäure reichere Lösung übergeht. Gibt man nach dem Aufhören der Kohlensäureentwicklung krystallisierte Oxalsäure in das Entwicklungsgefäß nach, so destilliert schließlich konstant eine Ameisensäure von 56°/0. Wendet man wasserfreie Oxalsäure zum Nachfüllen an, so besitzt die überdestillierende Säure einen Gehalt von etwa 75°/0 (LORIN, C. r. 61, 382; Bl. [2] 5, 8, 10; 20, 242; A. ch. [4] 29, 370). An Stelle des Glycerins könner auch andere Polyoxyverbindungen wie Erythrit oder Mannit verwendet werden (LORIN, Bl. [2] 14, 367; 20, 241; 24, 437; A. ch. [4] 29, 367). — Rauchende Schwefelsäure wird mit Acetylen gesättigt, mit Wasser verdünnt und mit Barytwasser oder Kalkmilch im Überschuß gekocht. Nach dem Erkalten scheidet sich Bariumsulfat und Bariummethionat aus, in der Lösung ist ameisensaures Barium enthalten (SCHRÖTER, A. 303, 131). — Technische Darstellung von Formiaten durch Einw. von Kohlenoxyd auf erhitztes Alkali (bezw. auf alkalische Erden) unter erhöhtem Druck: Goldschmidt, D. R. P. 86419; Frdl. IV, 20; Elektrochemische Werke Bitterfeld, D. R. P. 179515; C. 1907 I, 382; auf erhitzte Gemische von Alkalicarbonaten und trocknem Calciumhydroxyd unter Druck: Höchster Farbw., D. R. P. 212844; C. 1909 II, 1095. Darstellung von Formiaten aus Kohlenoxyd und Alkalilösungen: Koepp & Co., D. R. P. 209417, 212641; C. 1909 I, 1786; II, 945.

Darstellung hochprozentiger bezw. wasserfreier Ameisensäure. Man destilliert eine käufliche Säure im Vakuum mit weniger Vitriolöl als erforderlich wäre, um mit dem vorhandenen Wasser das Hydrat $H_2SO_4 + H_2O$ zu bilden, bei höchstens 75°; durch Wiederholung des Verfahrens gewinnt man eine 98°/ojeg Säure (MAQUENNE, Bl. [2] 50, 662). Bei der Destillation von Formiaten mit Natriumdisulfat erhält man eine 97—98°/ojeg Ameisensäure (Landshoff & Meyer, D. R. P. 193509; C. 1908 I, 998). Man löst Natriumformiat in fast wasserfreier Ameisensäure oder Essigsäure, gibt 100° /ojeg Schwefelsäure oder saures schwefelsaures Natrium hinzu und destilliert; man erhält wasserfreie Ameisensäure (Hamel, C. 1905 I, 1701; D. R. P. 169730; C. 1906 I, 1584; Nitritfabrik, Akt.-Ges., D. R. P. 182691, 182776; C. 1907 I. 1469, 1470). Eine etwa 70° /ojege wäßr. Ameisensäure läßt sich durch Versetzen mit wasserfreier Oxalsäure, Abgießen von der sich ausscheidenden wasserhaltigen Oxalsäure und Destillieren in eine fast wasserfreie Säure überführen (Lorin, Bl. [2] 5, 10). Eine 99°/ojeg Säure gewinnt man durch Erwärmen von trocknem ameisensaurem Natrium mit wasserfreier Oxalsäure auf dem Wasserbade (Lorin, Bl. [2] 25, 520). Abscheidung der Ameisensäure aus Formiaten durch Flußsäure: Strauss, D. R. P. 209418; C. 1909 I, 1915. Wasserfreie Ameisensäure erhält man, wenn man gut getrocknetes Bleiformiat mit trocknem Schwefelwasserstoff bei 130° zerlegt (vgl. Liebig, A. 17, 69); Lorin (Bl. [2] 5, 10) verwendet an Stelle des Bleisalzes das Kupfersalz.

Physikalische Eigenschaften der Ameisensäure.

Wasserfreie Ameisensäure ist eine farblose, schwach rauchende Flüssigkeit von stechendem Geruch und ätzender Wirkung auf die Haut (vgl. S. 13).

Erstarrungspunkt: 7° (Jones, Murray, Am. 30, 197). F: 8,6° (Berthelot, vgl. Henninger, B. 9, 362), 8,43° (Pettersson, Ekstrand, B. 13, 1194), 8,3° (Zander, A. 224, 57). — Kp₇₆₀: 100,8° (Zander, A. 224, 57). Siedepunkte unter verschiedenen Drucken bezw. Dampfdrucke bei verschiedenen Temperaturen: Konowalow, Ann. d. Physik [N. F.] 14, 44: G. Schmidt, Ph. Ch. 7, 445, 466; Kahlbaum, B. 16, 2480; Ph. Ch. 13, 34; 26, 591; Richardson, Soc. 49, 765, 776. — D°: 1,2415 (Zander, A. 224, 57). D°: 1,2448; D¹¹/₁₄: 1,2308; D¹²/₁₄: 1,2266; D¹³/₁₅: 1,2201; D¹³/₁₅: 1,2095; D¹³/₁₅: 1,2029 (Pettersson, J. pr. [2] 24, 299). D°: 1,2440; D¹³/₁₅: 1,2132 (Walden, Ph. Ch. 65, 139). D^{100,3}: 1,1170 (R. Schiff, B. 19, 561). Ausdehnung: Zander, A. 224, 58.

Ameisensäure ist mit Wasser in allen Verhältnissen mischbar. Wärmetönung beim Mischen mit Wasser: Berthelot, J. 1873, 76; Lüdeking, J. 1886, 217. Ameisensäure bildet keine Hydrate (Kremann, M. 28, 893; Faucon, C. r. 148, 39; vgl. auch Colles, Soc. 89, 1250). Durch wiederholte Destillation wäßr. Ameisensäure erhält man eine Säure von bestimmter Konzentration und festliegendem Siedepunkt; die Zusammensetzung dieser konstant siedenden wäßr. Säure ist vom Druck abhängig. Eine Säure mit 22,5% Wasser siedet konstant bei 107,1% unter 760 mm Druck (Roscoe, A. 125, 320; vgl. dazu Kremann, M. 28, 893). Unter einem Druck von 1830 mm entweicht aus dieser Säure zunächst Wasser, dann destilliert eine Säure mit 16,8% Wasser und dem konstanten Siedepunkt 134,6% (Roscoe, A. 125, 322). Bleibt wäßr. Ameisensäure über konz. Schwefelsäure stehen, so resultiert eine Säure mit 37% Wasser (Lobin, Z. 1865, 693; vgl. dazu Kremann, M. 28, 893).

Spezifisches Gewicht der wäßr. Ameisensäure:

Gewichtsprozente Ameisensäure	\mathbf{D}_{4}^{20}	Gewichtsprozente Ameisensäure	\mathbf{D}_{4}^{20}	Gewichtsprozente Ameisensäure	$\mathbf{D^{20}_{\ 4}}$
$10,00^{\circ}/_{0}$	1,0247	40,000/0	1,0964	70,000/0	1,1656
20.00 ,,	1,0489	50,00 ,,	1,1208	80,00 ,,	1,1861
30,00 .,	1,0730	60,00 ,,	1,1425	90,00 ,,	1,2045

(RICHARDSON, ALLAIRE, Am. 19, 150). Spezifisches Gewicht für verschiedene, nach molekularen Mengen bereitete Ameisensäure-Wasser-Gemische: Lüdeking, J. 1886, 216; Drucker, Ph. Ch. 52, 647. — Brechungsvermögen von Ameisensäure-Wasser-Gemischen: Homfray, Soc. 87, 1436. Oberflächenspannung wäßr. Lösungen: Drucker, Ph. Ch. 52, 647. Viscosität von wäßr. Lösungen: I. Traube, B. 19, 884; Tsakalotos, C. r. 146, 1146. Spezifische Wärme von wäßr. Lösungen: Lüdeking, J. 1886, 217. — Verteilung von Ameisensäure zwischen Wasser und Benzol: Keane, Narrakott, C. 1909 II, 2135. Ameisensäure löst sich in flüssiger schwefliger Säure (Diels, Lalin, B. 41, 3426). — Kryoskopisches Verhalten in Wasser und in Essigsäure: Jones, Murray, C. 1904 I, 1389. Kryoskopisches Verhalten in Dimethylanilinlösung: Ampola, Rimatori, G. 27 I, 64. — Molekulare Gefrierpunktsdepression der Ameisensäure: 29 (Raoult, A. ch. [6] 2, 91). Melekulare Siedepunktserhöhung: 34 (Bruni, Berti, R. A. L. [5] 9 I, 397; Ciusa, R. A. L. [5] 18 II, 67 Anm. 2), 24 (Beckmann, Ph. Ch. 57, 138). — Ameisensäure bestzt nach ebullioskopischen Versuchen eine abnorm hohe dissoziierende Kraft; so ist z. B. Natriumformiat in Ameisensäure besure zu 69-87% dissoziiert (B., Ph. Ch. 57, 139).

Brechungsvermögen der Ameisensäure: n_{α}^{20} : 1,36927; n_{β}^{20} : 1,37643; n_{γ}^{20} : 1,38041 (Landaueren 1,37643; n_{γ}^{20} : 1,38041)

DOIA, Ann. d. Physik 117, 362). Absorptionsspektrum: Spring, R. 16, 1.

Oberflächenspannung und Binnendruck: Walden, Ph. Ch. 66, 395; vgl. I. Traube, Ph. Ch. 68, 293. Viscosität: Thorpe, Rodger, Transact. Royal Soc. (A) 185, 508.

Schmelzwärme: Pettersson, J. pr. [2] 24, 297. Verdampfungswärme: Brown, Soc. 83, 992. Molekulare Verbrennungswärme für flüssige Ameisensäure bei konstantem Druck: 61,7 Cal. (Berthelot, A. ch. [6] 28, 137), für dampfförmige Ameisensäure bei konstantem Druck: 69,39 Cal. (Thomsen, Ph. Ch. 52, 343). Spezifische Wärme: Pettersson, J. pr. [2] 24, 306; R. Schiff, A. 284, 324.

Magnetische Suszeptibilität: Meslin, C. r. 140, 237; Pascal, Bl. [4] 5, 1113. Magnetische Rotation: Perkin, Soc. 45, 575. Dielektrizitätskonstante und elektrische Absorption: Drude, Ph. Ch. 23, 309. Dielektrizitätskonstante bei niedriger Temperatur: Dewar, Fleming, C. 1897 II, 564. Elektrisches Leitvermögen: Ostwald, Ph. Ch. 3, 174; Carrara, Levi, G. 32 II, 42. Dissoziationskonstante k = 2,14 × 10⁻⁴ (O., Ph. Ch. 3, 174). Elektrische Leitfähigkeit unvollständig neutralisierter Lösungen von Ameisensäure: Bruni, Z. El. Ch. 14, 703, 732; Br., Sandonnini, Z. El. Ch. 14, 824; Br., Aita, R. A. L. [5] 17 II, 300. Elektrische Leitfähigkeit in flüssigem Chlorwasserstoff: Archibald, Am. Soc. 29, 1421. Dissoziationswärme: v. Steinwehr, Ph. Ch. 38, 198. Ameisensäure ist eine wesentlich stärkere Säure als Essigsäure. Gießt man konz. Ameisensäure auf ein Gemenge von Kaliumnitrat und Brucin, so färbt sich die Masse blutrot, ein Beweis, daß durch die konz. Ameisensäure Salpetersäure in Freiheit gesetzt worden ist (Cazeneuve, Bl. [3] 25, 427). Grad der Farbveränderung von Methylorangelösung als Maß der Affinitätskonstante: Veley, Ph. Ch. 57, 154.

Chemisches Verhalten der Ameisensäure.

Ameiseusäure wird durch Bestrahlung mit ultraviolettem Licht rasch zersetzt (Thiele, B. 40, 4915; Z. Ang. 22, 2482). — Erhitzt man Ameisensäure im geschlossenen Rohr auf 150—160°, so zerfällt sie in Kohlenoxyd und Wasser (Engler, Grimm, B. 30, 2921). Die gleiche Zersetzung erfolgt, wenn man konz. Ameisensäure mit entwässerter Oxal-äure auf 105° oder mit wasserfreiem ameisensaurem Kalium oder Natrium auf 150—155° erhitzt (Lorin, Bl. [2] 25, 518; J. 1876, 515). Natrium- und Kaliumformiat geben beim raschen Erhitzen auf 440° im luftverdünnten Raume Wasserstoff und hauptsächlich oxalsaures Salz, weniger kohlensaures Salz; bei niederer Temperatur und in Gegenwart von Luft entsteht vorwiegend kohlensaures Salz (Dumas, Stas, A. ch. [2] 73, 122; A. 35, 138; Pelicot, A. ch. [2] 73, 220; Erlenmeyer, Gütschow, C. 1868, 420; Merz, Weith, B. 15, 1509). Überführung der Alkaliformiate in Oxalate im luftverdünnten Raum bei 280°: Elektrochemische Werke Bitterfeld, D. R. P. 204895; C. 1909 I, 326. Glatte Überführung von Natriumformiat in Natriumoxalat durch Erhitzen von Natriumformiat in Gegenwart von etwa 1°/₀ Alkali auf 290—360°: Köpp & Co., D. R. P. 161512; C. 1905 II, 367. Beim Erhitzen von ameisensaurem Magnesium, Calcium oder Barium entsteht nur kohlensaures Salz, aber kein oxalsaures (Merz, Weith, B. 15, 1507); daneben werden Methylalkohol und Formaldehyd gebildet (Lieben, Paternò, A. 167, 293). Läßt man flüssige Ameisensäure zu schwach erhitztem Calciumcarbid fließen, so erfolgt Zerfall in Wasser und Kohlenoxyd (Hafiin, B. 39, 1703; Ar. 244, 236). — Von feinverteiltem Rhodium wird Ameisensäure in Wasser-

stoff und Kohlensäure zerlegt; in der gleichen Weise wirken Iridium und Ruthenium, während Palladium und Platin keine Reaktion auslösen (Deville, Debray, C.r. 78, 1782; vgl. Schade, Ph. Ch. 57, 18; Pikos, Ch. Z. 32, 906). Ameisensäure zerfällt beim Überleiten über gefällte, unterhalb Rotglut getrocknete Tonerde bei 200° in Wasser und Kohlenoxyd; beim Überleiten über wasserfreie Thorerde Tho. Dei 200–350° findet außerdem noch der Zerfall in Wasser und Kohlensäure und Formaldehyd statt, welcher zwischen 250° und 300° vorherrscht (Senderens, C. r. 148, 929; Bl. [4] 5, 483). Beim Überleiten über fein verteiltes Nickel bei 100° erfolgt Zerfall in Wasserstoff und Kohlensäure (Mailhe, Ch. Z. 33, 253). — Elektrolyse der Ameisensäure: Bourgoin, A. ch. [4] 14, 181; 28, 122; Bunge, B. 9, 1598; H. 12, 415; Petersen, C. 1897 II, 518; Jahn, Ann. d. Physik [N. F.] 37, 408; Salzer, Z. El. Ch. 8, 893. Elektrolyse durch Wechselstrom: Brochet, Petit, C. r. 140, 442; Z. El. Ch. 11, 451; A. ch. [8] 5, 338. Bei der Einw. der dunklen elektrischen Entladung auf Ameisensäure entstehen Kohlenoxyd, Kohlensäure und Wasserstoff (Löb, Z. El. Ch. 12, 302; vgl. Losanitsch, B. 42, 4398). Bei der Einw. der dunklen elektrischen Entladung auf ein Gemisch von Ameisensäuredampf mit Wasserdampf entstehen Wasserstoff, Kohlenoxyd, Kohlensäure, Methan und Formaldehyd (Löb, Z. El. Ch. 11, 751; 12, 302). Einw. der dunklen elektrischen Entladung in Gegenwart von Stiekstoff: Berthetot, C. r. 126, 683. Zersetzung durch elektrische Schwingungen: von Hemptinne, Ph. Ch. 25, 292.

Die Dämpfe der Ameisensäure lassen sich an der Luft entzünden und brennen mit blauer Flamme (vgl. Liebic, A. 17, 70). — Ameisensäure wird durch wasserfreies Eisenchlorid im Sonnenlicht zu Kohlensäure oxydiert (Benrath, J. pr. [2] 72, 224); in der gleichen Weise wirkt Chinon im Licht (Clamician, Silber, R. A. L. [5] 10 I, 97). Infolge ihrer Leichtoxydierbarkeit wirkt Ameisensäure stark reduzierend. — Bei Gegenwart von wenig Schwefelkohlenstoff gibt wasserfreie Ameisensäure mit Brom ein Additionsprodukt, das aber schon in der Kälte in Bromwasserstoff und Kohlensäure zerfällt (Hell, Mühlhäuser, B. 11, 245). Bei kurz andauernder Einw. von Salpetersäure auf Ameisensäure entsteht Oxalsäure, bei höherer Temperatur und mit einem Überschuß von Salpetersäure werden Kohlensäure und Wasser gebildet (Ballo, B. 17, 9). Oxydation der Ameisensäure durch Wasserstoffsuperoxyd: Dakin, C. 1908 I, 1259. Einfluß von Katalysatoren auf die Oxydation durch Wasserstoffsuperoxyd: Loevenhart, Kastle, Am. 29, 424. Oxydation durch Extrakt tierischer Organe in Gegenwart von H₂O₂: BATTELLI, C. r. 138, 651. Die Oxydation der Ameisensäure wird durch Kohle, die Ameisensäule in wäßr. Lösung adsorbiert, katalytisch beschleunigt (FREUND-LICH, Ph. Ch. 57, 433, 444, 458). Kinetik der Reaktion mit Permanganat: Schilow, B. 36, 2747; SKRABAL, PREISS, M. 27, 503. Fein zerriebenes Quecksilberoxyd löst sich in wasserhaltiger Ameisensäure bei gewöhrlicher Temperatur auf; die Lösung hinterläßt beim Eintrocknen im Vakuum über Schwefelsäure eine Krystallmasse, die beim geringsten Erwärmen unter Bildung von Kohlensäure und freier Ameisensäure ameisensaures Quecksilberoxydul liefert (vgl. Liebig, A. 17, 74). Erwärmt man Ameisensäure mit Quecksilberoxyd oder Silberoxyd, so erfolgt unter Kohlensäureentwicklung Reduktion zu Metall (vgl. Liebig, A. 17, 74). Quecksilberchlorid wird beim Kochen mit Ameisensäure zu Quecksilberchlorür reduziert (vgl. Liebig, A. 17, 74). Wasserlösliche Silber- und Quecksilbersalze verhalten sich gegen Ameisensäure wie die entsprechenden Oxyde (vgl. L., A. 17, 74). Gold- und Platinlösungen werden beim Erwärmen mit Ameisensäure nicht reduziert (LIEBIG, A. 17, 74), wohl aber durch ameisensaures Natrium (Göbel; vgl. Gm. I, 232).

Ameisensäure zerfällt beim Erhitzen mit Zinkstaub in Kohlenoxyd und Wasserstoff (Jahn, M. 1, 679). Beim Überleiten von Ameisensäuredämpfen und Wasserstoff über erhitzte Metalle entsteht Formaldehyd (Bad. Anilin- u. Sodafabr., D. R. P. 185932; C. 1907 II, 655).

Beim Erwärmen von Ameisensäure oder Formiaten mit konz. Schwefelsäure entweicht reines Kohlenoxyd (Döbereiner, Gm. I, 232; vgl. Liebig, A. 17, 73). Geschwindigkeit der Zersetzung von Ameisensäure in konz. Schwefelsäure: J. Meyer, Z. El. Ch. 15, 506. Zur Zersetzung durch konz. Schwefelsäure vgl. ferner Lamplough, C. 1909 I, 736; Veley, Chem. N. 99, 175.

Zur Veresterungsgeschwindigkeit der Ameisensäure vgl.: Petersen, C. 1906 II, 228; Sudborough, Gittins, Soc. 93, 212: Goldschmidt, Z. El. Ch. 15, 5. Ameisensäure liefert mit Mercaptanen Ester der Trithioameisensäure (Holmberg, B. 40, 1741). Beim Erhitzen von ameisensaurem Calcium mit essigsaurem Calcium entsteht Acetaldehyd (Limpricht, A. 97, 369; vgl. dazu Piria, A. ch. [3] 48, 113). Benzoylehlorid wirkt auf Natriumformiat unter Entstehung von Benzoesäure, Kohlenoxyd und Natriumchlorid (Gerhard, A. 87, 157). Phosgen wirkt auf Natriumformiat bei 140° nach der Gleichung: 2 NaCHO₂+COCl₂ = CH₂O₂+CO+CO₂+2NaCl (Otto, B. 21, 1267). Beim Erhitzen von ameisensaurem Natrium mit benzolsulfonsaurem Kalium entsteht benzoesaures Natrium (V. Meyer, A. 156, 273). Geschwindigkeit der Reaktion von Ameisensäure mit Anilin und mit o-Toluidin (Bildung von Form-anilid bezw. -toluidid) mit und ohne Katalysator (Pikrinsäure): Goldschmidt, Brauer, B. 39, 97, 102. Ameisensäure verbindet sich mit Dimethylanilin im Gegenwart von ZnCl₂ oder HCl zu Tetramethyl-p-p'-diaminodiphenylmethan (Votoček, Krauz, B. 42,

1604). Ameisensäure liefert beim Erhitzen mit a-alkylierten Hydroxylaminen $H_2N \cdot O \cdot R$ Äther der Formhydroxamsäure HCO · NH · OR (Nef., Biddle, B. 31, 2721; Biddle, A. 310, 9; Am. 33, 63). Liefert mit Alkylmagnesiumverbindungen R · Mg · Halg nach der Grignardschen Methode Aldehyde R · CHO (Houben, Ch. Z. 29, 667).

Biochemisches und physiologisches Verhalten der Ameisensäure.

Soc. 79, 386, 459; OMELIANSKI, C. 1904 I, 684; 1905 II, 841).

Die wasserfreie Säure wirkt auf die Haut stark ätzend und ruft die Bildung von Blasen und schließlich von schmerzhaften, eiternden Wunden hervor (vgl. Liebig, A. 17, 70). Weiteres über das physiologische Verhalten von Ameisensäure und ameisensauren Salzen siehe in Kobert, Lehrbuch der Intoxikationen, 2. Aufl. Bd. II [Stuttgart 1906], S. 87; ferner in Abderhaldens Biochemischem Handlexikon, Bd. I, 2 [Berlin 1911], S. 915.

Verwendung der Ameisensäure.

Die 25% ige wäßr. Ameisensäurelösung ist offizinell. Ameisensäure findet in wäßr. alkoh. Lösung als Ameisenspiritus (Spiritus formicarum) pharmazeutische Verwendung.

Verwendung von Ameisensäure in der Färberei und Druckerei: LAMB, C. 1904 I, 128; KAPFF, C. 1905 I, 306, II, 858, 1470; ABT, C. 1905 II, 583, 1397; 1906 I, 103; PFUHL, C. 1906 I, 509. Verwendung von Formiaten als Beizsalzen beim Färben mit Alizarinfarbstoffen: Höchster Farbw., D. R. P. 133719; C. 1902 II, 833.

Ameisensäure besitzt keimtötende Eigenschaften (vgl. Jodin, C. 1866, 140) und findet als Konservierungsmittel von Fruchtsäften, Brennereimaischen usw. Verwendung (Otto, Tolmacz, C. 1904 I, 829; Seifert, C. 1904 II, 1163; Lange, C. 1905 II, 1296; Jacquemin, C. 1906 I, 383; Henneberg, C. 1906 I, 694; Lebbin, Ch. Z. 30, 1009).

Verwendung von Formiaten zur Darstellung von oxalsauren Salzen (vgl. auch S. 11): Goldschmidt, D. R. P. 111078; C. 1900 II, 549; Elektrochemische Werke Bitterfeld. D. R. P. 144150; C. 1903 II, 777; Köpp & Co., D. R. P. 161512; C. 1905 II, 367.

Analytisches.

Nachreis. Ameisensäure gibt in wäßr. Lösung mit einer konz. Natriumdisulfitlösung eine gelbrote Färbung (Comanducci, C. 1904 II, 1168; G. 36 II, 793). Man digeriert die ameisensäurehaltige Lösung bei gewöhnlicher Temperatur mit metallischem Magnesium und prüft dann auf Formaldehyd (Fenton, Sisson, C. 1908 I, 1379). Beim vorsiehtigen Erhitzen mit äthylschwefelsaurem Kalium tritt der Geruch des Ameisensäureäthylesters auf (Castellana, R. A. L. [5] 14 I, 467; G. 36 I, 108). Ferner dient zum Nachweis das Verhalten gegen Quecksilberoxyd, Quecksilberchlorid und Silbernitrat (s. S. 12).

Prüfung auf Reinheit s. Deutsches Arzneibuch, 5. Ausg., S. 19.

Quantitative Bestimmung. Man neutralisiert die Ameisensäure, erwärmt die Lösung mit einem großen Überschuß von Mercurichlorid auf dem Wasserbade und wägt das ausgeschiedene Mercurochlorid (Scala, G. 20, 394; Lieben, M. 14, 753; Coutelle, J. pr. [2] 73, 67; Franzen, Greve, J. pr. [2] 80, 368); aus dem Gewicht des Mercurochlorids erhält man dasjenige der Ameisensäure durch Multiplikation mit 0,097726 (Franzen, Greve, J. pr. [2] 80, 386). 10 ccm einer $1^0/_0$ igen Ameisensäurelösung werden mit 20 ccm einer 20%/gigen Mercuriacetatlösung und 70 ccm Wasser gekocht; das nach dem Abkühlen ausfallende Mercuroacetat wird nach dem Trocknen in Salpetersäure gelöst, durch Kochsalz Mercurochlorid ausgefällt, welches nun getrocknet und gewogen wird (LEVS, Bl. [3] 19, 472; vgl. indes Coutelle, J. pr. [2] 73, 69; Franzen, Greve, J. pr. [2] 80, 386). Bestimmung durch Reduktion von Mercurichlorid in schwach essigsaurer Lösung bei Gegenwart reichlicher Mengen von Natriumacetat im siedenden Wasserbade und durch jodometrische Bestimmung des unverbrauchten Mercurichlorids: Auerbach, Plüddemann, C. 1909 I, 688. Man macht Lösungen von Ameisensäure bezw. von ameisensauren Salzen mit Alkalilauge schwach alkalisch, gibt zu der siedenden Lösung Permanganatlösung und zersetzt das überschüssige Permanganat durch folgeweise Zugabe von Oxalsäure und verdünnter Schwefelsäure; den Überschuß an Oxalsäure titriert man mit Permanganat zurück (Klein, Ar. 225, 524; B. 39, 2641; vgl.: Lieben, M. 14, 747; Jones, Am. 17, 540). Titrimetrische Bestimmung der Ameisensäure und ihrer Salze mittels $^{10}/_{10}$ -Kaliumpermanganatlösung in schwefelsaurer Lösung: Grossmann, Aufrecht, B. 39, 2455. Man kocht 10-20 ccm einer Ameisensäurelösung, die bis 0,5 g enthalten kann, mit 50 ccm einer 6% jegen Kaliumdichromatlösung und 10 ccm konz. Schwefelsäure ½—1 Stunde, bringt die Lösung auf 200 ccm und bestimmt in einem abgemessenen Teil jodometrisch die unveränderte Chromsäure (FREYER, Ch. Z. 19, 1184). Bestimmung kleiner Mengen Ameisensäure mittels Kaliumdichromats und Schwefelsäure: Nicloux, Bl. [3] 17, 839. Titrimetrische Bestimmung der Ameisensäure durch Natriumhypobromit-Lösung: Rupp, Ar. 243, 71. Bestimmung mittels Jodsäure: Béhal, A. ch. [7] 20, 413. Gasometrische Bestimmung der Ameisensäure und ihrer Salze durch Zersetzung mit Schwefelsäure und Messung des entwickelten Kohlenoxyds: Wegner, Fr. 42, 427.

Nachweis und Bestimmung von Ameisensäure im käuflichen Eisessig vgl. bei Essigsäure, Syst. No. 158.

Nachweis und Bestimmung von Ameisensäure in Nahrungsmitteln: Smith, Am. Soc. 29, 1236; Merl, C. 1908 II, 1639; Schwarz, Weber, C. 1909 I, 1199.

Ameisensaure Salze (Formiate) und salzartige Verbindungen der Ameisensäure mit Metallsalzen.

Alle ameisensauren Salze sind in Wasser leicht löslich; die meisten sind gut krystallisierbar. — Zersetzung von Metallformiaten in Gegenwart von Wasser: Riban, Bl. [2] 38, 108. NH4CHO2+CH2O2. Sechseckige Tafeln. Löslichkeit in Ameisensäure und in Wasser: Groschuff, B. 36, 4351. — NH4CHO2. Monokline (v. Lang, J. 1858, 281) Krystalle. D: 1,266 (Schröder, B. 14, 21). Läßt sich aus heißer überschüssiger Ameisensäure unverändert umkrystallisieren (Reik, M. 23, 1035). F: 114-116° (Curtius, Jay, J. pr. [2] 39, 34). Sublimiert und destilliert im Vakuum unzersetzt (Reik, M. 23, 1038). Löslichkeit in Wasser: Groschuff, B. 36, 4353. Lösungswärme: Berthelot, J. 1873, 77. Ist triboluminescent (Trautz, Ph. Ch. 53, 51). Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Druck: 129,5 Cal. (Stohmann, J. pr. [2] 52, 60). Zerfällt bei raschem Erhitzen auf 180° fast völlig in Formamid und Wasser; gleichzeitig entstehen Spuren von Blausäure (Andersch, B. 12, 973; vgl. auch Hofmann, B. 15, 980); ein saures Ammoniumsalz entsteht bei der Destillation unter gewöhnlichem Druck nicht (Reik, M. 23, 1036). — Verbindung C₈H₁₆N. B. Entsteht neben höher siedenden Verbindungen C₁₀H₁₉N (?) und anderen Produkten bei 4—5-stündigem Erhitzen von (1 Tl.) Aceton mit (1½ Tln.) Ammoniumformiat auf 200-210° (Leuckart, J. pr. [2] 41, 337). Öl. Kp: 155-156°. Starke Base. — C₈H₁₅N + HCl. Nadeln. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther. — (C₈H₁₆N + HCl)₂+PtCl₄. Kleine orangefarbene Nadeln. Zersetzt sich bei 204°. Sehr schwer löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol und Äther. — Ameisensaures Hydroxylamin NH₂O+CH₂O₂. In Wasser leicht lösliche Nadeln (Saabanejew, Ж. 31, 377; C. 1899 II, 32). F: 76°. Löslich in heißem Alkohol, fast unlöslich in Äther, Ligroin. Geht bei längerem Stehen über Calciumchlorid in Formhydroxamsäure über (Jones, Oesper, Am. 42, 517). — Hydrazindiformiat N₂H₆(CHO₂)₂. Nadeln. Schmilzt bei 128° unter Gasentwicklung (Cuettus, Jay, J. pr. [2] 39, 40). Äußerst löslich in Wasser, daraus durch absol.

LiCHO₂+H₂O. Rhombische (Handl, J. 1859, 324) Prismen (Souchay, Groll, J. 1859, 324; vgl. Rammelsberg, A. 56, 221). Dichte der ganzen Krystalle: 1,435; Dichte der gepulverten Krystalle: 1,479 (Schröder, B. 14, 21). Ist luftbeständig (Souch., Groll; Groschuff, B. 36, 1790). Leicht löslich in Wasser, weniger löslich in Alkohol und Äther (Souch., Groll.) Wird bei 94° wasserfrei. Bei 18° sind in 100 g wäßt. Lösung 27,85 g wasserfreies Salz enthalten (Groschuff, B. 36, 1790). Brechungsvermögen der wäßt. Lösung: Kanonnikow, J. pr. [2] 31, 344. Ist triboluminescent (Genez, C. r. 140, 1339). Elektrisches Leitvermögen: Ostwald, Ph. Ch. 1, 103. — NaCHO₂ + CH₂O₂. B. Aus aquimolekularen Mengen neutralem Natriumformiat und Ameisensäure (Groschuff, B. 36, 1789). Zerfließliche Nadeln aus Ameisensäure. Verwandelt sich bei 66° in das neutrale Salz und dessen ameisensaure Lösung. — NaCHO₂. B. Beim Sättigen von Ameisensäure mit Soda (Souchay, Groll., J. pr. [1] 76, 471). Wird wasserfrei in monoklinen (Fock, J. 1882, 814; v. Lang, Z. Kr. 25, 515) Krystallen erhalten (vgl. S., G., J. pr. [1] 76, 471; J. 1859, 324). D: 1,919 (im Mittel) (Schröder, B. 14, 21). Das wasserfreie Salz schmilzt bei 253°. Aus der wäßt. Lösung erhält man bei 0° das in Nadeln krystallisierende Trihydrat NaCHO₂ + 3 H₂O; dieses geht bei 17° in das Dihydrat NaCHO₂ + 2 H₂O und bei 25° in das wasserfreie Salz über (Groschuff, B. 36, 1788). Löslichkeit in Wasser: Gr., B. 36, 1788. Lösungswärme des wasserfreien Salzes: Berthelot, J. 1873, 77. Brechungsvermögen der wäßt. Lösung: Kanonnikow, J. pr. [2] 31, 344. Elektrisches Leitvermögen: Ostwald, Ph. Ch. 1, 99. Natriumformiat absorbiert bei gewöhnlicher Temperatur 11°/₀ Schwefeldioxyd (Höchster Farbw., D. R. P. 212902; C. 1909 II, 1095). — KCHO₂ + CH₂O₂. B. Aus neutralem Kaliumformiat und wasserfreier Ameisensäure (Groschuff, B. 36, 1785). Sechseckige Tafeln. Ist sehr hygroskopisch. Bei 95° erfolgt Umwandlung in neutrales Salz und dessen ameisensaure Lösung, bei 120° Bildung einer klaren Fü

100 g gesättigter wäßr. Lösung sind bei 18° 76,8 g wasserfreies Salz enthalten (Groschuff, B. 36, 1785). Lösungswärme: Berthelor, J. 1873, 77. Ist triboluminescent (Trautz, Ph. Ch. 53, 50). Elektrisches Leitvermögen: Ostwald, Ph. Ch. 1, 102. — Rubidiumformiat. Brechungsvermögen der wäßr. Lösung: Kanonnikow, J. pr. [2] 31, 344. —

Caesiumformiat. Brechungsvermögen der wäßr. Lösung: Kanonnikow, J. pr. [2] 31, 346.

Cuproformiat Cu₂(CHO₂)₂. B. Man löst Cuprooxyd in Ammoniumformiat-Lösung
unter Zusatz von Ammoniak, fügt Alkohol hinzu und fällt mit Ameisensäure (Angel, Soc.
89, 347). Farblose Nadeln. Ist in trocknem Zustande längere Zeit haltbar. Wird an feuchter
Luft oder durch Wasser unter Bildung von Cuprooxyd und Ameisensäure zersetzt. Gibt
mit wäßr. Ameisensäure und verdünnter Schwefelsäure metallisches Kupfer. — Cu₂(CHO₂)₂ +
4NH₃ + ½H₂O: Ioannis, C. r. 138, 1499. — Cupriformiat Cu(CHO₂)₂. Krystallisiert
aus Wasser je nach der Temperatur, bei der es sieh aus der Lösung ausscheidet, wasserfrei
oder mit 2 Mol. Wasser oder mit 4 Mol. Wasser (Lossen, Voss, A. 266, 36). Aus einer bei
75—85° sehr allmählich verdunstenden Lösung erhält man wasserfreie, sattblaue Krystalle
(L., V.); Lösungswärme des wasserfreien Salzes: Berthelot, J. 1873, 77. Aus einer bei
50—60° langsam verdunstenden Lösung scheidet sich das Salz Cu(CHO₂)₂ +2H₂O in hellblaugrünen, monoklinen (L., V., vgl. v. Zepharovich, J. 1861, 432) Tafeln aus. Die gewöhnliche Form des Cupriformiats stellt das Tetrahydrat Cu(CHO₂)₂ +4H₂O dar. Dieses
krystallisiert monoklin (Heusser, Ann. d. Physik 83, 68; J. 1851, 435). Dichte der genzen
Krystalle: 1,795; Dichte der gepulverten Krystalle: 1,811 (Schröder, B. 14, 23). Dⁿ: 1,812
(Brill, Evans, Soc. 93, 1445). Lösungswärme des Tetrahydrates: Berthelot, J. 1873,
77. Abhängigkeit der Farbe von der Konzentration der wäßr. Lösung: Sidgwick, Tizard,
Soc. 93, 191. Ist tribolumineseent (Gernez, C. r. 140, 1339). Geht beim Kochen der wäßr.
Lösung an der Luft in das Salz Cu(CHO₂)₂ +2Cu(OH)₂ über (Riban, Bl. [2] 38, 112). —
Cu(CHO₂)₂ +2Cu(OH)₃. B. Beim Kochen einer wäßr. Lösung des neutralen Cupriformiats
(Riban, Bl. [2] 38, 112). Blaßgrünes Pulver. Unlöslich in Wasser. Zerfällt bei längerem
Kochen mit Wasser langsam unter Bildung von Kohlensäure und Cuprooxyd. —
(Cu[(As O₂)₂Cu]₃(O·CHO)₂. Zur For

OBc4 (CHO₂₎₆. B. Durch Einw. überschüssiger Ameisensäure auf Berylliumcarbonat, evtl. in Gegenwart einer Spur Wasser (Lacombe, C. r. 134, 772; vgl. auch Tanatab, Ku-Bowski, C. 1908 I, 102). Krystalle. Sublimiert ohne zu schmelzen. Unlöslich in allen Lösungsmitteln. Wird durch siedendes Wasser zersetzt. — MgBr₂ +6CH₂O₂. B. Durch Einw. von Ameisensäure auf das Diätherat MgBr₂+2C₄H₁₀O (Menschutkin, C. 1906 II, 1482: 1907 I, 1733; Z. a. Ch. 54, 89). Weiße, sehr zerfließliche Krystalle. F: 88°. Löslichkeit in Ameisensäure: M. Verdrängung der Ameisensäure in der Doppelverbindung durch andere organische Körper: M., C. 1908 I, 1039; Z. a. Ch. 62, 47. — Mg(CHO₂)₂ + 2 H₂O. Prismen und Oktaeder. Löslich in 13 Tln. Wasser, unlöslich in Alkohol und Äther (Soughay, Groll, J. 1859, 324). Brechungsvermögen der wäßt. Lösung: Kanonnikow, J. pr. [2] 31, 346. Elektrisches Leitvermögen: Walden, Ph. Ch. 1, 531. — Ca(CHO₂)₂. Rhombische (Heusser, J. 1851, 434; vgl. ferner Groth, Chemische Krystallographie, Bd. III [Leipzig 1910], S. 12) Krystalle. D: 2,015 (im Mittel) (Sohröder, B. 14, 22). Wasser von 0° löst 16°/₀, von 100° 18,29°/₀ (Stanley, Chem. N. 89, 193). Nach v. Krasnicki (M. 8, 596) lösen sich in 100 Teilen Wasser von t° 16,2978 + (t—0,8) 0,03229 — (t—0,8)° 0,0001 254 Teile Salz. Nach Lumsden (Soc. 81, 355) lösen sich zwischen 0° und 100° in 100 Tln. Wasser von t° 16,15 + 0,0225 t Teile Salz. Brechungsvermögen der wäßt. Lösung: Kanonnikow, J. pr. [2] 31, 346; Gladstone, Hebbert, Soc. 71, 825. Lösungswärme: Beethelott, J. 1873, 77. Unlöslich in Alkohol und Äther (Souchay, Groll, J. 1859, 324). Ist triboluminescent (Gernez, C. r. 140, 1339). — Sr(CHO₂)₂. Krystallisiert aus Wasser je nach der Temperatur wasserfrei oder mit 2 Mol. Wasser. Das wasserfreie Salz scheidet sich nach Plathan (C. 1888 II, 1009) oberhalb 71,9°, nach Alexatt (Z. Kr. 32, 505) oberhalb 65° aus, krystallographie, Bd. III [Leipzig 1910], S. 14) und hat das spezifische Gewicht 2,6975 (Alexatt), 2,667 (Schröder, B. 14, 22). Lösun

GLADSTONE, HIBBERT, Soc. 71, 825. Lösungswärme: Berthelot, J. 1873, 77. Unlöslich in Alkohol und Ather (SOUCHAY, GROLL, J. 1859, 324). Ist triboluminescent (Gebnez, C. т. 140, 1339). Leitfähigkeit und Ionisation in Abhängigkeit von Temperatur und Verdünnung: Jones, Jacobson, Am. 40, 379. — 2Sr(СНО₂)₂ + Cu(СНО₂)₂ + 8H₂O. Trikline (Zернавоvісн, J. 1861, 432) Krystalle (Неиsser, J. 1851, 436; Lossen, Voss, A. 266, 50). Dichte des wasserhaltigen Salzes: 2,132; Dichte des wasserfreien Salzes: 2,612 (Schrößen) 50). Dichte des wasserhaltigen Salzes: 2,132; Dichte des wasserfreien Salzes: 2,612 (Schröder, B. 14. 24). — Ba (CHO₂)₂. Rhombische (Heusser, J. 1851, 434; vgl. ferner Groth, Chemische Krystallographie, Bd. III [Leipzig 1910], S. 15) Krystalle. D: 3,212 (im Mittel) (Schröder, B. 14, 22). In 100 Tin. Wasser von to lösen sich 27,7744 + (t-1) 0,0236743 + (t-1)² 0,0063622 — (t-1)³ 0,000060122 Teile Salz (Krasnicki, M. 8, 598). Wasser von 0° löst $30,28^{\circ}/_{0}$, von 100° 48,88°/ $_{0}$ (Stanley, Chem. N. 89, 193). Brechungsvermögen der wäße. Lösung: Kanonnikow, J. pr. [2] 31, 346; Gladstone, Hibbert, Soc. 71, 825. Lösungswärme: Berthelot, J. 1873, 77. 100 g absoluter Alkohol lösen 0,0063 g Salz (Habertand) J. 221). Leitfshigkeit und Lonistion in Abbängigkeit von Temperatur und Vor LAND, Fr. 38, 221). Leitfähigkeit und Ionisation in Abhängigkeit von Temperatur und Ver-LAND, Fr. 38, 221). Leitlangkeit und iomsatton in Adhangigetet von Temperatur und verdünnung: Jones, Jacobson, Am. 40, 382. — $NO_3 \cdot BaCHO_2 + 2H_2O$. Krystalle (Ingenhobs, B. 12, 1680). — $2Ba(CHO_2)_2 + Cu(CHO_2)_2$. B. Aus dem Salz $2Ba(CHO_2) + Cu(CHO_2)_2 + 4H_2O$ (s. u.) bei mäßigem Erwärmen (Lossen, Voss, A. 266, 41). Krystallisiert bei sehr allmählichem Eindunsten seiner wäßr. Lösung bei $40-55^{\circ}$ in kornblumblauen rhombischen (L., V.) Prismen. — $2Ba(CHO_2)_2 + Cu(CHO_2)_2 + 4H_2O$. Grüne trikline (FRIEDLÄNDER, Z. Kr. 3, 182) Tafeln (Heusser, J. 1851, 436). D: 2,747 (Schröder, B. 14, 24). Wird ein A. Schröder and seine Clanz zu ver Krystall mäßig erwärmt, so geht er, ohne seine Gestalt zu ändern und seinen Glanz zu verlieren, in das blaue, wasserfreie Salz 2Ba(CHO₂)₂ + Cu(CHO₂)₂ über (L., V., A. 266, 41). Zn(CHO₂)₂ + 2H₂O. Monokline (Heusser, J. 1851, 435) Krystalle. D^{n.3}: 2,1575 (Clarke, B. 12, 1399). Zeigt wasserhaltig das spezifische Gewicht 2,205 und wasserfrei 2,368 (SCHRÖDER, B. 14, 23). Lösungswärme: BERTHELOT, J. 1873, 77. Ist triboluminescent (GERNEZ, C. r. 140, 1339). Unlöslich in absolutem Alkohol; dadurch geeignet zur Trennung von den Zinksalzen der homologen Säuren. Zerfällt beim Erhitzen mit Wasser im Rohr auf 175° unter Bildung von Wasserstoff, Kohlensäure und wenig Kohlenoxyd (RIBAN, Bl. [2] 38, 110). — Zn (CHO₂)₂ + 2 Ba (CHO₂)₂ + 4 H₂O (FRIEDLÄNDER, Z. Kr. 3, 184). Trikline (HEUSSER, J. 1851, 435; FR., Z. Kr. 3, 183) Krystalle (vgl. auch Lossen, Voss, A. 266, 43). — Cd (CHO₂)₂ + 2 H₂O. Krystalle. D²⁰: 2,429 (CLARKE, B. 12, 1399). D: 2,441 (im Mittel) (Schröder, B. 14, 22). Brechungsvermögen der wäßr. Lösung: Kanonnikow, J. pr. [2] 31, 346. — Cd (CHO₂)₂ + Ba (CHO₂)₂ + 2 H₂O (Lossen, Voss, A. 266, 49). Monokline (Brio, J. 1866, 299; vgl. Handl, J. 1859, 325) Krystalle. D¹⁹: 2,724 (CLARKE, B. 12, 1399). — Mercuroformiat Hg₂(CHO₂)₂. B. Man löst Quecksilberoxyd in kalter Ameisensäure und erwärmt die erhaltene Lösung bis zur beginnenden Gasentwicklung (Göbel: vgl. Liebig, A. 3, 208). Bildungswärme: Varet, C. r. 140, 1641; Bl. [3] 33, 955. Glänzende Schuppen. Löslich in 250 Teilen Wasser von 17°. Zersetzt sich vollständig beim Kochen mit Wasser unter Bildung von Quecksilber, Ameisensäure und Kohlensäure (Göbel: vgl. Liebig, A. 3, 207). — Mercuriformiat. Vgl. darüber Liebig, A. 3, 207; 17, 74; Varet, C. r. 140, 1642; Bl. [3] 33, 957. von den Zinksalzen der homologen Säuren. Zerfällt beim Erhitzen mit Wasser im Rohr

Bl. [3] 33, 957. CIAI(CHO₂)₂ + CH₂O₂ + 2¹/₂H₂O. B. Durch Erhitzen von sublimiertem AlCl₃ mit gewöhnlicher Ameisensäure (Beneath, J. pr. [2] 72, 232). Weißes, lockeres, zerfließliches Pulver. Reagiert stark sauer. Leicht löslich in Wasser unter schwacher Trübung; löslich in Alkohol; unlöslich in Ather und Ameisensäure. — Thalloformiat TlCHO₂. F: 95°. In 1 ccm Wasser bei 10° sind 5 g löslich (Clebici, R. A. L. [5] 16 I, 191; vgl. Kuhlmann, 4. 126, 77; J. 1862, 189). — Thalliformiat Tl(CHO₂)₃. Monokline (Steinmetz; vgl. Groth, Chemische Krystallographie, Bd. III [Leipzig 1910], S. 25) Krystalle (Rabe, Steinmetz)

METZ, Z. a. Ch. 37, 97).

METZ, Z. a. Ch. 37, 97).

HO·Sc(CHO₂)₂ + H₂O. Krystalle. Löslich in heißem Wasser und Alkohol (Crokes. C. 1908 II, 385; 1909 I, 1145; Z. a. Ch. 61, 364). — Y(CHO₂)₃ + 2H₂O. Nadeln (Cleve, Bl. [2] 21, 346). — La(CHO₂)₃. Wenig lösliches Krystallpulver (Cl., Bl. [2] 21, 199). — Ce(CHO₂)₃. Krystallpulver. 100 g bei 13° gesättigter wäßr. Lösung enthalten 0,398 g Salz, 100 g bei 75,3° gesättigter wäßr. Lösung enthalten 0,374 g Salz (Wolff, Z. a. Ch. 45, 105). — Di(CHO₂)₃ (Di: Gemisch von Neodym und Praseodym). Violettes, wenig lösliches Pulver. D: 3,43 (Cleve, Bl. [2] 43, 365). — Sm(CHO₂)₃. Pulver. D: 3,733. Wenig löslich in Wasser (Cl., Bl. [2] 43, 171). — Terbiumformiat. Amorph. 100 Tle. Wasser lösen 1,8 Tle. (Potratz, Chem. N. 92, 4). — Er(CHO₂)₃ + 2H₂O. Rote Krystalle (aus Wasser) (Cleve, C. r. 91, 382). — Yb(CHO₂)₃ + 2H₂O. Nädelehen. Schr leicht löslich. Wird bei 100° wasserfrei (Marignac, Chem. N. 38, 213; A. Cleve, Z. a. Ch. 32, 155).

Th(CHO₂)₁ + 2H₂O (?). Tafeln (Chydenius, Ann. d. Physik 119, 54). — Th(CHO₂)₄ + 3H₂O. Abgeplattete Prismen. Verliert über Schwefelsäure 2H₂O, das dritte bei 100° (Cleve,

3H2O. Abgeplattete Prismen. Verliert über Schwefelsäure 2H2O, das dritte bei 1000 (CLEVE,

Bl. [2] 21, 122).

Stannoformiat Sn(HCO₂)₂. B. Bei längerem Kochen von 100 ccm Ameisensäure mit 55 g granuliertem Zinn (Colonna, G. 35 II, 225). Aus frisch gefälltem Sn(OH)2 und 30—40% iger Ameisensäurelösung (Goldschmidt, Ch. Z. 31, 608). Tafelförmige Krystalle. Erweicht gegen 140—150° (C.). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Ameisensäure (C.). Zersetzt sich bei ca. 180° unter Bildung von Zinnoxyd, Zinnoxydul, Kohlensäure, Formaldehyd, welcher hauptsächlich als Polyoxymethylen auftritt, sowie Ameisensäuremethylester (G., D. R. P. 183856; C. 1907 I, 1648). Nimmt an der Luft Sauerstoff unter Bildung von Stanni-Verbindungen auf (G., Ch. Z. 31, 608). Zerfällt in Gegenwart von Wasser an der Luft unter Bildung von Stannooxyd (C.). Beim Erhitzen mit Wasser im Rohr auf 175° entstehen Stannooxyd, Ameisensäure, Kohlensäure und Wasserstoff (Riban, Bl. [2] 38, 110, 111). — Pb (CHO₂)₂. Rhombische (Heusser, J. 1851, 434; vgl. ferner Groth, Chemische Krystallographie, Bd. III [Leipzig 1910], S. 16) Säulen oder Nadeln. D: 4,56 (Boedeker, J. 1860, 17), 4,571 (im Mittel) (Schröder, B. 14, 22). Löslich in 63 Teilen Wasser von 16° und in 5½ Teilen siedendem Wasser (Barfoed, Z. 1870, 272); Lösungswärme: Berthelot, J. 1873, 77. Unlöslich in Alkohol (Unterschied von Bleiacetat). Das trockne Salz zersetzt sich bei Sauerstoffausschluß bei 190° in Blei, Kohlensäure und Wasserstoff (Heinniz, J. 1856, 558). Zersetzt sich beim Kochen mit Wasser unter Abspaltung von Ameisensäure (B.). Zerfällt beim Erhitzen mit Wasser im geschlossenen Rohr auf 175° unter Bildung von Kohlensäure, Wasserstoff und Bleicarbonat (Riban, Bl. [2] 38, 110). — 3Pb (CHO₂)₂ + Pb (NO₃)₂ + 2H₂O. Tafeln. Schwer löslich in Wasser und in 10 Tln. siedendem Wasser. Unlöslich in Alkohol. Die wäßt. Lösung reagiert stark alkalisch (Barfoed, Z. 1870, 273). — Pb (CHO₂)₂ + 3Pb O. Löslich in 90 Tln. kaltem Wasser (Barfoed, Z. 1870, 273). — Pb (CHO₂)₂ + 3Pb O. Löslich in 90 Tln. kaltem Wasser (Barfoed, Z. 1870, 273).

Löslich in 90 Tln. kaltem Wasser (Barfoed, Z. 1870, 273).

O₄V₂(CHO₂)₂ + 2H₂O (?). B. Durch Auflösen von V₂O₄ + 2H₂O in Ameisensäure und Eindampfen der Lösung (Gain, A. ch. [8] 14, 268). Azurblaue Krystalle. Leicht löslich

in Wasser, weniger in Alkohol.

(Cu [(As O₂)₂Cu]_{3i}(O·CHO)₂ s. S. 14. — Bi (CHO₂)₃. B. Aus Wismut und Ameisensäure (Colonna, G. 35 II, 227). Nadeln. Sehr wenig löslich in Ameisensäure. Zersetzt sich

beim Erhitzen.

Hexa quochromformiat [Cr(OH₂)₆](O·CHO)₃. B. Aus Dihydroxotetraquochrom-sulfat [Cr(OH)₆(OH₂)₄]sO₄ mit Ameisensäure (D: 1,2) (Werner, B. 41, 3452). Graugrüne Krystalle. Die konz. wäßr. Lösung ist im auffallenden Licht blau, im durchfallenden Licht rot, die verdünnte Lösung grün. — Hexaformiato-trichromisalze existieren in Form von primären, sekundären und tertiären Salzen, nämlich [Cr₃(OH)₆(O·CHO)₆]Ac (Hexaformiato-dihydroxo-trichromisalze), [Cr₂(OH)₆(D·CHO)₆]Ac (Hexaformiato-dihydroxo-trichromisalze), und [Cr₃(OH₂)₆(O·CHO)₆]Ac (Hexaformiato-dihydroxo-trichromisalze). Hexaformiato-dihydroxo-trichromisalze). Hexaformiato-dihydroxo-trichromihydroxyd [Cr₃(OH)₆(O·CHO)₆]O+H-5H₆O und zugehörige Salze. B. Das Monoformiat entsteht durch Eritizen von frisch gefälltem Chromhydroxyd mit Ameisensäure (D: 1,15-1,2) auf dem Wasserbad (Werner, B. 41, 3454; vgl. Häussermann, J. pr. [2] 50, 383). Das Chlorid entsteht durch Lösen von Chromhydroxyd in einem Gemisch von 1 Mol. Gew. Salzsäure und 6 Mol. Gew Ameisensäure (Meinampfon auf dem Wasserbade bis zur Krystallisation (Wer, B. 41, 3456). Das Monoformiat entsteht durch Erhitzen von Chromtrioxyd mit wäßr. Ameisensäure (Weinland), Dinnkelacker, B. 42, 3017). Man erhält die freie Base aus dem Nitrat (s. u.) durch Ammoniak. Sie krystallisiert in hellgrünen Nadeln. Fast unlöslich in Wasser. Die wäßr. Lösung ist ganz schwach alkalisch (Wer, B. 41, 3458). — Chlorid [Cr₃(OH)₂(O·CHO)₆]C+5H₂O. Lauchgrüne Nadeln. Verliert bei 65-70° 1 Mol. Wasser. Die wäßr. Lösung reagiert neutral (Wer, B. 41, 3455). — Bromid [Cr₃(OH)₆(O·CHO)₆]D·SO₄+5H₂O. Dunkelgrüne Nadeln. Verliert bei 70° 1 Mol. Wasser. Die wäßr. Lösung reagiert neutral (Wer, B. 41, 3457). — Dithionat [Cr₃(OH)₆(O·CHO)₆]S₂O₆+5H₂O. Hellgrüne Nädelchen. Verliert bei 70° 1 Mol. Wasser (Wer, B. 41, 3457). — Nitrat [Cr₃(OH)₆(O·CHO)₆]O·SO₆+5H₂O. Hellgrüne Nädelchen. Verliert bei 70° 1 Mol. Wasser (Wer, B. 41, 3457). — Nitrat [Cr₃(OH)₆(O·CHO)₆]O·CHO₆]O·CHO

Salzsäure (Weinl., D., B. 42, 3018). Grüne Nadeln. — Hexaformiato-diaquo-trichromi-triformiat [Cr₃(OH₂)₂(O·CHO)₆](O·CHO)₃+4H₂O. B. Aus wasserfreier Ameisensäure und Hexaformiato-dihydroxo-trichromiformiat (s. o.), das durch Erwärmen auf 30° möglichst entwässert ist (Weinl., D., B. 42, 3017). Grünes Pulver. Gibt an feuchter Luft Ameisensäure ab.

Mn(CHO₂)₂+2H₂O. Monokline (Heusser, J. 1851, 435; Handl, J. 1861, 431; Lossen, Voss, A. 266, 35) Krystalle. Dichte des wasserhaltigen Salzes: 1,953 (im Mittel); Dichte Vos, A. 266, 35) Krystalle. Dichte des wasserhaltigen Salzes: 1,953 (im Mittel); Dichte des entwässerten Salzes: 2,205 (Schröder, B. 14, 23) — Ferroformiat Fe(CHO₂)₂+2 H₂O. Grüne Krystalle. Wenig löslich in Wasser (Scheurer-Kestner, Bl. 1863, 345; J. 1863, 258). — Ferriformiat Fe(CHO₂)₃+1/₂H₂O. B. Aus frisch gefälltem Eisenoxydhydrat durch Ameisensäure (Scheurer-Kestner, Bl. 1863, 346; J. 1863, 258; vgl. Ludwig, Ar. 157, 1). Gelbe Krystalle (Sch.-K.). — Hexaformiato-dihydroxo-diaquo-triferriformiat [Fe₃(OH)₂(OH₂)₂(O·CHO)₆|O·CHO+2 H₂O. B. Man löst frisch gefälltes, feuchtes Eisenhydroxyd auf dem Wasserbade in 50°/₆iger Ameisensäure (D: 1,124), filtriert heiß, damoft das Filtrat auf 7° Bå ein und läßt erkalten (Beijoni, Ar. 247, 126). Kupferrote dampft das Filtrat auf 7° Be ein und läßt erkalten (Belloni, Ar. 247, 126). Kupferrote Nadeln. Verliert beim Trocknen im Vakuum 2 Mol. Krystallwasser. Zersetzt sich bei 100° bis 105° unter Verlust von Wasser und Ameisensäure und Übergang in Eisenoxydhydrat bezw. Eisenoxyd. Löst sich in kaltem Wasser zu einer sauer reagierenden, rotbraunen Flüssigkeit. Die wäßr. Lösung kann ohne wesentliche Zersetzung längere Zeit gekocht werden; in der Kälte scheidet sie an der Luft allmäblich ein basisches Formiat Fe(OH), CHO₂ ab. Geht bei der Einw. von konz. Salzsäure in ClFe(CHO₂), +1¹/₂H₂O über. — ClFe(CHO₂), B. Aus Ferrochlorid in Ameisensäure durch Salpetersäure (SCH.-K., Bl. 1863, 348; J. 1863, 258). Aus sublimiertem FeCl₂ und wasserfreier Ameisensäure (Rosenheim, Müller, Z. a. Ch. 39, 186; Benrath, J. pr. [2] 72, 229). Durch allmähliches Eintragen von Hexaformiatodihydroxo-diaquo-triferriformiat (s. o.) in konz. Salzsäure (Bellont, Ar. 247, 128). Gelbe Krystalle. Hat lufttrocken 1½ Mol. Wasser (Sch.-K.; R., M.; Bel.). Enthält nach dem Trocknen im Vakuum über Schwefelsäure ½ Mol. Wasser (Ben.). Sehr wenig löelich in kaltem Wasser (Bel.). Beim Erhitzen färben sich die Krystalle rotbraun (Ben.). Bei längerem Kochen mit Wasser fällt ein wahrscheinlich basisches Salz aus (Ben.). — Fe₂(CHO₂)₃(NO₃) (OH)₂ + 3H₂O. B. Aus Ferroformiat durch Salpetersäure (Scn.-K., Bl. 1863, 317; J. 1863, 258). Krystalle, die im durchfallenden Lichte rot und im auffallenden gelb erscheinen. Zersetzt sich bei gewöhnlicher Temperatur unter Bildung von nitrosen Gasen. — (HO)₂ FeCHO₂. B. Scheidet sich aus der wäß1. Lösung des Hexaformiato-dihydroxo-diaquotriferriformiats beim Stehen an der Luft ab (Belloni, Ar. 247, 127). Ziegelrotes Pulver. Gibt beim Aufbewahren Ameisensäure ab. — Ferridimethylatformiat (CH₃·O)₂FeCHO₂. B. Man löst Eisendraht in starker Ameisensäure, zieht das durch Eindampfen erhaltene Ferroformiat mit Methylalkohol in einer Kohlensäure-Atmosphäre aus und überläßt die erhaltene Lösung der Luftoxydation (Hormann, Bugge, B. 40, 3765). Hellgelbe Nadeln. Löslich in Wasser unter Abscheidung roter Flocken. — (HO)₂FeCHO₂ + Fe(OH)₃. B. Bei der Oxydation des Ferroformiats durch Luftsauerstoff (Sch.-K., Bl. 1863, 346; J. 1863, 258). Gelb. — Co(CHO₂)₂ + 2H₂O (vgl. Lossen, Voss, A. 266, 45). D²²: 2,1286 (Clarke, Stallo, B. 11, 1505). 100 Tle. Wasser lösen bei 20° 5,03 Teile wasserhaltigen Salzes (L., V.). Zerfällt beim Erhitzen mit Wasser auf 175° im Rohr unter Bildung von Wasserstoff, [2] 38, 110). — $Ni(\tilde{C}HO_2)_2 + 2Ba(\tilde{C}HO_2)_2 + 4H_2O$. Apfelgrune Krystalle (L., V., A. 266, 46).

Ester der Ameisensäure.

Methylester der Ameisensäure, Methylformiat $C_2H_4O_2 = HCO_2 \cdot CH_3$. B. Beim Sättigen eines Gemisches von Ameisensäure und Methylalkohol mit Chlorwasserstoff (Perkin, Soc. 45, 490; J. pr. [2] 32, 537). Beim Eintragen von wasserfreiem Chlorcalcium in ein Gemisch äquimolekularer Mengen von Ameisensäure und Methylalkohol (Thomsen, Thermochemische Untersuchungen Bd. IV, S. 201). Bei der Destillation von Schwefelsäuredimethylester mit Natriumformiat (Dumas, Peligot, A. 15, 35) in sehr geringer Menge (Volhard, A. 176, 133). Beim Erhitzen von Stannoformiat auf ca. 180°, neben anderen Produkten (Goldschmudt, Ch. Z. 31, 608; D. R. P. 183 856; C. 1907 I, 1648). Entsteht in guter Ausbeute bei der Einw. von Aluminium- oder Magnesiummethylat auf Polyoxymethylen (Tischtschenko, 3£. 38, 389; C. 1906 II, 1309). Entsteht in geringer Menge bei der trocknen Destillation des Holzes und findet sich daher im rohen Methylalkohol (Mabery, Am. 5, 257). — Darst. Man läßt zu 100 Th. Calciumformiat allmählich 130 Tle. Methylalkohol fließen, der mit Chlorwasserstoff gesättigt ist, gibt den hierbei überdestillierenden Anteil zu der ursprünglichen Flüssigkeit, digeriert einige Zeit und destilliert auf dem Wasserbade (Volhard, A. 176, 133). Man gibt

zu trocknem Natriumformiat ein Gemisch von wäßr. Salzsäure (äquimolekulare Menge) und von Methylalkohol (geringer Überschuß) unter Kühlung durch kaltes Wasser, erwärmt allmählich auf dem Wasserbade zum Sieden, indem man die Dämpfe zunächst einen Rückflußkühler, dessen Kühlwasser nicht erneuert wird, und dann einen abwärt- gerichteten Kühler, der sorgfältig gekühlt wird, pa sieren läßt, und rektifiziert das Destillat nach dem Schütteln mit einigen Tropfen Natronlauge (BARDY, BORDET, A. ch. [5] 16, 562). Man sättigt ein gekühltes Gemisch von 306 g Ameisensäure und 225 g Methylalkohol mit Chlorwasserstoff, vermischt am nächsten Tage mit dem halben Vol. Wasser und destilliert aus dem Wasserbade. Das Destillat wäscht man mit konz. Pottaschelösung; dann destilliert man abermals aus dem Wasserbade, trocknet mit P₂O₅ und fraktioniert (Young, Thomas, Soc. 63, 1195). Flüssigkeit. Erstarrt beim Abkühlen durch flüssige Luft. F: -100,4° (LADENBURG, THESERGELI. EISEATT DELIM ADKINIER GUICE HUSSIGE LUIT. F: $-100,4^{\circ}$ (LADENBURG, KRÜGEL, B. 33, 638). Kp₇₁₂: 30.4° (Volhard, A. 176, 135); Kp₇₆₀: 32,3° (Schumann, Ann. d. Physik [N. F.] 12, 41), 32 $-32,5^{\circ}$ (Perkin, Soc. 45. 490; J. pr. [2] 32, 538), 31,8° (Young, Thomas, Soc. 63, 1196); Kp_{764,8}: 31,6 $-32,4^{\circ}$ (Krämer, Grodzki, B. 9, 1928). Dampitension: Young, Thomas, Soc. 63, 1198. D₀°: 0,9928 (Vol., A. 176, 135); D₀°: 0,99839 (Elsässer, A. 218, 311); D₀°: 1,00320; D₁°: 0,98674 (Y., Th., Soc. 63, 1196); D₀°: 0,9990; D₂°: 0,9631 (Walden, Ph. Ch. 65, 134); D₀°: 0,98239; D₂°: 0,96948 (Perkin, Soc. 45, 490; J. pr. [2] 39, 537); D₀°: 0,9707 (Grodykin, Krümer, R. 20, 1098). D₂₃°: 0,9684 (P. Schumer, A. 220) 32, 537); D15: 0,9797 (GRODZKI, KRÄMER, B. 9, 1928); D15: 0,9566 (R. Schiff, A. 220, 106). Ausdehnung: Elsässer, A. 218, 312. Molekulare Siedepunktserhöhung: 15,8 (Beckmann, Fuchs, Gebnhardt, Ph. Ch. 18, 512). Oberflächenspannung und Binnendruck: Walden, Ph. Ch. 65, 134; 66, 395, 427; vgl. I. Traube, Ann. d. Physik [4] 22, 540; Ph. Ch. 68, 293. Verdampfungswärme: BROWN, Soc. 83, 993. Molekulare Verbrennungswärme für dampfförmigen Ameisensäuremethylester: 238,4 Cal. (Berthelot, Ocier, A. ch. [5] 23, 204), 241,21 Cal. (Thomsen, Ph. Ch. 52, 343), für flüssigen Ameisensäuremethylester: 233,2 Cal. (Berthelot, Delépine, C. r. 130, 1048). Kritische Konstanten: Young, Thomas, Soc. 63, 1199. Magnet. Suszeptibilität: Pascal, Bl. [4] 5, 1113. Magnet. Rotation: Elektrische Leitfähigkeit: BARTOLI, G. 24 II, 159 Dielektrizitäts-PERKIN, Soc. 45, 576 konstante: DRUDE, Ph. Ch. 23, 308.

Einw. der dunklen elektrischen Entladung in Gegenwart von Stickstoff: BERTHELOT, C. r. 126, 685. — Bei der Chlorierung im Sonnenlicht entsteht zunächst Chlorameisensäuremethylester und schließlich Perchlormethylformiat (HENTSCHEL, J. pr. [2] 36, 99, 209, 305, 468; vgl. HENRY, B. 6, 742). — Ameisensäuremethylester liefert bei der Einw. auf die ätherische Lösung von tert. Butylmagnesiumchlorid bei —10° bis —15° Trimethyläthylalkohol neben etwas Trimethylacetaldehyd (BOUVEAULT, C. r. 138, 1108).

Trimethylester der Orthoameisensäure, Orthoameisensäuremethylester, Trimethylorthoformiat, Trimethoxy-methan $C_4H_{10}O_3=HC(O\cdot CH_{3})_3$. B. Aus Methylalkohol, Chloroform und Natrium (Deutsch, B. 12, 117). — Flüssig. Kp: $101-102^{\circ}$. Spez. Gew.: 0,974 bei 23° (D.). Verbrennungswärme für den dampfförmigen Ester bei konstantem Druck: 599,18 Cal. (Thomsen, Ph. Ch. 52, 343).

Äthylester der Ameisensäure, Äthylformiat $C_3H_6O_2 = HCO_2 \cdot C_2H_5$. B. Man destilliert ein Gemenge von 6 Teilen $90^0/_0$ igem Äthylalkohol, 7 Tln. Natriumformiat und 10 Tln. konz. Schwefelsäure (Döbereiner, A. 3, 145). Man destilliert Oxalsäurediäthylester mit entwässerter Oxalsäure (Löwig, J. pr. [1] 83, 130; J. 1861, 599; Lorin, Bl. [2] 49, 344). Beim Erhitzen von Oxalsäuremonoäthylester mit Glycerin auf 100° (Church, J. pr. [1] 69, 316). Man erhitzt Glycerin, Oxalsäure und Äthylalkohol am Rückflußkühler und destilliert einige Zeit nach der Zersetzung der Oxalsäure (Lorin, Bl. [2] 5, 12). 9 Tlc. Stärke werden mit 29 Tln. Braunstein (von 85°/₀ Gebalt) gemischt und mit einem Gemenge von 28 Tln. Schwefelsäure, 5 Tln. Wasser und 15 Tln. Äthylalkohol (85°/₀) übergossen (Stinder, Dinglers Polytechnisches Journal 181, 402). — Darst. Man sättigt ein Gemisch von Athylalkohol und Ameisensäure mit Chlorwasserstoff, läßt über Nacht stehen, verdünnt mit dem gleichen Volum Wasser und destilliert auf dem Wasserbade (Young, Thomas, Soc. 63, 1202).

Flüssigkeit von angenehmem Geruch. Erstartt beim Abkublen durch flüssige Luft. F: $-78,9^{\circ}$ (Guttmann, Am. Soc. 29, 346). — $Kp_{764.5}$: 53,4 $53,6^{\circ}$ (R. Schiff, A. 220, 106); Kp_{760} : $54,4^{\circ}$ (Elsässer, A. 218, 315), $54,3^{\circ}$ (Young, Thomas, Soc. 63, 1203). Dampfdruck bei verschiedenen Temperaturen: Naccari, Pagliani. J. 1882, 64: Young, Thomas, Soc. 63, 1205. — D_{0}° : 0,9445 (Garrenmeister, A. 233, 251): D_{1}° : 0,93757 (El., A. 218, 315), 0,94801 (Y., Th., Soc. 63, 1204). D_{0}° : 0,92987: D_{0}° : 0,91881 (Perkin, Soc. 45, 489; J. pr. [2] 32, 537); D_{1}° : 0,9064 (Brühl, A. 203, 365); D_{0}° : 0,9078 (Landolf, Ann. d. Physik 122, 551); D_{1}° : 0,87305 (R. Schiff, A. 220, 106). Dichten von 0° bis 51,94 $^{\circ}$: Naccari, Pagliani, J. 1882, 64. Ausdehnung: Elsässfr, A. 218, 315. — Löst sich in 9 Tin. Wasser bei 18 $^{\circ}$ (übernommen aus 3. Aufl. dieses Handbuchs, Bd. I, S. 396). — Molekulare Siedepunktschöhung: 21,2 (Beckmann, Fuchs, Gernhardt, Ph. Ch. 18, 512). — n_{0}° : 1,35800; n_{0}° : 1,36420; n_{0}° : 1,36782 (Landolf, Ann. d. Physik 122, 551). Brechungsvermögen des dampfförmigen Athylformiats: Kanonnikow, J. pr. [2] 31, 324, 360.

Molekulares Brechungsvermögen: Eijkman, R. 12, 276. Absorptionsspektrum: Spring, R. 16, 1. — Capillaritätskonstante: R. Schiff, A. 223, 75. Binnendruck: I. Traube, Ann. d. Physik [4] 22, 540; Ph. Ch. 68, 293. Verdampfungswärme: R. Sch., A. 234, 343; Jahn, Ph. Ch. 11, 790; Brown, Soc. 83, 993. Molekulare Verbrennungswärme für dampfförmigen Ameisensäureäthylester bei konstantem Druck: 388,0 Cal. (Berthelot, Ocier, A. ch. [5] 23, 207), 400,06 Cal. (Thomsen, Ph. Ch. 52, 343), für flüssigen Ameisensäureäthylester bei konstantem Volum 391,4 Cal., bei konstantem Druck 391,7 Cal. (Berthelot, Delépine, C. r. 130, 1048). Kritische Konstanten: Y., Th., Soc. 63, 1204. — Magnetische Suszeptibilität: Pascal, Bl. [4] 5, 1113. Magnet. Rotation: Perkin, Soc. 45, 576. Dielektrizitätskonstante: Landolf, Jahn, Ph. Ch. 10, 315; Drude, Ph. Ch. 23, 308. Elektrische Leitfähigkeit: Bartoli, G. 24 II, 164. Elektrocapillare Funktion: Gouy, A. ch. [8] 8, 322.

Wird bei 300° in Kohlenoxyd, Kohlensäure, Äthylen, Wasserstoff und Wasser gespalten (Engleb, Grimm, B. 30, 2921). Zersetzung durch elektrische Schwingungen: v. Hemptinne, Ph. Ch. 25, 295. — Wird von Wasser allmählich in Ameisensäure und Äthylalkohol zerlegt (Döbereiber, A. 3, 145). — Bei der Einw. von Natrium entstehen ameisensaures Natrium, Natriumalkoholat, Äthylalkohol, Kohlenoxyd, Wasserstoff und ein braunes Harz (Greineb, Z. 1866, 463; vgl. Freer, Sherman, Am. 18, 581). Natriumalkoholat zerlegt den Ester in Kohlenoxyd und Alkohol (Geuther, Z. 1868, 655). Natriumamid reagiert heftig unter Entwicklung von Ammoniak und Bildung von Natriumformiat und Natriumformamid (Titherley, Soc. 81, 1521). Beim Einleiten von Chlorgas in Ameisensäureäthylester entsteht Ameisensäure-α-a-dichloräthylester HCO-O-CCl₂-CH₃ (Malagutt, A. 32, 39); durch anhaltendes Behandeln mit Chlor im Sonnenlicht geht der Ameisensäureäthylester in Perchlorameisensäureäthylester ClCO·O·CCl₂-CCl₃ über (Cloez, A. 60, 259; vgl. H. Müller, A. 258, 61; Anschütz, Emery, A. 273, 61). — Reagiert mit den Natriumverbindungen der Acetylenkohlenwasserstoffe R·C:CH unter Bildung von Aldehyden R·C:C-CHO (Moureu, Delange, C. r. 133, 105). Liefert mit Äthylmercaptan Trithioorthoameisensäureäthylester mit Phenylmercaptan den entsprechenden Phenylester (Holmberg, B. 40, 1741). Kondensiert sich in Gegenwart von Natrium oder Natriumäthylat mit Ketonen von der Formel R·CO·CH₃ und R·CO·CH₂·R zu den Natriumsalzen von Oxymethylenketonen R·CO·CH: CH·ONa bezw. R·CO·C(:CH·ONa)·R (Claisen, A. 281, 306). Das Produkt der Einw. von 1 Mol.-Gew. einer Organomagnesiumverbindung R·Mg Halg auf 3 Mol.-Gew. Ameisensäureäthylester liefert bei der Zersetzung durch Wasser Aldehyde R·CHO neben sekundären Alkoholen (Gattermann, Maffeezzoli, B. 36, 4152; vgl. Bayer & Co., D. R. P. 157573; C. 1905 I, 309).

 $\mathrm{MgI_2} + 6\,\mathrm{C_8H_6O_2}$. B. Durch Vermischen von 6 Mol.-Gew. des Esters mit I Mol.-Gew. des Diätherats $\mathrm{MgI_2} + 2(\mathrm{C_2H_5})_{2}\mathrm{O}$ (Menschutkin, C. 1906 I, 649, 1328; Z. a. Ch. 61, 105). Zerfließliche Krystalle. F: 70,5°.

Dimethyl-äthyl-ester der Orthoameisensäure, Dimethyläthylorthoformiat, Dimethoxy-äthoxy-methan $C_5H_{12}O_3 = HC(O \cdot CH_3)_2 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Durch Vermischen von salzsaurem Formiminoäthyläther mit Methylalkohol (Pinner, B. 16, 356). — Flüssig. Kp: 115—120°.

Triäthylester der Orthoameisensäure, Triäthylorthoformiat, Orthoameisensäureäthylester, Triäthoxy-methan $C_7H_{16}O_3 = HC(O \cdot C_2H_5)_3$. B. Beim Behandeln von Chloroform mit Natriumäthylat (Williamson, Kay, A. 92, 346). Bei der Einw von Natrium auf ein Gemisch von Chloroform und Äthylalkohol unter Kühlung (Sawitsch, J. 1860, 391). Beim Versetzen von salzsaurem Formiminoäther mit Äthylalkohol (Pinner, B. 16, 356). — Darst. Natriumäthylat wird durch Erhitzen auf 180° im Wasserstoffstrome von Äthylalkohol befreit und dann in ein Gemisch von absolutem Diäthyläther und Chloroform eingetragen (Arnhold, A. 240, 193); man erwärmt im Wasserbade, schüttelt und versetzt nach völligem Erkalten mit Wasser; die ätherische Schicht wird abgehoben, mit CaCl₂ entwässert und rektifiziert (Stapff, Z. 1871, 186). Man trägt allmählich 7 Tle. Natrium in ein Gemisch von 12 Tln. Chloroform, 14 Tln. absolutem Äthylalkohol und etwas Diäthyläther ein (Deutsch, B. 12, 116; Ladenburg, Wichelmaus, A. 152, 164). — Flüssig. Bleibt bei — 18° flüssig. Kp. 145—146°; D. 0,8964 (Will., K.). Kp_{37,5}: 145—145,5°; D^{3,6}: 0,8971; n_D: 1,39218 bei 18,8° (Brühl, B. 30, 159). Sehr wenig löslich in Wasser (Will., K.).

Gibt mit Brom in der Kälte Äthylformiat, Diäthylearbonat und Äthylbromid (LADENBURG, WICHELHAUS, A. 152, 165; vgl. Arnhold, A. 240, 196). Wird durch Natriumäthylat nicht verändert (Holleman, R. 8, 387). Orthoameisensäuretriäthylester, der mit Chlorwasserstoff gesättigt ist, gibt beim Erwärmen auf dem Wasserbade Äthylchlorid und Äthylformiat (Arnhold, A. 240, 195; vgl. Lippert, A. 276, 177). Bei der Einw. von Phosphortrichlorid entstehen Äthylchlorid, Äthylformiat und Phosphorigsäureäthylester (Arnhold, A. 240, 194). Wird von Jodwasserstoff in Äthyljodid und Ameisensäure zerlegt (Lippert, A. 276, 178). Mit Salpetrigsäureanhydrid entstehen Äthylnitrat und Äthylformiat (Arnhold, A. 240, 196). Bei der Einw. von Salpetersäure entstehen Ameisensäure und Äthylnitrat (Arnhold, A. 240, 196). Bei der Einw. von Salpetersäure entstehen Ameisensäure und Äthylnitrat (Arnhold, A. 240, 196).

HOLD, A. 240, 196; HOLLEMAN, R. 8, 389). Zersetzung beim Erhitzen mit Borsäureanhydrid: BASSELT, J. 1863, 484. — Liefert beim Erhitzen mit Essigsäure oder Essigsäureanhydrid im geschlossenen Rohr auf 100° Äthylformiat und Äthylacetat (Sawirsch, J. 1860, 391). Reaktion mit Acetamid bei 180°: WICHELHAUS, B. 3, 2; PINNER, Imidoäther, S. 94 Anm. Gibt beim Kochen mit 1 Mol.-Gew. Acetessigsäureäthylester und 2 Mol.-Gew. Essigsäureanhydrid Athoxymethylen-acetessigsäureäthylester CH₂·CO·C(:CH·O·C₂H₅)·CO₂·C₂H₅ und beim Kochen mit 2 Mol-Gew. Acetessigsäureäthylester und 3 Mol-Gew. Essigsäureanhydrid Methenyl-bis-acetessigsäureäthylester CH₃·CO·C(CO₂·C₂H₅)·CH·CH(CO₂·C₂H₅)·CO·CH₃ (CLAISEN, A. 297, 16, 35). Das bei der Einw. von Bromessigester und Zink auf Orthoameisensäureäthylester entstehende Produkt liefert bei der Verseifung β -Äthoxyacrylsäure ameisensaureathylester enistenende Produkt herert bei der Verseinung p-Athoxyacrysaure (Tschitschibabin, J. pr. [2] 73, 335). Bei der Einw. von a-Brompropionsäureester und Zink entsteht das Acetal des Formylpropionsäureesters (C₂H₅·O)₂CH·CH(CH₅)·CO₂·C₂H₈ (Tsch., J. pr. [2] 73, 328). Orthoameisensäureäthylester läßt sich durch Phenylmagnesiumbromid in Benzaldehyddiäthylacetal überführen; analog verläuft die Reaktion mit anderen Magnesiumverbindungen (Tsch., B. 37, 187; Bodroux, C. r. 138, 93, 700; Bl. [3] 31, 585). 2C₇H₁₆O₃ + MgBr₂. F: 1146 (Menschutkin, C. 1906 II, 1839). — 2C₇H₁₆O₃ + MgI₂. Krystalle (Blatse, C. r. 140, 662). — 2C₇H₁₆O₃ + ZnI₂. Bildet bei der Einw. von Benzoyichlorid Ameisensäureäthylester, Benzoesäureäthylester und Athyljodid (Blatse, C. r. 140, 662).

Propylester der Ameisensäure, Propylformiat C₄H₈O₂ = HCO₂·CH₂·CH₂·CH₃·K_{P760}: 81° (Schumann, Ann. d. Physik [N. F.] 12, 41). D°: 0,91838; Ausdehnung: Elsässer, A. 218, 319. K_{P760}: 82,5 – 83°; D*** 0,8075 (R. Schiff, A. 220, 332; vgl. Pirrre, Puchot, A. 153, 262; 163, 271). K_{P760}: 81°; D°: 0,9250 (Gartenmeister, A. 233, 251). K_{P760}: 80,9°; D°: 0,92866; D*** 0,90950 (Young, Thomas, Soc. 63, 1212). Kp: 81°; D**2: 0,8982 (Richards, Mathews, Ph. Ch. 61, 452; Am. Soc. 30, 10). D**3: 0,90989; D**5: 0,90016 (Perkin, Soc. 45, 491; J. pr. [2] 32, 538). Löst sich bei 22° in 46 Tin. Wasser (I. Traube, B. 17, 2304). Dampftension: Young, Thomas, Soc. 63, 1213. Kompressibilität und Observiernenung. tension: Young, Thomas, Soc. 63, 1213. Kompressibilität und Oberflächenspannung: RICH., MATH., Ph. Ch. 61, 452; Am. Soc. 30, 10. Capillaritätskonstante: R. Schiff, A. 223, 75. Oberflächenspannung und Binnendruck: Walden, Ph. Ch. 66, 411. Verdampfungswärme: R. Schiff, A. 234, 343; Jahn, Ph. Ch. 11, 790; Brown, Soc. 83, 993. Molekulare Verbrennungswärme für dampfförmigen Ameisensäurepropylester bei konstantem Druck: 558,80 Cal. (Thomsen, Ph. Ch. 52, 343). Kritische Konstanten: Young, Thomas, Soc. 63, 1214. Magnet. Rotation: Perkin, Soc. 45, 576. Elektrische Leitfähigkeit: Bartoll, G. 24 II, 164. Dielektrizitätskonstante: Landolf, Jahn, Ph. Ch. 10, 315: Drude. Ph. Ch. 23, 308.

Dimethyl-propyl-ester der Orthoameisensäure, Dimethylpropylorthoformiat, Dimethoxy-propyloxy-methan $C_8H_{14}O_3 = HC(O \cdot CH_3)_2 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$. Kp: 150—1556 (Pinner, B. 16, 1647).

Diäthyl-propyl-orthoformiat $C_8H_{18}O_3 = HC(O \cdot C_2H_5)_2 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$. Kp: 165° bis 170° (PINNER, B. 16, 1647).

Methyl-dipropyl-orthoformiat $C_8H_{18}O_3 = HC(O \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3)_2 \cdot O \cdot CH_3$. Kp: 180° bis 182º (PINNER, B. 16, 1647).

Äthyl-dipropyl-orthoformiat $C_9H_{20}O_3 = HC(O \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3)_2 \cdot O \cdot C_2H_5$. Kp: 185° bis 187º (PINNER, B. 16, 1647).

Tri-propyl-ester, Tripropylorthoformiat $C_{10}H_{12}O_3 = HC(O\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3)_3$. Kp: $196-198^\circ$; spezifisches Gewicht bei 23° ; 0,879 (Deutsch, B. 12, 117). Beim Einleiten von Bromwasserstoffgas entstehen 2 Mol.-Gew. C_3H_7Br (Lippert, A. 276, 179).

Isopropylester der Ameisensäure, Isopropylformiat $C_1H_1O_2 = HCO_2 \cdot CH(CH_3)_2$. Kp. 50.9: 68-710; Do: 0,8826; spez. Zähigkeit; Pribram, Hand., M. 2, 685.

 β β' -Dichlorisopropyl-ester, β β' -Dichlorisopropyl-formiat, Formyl-a-dichlorhydrin $C_4H_6O_2Cl_2=HCO_2\cdot CH(CH_2Cl)_2$. B. Bei 20-stündigem Erhitzen von a-Dichlorhydrin $CH(OH)(CH_2Cl)_2$ mit Nitromethan auf 220° (Pfunest, J. pr. [2] 34, 28). — Flüssig. Kpt 152° bei 25 mm. – Beim Kochen mit alkoholischem Kali cutsteht Kaliumformiat. Beim Erhitzen mit Silberacetat auf 150° wird Dichlorisopropylacetat CH₃·CO₂·CH(CH₂Cl)₂ gebildet. Mit Benzoylchlorid entsteht das Benzoat C₆H₅ CO₇ CH(CH₂CI)₂.

Butylester, Butylformiat $C_6H_{10}O_2=HCO_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3$. Kp: 106,9°; spez. Gew.: 0,9108 bei 0°; Ausdehnung: Gartenmeister, A. 234, 252. Spez. Zähigkeit: Pribram, HANDL, M. 2, 692.

Isobutylester, Isobutylformiat $C_5H_{10}O_2 = HCO_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_9)_2$. Kp: 97,9° bei 760 mm (Schumann, Ann. d. Physik [N. F.] 12, 41). Kp: 98-99° bei 759,8 mm; spez. Gew.: 0,90495 bei 0°/4° (R. Schiff, A. 234, 309). Spez. Gew.: 0,88543 bei 0°/4°; Ausdehnung: Elsässer, A. 218, 324; vgl. Pierre, Puchot, A. 163, 281. Spcz. Gew.: 0,7784 bei 98% (R. Schiff, A. 220, 106). Löst sich bei 22% in 99 Tln. Wasser (I. Traube, B. 17, 2304). Capillaritätskonstante: R. Schiff, A. 223, 76. Oberflächenspannung und Binnendruck: Walden,

Ph. Ch. 66, 387. Verdampfungswärme: R. Schiff, A. 234, 343; Brown, Soc. 83, 993. Molekulare Verbrennungswärme für dampfförmigen Ameisensäureisobutylester bei konstantem Druck: 719,93 Cal. (Thomsen, Ph. Ch. 52, 343). Elektrische Leitfähigkeit: Bartoli, G. 24 II, 164. Dielektrizitätskonstante: Landolf, Jahn, Ph. Ch. 10, 315; Drude, Ph. Ch. 23, 308.

Äthyl-diisobutyl-ester der Orthoameisensäure, Äthyl-diisobutyl-orthoformiat $C_{11}H_{24}O_3 = HC[O \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2]_2 \cdot O \cdot C_2H_5$. Kp: $207 - 208^{\circ}$ (Pinner, B. 16, 1647).

Propyl-dissobutyl-orthoformiat $C_{12}H_{26}O_3 = HC[O \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2]_2 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$. Kp: 212—2149 (PINNER, B. 16, 1647).

Triisobutylorthoformiat $C_{13}H_{23}O_3 = HC[O \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2]_5$. Kp: 220—222°; spez. Gew.: 0,861 bei 23° (Deursch, B. 12, 118).

n-Amylester der Ameisensäure, n-Amylformiat C₆H₁₂O₂ = HCO₂·CH₂·CH₂·CH₄·CH₄·CH₅·CH₅·CH₅·CH₅·CH₅·CH₆·CH₇

akt.-Amylester, akt.-Amylformiat $C_8H_{12}O_2 = HCO_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_4$. Brechungsverm igen s. Guye, Chavanne, Bl [3] 15, 279. Optisches Drehungsvermegen (korrigiert auf reinen linksdrehenden Amylalkohol durch Umrechnung): $[a]_{ii}^{ii}: +2,62^{\circ}$; $[a]_{ii}^{ii}: +2,58^{\circ}$ (Guye, Bl. [3] 25, 549).

Dimethyläthylcarbin-ester, tert.-Amylformiat $C_8H_{12}O_2 = HCO_2 \cdot C(CH_8)_2 \cdot C_2H_5$. B. Durch Zusammenbringen von Trimethyläthylen mit Ameisensäure und ZnCl₂ (Kondakow, $2E_2$, 446). — Flüssig. Kp: $112-113^{\circ}$. D°: 0,9086. D¹⁵: 0,8961.

Isoamylester, Isoamylformiat $C_0H_{12}O_2 = HCO_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_1(CH_3)_2$. B. Aus Glycerin, Oxal-äure und Isoamylalkohol (Lorin, Bl. [2] 5, 12). — Obstartig riechende Flussigkeit. Kp₇₆₉: 123,3° (Schumann, Ann. d. Physik [N. F.] 12, 41). Kp_{759,9}: 123,5—124.3°; D¹¹/₂: 0,7554 (R. Schiff, A. 220, 106). Kp: 123°; D¹/₂: 0,8706 (Richards, Mathews, Ph. Ch. 61, 452; Am. Soc. 30, 10). D¹/₂: 0,894378; Ausdehnung: Elsässer, A. 218, 329. D^{11,5}: 0,8832 (Gladstone, Soc. 59, 293). Löst sich bei 22° in 325 Th. Wasser (I. Traube, B. 17, 2304). n¹¹/₂: 1,3951 (Gl., Soc. 59, 293). Molekularrefraktion und -dispersion: Gl., Soc. 59, 295. Kompressibilität und Oberflächenspannung: Rich, Math., Ph. Ch. 61, 452; Am. Soc. 30, 10. Capillaritätskonstante: R. Schiff, A. 223, 76. Verdampfung-wärme: R. Schiff, A. 234, 343; Brown, Soc. 83, 993. Elektrische Leitähigkeit: Bartoli, G. 24 II, 164. Dielektrizitätskonstante: Drube, Ph. Ch. 23, 308. — Zersetzt sich bei 300° in CO, CO₂, C₃H₁₀, Wasserstoff und Wasser (Engler, Grimm, B. 30, 2921).

Dimethyl-isoamyl-ester der Orthoameisensäure, Dimethylisoamylorthoformiat $C_8H_{18}O_3 = HC(O \cdot CH_3)_2 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. Kp: 234-240° (PINNER, B 16, 1647).

Dipropyl-isoamyl-orthoformiat $C_{12}H_{26}O_3 = HC(O \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3)_2 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot C$

Diisobutyl-isoamyl-orthoformiat $C_{14}H_{31}O_3 = HC[O \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2]_2 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. Kp: 239—2350 (Pinnes, B. 16, 1647).

Äthyl-diisoamyl-orthoformiat $C_{13}H_{23}O_3 = HC[O \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2]_2 \cdot O \cdot C_2H_5$. Flüssig. Kp: 255° (Pinnes, B. 16, 356).

Propyl-disoamyl-orthoformiat $C_{14}H_{30}O_3 = HC[O \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH$

Triisoamyl-ester, Triisoamylorthoformiat $C_{16}H_{34}O_3 = HC[O \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3]_2]_8$. Siedet nicht unzersetzt bei $265-267^\circ$; D^{23} : 0.864 (Deutsch, B. 12, 118; vgl. auch Williamson, Kay, A. 92, 348).

n-Hexylester der Ameisensäure, n-Hexylformiat C H₁₄O₂ = HCO₂·CH₂·CH₂·CH₂·CH₂·CH₂·CH₃·CH₃·CH₃·CH₃·CH₃·CH₄·CH₃·CH₃·CH₃·CH₃·CH₄·CH₃

n-Heptylester, n-Heptylformiat $C_8H_{16}O_2=HCO_2\cdot CH_2\cdot [CH_2]_5\cdot CH_3$. Kp: 176,7°; D°: 0,8937; Ausdehnung: Gartenmeister, A. 233, 255.

n-Octylester, n-Octylformiat $C_9H_{18}O_2=HCO_2\cdot CH_2\cdot [CH_2]_8\cdot CH_2$. Kp: 198,1°; D°: 0,8929; Ausdehnung: Gartenmeister, A. 233, 256.

Methyl-hexyl-carbin-ester, sek.-Octylformiat C₉H₁₃O₂ = HCO₂·CH(CH₃)·CH₂·CH₂·CH₂·CH₂·CH₃·

Dibutylcarbin-formiat $C_{1c}H_{2^{\circ}}O_2 = HCO_2 \cdot CH(CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3)_2$. *B.* Aus Ameisensäureäthylester und Butylmagnesiumbromid (Malencreau, *C.* 1907 l, 1398). — Flüssigkeit. Kp₇₈₈: 194°. D²⁰: 0,870.

Verbindungen, die als Kuppelungsprodukte der Ameisensäure (bezw. Orthoameisensäure) mit anorganischen Säuren aufgefaßt werden können.

Oxymethandisulfonsäure $CH_4O_7S_2 = HO \cdot CH(SO_3H)_2$. B. Man sättigt Methylalkohol mit Schwefelsäureanhydrid, verdünnt mit Wasser und kocht (Müller, B 6, 1032). — Die freie Säure und die Salze werden beim Kochen mit Wasser oder konz. Säuren nicht zersetzt. - K₂CH₂O₇S₂. Nadeln (aus Wasser). — Bariumsalz. Nadeln.

Methantrisulfonsäure, Methintrisulfonsäure $CH_4O_9S_3 = HC(SO_3H)_3$. Beim Erhitzen von methylschwefelsaurem Kalium mit 6 Tln. rauchender Schwefelsaure auf 100° (Тнепькинь, А. 147, 134). Aus nitromethandisulfonsaurem Kalium und Kaliumsulfitlösung bei 180° (Катнке, А. 167, 219). Bei Einw. von rauchender Schwefelsäure auf die Acetylderivate aromatischer Annine (Bagnall, Soc. 75, 278). — Darst. 5 g Acetanilid werden mit 30 g rauchender Schwefelsäure (70% SO₃) und 15 g H₂SO₄ auf 130% (3 Stunden) erhitzt; Nebenprodukt ist Anilin-2.4-disulfonsäure. Die freie Methantrisulfonsäure gewinnt man durch Zersetzung des Bariumsalzes mittels H₂SO₄ und Verdunsten der erhaltenen man durch Zersetzung des Barnumsalzes mittels H₂SO₄ und Verdunsten der erhaltenen Lösung im Vakuum (B., Soc. 75, 280). — Farblose Nadeln, wahrscheinlich CH(SO₃H)₃ +4 H₂O (B.). F: 150-153° (B.). Löst sich sehr leicht in Wasser und absolutem Alkohol (T.). Ist in wäßr. Lösung beständig gegen Salpetersäure und Chlor (B.). — (NH₄)₃CHO₉S₃. Kurze Prismen oder Tafeln (B., Soc. 75, 285). — Na₃CHO₉S₃ +3 H₂O. Sechsseitige Tafeln. Leicht löslich in Wasser. Beim Erhitzen entsteht Na₂SO₄, Schwefel sublimiert und es entweichen SO₂, etwas H₂S und CO₂ (B., Soc. 75, 279). — K₃CHO₉S₃ +H₂O. Prismen (T., A. 147, 142; B., Soc. 75, 281). 1 Tl. löst sich in 89 Tln. Wasser von 18°. Leicht löslich in warmen Wasser, pulöslich in Alkohol Alkohol (B.) unlöslich in Alkohol, Ather und Eisessig (B.). — Cu₃(CHO₉S₃)₂ +12 H₂O. Prismatische Nadeln (B., Soc. 75, 284). — Ag₃CHO₉S₃ + H₂O. Rhombische (Pope, Soc. 75, 285) Tafeln. Wird bei 180° wasserfrei, zersetzt sich bei weiterem Erhitzen (B., Soc. 75, 283). — Ca₃(CHO₉S₃)₂ + 12 H₂O. Prismen. Leicht löslich in Wasser, unlöslich in absolutem Alkohol (T., A. 147, 136). — Ba₃(CHO₃S₃)₂ + 9 H₂O. Schwer lösliche Blättchen oder Nadeln (T., A. 147, 141; B., Soc. 75, 284).

Orthoameisensäure-dimethylester-chlorid $C_3H_7O_2Cl = ClCH(O\cdot CH_3)_2$. Über eine Verbindung $C_3H_7O_2Cl$, der vielleicht die Formel $ClCH(O\cdot CH_3)_2$ zukommt, vgl. bei Methylal (Bd. I, S. 574).

Chlormethandisulfonsäure $\mathrm{CH_3O_6ClS_2} = \mathrm{CHCl(SO_3H)_2}$. B. Entsteht neben Sulfochloressigsäure (Syst. No. 279) bei der Einw. von SO_3HCl auf Chloressigsäure (Andreasch, M. 7, 171). Bindet man die rohe Säure an Baryt, so krystallisiert erst sulfochloressigsaures Barium aus, dann chlormethandisulfonsaures Barium, das man durch Lösen in kaltem Wasser vom beigemengten ehloressigsauren Barium trennt. — Sirup, der im Vakuum zu sehr zerfließlichen Nadeln erstarrt. Wird von Natriumamalgam in Methandisulfonsäure umgewandelt. — BaCHO₆ClS₂ + 4 H₂O. Feine, kaffeinartige Nadeln. — Ag₂CHO₆ClS₂. Feine, seideglänzende Nadeln.

Orthoameisensäure-chlormethylester-dichlorid, a.a.a'-Trichlor-dimethyläther $C_2H_3OCl_3 = CHCl_2 \cdot O \cdot CH_2Cl$. B. Beim Chlorieren von symm. Diehlordimethyläther im Schatten und dann am Licht (DE SONAY, B. 27 Ref., 337). — Schwach rauchendes Ol. Siedet bei 130-132° (nicht unzersetzt). D¹º: 1,5066. - Bei der Chlorierung entsteht ein Gemisch von CCl₃·O·CH₂Cl und CHCl₂·O·CHCl₂.

 $\alpha.\alpha.\alpha'.\alpha'$ -Tetrachlor-dimethyläther, Bis-dichlormethyl-äther $C_2H_2OCl_4=(CHCl_2)_2O.$ Man läßt Chlor auf Dimethyläther einwirken und fraktioniert das Reaktionsprodukt (Regnault, A. 34, 30). — Kp: 130°; spez. Gew.: 1,606 bei 20° (R.). Gibt bei der Chlorierung Hexachlordimethyläther (DE SONAY, B. 27 Ref., 338).

Dichlormethansulfinsäure $CH_2O_2Cl_2S = CHCl_2 \cdot SO_2H$. B. Durch Einw. von schwefliger Säure auf Dichlormethansulfonsäurechlorid in Alkohol (Mc Gowan, J. pr. [2] 30, 301). - KCHO, Cl. S. Gekreuzte Prismen.

Dichlormethansulfonsäure $CH_2O_3Cl_2S = CHCl_2 \cdot SO_3H$. B. Das Zinksalz entsteht beim Auflösen von Zink in Trichlormethansulfonsäure (Kolbe, A. 54, 164). Das Kaliumsalz bildet sich beim Erhitzen von Chloroform mit einer Lösung von Kaliumsulfit auf 1809 (STRECKER, A. 148, 92). — Zerfließliche Prismen, — KCHO₃Cl₃S. Schuppen. Fast unlöslich in kaltem absoluten Alkohol. — AgCHO₃Cl₂S. Krystalle.

Chlorid CHO₂Cl₃S = CHCl₂·SO₂Cl. B. Durch Behandeln von Dichlormethansulfonsäure mit PCl₅ (Mc Gowan, J. pr. [2] 30, 299). — Scharf riechende Flüssigkeit. Kp: 170° bis 180°. Spez. Gew.: 1,71. — Wird von ICl₃ bei 130° nicht verändert, bei 230° entweicht SO₂. Beim Einleiten von SO₂ in eine alkoholische Lösung des Chlorids entsteht Dichlormethansulfinsäure (M.).

Amid $CH_3O_2NCl_2S = CHCl_2 \cdot SO_2 \cdot NH_2$. B. Beim Einleiten von Ammoniakgas in eine Lösung von Dienlormethansultonsäurechlorid in Benzol und Alkohol (Mc Gowan, J. pr. [2] 30, 301). — Sehr zerfließliche Prismen.

Brommethandisulfonsäure $CH_3O_6BrS_2 = CHBr(SO_3H)_2$. B. Das Kaliumsalz entsteht beim Kochen von $CBr(SO_3K)_2 \cdot CHO$ (s. Syst. No. 279) mit Kaliumearb nat (RATHKE, A. 161, 161); man neutralisiert mit E sigsäure und fällt das Salz durch Alkohol. — Kaliumsalz. Tafeln (R.). — Bariumsalz. Ba CHO_6BrS_2 . Dünne Platten (Kohler, Am. 21, 366).

Chlorbrommethansulfonsäure CH₂O₃ClBrS = CHClBr·SO₃H. B. Beim Erhitzen des Bariumsalzes der Sulfochloressigsäure (s. Syst. No. 279; mit Brom und etwas H₂O auf 120° (Andreasch, M. 7, 170). — Ba(CHO₃ClBrS)₂ Tafeln. Leicht löslich in Wasser.

Dibrommethansulfonsäure $CH_2O_3Br_2S = CHBr_2 \cdot SO_3H$. B. Beim Erhitzen des Barium-alzes der Sulfoessigsäure (s. Syst. No. 330) mit Brom und etwas Wasser auf $120-130^{\circ}$ (Andreasch, M. 7, 168). — Ba(CHO₃Br₂S)₂. Blättchen. Leicht löslich in Wasser und Alkohol.

Jodinethandisulfonsäure $\mathrm{CH_3O_6IS_2} = \mathrm{CHI(SO_3H)_2}.$ B. Das Kaliumsalz entsteht bei allmäblichem Eintragen von 12 g Jod vasserstoff (von $30^9/_0$) in die Lösung von 10 g diazomethandisulfonsaurem Kalium in 100 g Wasser (v. Pechmann, Manck, B. 28, 2378); man fällt nach 10 Stunden durch Alkohol. — $\mathrm{K_2CHO_6IS_2} + 2\,\mathrm{H_2O}.$ Nadeln (aus heißem Wasser).

Formamid und dessen Kuppelungsprodukte (Formiminoäther, Formimidhalogenide usw.).

Methanamid, Ameisensäureamid, Formamid CH₃ON = HCO·NH₂. B. Aus Kohlenoxyd un't Ammoniak durch dunkle elektrische Entladung (Losanitsch, Jovitschitsch, B 30, 138). Beim Erhitzen von Ameisensäureäthylester mit Ammoniak (Hofmann, Soc. 16, 73; J. 1863, 319). Beim Erhitzen von Ammoniumformiat mit Harnstoff auf 140° (Behrend, A. 128, 335). Durch Einleiten von Ammoniak in die ätherische Lösung von Ameisensäure-essig-äure-anhydrid (Béhal, D. R. P. 115334; C. 1900 II, 1141). Bei Einw. von Natriumamalgam auf eine Lösung von Kaliumeyanat (Basarow, B. 4, 409). Bei der Oxydation von Aminosäuren, Eiweiß, Milchsäure, Äpfelsäure usw. durch Kaliumpermanganat in ammoniakalischer Lösung (Halsey, H. 25, 325).

Darst. Man erhitzt krystallisiertes Ammoniumformiat 5 Stunden im geschlossenen Rohr auf 230° (Hofmann, B. 15, 980). Formamid wird rein erhalten, wenn man wasserfreie Ameisensäure mit konz. Ammoniak neutralisiert, das Salz im trocknen Ammoniakstrome allmählich von 100° bis 180° erhitzt und schließlich in einer Ammoniakatmosphäre unter ¹/₂ mm Druck destilliert (Freer, Sherman, Am 20, 223). Man destilliert ein Gemenge von ameisensaurem Natrium und NH4Cl im Vakuum (Verley, Bl [3] 9, 691). Entsteht in theoretischer Ausbeute, wenn man 50 g Ameisensäureäthylester gut kühlt, mit 50 cem gut gekühltem wäßr. Ammoniak 6 Stunden stehen läßt und dann im Vakuum destilliert (Phelps, Deming, American Journal of Science [4] 24, 173; C. 1907 II, 1604).

Käufliches Formamid behandelt man zur Reinigung mit Ammoniakgas bis zur schwach alkalischen Reaktion; man fällt dann das entstandene Ammoniumformiat mit Aceton, dampft das getrocknete Filtrat ein und destilliert im Vakuum (WILLSTÄTTER, WIRTH, B. 42, 1911 Anm. 2).

Flüssig. Érstartt bei -1° zu einer weißen, aus Nadeln bestehenden Krystallmasse (Freer, Sherman, Am. 20, 226). F: $+1,82^\circ$ (Walden, Ph. Ch. 54, 179), $+3^\circ$ (Franchimont, R. 16, 137), $+4^\circ$ (Béhal, D. R. P. 115334; C. 1900 II, 1141) — Kp_{0.5}: 85–95° (Fre., Sh., Am. 20, 225); Kp₁₁: 105–106° (Willstätter, Wirth, B. 42, 1911 Anm. 2); Kp₃₂: 122° (Bé.). — D^o_{1,ne}: 1,1487; D^o_{1,ne}: 1,1284 (Wal, Ph. Ch. 55, 230); D^o₁: 1,16 (Fre., Sh., Am. 20, 226); D^o_{1,ne}: 1,337 (Elikman, R. 12, 172); D^o₂: 1,1394 (O. Schmidt, Ph. Ch. 58, 523); D^o_{2,ne}: 1,1313 (Brühl, Ph. Ch. 16, 214); D^o_{1,ne}: 1,14250 (Wal, Ph. Ch. 59, 394); D^o₁: 1,1462 (Gladstone, Sac. 45, 246) — Mit Waiser und Alkohol in jedem Verhältnis mischbar (Berend, A. 128, 337); I slich in kaltem Glycerin (Oechsner de Coninck, Chauvenet, C. 1905 II, 117); sehr wenig I)-lich (Béhal) bezw. unlöslich in Ather (Berend, A. 128, 337). Formamid b.t. Albumosen und Peptone, dagegen nicht Albumine (Ostromysslenski, J. pr. [2] 76, 267). Wirkt auf Salze ionisierend (Wal, Ph. Ch. 54, 179). Molekulare Gefrierpunktserniedrigung: 38,5 (Bruni, Trovanelli, R. A. L. [5] 13 II, 179; G. 34 II, 352), 32,00 (Winther, Ph. Ch. 60, 585) — n_o: 1,44505; n): 1,45631 (Elikman, R. 12, 172). n^o₂: 1,44719 (O. Schmidt, Ph. Ch. 58, 522). n^o₁: 1,44487; n^o₂: 1,45597; n^o₂: 1,46176 (O. Sch., Ph. Ch. 58, 524). n^o₂: 1,44292; n^o₂: 1,44530; n^o₂: 1,45597; n^o₂: 1,46176 (O. Sch., Ph. Ch. 58, 394). n_o: 1,4493 (Gl.). — Innere Reibung: Walden, Ph. Ch. 55, 230. Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Druck: 134,9 Cal (Stohmann, J. pr. [2] 52, 6)). Spezifische Wärme: Wall, Ph. Ch. 58, 489. — Dielektrizitätskonstante: Wall, Ph. Ch. 46, 175. Elektrisches

Diisobutylcarbin-formiat $C_{10}H_2$, $O_2 = HCO_2 \cdot CH[CH_2 \cdot CH(CH_3)_2]_2$. B. Aus Ameisensäureäthylester und Isobutylmagnesiumbromid, neben Diisobutylcarbinol (GRIGNARD, C. r. 132, 337). — Kp_{750} : $173-175^{\circ}$.

Diisoamylcarbin-formiat $C_{12}H_{24}O_2 = HCO_2 \cdot CH[CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2]_2$. B. Aus Ameisensäureäthylester und Isoamylmagne.iumbromid (Grignard, C. r. 132, 337). — Flüssigkeit. Kp₃: $100-101^\circ$; Molekularrefraktion: G., C. r. 132, 337.

Allylester der Ameisensäure, Allylformiat C₄H₆O₂ = HCO₂·CH₂·CH: CH₂. B. Wird als Nebenprodukt bei der Darstellung von Ameisensäure aus Glycerin und Oxalsäure erhalten, wenn das Gemenge zu stark erhitzt wird (Tollens, Z. 1866, 518; 1868, 441) Aus wasserfreier Ameisensäure, Allylalkohol und wasserfreiem Calciumchlorid (Thomsen, Thermochemische Untersuchungen, Bd. IV, S. 211). — Riecht scharf senfartig. Kp: 82-83°; vpez. Gew: 0,9322 bei 17,5° (To). Kp: 83,6° (korr) bei 768 mm; spez. Gew: 0,948 bei 18° (Th.). Molekulare Verbrennungswärme für dampfförmigen Ameisensäureallylester bei kon-tantem Druck: 527,93 Cal. (Th., Thermochemische Untersuchungen, Bd. IV, S. 211; Ph. Ch. 52, 343).

Triallylester der Orthoameisensäure, Triallylorthoformiat $C_{10}H_{16}O_3 = HC(O \cdot CH_2 \cdot CH : CH_2)_3$. B Beim Eintragen von 16 g Natrium in ein Gemisch aus 35 g Allylalkohol und 24 g Chloroform (verdünnt mit dem doppelten Volumen Ligroin) (Beilstein, Wiegand, B. 18, 482). — Flüssig. Kp: 196—205°.

Crotylester der Ameisensäure, Crotylformiat $C_1H_8O_2=HCO_2\cdot CH_2\cdot CH\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot CH_4\cdot CH_3\cdot CH_4\cdot CH_3\cdot CH_4\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot CH_4\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot$

d-Citronellyl-formiat $C_{11}H_{21}O_2 = HCO_2 \cdot CH_2 \cdot C$

Geranylformiat $C_{11}H_{13}O_2 = HCO_2 \cdot CH_2 \cdot CH : C(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH : C(CH_3)_2$. B. Aus Geraniol und wasserfreier Ameisensäure (TIEMANN, SCHMIDT, B 29, 907 Anm). Aus Geraniol und Ameisensäure unter Zusatz einer geringen Menge Mineralsäure (BERTRAM, D. R. P. 80711; Frdl IV, 1306). — Kp₁₅: 113—114° (T., S.); Kp_{10—11}: 104—105° (B.). Magnetische Suszeptibilität: PASCAL, Bl. [4] 5, 1118.

1-Linaly1-formiat $C_{11}H_{18}O_2 = HCO_2 \cdot C(CH_3)(CH:CH_2) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3$. B. Aus Linalool und Ameisensäure unter Zusatz geringer Mengen einer Mineralsäure (Bertram, D. R. P. 80711; Frdl. IV, 1306). — Kp_{10-H} : 100—103°.

Monoformiat des Äthylenglykols, Glykolmonoformiat, [β -Oxyäthyl]-formiat $C_3H_6O_2 = HCO_{\odot} \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot OH$. B. Neben Äthylendiformiat (s. u.) beim Kochen von Äthylenglykol mit 75—80 $^{\circ}$ / $_{0}$ iger Ameisensäure (Henninger, B. 7, 263; A. ch. [6] 7, 231) Durch 8-tündiges Kochen von Äthylendiformiat mit einem Überschuß von wasserfreiem Äthylalkohol (Henry, Dewael, C. 1902 II, 928). — Kp. 180 $^{\circ}$ (Henry, D.).

Äthylenglykol-chloräthyläther-formiat $C_5H_9O_5Cl = HCO_2 \cdot CH_2 \cdot CH_$

Diformiat des Äthylenglykols, Glykoldiformiat, Äthylendiformiat $C_4H_6O_4 = HCO_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot O_2CH$. B. Man kocht Äthylenglykol mit $75-80^{\circ}/_{0}$ iger Ameisensäure und behandelt das hierbei erhaltene Gemisch von Äthylenglykol-mono- und -di-formiat mit wasserfreier Ameisensäure (Henninger, B. 7, 263; vgl. A. ch. [6] 7, 231). Noben anderen Produkten aus Oxal-äure und Äthylenglykol (Lorin, Bl. [2] 22, 104). Aus Äthylenglykol und einem Überschuß von Ameisensäure-essigsäure-anhydrid (Béhal, A ch. [7] 20, 424) — Kp: 174° (Henn). Kp₂₅: $88-89^{\circ}$; D°: I,193 (B) \rightarrow Zerfällt beim Erhitzen im Rohr auf $220-240^{\circ}$ unter Billung von Kohlensäure, Kohlenoxyd, Äthylen und Wasser (Henn). Gibt bei 8-stündigem Kochen mit einem Überschuß von wasserfreiem Äthylalkolsol Äthylenglykolmonoformiat und Ameisensäureäthylester (Henry, Dewael, C. 1902 II, 928)

Diformiat des γ -Chlor-propylenglykols, γ -Chlor-propylen-a β -diformiat $C_0H_1O_4Cl = HCO_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_2Cl) \cdot O_2CH$. Bei 20-standigem Erhitzen von 1 Mol-Gew. Nitromethan mit 2 Mol-Gew. Chlorhydrin $HO \cdot CH_2 \cdot CH(OH) \cdot CH_2Cl$ auf 180° (Pfungst, J. pr. [2] 34, 36). — Flåssig. Kp: $185-195^{\circ}$ bei 20-25 mm.

Pinakonmonoformiat C $H_{14}O_3 = (CH_3)_2C(O_2CH_1\cdot C(OH)\cdot (CH_3)_2\cdot B$. Aus äquimolekularen Mengen Ameisensäure-essig-äure-anhydria und Pinakon (néhal, A.ch. [7] 20, 424). — Kp₂₀: gegen 90°.

Erythrolmonoformiat $C_5H_8O_3 = CH_2: CH\cdot CH(OH)\cdot CH_2\cdot O_2CH$ oder $CH_2: CH\cdot CH(O_2CH)\cdot CH_2\cdot OH$. B. Bei 6-stündigem Kochen von 1 Tl. Erythrit mit $2^1/_2$ Tln. konz. Ameisen-

säure (Henninger, A. ch. [6] 7, 215). — Flüssig. Kp: 191—193. — Liefert beim Erhitzen mit Wasser auf 2000 etwas Crotonaldehyd.

Monoformiat des Glycerins, Glycerinmonoformin, Monoformin $C_4H_8O_4 = HCO_2 \cdot CH_2 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot OH$ oder $HO \cdot CH_2 \cdot CH(O_2CH) \cdot CH_2 \cdot OH$. Ein Glycerinmonoformin scheint bisher nicht erhalten zu sein. Vgl. dazu: Tollens, Henninger, Bl. [2] 11, 395; B. 2. 39; A. 156, 140; van Romburgh, C.r. 93, 847; J. 1881, 508; R. 1, 186.

Diformiat des Glycerins, Glycerindiformin, Diformin C₅H₈O₅ = HCO₂·CH₂·CH (O₂CH)·CH₂·O₅CH oder Gemisch beider. B. Ist der Hauptbestandteil im Rückstande von der Darstellung der Ameisensäure (durch Erhitzen von Oxalsäure mit Glycerin auf 140°); man zieht das Diformin durch Äther aus und reinigt es durch Destillation im Vakuum (van Romburgh, C. r. 93, 847; J. 1861, 508). Aus Glycerin und Ameisensäure durch Erhitzen (Nitritfabrik, D. R. P. 199873; C. 1908 II, 462). — Flüssig. Kp: 163—166° unter 20—30 mm. Spez. Gew.: 1,304 bei 15°. Unlöslich in CS₂. — Zerfällt bei der Destillation unter gewöhnlichem Druck in Kohlensäure, Wasser und Ameisensäureallylester. Wird von Wasser in Glycerin und Ameisensäure gespalten. Beim Erhitzen mit 5 Tln. Glycerin auf 220° entweicht Kohlenoxyd, anfangs neben Kohlensäure, und es destilliert Allylalkohol über. Beim Erhitzen mit Oxalsäure werden Kohlensäure und Ameisensäure gebildet (van R.).

Glycerin-formiat-dinitrat, Monoformin-dinitrat $C_4H_5O_8N_2=HCO_2\cdot CH_2\cdot CH(O\cdot NO_2)\cdot CH_2\cdot O\cdot NO_2$ oder $O_2N\cdot O\cdot CH_2\cdot CH(O_2CH)\cdot CH_2\cdot O\cdot NO_3$ oder Gemisch beider. B. Aus Monoformin und Salpeterschwefelsäure (Vender, D. R. P. 209943; C. 1909 I, 1839). — Blaßgelbes Öl.

Erythrittetraformiat $C_8H_{10}O_8=HCO_2\cdot CH_2\cdot CH(O_2CH)\cdot CH(O_2CH)\cdot CH_2\cdot O_2CH$. B. Beim Kochen von 1 Tl. Erythrit erst mit 18 Tln. Ameisensäure vom spez. Gew. 1,18 und dann mit 10 Tln. krystallisierter Ameisensäure. Man destilliert die überschüssige Ameisensäure ab, erhitzt den Rückstand bis auf 200° und zieht dann mit absol. Äther aus; der ätherische Auszug wird verdunstet und der Rückstand aus Alkohol umkrystallisiert (HENNINGER. A. ch. [6] 7, 227). — Nadeln (aus Alkohol). F: 150°. Sehr leicht löslich in absol. Äther.

Mannitdiformiat $C_3H_{14}O_3=(HO)_4C_6H_8(O_2CH)_2$. B. Beim Erhitzen von Mannit mit krystallisierter Oxalsäure auf 110^{0} (KNOP, A. 74, 348; vgl. Makowka, Z. Ang. 22, 1601). — Fest. Ziemlich leicht löslich in Alkohol von $90^{\circ}/_{0}$. Die alkoholische Lösung zerfällt allmählich in Ameisensäure und Mannit; diese Zerlegung erfolgt rascher durch Alkalien.

Formiat des Formaldehydmonomethylacetals, Methoxymethylformiat, Methylenglykol-methyläther-formiat $C_3H_6O_3=HCO_2\cdot CH_2\cdot O\cdot CH_3$. B. Beim Erhitzen von ameisensaurem Blei mit Chlordimethyläther (Wedekind, B. 36, 1385). — Flüssig. Siedet etwas oberhalb 100° . — Wird durch Wasser in Formaldehyd, Ameisensäure und Methylalkohol zerlegt. Beim Stehen an der Luft entsteht Polyoxymethylen. Besitzt desinfizierende Wirkung.

Bis-[a-formyloxy-äthyl]-äther $C_6H_{10}O_5=[CH_3\cdot CH(O_2CH)]_2O$. B. Aus Bis-[a-chlor-äthyl]-äther (Bd. I, S. 607) und ameisensaurem Blei (Geuther, A. 226, 226). — Flüssig. Siedet nicht unzersetzt bei 175—185°. Spez. Gew.: 1,134 bei 21°. — Zerfällt beim Erhitzen auf 158° allmählich in Kohlenoxyd, Ameisensäure und Acetaldehyd.

Formiat des Acetylearbinols, Acetolformiat, Acetonylformiat $C_4H_4O_3 = HCO_2 \cdot CH_3 \cdot CO \cdot CH_3$. B. Durch 2-stündiges Kochen von Monochloraceton mit ameisensaurem Kalium bei Gegenwart von etwas Ameisensäure (Henry, Dewael, C. 1902 II, 928). — Flüssig. Kiper: $168-170^{\circ}$ (H., D.). Kp: 169° ; D_{15}° : 1,1322; n_{15}° : 1,4206 (Kling, A. ch. [8] 5, 486). Löslich in Wasser (H., D.). — Wird sehr leicht durch kaltes Wasser verseift (K.). Reagiert mit Methylalkohol unter Bildung von Ameisensäuremethylester und Acetylearbinol; daneben entsteht dimerer Acetolmethyläther (Syst. No. 2713) (H., C. r. 138, 970; K., C. r. 138, 972; Bl. [3] 31, 682; A. ch. [8] 5, 515).

Formiat des Propionylearbinols, Propionylearbin-formiat $C_5H_6O_3 = HCO_2 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_3$. B. Aus wasserfreiem ameisensaurem Kalium und Chlormethyl-äthyl-keton $C_2H_5 \cdot CO \cdot CH_2Cl$ (KLING, C. r. 140, 1347; A. ch. [8] 5, 540; Bl. [3] 35, 213). — Kp: 176° bis 178°. D_{17}^{17} : 1,0946. n_{17}^{17} : 1,424.

Formiat des Methylacetylcarbinols, Methylacetylcarbin-formiat, Acetoin-formiat $C_5H_8O_3$ — $HCO_2 \cdot CH(CH_3) \cdot CO \cdot CH_2$. Kp: $159-161^{\circ}$ (Kling, A.ch. [8] 5, 549). — Wird durch heißes Wasser und durch Methylalkohol bei 100° verseift.

Leitvermögen: Wal., Ph. Ch. 46, 144. Leitvermögen in flüssigem Ammoniak: Franklin, Kraus, Am. Soc. 27, 194. Elektrocapillare Funktion: Goux, A. ch. [8] 8, 335.

Bei der Destillation von Formamid unter gewöhnlichem Druck entstehen Ammoniak, Kohlenoxyd, Cyanwasserstoff und Wasser (Freer, Sherman, Am. 20, 226; vgl. Hofmann, Soc. 16, 74; J. 1863, 320). Gibt beim Erwärmen der Lösung in Glycerin Ammoniak und dann Kohlenoxyd (Oechsner de Conince, Chauvener, C. 1905 II, 117). Gibt bei der Oxydation mit Chromsäuregemisch Kohlendioxyd ohne Beimengung von Stickstoff (OECHSNER DE CONINCK, C. r. 128, 504). Versetzt man ein Gemisch von 1 Mol. Gew. Formamid und 1 Mol.-Gew. Brom mit Natronlauge, so entzieht Äther der Lösung eine krystallinische Verbindung CHO NHBr (?), die aber äußerst unbeständig ist und sich beim Eindampfen ihrer ätherischen Lösung unter Bildung von Bromwasserstoff und Cyansäure bezw. Cyanursäure zersetzt (Hofmann, B 15, 752). Bei der Reduktion von Formamid mit Natrium in trockner amylalkoholischer Lösung entsteht Methylamin (Guerber, Bl. [3] 21, 780). Formamid absorbiert bei guter Kühlung trocknen Chiprwassistoff unter Bildung eines krystallisierten Additionsproduktes; kühlt man nicht sorgfältig während des Einleitens, so erfolgt nach einiger Zeit eine heftige Reaktion, bei der Kohlenoxyd und Salmiak entstehen (Wallach, B. 15, 210). Bei der Einwirkung von Phosphorpentachlorid auf Formamid entstehen neben anderen Produkten Kohlenoxyd und wenig Blausäure (WALLACH, B. 15, 210). Beim Destillieren von Formamid mit wasserfreier Phosphorsäure entsteht Blausäure (Hoff., Soc. 16, 72; J. 1863, 320). Wird durch Säuren und Alkalien zu Ameisensäure und Ammoniak verseift (Hoff., Soc. 16, 74; J. 1863, 320). Geschwindigkeit der Hydrolyse durch Säuren: CROCKER, Soc. 91, 593. Die Hydrolyse durch Alkali verläuft bimolekular (CROCKER, LOWE, Soc 91, 952). Gibt mit Phosphorpentasulfid Thioformamid (WILLSTÄTTER, WIRTH, B. 42, 1911) Umsetzung mit SbCl₃: Bruni, Manuelli, Z. El Ch. 11, 554. — Gibt mit Äthylalkohol und Chlorwasserstoff Ameisensäureäthylester und Salmiak (Berend, A. 128, 337). Liefert mit Athylmercaptan in Gegenwart von konz. Schwefelsäure den Triäthylester der Trithioorthoameisensäure (HOLMBERG, B. 40, 1741). Erhitzt man Formamid mit salzsaurem 3.4-Diaminotoluol, so entsteht salzsaures Tolimidazol $CH_3 \cdot C_8H_3 < {NH \atop N} > CH + HCl$ (Niemen-TOWSKI, B. 30, 3064). Beim Destillieren mit o-Aminophenol entsteht Methenylaminophenol $C_6H_4 < 0$ CH (Niem., B. 30, 3064).

Verhalten im Tierkörper: HALSEY, H. 25, 334.

NaCH₂ON = HCO·NHNa bezw. HC(ONa): NH. B. Aus Formamid und Natriumäthylat (Freer, Sherman, Am. 18, 580; 20, 226). Durch Verreiben von Formamid mit Natriumamid unter Benzol und Kochen der Mischung (Titherley, Soc. 71, 466). Krystalinisch. In trocknem Zustande beständig (F., Sh.). Schwer löslich in Alkohol, unlöslich in Benzol (T) Reaktion mit Silbernitratlösung: Titherley, Soc. 71, 466; Freer, Sherman, Am. 20, 227; vgl auch Titherley, Soc. 79, 409. — (HO) HgCH₂ON. Weißes Pulver. Zersetzt sich beim Erhitzen, sowie langsam bei der Einw. des Lichtes (B. Fischer, Grützene, Ar. 232, 330; B. 27 Ref., 881). — 2(ClHgCH₂ON) + 3HCl Nadeln (B. F., G.).—ClHgCH₂ON + HCl. Nadeln (B. F., G.).—(CH₃ON)₄ + H₂PtCl₆. Gelbe Nadeln (Werner, B. 36, 154).

Ameisensäure-oxymethylamid, Oxymethyl-formamid $C_2H_3O_2N=HCO\cdot NH\cdot CH_2\cdot OH$. B Aus 20 g Formamid und 32,36 g Formallehyd von 41,18% at 2 g K $_2CO_3$ (Einhorn, Ladisch, A. 343, 264). Aus Formamid und Polyoxymethylen bei $120-150^\circ$ unter Druck (Kalle & Co , D. R. P. 164610; C. 1905 II, 1751). — Farblases Öl. Leicht löslich in Wasser und Alkohol; unlöslich in Äther (E , L). — Spaltet beim Erhitzen Formaldehyd ab (E , L). Zerfällt beim Erwärmen mit Wasser oder Säuren unter Bildung von Formaldehyd, mit Alkalien unter Bildung von Ammoniak (K. & Co) Kondensiert sich mit p-Nitrophenol in Gegenwart von konz. Schwefelsäure zu N-Formyl-nitrooxybenzylamin (E , L).

Ameisensäure-[β , β -trichlor-a-oxy-äthyl]-amid, N-[β , β -Trichlor-a-oxy-äthyl]-formamid, β β β -Trichlor-a-oxy-a-formylamino-äthan, Chloralformamid (,,Chloralamid") C_3 H_4 O_2 NCl $_3$ = HCO·NH·CH(OH)·CCl $_3$ B Aus Chloral und Formamid (Caem. Fabr. Schering, D. R. P. 50586; Frdl. II, 524). — Krystalle. F: 115—116°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Essigester, Glycerin und Accton; loslich in Wasser. Geruch- und geschmacklos (SCH). Liefert mit Benzoylchlorid und Natronlauge Trichloräthyliden-formamid HCO·N·CH·CCl $_3$ (Moscheles, B. 24, 1803). Wirkt hypnotisch. — Zum Nachweis und zur Prüfung auf Reinheit vgl. Deutsches Arzneibuch, 5. Au-g., S. 116.

Trichloräthyliden-bis-formamid, $\beta.\beta.\beta.$ Trichlor-a a-bis-[formylamino]-äthan $C_4H_5O_2N_2Cl_3=(HCO\cdot NH)_2CH\cdot CCl_3$. B. Durch freiwillige Zersetzung von Chloralammoniak

bei gewöhnlicher Temperatur (Béhal, Choay, A. ch. [6] 27, 320). Beim Erhitzen von Chloral mit Formamid (B., Ch., A. ch. [6] 27, 326). — Tafeln (aus Eisessig). F: 216—217°. Fast unlöslich in kaltem Wasser, ziemlich löslich in Alkohol, sehr leicht in Äther. Zerfällt beim Erhitzen mit konz. Chlorwasserstoffsäure in Chloral, Ammoniumchlorid und Kohlenoxyd.

Verbindung $C_6H_5O_2N_2Cl_3$. B. Aus Trichlorathylidenbisformamid und Essigsäureanhydrid bei 150^0 (Behal, Choay, A. ch. [6] 27, 324). — Nadeln. Löslich in Eisessig, unlöslich in Alkohol usw. Zersetzt sich beim Schmelzen. Zerfällt beim Erhitzen mit konz. Chlorwasserstoffsäure unter Bildung von Chloral, Ammoniumchlorid, Kohlenoxyd und Essigsäure. Beim Erhitzen mit Alkohol und Zinkstaub entstehen Acetamid und Paraldehyd.

Trichloräthyliden-formamid C₃H₂ONCl₅ = HCO·N:CH·CCl₅. B. Aus Chloralformamid durch Benzoylchlorid und Natronlauge (Moschelles, B. 24, 1803). — Krystalle. F: 193°. Unlöslich in Wasser; leicht löslich in Alkohol und Eisessig.

N- $[\beta,\beta\gamma$ -Trichlor-a-oxy-butyl]-formamid, Butyrchloralformamid $C_5H_3O_2NCl_3=HCO\cdot NH\cdot CH(OH)\cdot CCl_2\cdot CHCl\cdot CH_3$. B. Beim Zusammenschmelzen von Butyrchloral mit Formamid (Schiff, B. 25, 1690; Tarugi, G. 24 I, 233; vgl. Freundler, C. r. 143, 684; Bl. [4] 1, 203). — Nicht rein erhalten.

Isobutyliden-bis-formamid $C_6H_{12}O_2N_2 = (HCO \cdot NH)_2CH \cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus Isobutyraldehyd und Formamid in Gegenwart von Pyridin bei $170-180^\circ$ (Reich, M. 25, 936). — Nadeln (aus Alkohol + Äther). F: 172° . Leicht löslich in Äther, ziemlich leicht in Alkohol, schwer in Wasser. — Gibt beim Kochen mit wäßr. Schwefelsäure Isobutyraldehyd und Ammoniak.

Formiminomethyläther C₂H₅ON = HN: CH·O·CH₃. — Hydrochlorid C₂H₅ON + HCl. Prismen (PINNER, B. 16, 1644).

Formiminoäthyläther C₃H₂ON = HN:CH·O·C₂H₅. Literatur: Pinner, Die Imidoäther und ühre Derivate [Berlin 1892]. — B. Man leitet unter fortwährendem Umschütteln (etwas über 1 Mol.-Gew.) trocknen Chlorwasserstoff in ein in einem Kältegemisch befindliches Gemenge aus (1 Mol.-Gew.) wasserfreier Blausäure, (1 Mol.-Gew.) absolutem Äthylalkohol und der 3—4-fachen Menge absoluten Äthers; nach dem Einleiten des Gases wird das Gemisch noch eine halbe Stunde lang im Kältegemisch geschüttelt (Pinner, B. 16, 354, 1644; 28, 2454). Es scheidet sich hierbei das Hydrochlorid aus. — Hydrochlorid C₃H₃ON + HC! (= HC(NH₂)(O·C₂H₅)Cl?; vgl. Stieglitz, Am. 21, 101). Prismen. Zerfällt beim Aufbewahren unter Abscheidung von Salmiak (P., B. 16, 354). Zersetzt sich beim Erhitzen in C₂H₅Cl, Ameisensäureäthylester, salzsaures Formamidin und etwas Salmiak (P., B. 16, 355). Bei der Einw. von konz. wäßr. Kalilauge entsteht neben viel Ammoniak ein eigentümlich riechendes, bei 80° siedendes Öl (P., B. 16, 355). Beim Behandeln des in Äther verteilten Salzes mit festem Natriumhydroxyd entsteht "dimolekulare Blausäure" C₂H₂N₂ (s. u. (Nef, A. 287, 334; vgl. Pinner, B. 28, 2457). Mit alkoh. Ammoniak entsteht salzsaures Formamidin (P., B. 16, 357, 1647). Gibt mit Methylalkohol Orthoameisensäure-dimethyläthylester und mit Äthylalkohol Orthoameisensäure-triäthylester (Pinner, B. 16, 355, 356, 1644). Liefert mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat die Verbindung HN:CH·O·CO·CH₃(P., B. 16, 1653). Gibt mit alkoholischem Methylamin das Amidinsalz HC(:N·CH₃)·NH·CH₃; analog reagieren Äthylamin und Anilin (P., B. 16, 358, 1648). Mit Dimethylamin in Alkohol entsteht das Amidinsalz HN:CH·N(CH₃)₂+HCl (P., B. 16, 1650). Bei der Umsetzung mit Diäthylamin in Alkohol werden das Amidinsalz HN:CH·N(C₂H₅)₂+HCl und eine Verbindung C₁₀H₂₂N₃ (s. bei Diäthylamin, Syst. No. 336) erhalten (P., B. 16, 1650). Bei der Umsetzung mit Diäthylamin in Alkohol die Verbindung C₆H₅·NH·N:CH·NH·N-CH·NH·Ch₄(s. Syst. No. 2041) (P., B. 17

"Dimolekulare Blausäure" C₂H₂N₂. Konstitution vielleicht HN: CH·NC. (Vgl. Michael, Hibbert, A. 364, 70 Anm. 31).— B. Beim Versetzen von salzsaurem Formiminoäther in Äther mit festem Ätznatron (Nef, A. 287, 337; vgl. dazu Pinner, B. 28, 2457). Aus Thioformanid oder seinem Hydrat beim Erwärmen im Vakuum auf 80° (Badtemperatur) (Willstätter, Wirth, B. 42, 1915).— Sublimiert in flachen Rhomboedern und Prismen. F: 87° (N.). Kp: 120—125° (N.). Sehr flüchtig (N.). Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol und Äther bei —5° (N.).— Beim Erhitzen mit Wasser im Rohr auf 100° entstehen Ammoniak, Ameisensäure und Formamidin (N.). Verdünnte Säuren oder Natronlauge spalten glatt in Ammoniak und Ameisensäure (N.). Beim Einleiten von trocknem Chlorwasserstoff in die Lösung in absolutem Äther fällt salzsaures Dichlormethylformamidin (vgl. Gattermann, Schnitzspahn, B. 31, 1770) aus (N.).

Formiminopropyläther $C_4H_9ON = HN: CH \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$. — Hydrochlorid. Krystalle, Ziemlich löslich in Äther (P., B. 16, 1644).

Formiminoisobutyläther $C_3H_{11}ON = HN$; $CH \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. — Hydrochlorid. Blättchen (aus Äther). Ziemlich löslich in Äther (P., B. 16, 1644).

Formiminoisoamyläther $C_0H_{18}ON = HN: CH\cdot O\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_2$ — $H\ y\ d\ r\ o\cdot ehlorid$. Blättehen (P., $B.\ 16,\ 1644$).

Bis-[formimino]-äthylen-äther $C_4H_8O_2N_2 = HN$: $CH \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot O \cdot CH$: NH. B. Das Hydrochlorid entsteht, wenn man in ein durch Eis gut gekühltes Gemisch von I Mol.-Gew. Glykol und 2 Mol.-Gew. Blausäure (verdünnt mit dem 4-fachen Gewicht absoluten Äthers) trocknen Chlorwasserstoff einleitet (PINNER, B. 16, 1653). — Das Hydrochlorid $C_4H_8O_2N_2 + 2HCl$ verhält sich im allgemeinen wie das Hydrochlorid des Formiminoäthyläthers.

Aminomethandisulfonsäure (Schwefligsäure-Derivat des Formamids) $\mathrm{CH_5O_6NS_2} = \mathrm{NH_2\cdot CH(SO_3H)_2}.$ B. Das saure Kaliumsalz entsteht beim Auflösen von 100 g Cyankalium (von 99%)0 in der mit SO2 gesättigten Lösung von 150 g KOH in 600 g Wasser (v. Pechmann, Mance, B. 28, 2376; D. R. P. 79885; B. 28 Ref., 522). Man erwärmt, indem man von Zeit zu Zeit bei Auftreten alkalischer Reaktion vorsichtig mit Salzsäure ansäuert, $1^1/_2-2$ Stunden auf 100^0 und fällt dann das Salz durch konz. Salzsäure. — Das Kaliumsalz liefert mit salpetriger Säure diazomethandisulfonsaures Kalium. — KCH₄O₆NS₂. Pulver. Sehr wenig löslich in Wasser. Zersetzt sich beim Kochen mit Wasser in HCN, KHSO3 und SO2. — K2CH3O6NS2+H2O. Rhomboeder oder feine Nadeln (aus heißem Wasser). Sehr leicht löslich in Wasser.

Ameisensäureimidehlorid, Formimidehlorid $\mathrm{CH_2NCl} = \mathrm{HCCl}$: NH. B. Man sättigt wasserfreie Blausäure mit trocknem Chlorwasserstoff bei -15° und erwärmt die Lösung im geschlossenen Gefäß auf $35-40^\circ$ (GAUTIER, A. ch. [4] 17, 129). — Krystallinisch. Unlöslich in Äther. — Wird von Wasser in NH₄Cl und Ameisensäure zerlegt. NH₃ spaltet in NH₄Cl und NH₄·CN. Kalilauge liefert KCl, NH₃ und KCHO₂. Mit Alkohol entsteht salzsaures Methenylamidin.

Ameisensäureimidbromid, Formimidbromid CH₂NBr = HCBr: NH. B. Aus wasserfreier Blausäure und Bromwasserstoff in einer Kältemischung (Gal., A. 138, 38). — Gelblichweiße Körner. Unlöslich in Äther und Chloroform. — Wird durch Wasser unter Bildung von Bromwasserstoff und Cyanwasserstoff zersetzt. Gibt mit Kalilauge Ammoniak, Kaliumbromid und ameisensaures Kalium.

Ameisensäureimidjodid, Formimidjodid CH₂NI = HCI: NH. B. Beim Einleiten von trocknem Jodwasserstoff in wasserfreie Blausäure (Gal., A. 138, 38; Gautter, A. ch. [4] 17, 142). — Sehr unbeständige Krystalle. — Wird von Wasser sofort zersetzt.

Nitril der Ameisensäure.

Methan-nitril, Cyanwasserstoff, Formonitril, Blausäure CHN = HC:N bezw. >C:NH oder C:NH. Zur Konstitution vgl.: Brühl, B. 26, 809; Ph. Ch. 16, 519; Nef. A. 287, 267, 351; Kieseritzky, Ph. Ch. 28, 406; Chattaway, Wadmore, Soc. 81, 191; Wade, Soc. 81, 1596; Lemoult, C. r. 143, 903; Peratoner, Palazzo, R. A. L. [5] 16 II, 501; G. 38 I, 114; Michael, Hibbert, A. 364, 64. Vgl. ferner die Literatur über die Konstitution der Metalleyanide, S. 40.

Literatur: Feuerbach, Die Cyanverbindungen [Wien 1896]. — Bössner, Fr., Die Verwertung der ausgebrauchten Gasmasse auf Blutlaugensalz, Ammoniak- und Rhodanverbindungen [Leipzig und Wien 1902]. — Robine, L'industrie des cyanures [Paris 1903]. — Bertelsmann, W., Die Technologie der Cyanverbindungen [München und Berlin 1906]. — Donath, E. und Frenzel, K., Die technische Ausnutzung des atmosphärischen Stiekstoffs [Leipzig und Wien 1907]. — Perona, V., L'acido cianidrico nel regno vegetale e glucosidi cianogenetici scoperti e studiati nell ultimo decennio [Turin 1907]. — Köhler, H., Die Industrie der Cyanverbindungen [Braunschweig 1914].

Geschichtliches. Im Jahre 1704 entdeckten Diesbach und Dippel das Berlinerblau (vgl. Beetelsmann, Die Technologie der Cyanverbindungen [Münehen und Berlin 1906], S. 60), das zum ersten Male 1710 in den Miscellanea Berolinensia erwähnt wird (vgl. Kopp, Geschichte der Chemie, 4. Teil [Braunschweig 1847], S. 369). Das Verfahren zur Darstellung des Berlinerblaus blieb zunächst unbekannt, bis es 1724 von Woodward in den Philosophical Transactions mitgeteilt wurde. 1752 ermittelte Macquer die wechselseitigen Beziehungen zwischen Blutlaugensalz und Berlinerblau; 1772 erwähnen Sage und 1775 Bergeman, Blutlaugensalz in fester Form erhalten zu haben. Durch Destillieren von Berlinerblau oder Bhutlaugensalz mit Schwefelsäure gewann 1782 Scheele Cyanwasserstoff in wäßt. Lösung. Die von Scheele ermittelte qualitative Zusammensetzung des Cyanwasserstoffs

wurde 1787 von Berthollet bestätigt. Wasserfreien Cyanwasserstoff erhielt Ittner 1809 als Gas und Gay-Lussac 1811 als Flüssigkeit. Letzterer teilte 1815 die Analyse des Cyanwasserstoffes mit, den er als die Wasserstoffverbindung eines zusammengesetzten, "cyanogène" genannten Radikals auffaßte (vgl. Kopp. 1. c.). Im Jahre 1803 stellt Vauquelin (A.ch. [1] 45, 206), veranlaßt durch eine Untersuchung von Scheader, Cyanwasserstoff aus bitteren Mandeln und Aprikosenkernen dar, 1812 Bergemann (A.ch. [1] 83, 215) aus der Rinde von Prunus padus.

Vorkommen des Cyanwasserstoffs.

In vielen Pflanzen finden sich glykosidische Stoffe, die leicht Cyanwasserstoff abspalten. Das am frühesten aufgefundene und bekannteste dieser Glykoside (s. Syst. No. 4776) ist das Amygdalin (Robrquet, Boutron-Charlard, A. ch. [2] 44, 352), das sich in vielen Pomaceen und Prunaceen findet und bei der Spaltung Benzaldehyd, Zucker und Blausäure liefert. Weitere, Blausäure abspaltende Glykoside sind: das Linamarin oder Phaseolunatin (Dunstan, Henry, C. 1903 II, 1333; Jorissen, C. 1907 I, 1440), Lotusin (Dunstan, Henry, C. 1901 II, 593), Dhurrin (Dunstan, Henry, Chem. N. 85, 301), Gynocardin (Power, Lees, Soc. 87, 352), Sambunigrin (Guionard, C. r. 141, 16; Bourquelot, Danjou, C. r. 141, 59) und Prulaurasin (Hérissey, C. r. 141, 959; Ar. 245, 465). Zusammenstellung über Blausäure liefernde Stoffe im Pflanzenreich s. Czapek, Biochemie der Pflanzen, Bd. II [Jena 1905], S. 252 ff., sowie Gershoff, Ar. 244, 397, 665; C. 1907 I, 125, 572. Cyanwasserstoff abspaltende Glykoside sind ferner in folgenden Pflanzen nachgewiesen: in den jungen Blättern von Pteris aquilina L. (Gr., C. 1908 II, 334); in Triglochin maritima, Triglochin palustris und Scheuchzeria palustris (Gr., C. 1908 II, 1446); Sorghum nigrum L., Lamarckia aurea L., Stipa tortilis L., Holcus lanatus L., Catabrosa aquatica L., Briza minor L., Poa pratensis L., Festuca Poa Kunth (Couperot, C. 1908 II, 1446); Sorghum nigrum L., Lamarckia aurea L., Festuca Poa Kunth (Couperot, C. 1909 I, 387); in Viscachera Pucara (Rine) (Hérert, C. 1907 I, 1339; vgl. Hérersey, C. r. 144, 575); in den Samen von Vicia angustifolia (Werhulzen, C. 1906 II, 1132); in Linaria striata (Bourquelot, C. 1909 II, 2087); in den Blättern von Sambucus nigra var. laciniata Hort und von Sambucus nigra var. pyramidalis Hort. (Bourquelot, Danjou, C. 1905 II, 1267; Ar. 245, 206); in Pyrethrum eaucasicum Wild., Dimorphotheca pluvialis Moench., Cirsium arvense Lmk., Centaurea montana L., Centaurea solstitialis L., Aplotaxis candicans D. C. (Coup., C. 1909 I, 387).

candicans D. C. (Coup., C. 1909 I, 387).

In einigen Pflanzen findet sich freier Cyanwasserstoff neben glykosidisch gebundenem, so in den Blättern von Thalietrum aquilegifolium (Van Itallie, C. 1910 I, 2026; Ar. 248, 251; vgl. van Itallie, C. 1905 II, 1455, 1504; Ar. 243, 553) und in den Blättern von Pangium edule (Greshoff, B. 23, 3549; de Jong, R. 28, 28).

Cyanwasserstoffgehalt des Zigarrenrauches: Habermann, H. 37, 1; Thoms, H. 37, 250.

Bildungen des Cyanwasserstoffs bezw. seiner Salze.

Zusammenstellung und kritische Besprechung der bis 1889 bekannt gewordenen Bildungen: Breneman, Am. Soc. 11, 2, 31.

Cyanwasserstoff entsteht aus den Elementen Wasserstoff, Stickstoff und Kohlenstoff unter dem Einfluß hoher Temperaturen. Er wird erhalten, wenn man in den elektrischen Lichtbogen durch röhrenförmige Kohlen Wasserstoff und Luft getremt einführt (Dewar, Chem. N. 39, 282). Man läßt in einem Gemisch von Wasserstoff und Stickstoff zwischen Kohlenspitzen Induktionsfunken übergehen oder erzeugt zwischen ihnen einen Lichtbogen (Wallis, A. 345, 356). Beim Überleiten eines Gemisches von Wasserstoff und Stickstoff über einen glühenden Kohlenstab (v. Wartenberg, Z. a. Ch. 52, 304). Bei der Einw. von feuchter Luft auf Holzkohle bei 1100—1340° (Woltereck, C. r. 146, 929).

Blausäure bezw. Ammoniumeyanid entsteht beim Überleiten von Ammoniak über rotglühende Kohle (Clouet, A. ch. [1] 11, 30; Langlois, A. ch. [3] 1, 111; C. r. 65, 964; Kuhlmann, A. 38, 63; Weltzien, A. 182, 225; Bergmann, C. 1896 I, 744, 802; v. Wartenberg, Z. a. Ch. 52, 309). Beim Leiten eines Gemenges von Ammoniak, Wasserstoff und Stickstoff über Kohle, welche auf 1100° erhitzt ist (Lance, C. r. 124, 819; vgl. Lance, de Bourgade, D. R. P. 100775; C. 1899 I, 766). Beim Überleiten von Ammoniak und Wasserstoff über Holzkohle oberhalb 700° (Voerkelius, Ch. Z. 33, 1025, 1080). Durch Überleiten von stark erhitzten Kohlenwasserstoffen mit Ammoniak über glühende Kohle (Schulte, Sapp, D. R. P. 75883; B 27 Ref., 927). — Alkalicyanid entsteht durch Überleiten von Ammoniak über ein Gemenge von Kohle und Kaliumhydroxyd bei Rotglut (Kuhlmann, A. 38, 63). Beim Zusammenschmelzen von Natriumamid mit Kohle im Wasserstoffstrom (Drechsell, J. pr. [2] 21, 91). Beim Auftropfen von geschmolzenem Natriumamid oder Kaliumamid auf Kohle bei Rotglut (Castner, D. R. P. 90999; Z. Ang. 10, 288; vgl. dazu Deutsche Gold-

und Silber-Scheideaustalt, D. R. P. 148045; C. 1904 I, 411). Beim Erhitzen von Magnesiumnitrid mit Kohle und Alkalicarbonat oder besser Alkalimetall (О. Schmidt, D. R. P. 176080, 180118; C. 1906 II, 1670; 1907 I, 1163). Beim Erhitzen von Titanstickstoffverbindungen und Kaliumcarbonat oder -sulfat in Gegenwart von Kohle (Bad. Anilin- u. So lafabr., D. R. P. 200986; C. 1908 II, 838). Beim Erhitzen von Titanstickstoffverbindungen und Bariumoxyd oder -carbonat in Gegenwart von Kohle (Bad. Anilin- u. Sodafabr., D. R. P. 200986; C. 1908 II, 838). Beim Erhitzen von Eisennitrid, Kohle und Natrium (Fowler, Soc. 79, 297). — Blausäure entsteht neben Wassergas beim Überleiten eines Gemisches von Ammoniak und Stickoxydul über hellrotglühende Kohle (Roeder, Grünwald, D. R. P. 132909; C. 1902 II, 235)

Alkalicyanid entsteht bei der Einw. von Stickstoff auf glühende Kohle in Gegenwart von Alkalihydroxyd oder -earbonat (Fownes, zitiert von Erdmann, Marchand, J. pr. [1] 26, 412; H. Delbrück, J. pr. [1] 41, 163; Bunsen, Playfair, J. pr. [1] 42, 397; Possoz, Boissière, C. r. 26, 204; Rieken, A. 79, 77; Armengaud, J. 1853, 738; Langlois, A. ch. [3] 52, 326). Zur Herstellung von Alkalicyaniden mittels des Stickstoffs der Luft aus mit metallischem Eisen und Kohle versetzten geschmolzenen Alkalien (V. Adler, D. R. P. 12351, 18945, 24334, 32334) vgl. Tauber, B. 32, 3152. Berlinerblau entsteht beim Glühen eines Gemenges von Pottasche, Eisenfeilspänen und Koks oder Steinkohle an der Luft (Thompson, zitiert bei Erdmann, Marchand, J. pr. [1] 26, 413). Erdalkalicyanid entsteht beim Überleiten von Luft über ein glühendes Gemenge von Baryt und Kohle (MARGUERITE, SOURDEVAL, J. 1860, 224). Beim Erhitzen der Erdalkalicarbonate mit Zuckerkohle und Stickstoff auf Temperaturen zwischen 900° und 1400° (KÜHLING, B. 40, 310; KÜHLING, BERKOLD, B. 41, 28). Einfluß von Zuschlägen auf die Bildung von Cyaniden aus Kohle, Stickstoff und Alkalien bezw. Erdalkalien oder den entsprechenden Carbonaten, so von Wasserglas: MEHNER, D. R. P. 151644; C. 1904 I, 1505; von Fluoriden: Caro, D. R. P. 212706; C. 1909 II, 765. Man mischt 4 Tle. eines Alkalicarbonats oder -oxyds mit 1 Tl. eines Erdalkalicarbonats oder -oxyds und 2 Tln. Koks oder Holzkohle oder Paraffinkoks und erhitzt das Gemisch in einem Luftstrome, der mit Kohlenwasserstoffdämpfen beladen sein kann (Young, C. 1895 I, 670). — Beim Überleiten von Ammoniakgas über ein Gemenge von Kaliumearbonat und Kohle bei Rotglut; an Stelle von Ammoniak läßt sich auch Ammoniumearbonat verwenden (Desposses, A. ch. [2] 38, 158). Beim Glühen eines Gemisches von Kaliumearbonat, Zuckerkohle und salpetersaurem Ammonium (H. Delbrück, J. pr. [1] 41, 162). — Durch Erhitzen von Phospham PN₂H mit Kaliumcarbonat unter Zusatz von Kohle (Vidal, D. R. P. 95340; C. 1898 I, 542). Beim Erhitzen von Borstickstoff, den man durch Glühen von Borax mit Salmiak gewinnt, mit Kaliumcarbonat und Kienruß auf Dunkelrotglut (Moïse, D. R. P. 91708; C. 1897 II, 156).

Cyanwasserstoff bildet sich beim Durchschlagen elektrischer Funken durch ein Gemisch von Wasserstoff, Stickstoff und Kohlenoxyd (Gruszkiewicz, Z. El. Ch. 9, 83). In geringer Menge beim Durchleiten von Kohlenoxyd und Ammoniak durch ein Rohr, das mit Porzellanstückchen gefüllt ist und auf 1100° erhitzt wird (Bergmann, C. 1896 I, 803). Beim Erhitzen von Kohlenoxyd mit Ammoniak in Gegenwart von Platinschwamm (in sehr geringer Menge) (Kuhlmann, A. 38, 62; Jackson, Northall-Laurie, Soc. 87, 433). Alkalicyanid entsteht beim Überleiten von Kohlenoxyd und Ammoniak über erhitztes Kaliumhydroxyd in Gegenwart von Kohle (MILLS, C. 1905 I, 1463). Man erhitzt Kalium in Kohlenoxydgas und glüht das Reaktionsprodukt im Stickstoffoxydgasstrom (H. Delbrück, J. pr. [1] 41, 162). — Beim Zusammenschmelzen von Kalium mit kohlensaurem Ammonium (H. Del., J. pr. [1] 41, 163). Beim gleichzeitigen Überleiten von Ammoniak und Kohlensäure über erhitztes Kalium (H. Del., J. pr. [1] 41, 163). Beim Glühen eines Gemisches von Alkalicarbonat und Zink im Ammoniakstrom (Hoop, Salamon, D. R. P. 87613; B. 29 Ref., 722; vgl. auch Hood, Sal., C. 1895 I, 670). — Beim Überleiten von Schwefelkohlenstoff und Ammoniak über glühendes Eisen oder Kupfer (Schwartz, Dinglers polytechnisches Journal 191, 399).

Bei der Einw. der dunklen elektrischen Entladung auf Methan und Stickstoff (Figuier, Bl. [2] 46, 61). Beim Verpuffen eines Gemisches von Acctylen und Stickstoff (MIXTER, C. 1900 II, 1007). Aus Acetylen und Stickstoff im elektrischen Lichtbogen (HOYEBMANN, Ch. Z. 26, 71). Beim Durchschlagen von Induktionsfunken durch ein Gemisch von Acetylen und Stickstoff (BERTHELOT, A. 150, 60). Aus Carbiden der Alkalien oder alkalischen Erden durch Erhitzen in einem Strom von Stickstoff und Wasserdampf oder in einem Strom von trocknem Ammoniak bezw. Stickoxyd (Caro, Frank, D. R. P. 88363, 92587; B. 29 Ref., 816; C. 1897 II, 654). Aus Carbiden und Stickstoff in Gegenwart von absiehtlich der Reaktionsmasse beigegebenen oder darin erzeugten Oxyden (Caro, Frank, D. R. P. 95660; C. 1898 I, 813). Beim Erhitzen von technischem Bariumcarbid mit Stickstoff (KÜHLING, Berkold, Z. Ang. 22, 193). Man bringt Erdalkalicarbide durch Erhitzen mit gekörntem Koks bis zur Schmelztemperatur in feine Verteilung und behandelt die eben erstarrte Masse mit Stickstoff (The Ampère Elektro-Chemical Co., D. R. P. 149594; C. 1904 I, 974). Beim Erhitzen von Alkalioxyd oder Erdalkalioxyd unter Überleiten von Luftstickstoff und möglichst wasserstoffarmem Leuchtgas auf Weißglut (DE LAMBILLY, D. R. P. 63722; C. 1892 II, 1015).

— Beim Glühen von Cyanstickstofftitan in Wasserdampf (Wöhler, A. 73, 35). — Aus Acetylen und Ammoniak im elektrischen Lichtbogen (Hoyermann, Ch. Z. 26, 70). Beim Überleiten eines Gemisches von Ammoniak, Wasserstoff und einer Kohlenstoffverbindung, z. B. Acetylen, Alkohol usw., über erhitzten platinierten Bimsstein (Wolfeber, D. R. P. 151130; C. 1904 I, 1306). Beim Überleiten von Ammoniakgas über Calciumcarbid bei 650° (Salvadori, G. 35 I, 238). Beim Verbrennen von ammoniakhaltigem Leuchtgas mit rußender Flamme (DE ROMILLY, C. r. 65, 865; vgl. Le Voir, J. pr. [1] 76, 445). Beim Durchgang elektrischer Funken durch ein Gemisch von Ammoniakdampf und Diäthylätherdampf (Perkin, J. 1870, 399). — Durch Verpuffen eines Gemisches von Acetylen und Stickoxyd mittels des elektrischen Funkens (HUNTINGTON, D. R. P. 92852; C. 1897 II, 1166). Beim Überleiten von Alkoholdämpfen und Stickoxydgas über Platinschwamm bei Rotglut (Kuhlmann, A. 29, 286). — Man leitet Stickstoff durch Benzol und läßt durch das benzolhaltige Gas den elektrischen Funken schlagen (Perkin, J. 1870, 399).

Beim Durchleiten von Ammoniak und Chloroform durch ein rotglühendes Rohr oder beim Erhitzen von CHCl₃ mit alkoholischem Ammoniak auf 180–190⁰ (Heintz, A. 100, 369; vgl. Cloez, C. r. 46, 348; J. 1858, 345). Beim Vermischen von Chloroform, Jodoform oder Malilauge (Hofmann, A. 144, 116). Bei der Einw. von Chloroform, Jodoform oder Tetrachlorkohlenstoff auf eine Lösung von Natriumammonium in flüssigem Ammoniak, neben anderen Produkten (Chablay, C. r. 140, 1262). Beim Eintragen von Natriumamid in Chloroform bei gelinder Wärme (Meunier, Desparmet, C. r. 144, 273; Bl. [4] 1, 342).

Aus Dicyan und Wasserstoff durch dunkle elektrische Entladung (Boillot, J. 1873, 293) oder durch Erhitzen auf 500—550° (Berthelot, A. ch. [5] 18, 380). Einige Metallcyanide [KCN, Zn(CN)₂, Cd(CN)₂] entstehen durch Einw. von Dicyan auf die Metalle, zum Teil schon bei gewöhnlicher Temperatur (Berthelot, A. ch. [5] 18, 381). Durch Überleiten von trocknem Dicyan über Alkalihydrür bei gewöhnlicher Temperatur (Moissan, A. ch. [8] 6, 317). — Beim Zusammenschmelzen von Dinatriumcyanamid mit ausgeglühtem Lampenruß (Drechel, J. pr. [2] 21, 90). Aus dem Gemisch von Cyanamidnatrium und Kohle bei Rotglut in theoretischer Menge bei Gegenwart von Oxyden oder Carbonaten der Alkalien oder Erdalkalien (Frank, Caro, D. R. P. 116087, 116088; C. 1900 II, 1222). Aus Bariumcyanamid durch Erhitzen mit Methan, Äthylen, Benzol oder Kohlenoxyd auf 600° bis 800° (Bad. Anilin- u. Sodafabr., D. R. P. 197394; C. 1908 I, 1748). Man schmilzt Alkalicyanid, z. B. Natriumcyanid, trägt die berechnete Menge Alkalimetall und Kohle ein und leitet bei einer Temperatur, die gerade genügt, um das Cyanid flüssig zu halten, Ammoniak durch die Schmelze; hierbei entsteht zunächst Dialkalicyanamid (vgl. Deutsche Gold- und Silber-Scheideanstalt, D. R. P. 124977; C. 1901 II, 1100); durch Erhöhung der Temperatur wird dann das Cyanamidsalz in das Cyanid übergeführt (Deutsche Gold- und Silber-ScheideAnstalt, D. R. P. 126241, 148046, 149678; C. 1901 II, 1184; 1904 I, 64, 908). Beim Verschmelzen von Dicyandiamid mit Soda und Kohle, neben anderen Produkten (Erlwein, Z. Ang. 16, 535). Cyanwasserstoff entsteht neben Ammoniak, Wasserstoff und Methan beim Erhitzen von Methylamin auf Rotglut (Wurtz, A. ch. [3] 30, 454). Beim Anzünden einer wäßt. Methylaminlösung (Tollens, Z. 1866, 516). Bei der Oxydation von Methylamin mit Sulfomonopersäure (Bamberger, Seligmann, B. 35, 4299). Aus Dimethylamin mit Sulfomonopersäure (Bamberger, Seligmann, B. 35, 4299). Aus Dimethylamin in Gasretorten auf helle Rotglut (Ortler, Müller, vgl. Willen, Bl. [2] 41, 449).

Beim Erwärmen von Formaldoxim mit Phosphorsäureanhydrid (Dunstan, Bossi, Soc. 73, 369). Beim Destillieren von Formamid mit wassérfreier Phosphorsäure (Hofmann, Soc. 16, 74; J. 1863, 320). Man leitet Dämpfe von Formamid bei 200° oder von Ammoniumformiat bei 360° in geschmolzenes Alkali (Glook, D. R. P. 108152; C. 1900 I, 1115). Durch Erhitzen von Phospham mit Ameisensäure auf 150–200° (Vidal, D. R. P. 101391; C. 1899 I, 960). — Man entschwefelt Kaliumrhodanid mittels Bleiglätte und erhitzt das erhaltene Kaliumeyanat mit Lampenruß auf helle Rotglut (Warren, Chem. N. 62, 252). Beim Erhitzen von Alkali- oder Erdalkalirhodaniden mit Blei oder Zink in Gegenwart von Alkalien oder Erdalkalien (Playfair, C. 1891 II, 399). Durch Einw. von Zinkstaub auf Kaliumrhodanid bei Gegenwart von 1–29′₀ Atzkali (Lütter, D. R. P. 89607; B. 29 Ref., 1197). Durch Erhitzen von Rhodaniden mit einem Gemisch von Eisen und Blei oder Zink (Playfair, C. 1891 II, 399). Durch Erhitzen der Lösung von Rhodaniden mit Eisenfeile in Gegenwart von Ferrochlorid auf 140–150° (Conroy, C. 1898 I, 917). Man behandelt Rhodansalze in wäßr. Lösung mit Kupfersulfat in Gegenwart von Eisensulfat oder von schwefliger Säure, zerlegt das erhaltene Kupferrhodanür durch Kohlensäure oder Schwefelwasserstoff unter Druck und elektrolysiert die hierbei gewonnene wäßr. Lösung

der Rhodanwasserstoffsäure (Parker, Robinson, J. 1890, 2690). Bei der Oxydation von Rhodansalzen mittels Salpetersäure (Alt. B. 22, 3258; United Alcali Company, D. R. P. 97896; C. 1898 II, 837; Conroy, C. 1899 II, 233; Tschermag, D. R. P. 145748; C. 1903 II, 1151; vgl. auch Tsch., D. R. P. 160637; C. 1905 I, 1548). — Durch 2—3-stündiges Erhitzen von 15 g neutralem Kupferacetat mit 30 g Ammoniak (von. 21° Bé) (Vittenet, Bl. [3] 21, 261). Beim Schmelzen von Natriumacetat mit Natriumnitrit entstehen Cyanwasserstoff und Natriumcyanid (Kerp, B. 30, 610).

Cyanwasserstoff wird bei der Oxydation vieler organischer Verbindungen mit Salpetersäure erhalten, wobei nach Hantzsch (A. 222, 65) vielleicht zunächst Oximinoverbindungen entstehen, die leicht unter Bildung von Kohlensäure, Cyanwasserstoff und Wasser weiteroxydiert werden; so findet sich Blausäure unter den Oxydationsprodukten des Athylalkohols (vgl. Gm. I, 564), des Paraffins (Ghl., Meusel, Z. 1869, 66), des Zuckers (Buols, Evans, Desch, B. 26 Ref., 783). Beim Erhitzen von Phenolen und Chinonen, deren p-Stellung oder beide o-Stellungen frei sind, mit 20% jeger Salpetersäure, sowie mit salpetriger Säure (Seyewetz, Poizar, C. r. 148, 286; Bl. [4] 5, 489). Durch Oxydation von aromatischen Nitro-oder Nitrosoverbindungen, deren o- oder p-Stellung frei oder durch eine Hydroxylerunge substituiert ist, mit Ammoniumpersulfat in siedender wäßr. Lösung (Seyewetz, Poizis, C. r. 148, 1111). Aus Eiweißkörpern entsteht Cyanwasserstoff bei der Oxydation durch konz. Salpetersäure und konz. Schwefelsäure (Plimmer, C. 1904 II, 345) oder durch Kalium-dichromat und Schwefelsäure (Plim., C. 1904 II, 345; 1905 I, 357). Bei dei Oxydation von Aminosäuren, z. B. Glykokoll oder Asparaginsäure mit Kaliumdichromat und Schwefelsäure (Plim., C. 1905 I, 357), sowie bei der des Lysins mit Bariumpermangana (Ziougraf, B. 35, 3401).

Beim Kochen einiger aromatischer Nitroverbindungen (Dinitrobenzol, Pikansäure) mat Natronlauge (HÜBNER, Post, B. 5, 408).

Beim Erhitzen von symm. β-Diphenylbernsteinsäurenitril in Gegenwart von Kaladium auf 230—250° unter 100—110 mm Druck, neben anderen Produkten (KNOEVENAGEL, BERGDOLT, B. 36, 2861).

Bei der Einw. von verdünnten Säuren oder von Enzymen auf die Blausäure abspaltenden Glykoside (vgl. S. 30), so aus Amygdalin mittels verdünnter Salzsäure (Ludwig, J. 1856, 679) oder mittels Emulsins (Wöhler, Liebig, A. 22, 17).

Technische Darstellung von Metallcyaniden.

- 1. Aus tierischen Abfällen. Man verkohlt Blut, Horn, Lederabfälle u. dgl. bei verhältnismäßig niedriger Temperatur, schmilzt die stark stickstoffhaltige Kohle mit Pottasche und Eisenfeilspänen unter möglichstem Ausschluß der Luft nieder und laugt die Schmelze mit Wasser aus. Die erhaltene Lösung, die "Blutlauge", enthält reichlich Kaliumferrocyanid (s. S. 71), das daraus abgeschieden werden kann. Dieses Verfahren diente früher zur fabrikmäßigen Darstellung der für die Gewinnung von Berlinerblau und Kaliumeyanid erforderlichen Rohmaterialien, wird aber heute kaum noch angewandt. Beim Auflösen der Rohschmelze verbleibt die "Schwärze" als weiches schwarzes Pulver, das als Entfärbungsmittel in der Paraffinindustrie Verwendung findet (vgl.: Meyer, Jacobson, Lehrbuch der organischen Chemie, 2. Aufl. [Leipzig 1913], Bd. I, Tl. II, S. 1339, sowie Fleck, H., Die Fabrikation chemischer Produkte aus tierischen Abfällen [Braunschweig 1880], S. 90; Bertelsmann, W., Die Technologie der Cyanverbindungen [München und Berlin 1906], S. 66).
- 2. Aus stickstoffhaltiger Kohle (s. auch S. 71 bei Kaliumferrocyanid). Cyanwasserstoff entsteht beim Erhitzen stickstoffhaltiger Kohle und findet sieh daher unter den Produkten der Leuchtgasfabrikation aus Steinkohle. Er wird aus dem rohen Gase beim Passieren der "trocknen Reiniger" von der Gasreinigungsmasse aufgenommen und sammelt sieh in dieser in Form von Rhodansalzen und Eisencyanverbindungen an. Die "erschöpfte" Reinigungsmasse bildet ein wichtiges Ausgangsmaterial für die Gewinnung von Cyaniden. In neuerer Zeit erfolgt die Beseitigung der Blausäure aus dem Leuchtgas bisweilen auf nassem Wege in besonderen Apparaten, den "Cyanwäschern", die vor den Ammoniakwäschern eingeschaltet und mit einer Lösung von 280 g Eisenvitriol im Liter Wasser beschickt werden (Bueb, D. R. P. 112459; C. 1900 II, 827; vgl. dazu Nauss, C. 1903 I, 265, 1054; Bueb, C. 1903 I, 676; Feld, C. 1903 I, 1054, 1904 I, 766, 907; Köbting, C. 1904 I, 616). In den Cyanwäschern setzt sich der "Cyanschlamm" ab, der im wesentlichen aus einer unlöslichen Eisencyanammoniumverbindung von der Zusammensetzung (NH₄)₂Fe(CN)₄ besteht (Hand, Z. Ang. 18, 1098; Ost, Kirschten, Z. Ang. 18, 1323).

Über weitere Verfahren zur Gewinnung von Cyanverbindungen aus dem Leuchtgas auf nassem Wege s. Bertelsmann, W., Die Technologie der Cyanverbindungen [München und Berlin 1906], S. 222 ff., sowie Feld, D. R. P. 141624, 144210, 151820, 162419, 178685; C. 1903 I, 1243, II, 695; 1904 II, 381; 1905 II, 1209; 1907 I, 859.

Die "erschöpfte" Reinigungsmasse und der Cyanschlamm bilden die Rohmaterialien zur Gewinnung von Alkaliferrocyanid. Für die Aufarbeitung der Reinigungsmasse hat das Verfahren von Kunhem und Zimmermann (D. R. P. 26884; B. 17 Ref., 243) große Bedeutung erlangt. Man laugt die Masse mit warmem Wasser aus und entzieht ihr hierdurch das Ammoniak als Sulfat und Rhodanid. Den Rückstand, der die unlöslichen Ferrocyanverbindungen enthält, trocknet man an der Luft, mischt ihn mit gepulvertem Atzkalk und erhitzt das Gemenge in geschlossenen Kästen mit Dampf; aus den Ferrocyanverbindungen des Rohmaterials wird dadurch Eisenhydroxyd abgeschieden und andererseits das wasserlösliche Calciumferrocyanid gebildet. Dieses wird mit Wasser ausgelaugt; die erhaltene Lauge wird mit Kaliumchlorid in der Siedehitze versetzt, wodurch das fast unlösliche Kaliumcalciumferrocyanid K₂CaFe(CN)₆ abgeschieden wird. Aus diesem Salz erhält man durch Erwärmen mit einer Kaliumcarbonatlösung neben Calciumcarbonat eine Lösung von Kaliumferrocyanid, aus der dieses Salz durch Krystallisation gewonnen werden kann (vgl. Meyer, Jacobson, Lehrbuch der organischen Chemie, 2. Aufl. [Leipzig 1913], Bd. I, Tl. II, S. 1340).

Der "Cyanschlamm", der eine braungelbe Masse von teerartiger Konsistenz darstellt, wird unter Zugabe von etwas Eisenvitriollösung mit direktem Dampf gekocht, bis alles freie Ammoniak abgetrieben ist. Hierdurch setzt sich das in dem Schlamm enthaltene, lösliche Ammoniumferrocyanid mit dem zugleich vorkommenden Schwefeleisen zu unlöslicher Eisencyanammoniumverbindung (vgl. oben) um. Die unlöslichen Produkte werden abfiltriert. getrocknet und nach dem Verfahren von Kunheim und Zimmermann mit Kalk aufgesehlossen. Die hierbei erhaltene Lösung von Calciumferrocyanid liefert direkt durch Umsetzung mit Soda eine zur Krystallisation brauchbare Lösung von Natriumferrocyanid.

Überführung von Alkaliferrocyaniden in Alkalicyanide s. bei Kaliumeyanid S. 41. Vgl. hierzu ferner Frl. D. R. P. 141024, 147579, 157490, 162362; C. 1903 I, 1105; 1904 I. 64; 1905 I, 308; II, 862; Großmanns Cyanide Patents Syndicate, D. R. P. 150551, 153358; C. 1904 I, 1113; II, 574.

Über die Gewinnung von Cyanwasserstoff und von Cyaniden aus Rhodanverbindungen s. S. 32.

- 3. Aus Melassenschlempe (vgl. S. 32 die Bildungen aus Methylaminen). Man dampft Melassenschlempe bis zum spezifischen Gewicht 1,4 ein, vergast sie in Retortenöfen und erhitzt die sich entwickelnden Dämpfe in einem Schamottesteinüberhitzer auf 1000°. Die gekühlten Gase werden durch Waschen mit Schwefelsäure vom Ammoniak befreit und dann zur Absorption des Cyanwasserstoffes in konz. Kalilauge oder Natronlauge geleitet (Reichardt, Bueb, D. R. P. 86913; B. 29 Ref., 530; D. R. P. 87725; Ch. Z. 20. 668; Bueb, Dessauer Zucker-Raffinerie-Gesellschaft, D. R. P. 104953; C. 1899 II, 1080; Bueb, D. R. P. 113530; C. 1900 II, 702; Ost, Z. Ang. 19, 612; Chemische Fabrik, Schlempe". D. R. P. 181508; C. 1907 I, 1559; vgl. dazu: Bertelsmann, W., Die Technologie der Cyanverbindungen [München und Berlin 1906], S. 150; Meyer, Jacobson, Lehrbuch der organischen Chemie, 2. Aufl. [Leipzig 1913], Bd. I, Tl. II, S. 1342).
- 4. Aus Ammoniak und Kohle. Man behandelt ein Gemisch von Holzkohle und Alkalicarbonat bei dunkler Rotglut mit Ammoniak und erhitzt dann zur Überführung des zunächst entstehenden Alkalicyanats in Alkalicyanid auf helle Rotglut (SIEPERMANN, D. R. P. 38012; B. 20 Ref., 180; SIEPERMANN, GRÜNBERG, FLEMMING, D. R. P. 5562; B. 23 Ref., 518); man laugt das Reaktionsprodukt mit Wasser aus, bis die Lösung das spezifische Gewicht von etwa 1,4 zeigt, versetzt die Lösung mit Kaliumcarbonat, worauf sieh bei gewöhnlicher Temperatur der größte Teil des Cyankaliums abscheidet. Die Ausheute wird erhöht, wenne man das Auslaugen unter Luftausschluß ausführt (Staßfurter chemische Fabrik, vorräßforster & Grüneberg, D. R. P. 133 259; C. 1902 II, 490). Man erhitzt ein Gemisch von Alkalicarbonat und Kohle in Gegenwart von Alkalicyanid zum Schmelzen und läßt Ammoniakgas in der Schmelze aufsteigen (Beilby, D. R. P. 75554; B. 27 Ref., 684). Das heute wichtigste, hierher gehörige Verfahren besteht darin, daß man Holzkohle und metallisches Natrium im Ammoniakstrom auf 500-600° erhitzt und dann zur Umwandlung des zunächst entstehenden Dinatriumcyanamids (vgl. S. 32) in Natriumcyanid die Temperatur auf etwa 800° steigert (Castner, D. R. P. 90999; Z. Ang. 10, 288; Deutsche Gold- und Silber-Scheide-Anstalt, D. R. P. 126241, 148045, 148046, 149678; C. 1901 II, 1184; 1904 I, 411, 64, 908).

Über die technische Verwendung von Cyaniden s. S. 43 (bei Cyankalium), S. 72 (bei Ferrocyankalium), S. 77—78 (bei Ferriferrocyaniden), S. 84 (bei Ferricyankalium).

Darstellung wasserfreien und chemisch reinen Cyanwasserstoffs.

Man destilliert von einer wäßr. Cyanwasserstoffsäure den unterhalb 100° siedenden Anteil ab, wiederholt noch zwei- bis dreimal diese Operation mit dem jedesmaligen Destillat und fraktioniert schließlich das letzte Destillat, wobei man die unterhalb 70—80° über-

gehende Dämpfe durch Chlorcalcium trocknet und in einer durch Eis und Kochsalz gekühlten Vorlage kondensiert (MILLON, C. r. 53, 842). Man läßt ein kaltes Gemisch gleicher Volume konz. Schwefelsäure und Wasser zu grob zerkleinertem Kaliumcyanid tropfen, leitet die Dämpfe durch Chlorcalciumröhren, die auf etwa 35° erwärmt werden, und kondensiert sie in Vorlagen, die auf –10° bis –20° gekühlt werden (WADE, PANTING, Soc. 73, 255). Wasserfreien Cyanwasserstoff erhält man beim Überleiten von trocknem Arsenwasserstoff über trocknes Kaliumcyanid (Blythe, J. 1889, 617) oder beim Erhitzen von Cyanzink oder von Berlinerblau im Wasserstoffstrom auf 600° (British cyanides comp., D. R. P. 132294; C. 1902 II, 80). Man destilliert ein Gemenge von 10 Tln. grob zerstoßenem Kaliumferrocyanid, 7 Tln. konz. Schwefelsäure und 14 Tln. Wasser, leitet die Dämpfe durch ein Chlorcalciumrohr, das auf etwa 30° erwärmt wird, und kondensiert sie in einer Vorlage, die durch Eis und Kochsalz gekühlt wird (Wöhler, A. 73, 219). Man übergießt 200 g nicht allzu fein zerstoßenes Kaliumferrocyanid mit einem kalten Gemisch von 160 g konz. Schwefelsäure und 280 g Wasser, orhitzt nicht zu stark auf einem Sandbad oder Asbestteller, leitet die entweichenden Dämpfe durch Chlorcalciumröhren, die auf 40° erwärmt werden, und kondensiert sie in einer gut gekühlten Vorlage (Gattermann, A. 357, 318).

Salzsäurefreie Cyanwasserstoffsäure erhält man quantitativ aus Cyaniden beim Erhitzen mit Lösungen von Magnesium-, Blei-, Aluminium-, Zink- oder Mangansalzen auf ca. 100° oder im Vakuum: $2 \text{ KCN} + \text{MgCl}_2 + 2 \text{ H}_2\text{O} = 2 \text{ KCl} + \text{Mg(OH)}_2 + 2 \text{ HCN}$ (Feld, D. R. P. 146847; C. 1903 II, 1298).

Zur Befreiung von Ammoniumcyanid destilliert man den zuvor entwässerten Cyanwasserstoff über Phosphorpentoxyd (Nef. A. 287, 327).

Physikalische Eigenschaften des Cyanwasserstoffs (auch Allgemeines über Salzbildung).

Farblose, mit violetter Flamme brennbare Flüssigkeit von betäubendem, in der Verdünnung bittermandelartigem Geruch. Erstarrt beim Abkühlen durch eine Kältemischung krystallinisch (Gautter, A. ch. [4] 17, 121). Erstarungspunkt und Schmelzpunkt: -14⁶ (Gautter, A. ch. [4] 17, 121); Schmelzpunkt: -13,4⁶ (Tammann, Ann. d. Physik [N. F.] 68, 576), -13,34⁶ (Lespieau, C. r. 140, 855), zwischen -10⁶ und -12⁶ (Nef, A. 287, 327). Schmelztemperaturen bei verschiedenen Drucken: Tammann, Ann. d. Physik [N. F.] 88, 575. — Kp: 26° (korr.) (GAUTIER, A. ch. [4] 17, 121), 25° (korr.) (Nef., A. 287, 325). Dampfdruck: Bussy, Bujonet, A. ch. [4] 3, 245. — D¹8: 0,6969; D7: 0,7058 (GAY-LUSSAO, A. ch. [1] 95, 145). D: 0,697 (BLEEKRODE, J. 1884, 284). — Cyanwasserstoff mischt sich in jedem Verhältnis mit Wasser, Alkohol und Äther. Beim Mischen von wasserfreiem Cyanwasserstoff mit Wasser treten starke Temperaturerniedrigung und Volumverminderung ein; erstere beträgt beim Mischen von 1 Mol-Gew. Säure mit 1½ Mol.-Gew. Wasser 9,75°, letztere 6,23°/₆ (Bussy, Buigner, A. ch. [4] 3, 235, 238). Erstarrungs- und Schmelzpunkte des wäßr. Cyanwasserstoffes: Gautier, A. ch. [4] 17, 103. Dampitension des wäßr. Cyanwasserstoffes: Bussy, Burgnet, A. ch. [4] 3, 235. — Ionisierungsvermögen des flüssigen Cyanwasserstoffes: CENTNERSZWER, Ph. Ch. 39, 220; KAHLENBEBG, SCHLUNDT, C. 1903 I, 1. Kryoskopische Messungen in Cyanwasserstoff: Lespieau, C. r. 140, 855; Piloty, Steinbock, B. 35, 3116. Molekulare Gefrierpunktserniedrigung: 21,7 (Pil., Sr., B. 35, 3117). — Brochungsvermögen für flussigen Cyanwasserstoff n¹0; 1,263 (Bussy, Buignet, A. ch. [4] 3,243); n¹⁰; 1,254 (Bleekrode, Proceedings of the Royal Society of London 37, 350); für dampfförmigen Cyanwasserstoff: n: 1,000451 (Bleekrode, J. 1884, 284), 1,0007727 (Kanonnikow, J. pr. [2] 31, 361). Verbrennungswärme für dampfförmigen Cyanwasserstoff bei kons antem Druck: 158,62 Cal. (Thomsen, Thermochemische Untersuchungen 2, 389; 4, 127; Ph. 52, 343), 159,3 Cal. (Berthelot, A. ch. [5] 23, 256). — Dielektrizitätskonstante: Schlundt, C. 1901 I, 1135.

Elektrisches Leitvermögen: Ostwald, J. pr. [2] 32, 304; Walker, Cobmack, Soc. 77, 20; Centnerszwer, Ph. Ch. 39, 221. Elektrolytische Dissoziationskonstante: 13×10^{-10} (Walker, Cormack, Soc. 77, 20). Dissoziationswärme: v. Steinwehr, Ph. Ch. 38, 198. Leitfähigkeit in verflüssigtem Chlorwasserstoff: Steele, Mc Intosh, Archibald, Ph. Ch. 55, 155.

Der Cyanwasserstoff ist eine sehr schwache Säure. Seine wäßr. Lösung rötet kaum Lackmus. Phenolphthaleinalkali wird nicht entfärbt. Selbst Borsäure und Phenol verdrängen Cyanwasserstoff aus Cyankalium teilweise (Berthelot, J. 1878, 114). Wärmetönung beim Neutralisieren von Cyanwasserstoff durch Natron: Thomsen, J. 1869, 113; 1870, 118, 126; 1871, 106; Berthelot, J. 1871, 78. Wärmetönung bei der Bildung des Lithium-, Magnesium- und Cuprosalzes: Varet, Bl. [3] 15, 207. Über die Bildung von komplexen Zinkkaliumcyaniden und Kupferkaliumcyaniden vgl.: Kunschert, Z. a. Ch. 41, 348, 359. Über Salze von Cyanwasserstoff mit organischen Basen: Claus, Merck, B. 16, 2737. Über Salzbildung mit Aminen bei tiefer Temperatur vgl.: Peters, B. 39, 2782.

Basische Eigenschaften zeigt der Cyanwasserstoff nicht (WINKELBLECH, Ph. Ch. 23 575).

Cyanwasserstoff verbindet sich mit Halogeniden, wie AlCl₃, TiCl₄, SbCl₅ zu additionellen Verbindungen (Wöhler, A. 73, 227; Klein, A. 74, 85; Patein, C. r. 113, 86; Perrier, C. r. 120, 1424; Rabaut, Bl. [3] 19, 786).

Chemisches Verhalten des Cyanwasserstoffs.
(Siehe auch S. 40 ff. Umsetzungen der Salze des Cyanwasserstoffs.)
Allgemeines über Salzbildung s. S. 35.

Reiner wasserfreier Cyanwasserstoff läßt sich in verschlossenen Gefäßen monatelang unverändert aufbewahren (Nef. A. 287, 327). Mitunter indessen explodiert er heftig, wobei eine schwarze Masse entsteht; über deren Natur vgl. Pollacci, C. 1907 I, 1403. In Gegenwart einer Spur Wasser, Ammoniak oder Alkali zersetzt sich Cyanwasserstoff unter Abscheidung brauner amorpher Substanzen, denen bisweilen Aminomalonitril (Syst. No. 372) beigemengt ist (Millon, J. 1861, 337; Gautier, A. ch. [4] 17, 158; Wippermann, B. 7, 768; de Giraed, C. r. 83, 344; Lescoeur, Rigaut, Bl. [2] 34, 472). In wäßt. Lösung zersetzt sich der Cyanwasserstoff, besonders am Licht (vgl. Bussy, Buignet, J. 1863, 306); vgl. dagegen Gautier, A. ch. [4] 17, 128), allmählich unter Bildung von Ammoniak und Ameisensäure und Abscheidung brauner Flocken. Versetzt man die wäßt. Lösung mit etwas Salzsäure oder Schwefelsäure, so wird die Zersetzung wesentlich verlangsamt (Liebig, A. 18, 70 Anm.). Fügt man zu einer wäßt. Lösung von Cyanwasserstoff alkalisch wirkende Stoffe, wie die Hydroxyde, Carbonate oder Cyanide des Kaliums, Natriums oder Ammoniums, so erfolgt allmählich Umwandlung unter Entstehung von amorphen braunen Produkten und von Aminomalonitril (Wippermann, B. 7, 768). — Cyanwasserstoff, Dieyan und etwas Stickstoff (Sainte-Claire Deville, Troost, J. 1863, 307). Wasserfreier Cyanwasserstoff geht bei mehrstündigem Erhitzen im geschlossenen Rohre auf 100° in einen amorphen schwarzen Körper über (der Girber, C. r. 83, 344). Beim Durchleiten durch ein rotglühendes Porzellanrohr in Gegenwart von metallischem Eisen zerfällt der Cyanwasserstoff unter Bildung von Wasserstoff, Stickstoff und Kohle (Gay-Lussac, A. ch. [1] 95, 152); vgl. über das "Cyanwasserstoff-Gleichgewicht" v. Wartenberg, Z. d. Ch. 52, 303.

Mit einem Tropfen Schwefelsäure versetzter Cyanwasserstoff zerfällt bei der Einw. des elektrischen Stromes unter Bildung von Kohlensäure und Ammoniak (Schlagdenhauffen, J. 1863, 305). Kaliumcyanid wird in wäßt. Lösung von Wasserstoffsuperoxyd teils zu Kaliumcyanat oxydiert, teils zu Alkaliformiat verseift (Masson, Soc. 91, 1449); bei der Einw. von wäßt. Wasserstoffsuperoxyd auf freien Cyanwasserstoff tritt Oxamid auf (Attfield, Soc. 16, 95; Radziszewski, B. 18, 356). Cyanwasserstoff wird von Kaliumpermanganat in alkalischer Lösung, aber nicht in saurer Lösung oxydiert (Péan de Saint-Gilles, J. 1858, 584). Bei der Einw. von unterbromigsaurem Natrium entstehen cyansaures, ameisensaures und kohlensaures Natrium (Dehn, Am. Soc. 31, 1230). — Beim Überleiten eines Gemenges von Cyanwasserstoff und Wasserstoff über Platinschwarz bei tilowird Methylamin erhalten (Debus, A. 128, 201). Bei der Reduktion durch überschüssigen Wasserstoff in Gegenwart von Nickel oberhalb 250° entsteht ein Gemisch von Ammoniak, Methyl. Dimethyl- und Trimethylamin (Sabatter, Senderens, C. r. 140, 483). Zink und Schwefelsäure in wäßt. Lösung oder Zink und Salzsäure in alkoh. Lösung reduzieren zu Methylamin (Mendius, A. 121, 139). Cyanwasserstoff gibt in neutraler Lösung mit dem Magnesium-Kupferpaar oder mit Devardascher Legierung (50°/0 Cu, 45°/0 Al, 5°/0 Zn) Formaldehyd und Ammoniak (Bbunner, Rapin, C. 1908 II, 677).

Bei Abwesenheit von Wasser setzen sich Chlor und Cyanwasserstoff an der Sonne in Chlorwasserstoff und Cyanurchlorid C₃N₃Cl₃ (Syst. No. 3799) um (Seruilas, Berzelius' Jahresberichte 9, 84). Beim Einleiten von Chlor in eine wäßr. Lösung von Cyanwasserstoff entsteht Chlorcyan CNCl (Berthollet, A. ch. [1] 1, 35; Gay-Lussac, A. ch. [1] 95, 200; vgl. Seruilas, A. ch. [2] 35, 291). Beim Einleiten von Chlor in eine alkoh. Lösung von Cyanwasserstoff entsteht die Verbindung CH₂Cl·CH(NH·CO₂·C₂H₅)₂ (Bischoff, B. 5, 81) oder die Verbindung CHCl₂·CH(NH·CO₂·C₂H₅)₂ (Stenhouse, A. 33, 94; Bischoff, B. 5, 82). — Wasserfreier Cyanwasserstoff gibt mit Chlorwasserstoff bei —15° Formimidehlorid (s. S. 29) (Gautier, A. ch. [4] 17, 129). Bei der Einw. von Chlorwasserstoff auf Blausäure in Essigester bei —10° bis —15° entsteht das salzsaure Dichlormethylformamidin (s. S. 90) (Claisen, Matthews, B. 16, 309; Gattermann, Schnitzspahn, B. 31, 1770). Versetzt man gut gekühlten, wasserfreien Cyanwasserstoff mit soviel höchst konz. Salzsäure, 'daß auf 1 Mol. Cyanwasserstoff genau 1 Mol. Wasser vorhanden ist, so erhält man neben Salmiak Formamid (Clais, Mat., B. 16, 311). Mit Bromwasserstoff gibt wasserfreier Cyanwasserstoff unter Kühlung durch eine Kältemischung Formimidbromid (Gal., A. 138, 38). Nach Gautter (A. ch. [4] 17, 141) entsteht bei der Einw. von Bromwasserstoff auf wasserfreien Cyanwasserstoff Dibrommethylformamidin (s. S. 90), das auch in Essigesterlösung

erhalten wird (Clais., Mat., B. 16, 311). Jodwasserstoff und wasserfreier Cyanwasserstoff liefern unter Kühlung Formimidjodid (Gal., A. 138, 39; Gautier, A. ch. [4] 17, 142).

Durch Erwärmen von Kaliumcyanid-Lösung mit fein verteiltem Schwefel entsteht Kaliumrhodanid (vgl. Wiggers, A. 29, 319; s. auch Liebig, A. 61, 126). Einw. schwefliger Säure: v. Pechmann, Manck, B. 28, 2374, von seleniger Säure: Hinsberg, A. 260, 43.

Die Einw. von Alkyljodiden auf Metallevanide (vgl.: WADE, Soc. 81, 1596; GUILLE-MARD, A. ch. [8] 14, 363) läßt Alkyleyanide, unter Umständen auch Alkylisocyanide entstehen; s. die Angaben bei Kaliumcyanid S. 41 und anderen Metalleyaniden. — Verdünnt man ein Gemisch von äquimolekularen Mengen wasserfreien Cyanwasserstoffes und absol. Alkohols mit absol. Äther und leitet in die Lösung unter beständigem Schütteln und unter Kühlung durch eine Kältemischung trocknen Chlorwasserstoff, so erhält man salzsauren Formiminoäthyläther (PINNER, B. 16, 353). Behandelt man eine gut gekühlte Lösung von wasserfreiem Cyanwasserstoff in einem Überschuß von absolutem Athylalkohol mit Chlorwasserstoff, so erfolgt nach einiger Zeit eine heftige Detonation unter Abscheidung von Salmiak; fährt man mit dem Einleiten der Säure so lange fort bis die Masse durch den ausgeschiedenen Salmiak dick geworden ist, so lassen sich aus der Lösung Äthylchlorid, Ameisensäureäthylester, Diäthoxyessigsäureäthylester und Diäthoxyessigsäureamid isolieren (Pinner, KLEIN, B. 11, 1475). Wendet man statt absoluten Äthylalkohols Isobutylalkohol an, so entsteht Di-[isobutyloxy]-essigsäureisobutylester (Pin., Kl., B. 11, 1478). Bei der Einw. von Thiophenol und Chlorwasserstoff auf Cyanwasserstoff unter Eiskühlung entsteht Thioform-iminophenyläther (AUTENBIETH, BRÜNING, B. 36, 3468). Gibt man zu einem Gemisch von Phenol, wasserfreiem Cyanwasserstoff und Benzol Aluminiumchlorid und erwärmt das Reaktionsgemisch unter Einleiten von Chlorwasserstoff auf 40°, so erhält man den p-Oxybenzaldehyd (Gattermann, Berchelmann, B. 31, 1766; Gattermann, A. 357, 322). In entsprechender Weise erhält man mit Anisol den Anisaldehyd (GAT., B. 31, 1151; A. 357, 347). — Beim Erhitzen von $16^{\circ}/_{\circ}$ igem Cyanwasserstoff mit $40^{\circ}/_{\circ}$ iger Formaldehydlösung auf 100° entsteht Glykolsäurenitril (Henry, C. r. 110, 759). Wasserfreier Cyanwasserstoff reagiert nicht mit frisch bereitetem und gut getrocknetem Acetaldehyd, auch nicht beim Erwärmen auf 100° (SIMPSON, GAUTIER, Z. 1867, 660; GAUT., A. ch. [4] 17, 148; vgl. Nef, A. 287, 350). Überläßt man aber die Lösung von Acetaldehyd in Cyanwasserstoff 8 Tage bei 25° bis 30° sich selbst, so erhält man Milchsäurenitril (Acetaldehydcyanhydrin) (S., GAUT.; GAUT.). Diese Reaktion wird eingeleitet und beschleunigt durch die Anwesenheit geringer Mengen von Kaliumeyanid oder anderen alkalisch reagierenden Salzen, wie Kaliumearbonat (Lapworth, Soc. 83, 995; 85, 1206; Ultře, R. 28, 3, 250). Nascierende Blausäure gibt mit Benzaldehyd Mandelsäurenitril (A. SPIEGEL, B. 14, 239; vgl. VÖLKEL, A. 52, 361), das bei der Einw. von Salzsäure leicht in Mandelsäureamid (Tiemann, Friedlander, B. 14, 1967) bezw. Mandelsäure (Winckler, A. 4, 246; A. 18, 311; Liebig, A. 18, 321) übergeht. Aceton gibt beim Digerieren mit wäßr. Cyanwasserstoff oder bei der Einw. von nascierendem Cyanwasserstoff in ather. Lösung a-Oxyisobuttersaurenitril (Tiemann, B. 14, 1971). Diese Verbindung wird in besserer Ausbeute bei der Umsetzung von Aceton mit einem Überschusse von wasserfreier Blausäure in Gegenwart von Kalilauge, Kaliumcarbonat oder Kaliumcyanid erhalten (Ultree, B. 39, 1856; R. 28, 7, 10). In analoger Weise reagieren andere Aldehyde und Ketone mit Cyanwasserstoff. Über die Einw. von wäßr. Cyanwasserstoff auf Aceton bei langer direkter Belichtung vgl. Ciamician, Silber, B. 38, 1671. Bei der Einw. von Formaldehyd auf Ammoniumcyanid entsteht eine Verbindung $C_0H_0N_4$ (s. S. 89) (Jay, Curtius, B. 27, 59; Klages, J. pr. [2] 65, 192; B. 36, 1506). Acetaldehyd reagiert mit Ammoniumcyanid unter Bildung von Alaninnitril (Ljubawin, B. 14, 2686; C. 1882, 38). Über die Einw. von Cyanwasserstoff auf Acetaldehydammoniak vgl. A. Strecker, A. 75, 28; 91, 349; H. Strecker, A. 130, 221; Heintz, A. 160, 36; 165, 44; Urech, B. 6, 1113; Erlenmeyer, Passavant, A. 200, 120; Delépine, C. r. 137, 984; Bl. [3] 29, 1178; Gulewitsch, Wasmus, B. 39, 1183; Zelinsky, Stadnikow, B. 39, 1724; Ciamician, Silber, Page 2043; Stadnikow, B. 39, 1724; Ciamician, Silber, Stadnikow, B. 39, 1724; Ciamician, Silber, Stadnikow, B. 39, 1724; Ciamician, Silber, Stadnikow, Stadnikow, Stadnikow, Stadnikow, Stadnikow, Stadnikow, Stadnikow, Stadnikow, Stadnikow, Stadnik B. 39, 3942; STADNIKOW, B. 40, 1014. Cyanwasserstoff lagert sich an Acetaldoxim unter Bildung von a-Hydroxylamino-propionsäurenitril CH3 ('H(NH OH) CN an (v. MILLER, PLÖCHL, B. 25, 2070). Aus Acetaldehydphenylhydrazon und Cyanwasserstoff entsteht a-Phenylhydrazino-propionsäurenitril C₈H₅·NH·NH·('H(('H₃)·CN (v. MILLER, PLÖCHL, B. 25, 2058). Bei der Einw. von Isovaleraldchyd auf Ammoniumcyanid entsteht eine Verbindung $C_{18}H_{33}N_5$ (s. S. 89) (Ljubawin, B. 14, 2687; C. 1882, 39). Benzalanilin verbindet sich mit Cyanwasserstoff zu a-Anilino-a-phenyl-essigsäurenitril (CZECH, B. 11, 248). Bei der Umsetzung von Ammoniumcyanid mit Glyoxal erhält man ein Produkt, das bei der Zerlegung mit verdünnter Schwefelsäure Glykokoll liefert (Ljubawin, B. 14, 1713; 15, 1448). Ammoniumcyanid reagiert mit aliphatischen (Gulewitsch, Wasmus, B. 39, 1184) und mit fettaromatischen (JAWELOW, B. 39, 1195) Ketonen unter Bildung von Aminonitrilen $CR'R''(NH_2)\cdot CN$, dagegen nicht mit rein aromatischen Ketonen (Wiekmann, B. 39, 1200).

Über die Einw. von wäßr. Cyanwasserstoffsäure auf Essigsäure bei 140—145° vgl.: Gautier, Bl. [2], 42, 142; E. Fischer, B. 30, 3131. Einw. von Cyanwasserstoff auf Eisessig bei 200°: Gautier, A. 150, 188; Nef, A. 287, 347. Beim Erhitzen wasserfreien Cyanwasserstoffs mit Essigsäureanhydrid auf 190° entsteht die Verbindung CH₃·C(O·CO·CH₃)(CN)₂ (Nef, A. 287, 348; vgl. Brunner, M. 15, 773). Einw. von Cyanwasserstoff auf Acetylbromid: Nef, A. 287, 348. Cyanwasserstoff liefert mit Benzoylchlorid in Gegenwart von Pyridin Benzoylcyanid und Bisbenzoylcyanid (Syst. No. 2935) (Claisen, B. 31, 1024); verwendet man Chinolin an Stelle von Pyridin, so entsteht neben Benzoylcyanid auch 1-Benzoyl-2-cyan-1.2-dihydrochinolin (Dieckmann, Kämmerer, B. 40, 3737 Ann. 2). Durch Einw. von Kaliumcyanid auf α-Phenyl-zimtsäurenitril entsteht ein Gemisch der beiden stereoisomeren Diphenylbernsteinsäuredinitrile (Lapworth, Soc. 83, 1003), sowie eine Verbindung C₁₈H₁₃O₂N (Mononitril der β-Diphenylbernsteinsäure (?)) (Syst. No. 993) (Knorvenagel, B. 37, 4067). — Wasserfreier Cyanwasserstoff wirkt auf Phenylisocyanat bei Ausschluß von Alkali nicht ein, bei Gegenwart selbst einer Spur Alkali entsteht 1.3-Diphenylparabansäure-4-imid; wird die Reaktion durch Kühlen oder Zusatz eines indifferenten Verdünnungsmittels (Benzol) gemäßigt, so führt sie nur zur Bildung von Oxalsäure-nitril-anilid NC·CO·NH·C₆H₅ (Dieckmann, Kämmerer, B. 38, 2980). — Cyanwasserstoff reagiert mit Diazomethan unter Bildung von Methylcarbylamin und Acetonitril (v. Pechmann, B. 28, 857; Peratoner, Palazzo, R. A. L. [5] 16 II, 436, 510; G. 38 I, 107).

Beeinflussung katalytischer Oxydationen (z. B. mittels Wasserstoffsuperoxyds in Gegenwart von Katalysatoren) durch Blausäure: Bredig, Müller von Berneck, Ph. Ch. 31, 327; Loevenhart, Kastle, Am. 29, 397, 563; Loevenhart, B. 39, 130; Seuter, Ph. Ch. 44, 307; 51, 700. Die Anwesenheit geringer Mengen von Cyanwasserstoff verhindert die Reduktion von Jodsäure durch organische Verbindungen wie Ameisensäure, Oxalsäure, Rohrzucker (Millon, C. r. 19, 272; vgl. dazu E. v. Meyer, J. pr. [2] 36, 292). In Gegenwart von Kaliumcyanid als Katalysator kondensiert sich Benzaldehyd zu Benzoin (Zincke, A. 198, 151; vgl. Wöhler, Liebig, A. 3, 276; Zinin, A. 34, 186); zur Kinetik dieser Reaktion

vgl. STERN, Ph. Ch. 50, 513.

Physiologisches Verhalten des Cyanwasserstoffs.

Der Cyanwasserstoff ist eines der heftigsten und sehnellstens wirkenden Gifte; als solches soll er schon im Altertum gebraucht worden sein. Die Vergiftung äußert sich zunächst in subjektiven Erscheinungen, wie Schwindel, Kopfschmerz, Herzklopfen. Es folgen Atmungsstörungen, dann absolute Bewußtlosigkeit, heftige Krämpfe, Aufhören der Atmung und schließlich der Herztätigkeit. Als tödliche Dosis sind für den erwachsenen Menschen 0,060 g freier Cyanwasserstoff oder 0,25—0,30 g käufliches Kaliumcyanid anzusehen. Die Wirkung des Cyanwasserstoffes auf den Menschen und die höheren Tiere ist kompliziert und erstreckt sich auf das Nervensystem, den Stoffwechsel, das Blut und das Herz. Näheres darüber vgl.: Kobert, Lehrbuch der Intoxikationen, Bd. II [Stuttgart 1906], S. 843; Abderhalden, Biochemisches Handlexikon, Bd. I [Berlin 1911], S. 924. — Über die Einw. von Cyanwasserstoff auf Pflanzen vgl. Czapek, Biochemie der Pflanzen, Bd. II [Jena 1905], S. 919, sowie die angeführten Werke von Kobert und von Abderhalden.

Über Schutzmaßregeln gegen Vergiftungen beim Arbeiten im Laboratorium vgl.: Nef. 1. 287, 358; Gattermann, 4. 357, 319. Apparat zum Aufbewahren und Abmessen von

wasserfreiem Cyanwasserstoff: Steinkopf, Ch. Z. 34, 1319.

Als Gegenmittel gegen Vergiftungen durch Cyanwasserstoff bezw. Cyanide dienen Natriumthiosulfat (Lang, C. 1896 I, 276; Dontas, A. Pth. 59, 441) und Eisenoxydulsalze im Gemisch mit Magnesia und Alkali (Martin, zitiert im Bericht der Chemical Metallurgical and Mining Society of South Africa, Ch. Z. 28, 799; Sundwick, P. C. H. 47, 519).

Analytisches.

Nachweis des Cyanwasserstoffs. Man versetzt eine Lösung von Cyanwasserstoff mit Ferrosalz- und Ferrisalzlösung und hierauf mit Natronlauge, bis ein Niederschlag von Eisenoxyden entsteht, erwärmt gelinde und übersättigt mit verdünnter Salzsäure. Es scheidet sich Berlinerblau aus. Beieinem Gehalt von 1 Tl. Cyanwasserstoff in 50000 Tln. Wasser beginnt die Reaktion zweifelhaft zu werden (Link, Möckel, Fr. 17, 456). — Man gibt zu der blausäurehaltigen Lösung stark verdünnte Natronlauge, fügt gelbes Schwefelammonium hinzu und dampft zur Trockne. Den Rückstand nimmt man mit Wasser auf, macht mit 1-2 Tropfen Salzsäure sauer und fügt Eisenehloridlösung bis zur bleibenden Rotfärbung hinzu (Almén, Fr. 11, 360; vgl. Liebig, A. 61, 126). Die auf der Bildung von Rhodansalz beruhende Reaktion tritt noch bei einer Verdünnung von 1: 4000000 ein (Link, Möckel, Fr. 17, 457). — Man versetzt die blausäurehaltige Lösung mit einigen Tropfen Kaliumrittlösung, 2-4 Tropfen Eisenehloridlösung und soviel verdünnter Schwefelsäure, daß die gelbbraune Farbe der Lösung in hellgelb übergeht und erhitzt bis zum beginnenden Kochen.

Dann kühlt man ab, fällt das überschüssige Eisen durch Ammoniak, filtriert und setzt 1 bis 2 Tropfen stark verdünntes, farbloses Schwefelammonium zum Filtrat, das sich hierbei infolge der Gegenwart von Nitroprussidsalz violett färbt (Vortmann, M. 7, 416). — Eine alkalische Blausäurelösung gibt beim gelinden Erwärmen mit einigen Tropfen wäßr. Pikrinsäurelösung eine intensive Rotfärbung infolge Bildung von isopurpursaurem Alkali (vgl. Hlasiwetz, A. 110, 290). Über die Anwendbarkeit der Reaktion vgl. Varet, A. ch. [7] 8, 266; Reichardt, Ch. Z. 25, 537, 555. Ausführung der Isopurpursäure-Reaktion als Reagenspapier-Reaktion: Guignard, C. r. 142, 552; 145, 1115 Anm. — Überschichtet man eine verdünnte wäßr. Lösung von Cyanwasserstoff mit einem Gemisch gleicher Teile frisch bereiteter alkoh. Guajacharzlösung und Kupfersulfatlösung, so tritt an der Berührungsstelle beider Lösungen ein blauer Ring auf (Schönbein, Fr. 8, 68; vgl. Loevenhart, B. 39, 133). Die Guajacharz-Kupfer-Reaktion zeigen auch andere Verbindungen, z. B. Ammoniak, Halogenide (Scharr, Fr. 13, 7; Ar. 238, 42, 279). Ausführung der Guajacharz-Kupfer-Reaktion als Reagenspapierreaktion: Tatlock, Thomson, C. 1906 II, 1012. — Man versetzt eine Cyanwasserstofflösung nacheinander mit einigen Tropfen einer alkal. Phenolphthalinlösung und $\frac{1}{2}$ 00 iger Kupfersulfatlösung; es tritt infolge Oxydation des Phenolphthalins zu Phenolphthalein eine Rotfärbung ein (Weehuizen, P. C. H. 46, 256; C. 1905 I, 1191; vgl. dazu auch Loevenhart, B. 39, 133; Thiéry, C. 1907 I, 994). — Geringe Mengen von Blausäure erzeugen in Lösungen von Methämoglobin eine hellrote Farbe, die auch beim Erwärmen auf Körpertemperatur bestehen bleibt (Kobert, C. 1901 I, 51).

Nachweis von Cyanwasserstoff neben Rhodanwasserstoff, Ferro- und Ferricyanwasser-

stoff: Preiss, Am. 28, 240; Benedict, Am. 32, 480.

Toxikologischer Nachweis: Kobert, Lehrbuch der Intoxikationen, Bd. II [Stuttgart 1906], S. 850—853. Zum toxikologischen Nachweis vgl. ferner: Ganassini, C. 1904 II 718, 1663; 1905 II, 1036; 1906 II, 1783; 1907 II, 1359; DE DOMINICIS, C. 1905 II, 265; 1906 I, 66; 1906 II, 620; C. 1908 I, 675; Calvi, Malacarne, C. 1907, I, 676.

Quantitative Bestimmung des Cyanwasserstoffs. Cyanwasserstoff wird aus wäßr. Lösung durch Silbernitrat quantitativ gefällt (Rose, Fr. 1, 199). Zur Bestimmung des Cyanwasserstoffes in den Alkalicyaniden und in Doppelcyaniden, die in verdünnter Salpetersäure löslich sind oder von ihr zerlegt werden, übergießt man diese mit einer Lösung von Silbernitrat, fügt dann Wasser und Salpetersäure hinzu und filtriert. Man kann das Silbercyanid auf gewogenem Filter sammeln, bei 100° trocknen und als solches wägen (Rose). Zweckmäßiger führt man es durch Glühen in metallisches Silber über und bringt dieses zur Wägung (Rose; vgl. Gregor, Fr. 33, 34). — Man tropft zu einer neutralen oder alkalischen Lösung von Cyanwasserstoff, der man einige Tropfen Kaliumjodid hinzufügt, titrierte Silber zu dem komplexen Salz K[Ag(CN)2] löst, solange noch auf 1 Mol. entstandenes Silbercyanid 1 Mol. Alkalicyanid vorhanden ist; sobald auf 2 Mol. des anfangs vorhanden gewesenen Alkalicyanids 1 Mol. Silbernitrat zugesetzt ist, bildet sich auf weiteren Zusatz ein bleibender Niederschlag von Silberjodid (Liebig, A. 77, 102; Denigès, A. ch. [7] 6, 384; Sharwood, Am. Soc. 19, 400; Guérin, C. 1906 I, 89). — Man versetzt eine wäßr. Lösung von Cyanwasserstoff mit Ammoniak, fügt überschüssige 1/10-n-Silbernitratlösung hinzu, säuert mit verdünnter Salpetersäure schwach an, filtriert und titriert im Filtrate das überschüssige Silber mit Rhodankaliumlösung zurück (Gregor, Fr. 33, 45; vgl. Volhard, A. 190, 47). Bestimmung des Cyanwasserstoffes in Cyaniden mittels Jodlösung in Gegenwart von

Bestimmung des Cyanwasserstoffes in Cyaniden mittels Jodlösung in Gegenwart von freier Kohlensäure oder Bicarbonatlösung: Fordos, Gélis, zitiert in Classen, Theorie und Praxis der Maßanalyse [Leipzig 1912], S. 657; vgl.: Rupp, Schiedt, Ar. 241, 328; Spitzer, Z. El. Ch. 11, 398; in Gegenwart von Borax-Lösung: Guérin, C. 1906 I, 89. Bestimmung von Cyaniden allein, sowie neben Rhodaniden und Chloriden auf jodometrischem Wege in

ätzalkalischer Lösung: RUPP, Ar. 243, 458.

Bestimmung von Cyanwasserstoff in Cyaniden durch Entfärbung von blauer Kupferoxyd-Ammoniak-Lösung: Mc Dowall, Chem. N. 89, 229; Guérin, Gonet, C. 1909 I, 1198; vgl. Buignet, J. 1859, 694.

Maßanalytische Bestimmung von Cyanwasserstoff auf Grund der Gleichung HgCl₂+

 $2 \text{ HCN} = \text{Hg(CN)}_2 + 2 \text{ HCl}$: Andrews, Am. 30, 189.

Zur maßanalytischen Bestimmung von Cyanwasserstoff und von Cyaniden vgl. ferner Classen, Theorie und Praxis der Maßanalyse [Leipzig 1912], S. 366—369, 510—518, 652—665, 720—721.

Zur Elementaranalyse von Cyaniden vgl. Mullier, Bl. [3] 33, 951, 953.

Aufschließung von Cyaniden behufs Bestimmung des darin enthaltenen Cyanwasserstoffes: Rose, Fr. 1, 202, 288, 297; Weith, Z. 1869, 382.

Abscheidung des Cyanwasserstoffs aus dem zu untersuchenden Produkt durch Destillation: MILBAUER, Fr. 42, 81; vgl. RICHARDS, SINGER, Am. 27, 205.

Bestimmung von Cyanwasserstoff neben Dicyan s. bei Dicyan (Syst. No. 170).

Additionelle Verbindungen des Cyanwasserstoffs mit Halogeniden.

HCN + 2CuCl + 2H₂O (Rabaut, Bl. [3] 19, 786). B. Beim Eintragen von Blausäure in eine gesättigte Cuprochloridlösung in Salzsäure. Farblose Krystalle, leicht oxydierbar an der Luft. — HCN + BF₃ (Patein, C. r. 113, 86). Äußerst flüchtig. — 2HCN + AlCl₃ (Perrier, C. r. 120, 1424). B. Durch Eintragen von Aluminiumchlorid in wasserfreie Blausäure bei 0°. Mikroskopische Krystalle. Unlöslich in Schwefelkohlenstoff und Ligroin. — HCN + AlCl₃ (Perrier, C. r. 120, 1424). B. Durch Eintragen von Aluminiumchlorid in ein Gemisch aus Blausäure und Schwefelkohlenstoff. Krystallpulver. — 2HCN + TiCl₄ (Wöhler, A. 73, 227). Gelbes Pulver, welches unter 100° sublimiert und sich in gelben Rhombenoktaedern absetzt. Riecht stark nach Blausäure, raucht, wird bald weiß und zerfließt zu einer klaren Lösung. Erhitzt sich stark mit Wasser. Wird durch Chlorgas nicht angegriffen. — 2HCN + SnCl₄ (?) (Klein, A. 74, 85). B. Aus Zinnehlorid und wasserfreier Blausäure oder Blausäuregas. Krystallinisch und sehr flüchtig. Verbindet sich mit Ammoniak zu einem weißen, sublimierbaren Körper. — 3HCN + SbCl₅ (Klein, A. 74, 86). B. Aus Blausäuredampf und Antimonpentachlorid bei ca. 30°. Krystallinisch. Verflüchtigt sich zwischen 70° und 100° unter teilweiser Zersetzung. — 2HCN + FeCl₃ (Klein, A. 74, 87). B. Beim Übergießen von sublimiertem Ferrichlorid mit wasserfreiem Cyanwasserstoff. Rotbraune Krystallschuppen; an der Luft sehr zerfließlich. Schmilzt bei 100° unter Zersetzung.

Salze des Cyanwasserstoffs (Metalleyanide). (Bearbeitet von Dr. E. Dehn.)

Vorbemerkung: Die Cyanide sind auf Grund der Elementenliste (Bd. I, S. 33) angeordnet, wobei indes in Rücksicht auf die besonderen Verhältnisse der Cyanide (Komplexbildung) einige Änderungen vorgenommen wurden; Cu, Ag und Au sind hinter Cd gesetzt worden, Hg und Fe ganz an den Schluß. Salze mit mehreren basischen Bestandteilen findet man bei demjenigen Element, das in der so veränderten Liste die späteste Stelle einnimmt; sofern hiervon aus besonderen Gründen abgewichen ist, findet sich an dieser systematisch spätesten Stelle ein Hinweis. Zur Erleichterung der Übersicht ist an mehreren Stellen die Zugehörigkeit von Komplexsalzen bezw. Doppelsalzen zu einem und demselben Typus dadurch hervorgehoben, daß an den Beginn der Reihe das Zeichen ●, an den Schluß das Zeichen ● egesetzt ist.

Die Zitate, welche sich unmittelbar an die Formel der einzelnen Salze anschließen, weisen auf Literaturstellen hin, welche die Bildung, Darstellung und Zusammensetzung betreffen. Über Bildungsweisen der Cyanide, soweit es sich nicht um Reaktionen handelt, die von dem Cyanwasserstoff ausgehen oder auf gewöhnlichen Umsetzungen beruhen, s. S. 30 unter den Bildungsweisen des Cyanwasserstoffs selbst.

Literatur: s. S. 29. Zur Geschichte s. auch Breneman, Am. Soc. 11, 3.

Die Cyanide der leichten Metalle, namentlich die der Alkali- und Erdalkalimetalle, sind in Wasser leicht löslich, reagieren alkalisch und werden schon durch schwache Säuren unter Entwicklung von Blausäure zersetzt; dagegen sind sie in der Glühhitze sehr beständig.

Die meisten Cyanide der schweren Metalle sind dagegen in Wasser unlöslich und werden nur durch starke Säuren zerlegt, zerfallen aber beim Glühen leicht in Metall und Cyan. Sie lösen sich jedoch meist leicht in wäßr. Kaliumeyanidlösung (vgl. Haidlen, Fresenius, A. 43, 131) zu krystallisierbaren, wasserlöslichen Verbindungen, in denen das Schwermetall oft derart an die Cyangruppen gebunden ist, daß es durch die gewöhnlichen, für dieses Metall typischen Reaktionen nicht nachgewiesen werden kann (Komplexsalze). Durch starke Säuren wird aus solchen Komplexverbindungen in der Kälte kein Cyanwasserstoff, sondern vielmehr die entsprechende, komplexe Metallcyanwasserstoffsäure abgeschieden.

Uber die beiden Konstitutionsmöglichkeiten Me $-C \equiv N$ oder Me-N = C vgl.: Calmels, $C. \tau.$ 99, 239; Nef. A. 270, 329; 287, 269, 307; 309, 157; Kaufler, Pomeranz, M. 22, 492; Wade, Soc. 81, 1596; Michael, J. pr. [2] 68, 494; K. A. Hofmann, Bugge, B. 40. 1772, 3759; Guillemard, C. r. 144, 326; Bl. [4] 1, 530; A. ch. [8] 14, 363; Auger, C. r. 145, 1287; Michael, Hibbert, A. 364, 66. Vgl. hierzu auch Varet, A. ch. [7] 8, 266.

NH₄ NH₄CN (Ammonium yanid). Darst.: Man erhitzt ein Gemenge von Ammonium-chlorid und Quecksilbereyanid oder Kaliumferrooyanid (BINEAU, A. ch. [2] 67, 231). Aus gleichen Volumteilen Ammoniakgas und Cyanwasserstoffgas (B., A. ch. [2] 70, 263). Beim Einleiten von trocknem Ammoniakgas in trocknen Cyanwasserstoff oder in eine ätherische

Li

Lösung desselben (Michael, Hibbert, A. 364, 76). Bildet sich auch, wenn man eine Lösung von Kaliumammoniumferricyanid längere Zeit mit Ammoniumchlorid kocht (Matuschek, Ch. Z. 29, 439). Zur Bildung vgl. ferner: Clouet, A. ch. [1] 11, 30; Kuhlmann, A. 29, 286; A. 38, 62; Langlois, A. ch. [3] 1, 112; J. pr. [1] 23, 233; C. r. 65, 964; Wurtz, A. ch. [3] 30, 454; Heintz, Ann. d. Physik 98, 267; J. pr. [1] 68, 57; Cloez, C. r. 46, 348; Weltzien, A. 132, 224; de Romilly, C. r. 65, 866; Schwartz, Bl. [2] 12, 167; Figuier, C. r. 102, 694; Storch, B. 19, 2459; Pendré, C. 1889 I, 43; Breneman, Am. Soc. 11, 31; Leybold, C. 1890 II, 500; Schulte, Sapp, D. R. P. 75883; B. 27 Ref., 927; Reichardt, Bueb, D. R. P. 86913; B. 29 Ref., 530; Bergmann, C. 1896 I, 744, 802; Lance, C. r. 124, 819; Lance, de Bourgade, D. R. P. 100775; C. 1899 I, 766; Bueb, D. R. P. 113530; C. 1900 II, 702; Roeder, Grünwald, D. R. P. 132909; C. 1902 II, 235; Jackson, Noethall-Laurie, C. 1905 I, 1463; Soc. 87, 433; Salvadori, G. 35 I, 236; Voerkelius, Ch. Z. 33, 1025, 1091. — Farblose Würfel (Gay-Lussac, A. ch. [1] 95, 216). Hält sich nur in der Kälte unter Luttabschluß unzersetzt (Langlois). F: 36° (Gay-Lussac). Dampfdichte bei 100°: 0,79 (Deville, Troost, C. r. 56, 895). Dampfspannungen zwischen 7,4 und 17,2°: Isambert, C. r. 94, 959. Dampfspannung bei 22°: 450 mm (Gay-Lussac). Leicht löslich in Wasser und Alkohol; die wäßr. Lösung reagiert alkalisch und riecht nach Cyanwasserstoff und Ammoniak. Bildungswärme: Berthelot, C. r. 73, 454; 78, 1093; 91, 82. Lösungswärme: B., C. r. 73, 454; 77, 26; A. ch. [5] 4, 104. — Chlor und Brom zersetzen unter Wärmeentwicklung und Bildung von Cyanhalogeniden (Langlois). Wird durch Kaliumpermanganat direkt in Harnstoff umgewandelt (Marsh, C. 1903 I, 382). Ist sehr giftig (Langlois). Wirkung auf Muskeln und Nerven: Brunton, Cash, Proc. Roy. Soc. 32, 384.

LiCN. Bildungswärme: VARET, C. r. 121, 598.

NaCN (Natriumcyanid, Cyannatrium). Bildet sich beim Glühen organischer, Na stickstoffhaltiger Verbindungen mit metallischem Natrium; man benutzt diese Bildung zum qualitativen Nachweis von Stickstoff. Zur Konstitution vgl. Michael, Hibbert, A. 364, 66. Darst. Durch Einleiten wasserfreien Cyanwasserstoffs in eine alkoholische Natronlauge (Joannis, A.ch. [5] 26, 484). Aus gasförmigem Cyanwasserstoff und trocknem Ätznatron bei 200—300° (Tscherniac, D. R. P. 160637; C. 1905 I, 1548). Die technischen Darstellungsverfahren sind unter "Blausäure" S. 34 angegeben; siehe besonders: De Romilly, C. r. 65, 865; De Lambilly, C. 1892 II, 1015; Hood, Salamon, C. 1895 I, 670; Kerp, B. 30, 610; Lance, de Bourgade, C. 1899 I, 766; Frank, Caro, D. R. P. 116087; C. 1900 II, 1222; Deutsche Gold- u. Silber-Scheide-Anstalt, D. R. P. 124977; 126241; 148046; 149678; C. 1901 II, 1100, 1184; 1904 I, 64, 908; Tscherniac, D. R. P. 145748; C. 1903 II, 1151; Erlwein, Z. Ang. 16, 534; Mehner, D. R. P. 151644; C. 1904 I, 1505; Buer, ref. in Z. Ang. 19, 612; Caro, Z. Ang. 22, 1182. — Krystallpulver. Krystallisiert aus kaltem, 85°/0 igem Alkohol mit ½ Mol. Wasser aus (Joannis). Löslich in flüssigem Ammoniak unter Druck (Wilton, D. R. P. 113675; C. 1900 II, 830). Bildungs- und Lösungswärme: Bertheloft, C. r. 91, 79; Joannis. Verhalten gegen Magnesium beim Glühen: Eidmann, J. pr. [2] 59, 11. — Über technische Verwendung s. S. 43 bei Kaliumcyanid.

KCN (Kaliumcyanid, Cyankalium). Findet sich häufig neben Alkalicarbonat K und cyanat in den Ausschwitzungen der Hochöfen, in welchen es durch Einw. der Kaliumsalze auf Kohle und Stickstoff entsteht (Clarke, A. 24, 117; J. pr. [1] 11, 124; Zincken, Bromeis, J. pr. [1] 25, 246; Bunsen, Playfair, J. pr. [1] 42, 392). B. Durch Schmelzen von Kaliumferrocyanid in eisernen Tiegeln unter Luftabschluß (Genger, A. 1, 46), wobei aber ein Teil des Cyans gemäß der Gleichung K4[Fe(CN)6] = 4 KCN + FcC2 + N2 verloren geht. Deshalb schmilzt man besser 8 Tle. Kaliumferrocyanid mit 3 Tln. sulfatfreier Pottasche: K4[Fe(CN)6] + K2CO3 = 5 KCN + KCON + Fe + CO2 und crhält so ein Mol.-Gew. Kaliumcyanid mehr, aber zugleich einen Teil des Cyans in Form von Kaliumcyanat (Liebig, A. 41, 285; Hatdlen, Fresenius, A. 43, 130; Clemm, A. 61, 250); dieses cyanathaltige Produkt pflegt man "Liebigsches Cyankalium" zu nennen. Ein cyanatfreies, aber mit Natriumcyanid gemischtes Kaliumcyanid läßt sich durch Schmelzen von Kaliumferrocyanid mit metallischem Natrium erhalten: K4 Fe(CN)61 + Na2 = 4 KCN + 2 NaCN + Fe (Erlenmeyer, B. 9, 1840). Ganz reines Kaliumcyanid erhält man durch Einleiten von Blausäure in eine alkoh. Lösung von Kaliumhydruxyd (Wiggers, A. 29, 65). Die technischen Darstellungsverfahren sind unter "Cyanwasserstoff" S. 34 angegeben; vgl. hierzu: Desfosses, A. ch. [2] 38, 158; Kuhlmann, A. 38, 63; Z., B., J. pr. [1] 25, 249; Fownes, zitiert von Erdmann, Marchand, J. pr. [1] 26, 412; Possoz, Boissière, C. r. 26, 203; J. 1847/48, 1056; Armengaud, J. 1853, 738; der Romilly, C. r. 65, 865; Breneman, Am. Soc. 11, 31; Warren, Chem. N. 62, 252; Playfare, C. 1891 II, 399; de Lambilly, C. 1892 II, 1015; Young, C. 1895 I, 670; Moise, D. R. P. 91708; C. 1897 II, 156; Vidal,

D. R. P. 95340; C. 1898 I, 542; LANCE, DE BOURGADE, C. 1899 I, 766; MILLS, C. 1905 I, 1463. Unreines Kaliumcyanid wird durch Extrahieren mittels Schwefelkohlenstoffs in der Wärme (LOUGHLIN, Fr. 15, 448) oder durch Verschmelzen mit Zinkcyanid (Crowther, D. R. P. 83320; B. 28 Ref., 950) gereinigt und durch Ausziehen mit flüssigem Ammoniak unter Druck von beigemengtem Natriumcyanid befreit (WILTON, D. R. P. 113675; C. 1900 II, 830).

Kaliumcyanid krystallisiert aus der Schmelze in Würfeln, aus der wäßt. Lösung in wasserfreien Oktaedern. D: 1,52 (BOEDEKER, J. 1860, 17). Sehr leicht löslich in Wasser mit stark alkalischer Reaktion; etwas in flüssigem Ammoniak (FBANKLIN, KRAUS, Am. 20, 829; vgl. Wilton). Bei 19,5° lösen 100 Tle. Methylalkohol 4,91 Tle. Salz, 100 Tle. Åthylalkohol 0,875 Tle. Salz (Lobry, Ph. Ch. 10, 784); 1 Tl. löst sich in 80 Tln. siedendem 95°/o igem Alkohol (Geiger, A. 1, 50). Unlöslich in Methylacetat (Naumann, B. 42, 3790). Molekulares Lösungsvolum: Traube, Z. a. Ch. 8, 43, 74. Lichtbrechungsvermögen: Gladstone, J. 1868, 119. Bildungswärme: Berthelot, C. r. 73, 452; 78, 1092; 91, 82. Lösungswärme: B., C. r. 73, 453; 77, 26; A. ch. [5] 4, 104. Leitfähigkeit in Wasser: Kohlrausch, Ann. d. Physik [N. F.] 6, 17, 39, 47, 149, 154, 173, 206; Jones, Caldwell, Am. 25, 360; in flüssigem Ammoniak: Franklin, Kraus, Am. Soc. 27, 197; in Acetamid: Walker, Johnson, Soc. 87, 1599. Kaliumcyanid ist in trocknem Zustande beständig, zersetzt sich aber in feuchtem Zustande allmählich unter Entwicklung von Cyanwasserstoff. Die wäßr. Lösung entwickelt beim Kochen Ammoniak und enthält dann Ameisensäure (Pelouze, A. ch. [2] 48, 398; Geiger, A. 1, 54). Trocknes Kohlensäuregas ist auf trocknes Kaliumcyanid ohne Wirkung (Naudin, Montholon, B. 9, 1433; Eiloart, Chem. N. 54, 88; vgl. Hilger, Tamba, C. 1889 II, 717); beim Erhitzen entsteht Kaliumcyanat (EILOART); bei Gegenwart von Wasser wird allmählich der gesamte Cyanwasserstoff ausgetrieben (N., M.). Bei 3-stündigem Erhitzen mit n-Kalilange auf 100° werden nur 14°/₀ des Salzes verseift (E. FISCHER, B. 31, 3276). Hydrolytische Zersetzung bei der Destillation einer wäßr. Kaliumcyanidlösung mit Wasserdampf: Bovone, C. 1905 II, 402. — Bei der Elektrolyse werden Kohlensäure, Ammoniak und Kaliumhydroxyd gebildet (Schlagdenhauffen, J. 1863, 305); bei Gegenwart von Alkali wird Kaliumcyanid durch Elektrolyse in Kaliumcyanat übergeführt (PATERNÒ, PANNAIN, G. 34 II, 152). Uber die langsame Oxydation durch freien Sauerstoff vgl. BERTHELOT, C. r. 139, 169; A. ch. [8] 3, 169. Wird in wäßr. Lösung von Wasserstoffperoxyd hauptsächlich zu Kaliumcyanat oxydiert, wovon ein Teil durch Hydrolyse in Kaliumcarbonat saeinen zu Kanumeyanat oxydiert, wovon ein 1en durch Tydrolyse in Kanumearbonat und Ammoniumearbonat übergeführt wird; etwa $^{1}/_{5}$ des angewandten Kaliumeyanids wird nicht oxydiert, sondern durch Hydrolyse in Kaliumformiat und Ammoniumformiat verwandelt (Masson, Soc. 91, 1449). Bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat entsteht in der Kälte Kaliumeyanat, in der Wärme salpetrige Säure, Salpetersäure, Kohlensäure, Oxalsäure und Ameisensäure, sowie Ammoniak und Harnstoff (Saint-Gilles, C. r. 46, 626; Cloez, Gugnet, C. r. 47, 711; Baudrimont, C. r. 89, 1115; Volhard, A. 259, 378). Kaliumcyanid ist besonders bei höherer Temperatur ein ausgezeichnetes Reduktionsmittel und reduziert Metalle nicht nur aus Oxyden, sondern auch aus Sulfiden (HAIDLEN, FRESENIUS, A. 43, 131, 145). — Schwefelwasserstoff färbt die Lösung braun unter Abscheidung von Chrysean (WALLACH, B. 7, 902). Einw. von Fluor: Moissan, A. ch. [6] 24, 258. Einw. von Chlor und Brom: LANGLOIS, A. ch. [2] 61, 480. Beim Einleiten von Chlor in eine verdünnte Lösung von Kaliumcyanid in wäßr. Alkohol entstehen Chlorcyan, Cyanformiminoäthyläther und Oxal-di-iminoäthyläther (Nef. A. 287, 296). Einw. von Jod: Liebig, A. 50, 355; Langlois, A. ch. [2] 60, 220. Schwefel und Selen lösen sich sehr leicht in Kaliumcyanidlösung; Phosphor bleibt ungelöst (WIGGERS, A. 29, 319). — Einw. von Kaliumcyanidlösung auf verschiedene Metalle: Elsner, J. pr. [1] 37, 441; Brochet, Petit, Bl. [3] 31, 1255; A. ch. [8] 3, 441; Z. El. Ch. 10, 912. Läßt man bei 500-600° Wasserdampf auf ein Gemenge von Kaliumeyanid und Platin einwirken, so entstehen unter Wasserstoffentwicklung Kalium-Rahmeyanid under Habin einwirken, so einstehen unter wasserstonenwicklung Kahumplatocyanid K₂[Pt(CN)₄] und Kalilauge (Deville, Debray, C. r. 82, 241). Verhalten gegen Magnesium beim Glühen: Eidmann, J. pr. [2] 59, 10. Wirkung verschiedener Metalle auf Kaliumcyanid unter dem Einfluß von Wechselströmen: Brochet, Petit, Bl. [3] 31, 1255; A. ch. [8] 3, 441; Z. El. Ch. 10, 915, 920. — Einw. von Jodstickstoff: Millon, A. ch. [2] 69, 78; Silberrad, Soc. 87, 70. Zersetzt sich mit thioschwefelsaurem Natrium nach der Gleichung 4 KCN + 4 Na₂S₂O₃ = 4 NaCNS + Na₂SO₄ + Na₂S + 2 K₂SO₄ (Froehde, Ann. d. Physik 119, 318). Liefert bei der Einw. auf Natriumtetrathionat (1 Mol.) Rhodanid (1 Mol.), Sulfat (1 Mol.) und Sulfit (1 Mol.) (Gutmann, B. 39, 509). Durch Einw. von Kaliumdisulfit-lösung entsteht das Kaliumsalz der Aminomethandisulfosäure (v. Реснманн, Манск, B. 28, 2376). Explodiert im Gemenge mit Kaliumnitrit bei ca. 450° (van Geuns, R. 19, 186). Hydrosolbildung mit Silbernitrat: LOTTERMOSER, J. pr. [2] 72, 44. Wird durch Kochen mit überschüssigem Quecksilberoxyd zersetzt (Rose, Fr. 1, 298). — Reagiert in konz. wäßr. Lösung mit Methyl- und Äthyljodid und mit neutralem und saurem Methyl- und Äthylsulfat unter fast quantitativer Bildung von Methyl- oder Äthylcyanid; nur höchstens 1% reagiert unter Bildung von Methyl-, bezw. Athylcarbylamin (NEF, A. 270, 329; 287, 272;

GUILLEMARD, C. r. 144, 326; Bl. [4] 1, 530; A. ch. [8] 14, 365; AUGER, C. r. 145, 1288; vgl.: KAUFLER, POMERANZ, M. 22, 494; WALDEN, B. 40, 3215, 4301); die Isonitrile entstehen nur dann, wenn ein Lösungsmittel zugegen ist, und auch dann nur in sehr geringem Betrage (WADE, Soc. 81, 1598). Uber die Einw. auf aromatische Nitrokörper vgl. LOBRY DE Bruyn, van Geuns, R. 23, 26, 47. Liefert mit Pikraminsäure gleiche Mengen von 2-Amino-6-hydroxylamino-4-nitro-5-cyan-phenol-Kalium und 2-Amino-4.6-dinitro-5-cyan-phenol-Kalium (Borsche, Heyde, B. 38, 3938). — Ist furchtbar giftig; vgl. zur Giftwirkung: Hayashi, Muto, A. Pth. 48, 365.

Die Alkalicyanide (früher hauptsächlich Kaliumcyanid, jetzt besonders Natriumcyanid) finden praktische Verwendung bei der Versilberung und Vergoldung in der Galvanostegie, in größtem Maßstabe bei der Cyanidlaugerei der Golderze, ferner in der Präparaten-

Industrie (z. B. bei der Herstellung von Veronal).

Kaliumcyanid wird vielfach in der quantitativen Analyse angewendet; vgl. HAIDLEN, SENIUS, A. 43, 140. Nachweis kleiner Mengen Kaliumcyanat im Kaliumcyanid: Fresenius, A. 43, 140. Schneider, B. 28, 1540.

Über Verbindungen von Kaliumcyanid mit schwefliger Säure bezw. Kaliumdisulfit s.: Étard, C. r. 88, 649; v. Pechmann, Manck, B. 28, 2374. — KCN + KNO₂ + 1/₂H₂O (K. A. Hofmann, Z. a. Ch. 10, 260). Doppelbrechende Prismen, die gegen Induktionsfunken, Stoß oder Schlag unempfindlich sind, aber beim Erhitzen auf 400-500° heftig explodieren.

RbCN (Reissic, A. 127, 35; Setterberg, A. 211, 107). B. Aus Rubidiumoxyd und Rb wasserfreiem Cyanwasserstoff in absol. alkoh. Lösung in der Kälte. Kleine Würfel (R.). Sehr leicht zersetzlich. — CsCN (Setterberg, A. 211, 106). Elektrolytische Reduktion zu Cs Cäsiummetall: S., A. 211, 112.

 ${
m Mg(CN)_2}$ (Schulz, J.~pr.~[1] 68, 260). B.~ Durch Glühen von Magnesiumkaliumferrocyanid unter Luftabschluß und Auslaugen mit Wasser. Krystallinisch. Zersetzt sich leicht an der Luft. Verhalten gegen metallisches Magnesium beim Glühen: EIDMANN, J. pr. [2] 59, 8.

Ca(CN)₂ (Schulz, J. pr. [1] 68, 259. Vgl. auch: DE ROMILLY, C. r. 65, 865; JOANNIS, Ca A. ch. [5] 26, 496). B. Durch Glühen von Calciumkaliumferrocyanid unter Luftabschluß. A. ch. [5] 26, 496). B. Durch Glühen von Calciumkaliumferrocyanid unter Luttabschluß. Man kann auch durch Umwandlung des "Kalkstickstoffs" Calciumcyanid bereiten; doch hat die technische Gewinnung von Cyanid auf diesem Wege noch keine erhebliche Bedeutung erlangt; vgl. hierzu: Erlwein, Z. Ang. 16, 533; Caro, Z. Ang. 22, 1182. Krystallinisch. Fluoresciert unter der Einw. von Radium tiefgrün (Soddy, Z. Kr. 42, 320). Bildungswärme: J., A. ch. [5] 26, 498. Zersetzt sich sehr leicht. Alkohol zersetzt die wäßr. Lösung unter Abscheidung von etwas Calciumhydroxyd (J.). Verhalten gegen Magnesium beim Glühen: Eidmann, J. pr. [2] 59, 8. — [Ca|Ca(OH)₂'₃|(CN)₂ + 12H₂O (Joannis, A. ch. [5] 26, 497; vgl. Weiner, B. 40, 4442). B. Beim Verdunsten der Lösung von Calciumcyanid im Vakuum über Schwefelsäure und Kalilauge. Nadeln. Zersetzt sich mit Wasser in Calciumcyanid und Calciumhydroxyd in Calciumcyanid und Calciumhydroxyd

 $Sr(CN)_2 + 4H_2O$ (Joannis, A. ch. [5] 26, 494; vgl. Schulz, J. pr. [1] 68, 259). B. Sr Durch Einw. von Cyanwasserstoff auf krystallisiertes Strontiumhydroxyd und Verdunsten der Lösung im Vakuum. Krystallographisches: J., A. ch. [5] 26, 494. Bildungswärme, Lösungswärme: J. Zersetzt sich leicht an der Luft. Verhalten gegen Magnesium beim Glühen: EIDMANN, J. pr. [2] 59, 8.

 $Ba(CN)_2 + 2H_2O$ (Joannis, A. ch. [5] 26, 490; vgl. Schulz, J. pr. [1] 68, 257. Siehe Baauch de Lambilly, C. 1892 II, 1015). B. Man leitet unter Abkühlen wasserfreien Cyanwasserstoff in krystallisiertes Bariumhydroxyd und verdunstet die Lösung im Vakuum über Schwefelsäure und Kaliumhydroxyd. Sehr zerfließliche Krystalle. Löslich in Wasser. Unlöslich in Methylacetat (NAUMANN, B. 42, 3790). Fluoresciert unter der Einw. von Radium tiefgrün (Soddy, Z. Kr. 42, 320). Bildungswärme, Lösungswärme: J. Verliert im Vakuum über Schwefelsäure 1 Mol. Wasser, den Rest durch Erhitzen bis auf 100°; von diesem wasserfreien Salze lösen 10 Tle. Wasser 8 Tle. Salz und 10 Tle. Alkohol (70%) 1,8 Tle. Salz bei 14% (J). Bedeckt sich an der Luft mit einer Schicht Bariumcarbonat (Sch.). Verhalten gegen Magnesium beim Glühen: EIDMANN, J. pr. [2] 59, 2. — Ba(CN)(O·CH₃) + CH₃·OH (Drechsel, J. pr. [2] 21, 84). B. Beim Einleiten von Cyanwasserstoff in eine Lösung von Bariumoxyd in Methylalkohol. Krystallpulver. Ziemlich löslich in Wasser, schwer in kaltem Methylalkohol. Verliert bei 100° I Mol. Methylalkohol und hinterläßt in stärkerer Hitze Bariumcyanid und Bariumoxyd.

- Zn (CN)₂ (Bette, A. 31, 214; Wöhler, Berzelius' Jahresberichte 20, 152 Anm.; Haidlen, Fresinius, A. 43, 134; Rammelsberg, Ann. d. Physik 73, 109; Optemann, J. 1860, 226; Joannis, A. ch. [5] 26, 500; Sharwood, Am. Soc. 25, 574. Vgl. auch: Bretthelor, A. ch. [5] 18, 381; Aufschläder, M. 13, 288). Amorph; bei langsamer Bildung krystallinisch (J.). Unlöslich in Wasser und Alkohol; löslich in kalten verdünnten Säuren (H., F.); leicht löslich in flüssigem Ammoniak (Franklin, Kraus, Am. 20, 830); Isslich in Alkalien und Kaliumcyanid (vgl. Spitzer, Z. El. Ch. 11, 347); hieraus durch Einfach-Schwefelkalium als Zinksulfid fällbar (Wöhler, A. 89, 376). Unlöslich in Methylacetat (Naumann, B. 42, 3790). Bildungswärme: J. Leitfähigkeit in flüssigem Ammoniak: Franklin, Kraus, Am. Soc. 27, 197. Zersetzt sich erst bei starkem Glüben (Rammelsberg, A. 64, 300; Ann. d. Physik 73, 109). Verhalten gegen Magnesium beim Glüben (Rammelsberg, A. 64, 300; Ann. d. Physik 73, 109). Verhalten gegen Magnesium beim Glüben: EInmann, J. pr. [2] 59, 12. Einw. von Fluor: Moissan, A. ch. [6] 24, 258. Einw. von Athyljodid: Calmels, C. r. 99, 239; Guillemard, C. r. 114, 321; Bl. [4] 1, 532; A. ch. [8] 14, 375. Einw. von Pikrinsäure und Ammoniumpikrat: Varber, C. r. 118, 340; A. ch. [7] 8, 268. Zn (CN)₂ + 2NH₃ (Varber, C. r. 105, 1071; A. ch. [7] 10, 7). B. Durch Überleiten von trocknem Ammoniakgas über trocknes Zinkcyanid bei gelinder Wärme oder durch Einleiten von Ammoniakgas in eine alkoholische Lösung von Zinkcyanid. Durchsichtige Krystalle. Leicht löslich in Ammoniak. Zersetzt sich leicht. Zn (CN)₂ + 2NH₃ + H₂O (Varef, C. r. 105, 1070; A. ch. [7] 10, 6). B. Beim Einleiten von Ammoniakgas in eine ammoniakalische Lösung von Zinkcyanid. Durchsichtige Krystalle. Leicht löslich in Ammoniaka. Zersetzt sich leicht. Zn (CN)₃ + 2NH₃ + H₂O (Varef, C. r. 105, 1070; A. ch. [7] 10, 6). B. Beim Einleiten von Ammoniakgas in eine alkoholische Lösung von Zinkcyanid zurchsichtige Krystalle. Zersetzt sich an der Luft, schneller beim Erwärme
- Cd(CN)₂ (Rammelsberg, Berzelius' Jahresberichte 17, 164; Haidlen, Fresenius, A. 43, 134; Schüler, A. 87, 46; Joannis, C. r. 93, 272; A. ch. [5] 26, 506). Krystallinisch (R.; J.) und amorph (Sch.). 100 Tle. Wasser von 15° lösen 1,7 Tle. Salz (J.). Bildungswärme, Lösungswärme; J. Verhalten gegen Magnesium beim Glühen: Eidmann, J. pr. [2] 59, 12. Einw. von Äthyljodid (oberhalb 120°): Guillemard, Bl. [4] 1, 532; A. ch. [8] 14, 377.—Cd₃O(CN)₄ + 5H₂O (Joannis, C. r. 93, 272; A. ch. [5] 26, 507). B. Aus frisch gefälltem Cadmiumhydroxyd bei langsamer Einw. von überschüssiger Blausäure. Bildungswärme: J.—K₂[Cd(CN)₄] (Rammelsberg, Berzelius' Jahresberichte 17, 164; Brochet, Petit, A. ch. [8] 3, 467). Glänzende Oktaeder. Löslich in 3 Tln. kaltem und 1 Tl. siedendem Wasser; unlöslich in Alkohol. Überführungszahlen: Rieger, Z. El. Ch. 7, 874. Potentialmessungen: Hittoef, Ph. Ch. 10, 619; Immerwahr, Z. El. Ch. 7, 481; Euler, B. 36, 3404. Leitfähigkeit: Walden, Z. a. Ch. 23, 375; Rieger. Dialyse: Rüdorf, B. 21, 10, 3048. Elektrolytische Zersetzung: Rieger.—Cd₃Ba₂(CN)₁₀ + 10H₂O (Weselsky, B. 2, 590). Krystallinisch. Leicht zersetzt.
- Cu Kupfersubeyanid (Rose, Ann. d. Physik 120, 13). B. Durch Einw. von wäßr. Cyanwasserstoff auf Kupfersuboxyd Cu₄O. Schwarzer Körper.
- Cupro Cucn (Cuprocyanid) (Rammelsbeeg, Ann. d. Physik 43, 121; Wöhler, A. 78, 370; Hilkenkamp, A. 97, 220; Vittenet, Bl. [3] 21, 261; Guillemard, A. ch. [8] 14, 380. Vgl. auch: Proust, A. ch. [1] 60, 227; Vauquelin, A. ch. [2] 9, 120; Lallemard, C. r. 58, 750; Schiff, A. 150, 199; Bong, Bl. [2] 23, 231; Jacquemin, Bl. [2] 43, 556; Varet, C. r. 110, 148; Bl. [3] 15, 206). Farblos. Monoklin prismatische (Dauber, A. 74, 206) Krystalle (Wöhler, A. 78, 370). Ist triboluminescent (Trautz, Ph. Ch. 53, 52). Unlöslich in Wasser

und verdünnten Säuren (vgl. aber Brunck, B. 34, 1605). Löslich in Ammoniaklösung; etwas löslich in flüssigem Ammoniak (Franklin, Kraus, Am. 20, 827). Siedepunktsbestimmung von Lösungen in Pyridin: WERNER, SCHMUJLOW, Z. a. Ch. 15, 20. Bildungswärme: Varet, C. r. 121, 598. Schmilzt bei Hellrotglut (RAMMELSBEBG, A. 64, 300; Ann. d. Physik 73, 114; LALLEMAND; VITTENET) unter Abscheidung von metallischem Kupfer (VIT.; vgl. R.). Verhalten gegen Magnesium beim Glühen: EIDMANN, J. pr. [2] 59, 15. Frisch gefälltes Cuprocyanid wird von 3% iger Salpetersäure beim Erhitzen nach einiger Zeit gelöst (Brunck). Nimmt bei Gegenwart von wäßr. Ammoniak oder Kaliumcyanid kein Kohlenoxyd auf (Man-CHOT, FRIEND, A. 359, 120). Bildet mit Athylearbylamin CuCN +2 C₂H₅·N:C (K. A. Hofmann, Bugge, B. 40, 1777). Einw. von Athyljodid: Guillemard, C. r. 144, 327; Bl. [4] 1, 532; A. ch. [8] 14, 381; von Alkalirhodaniden: Geossmann, Z. a. Ch. 37, 407; von Pikrinsäure: Varet, C. r. 112, 341; vgl. A. ch. [7] 8, 268, 269. — [Cu(CN)(NH₃)] (Schiff, Bechi, A. 138, 29; Malmberg, Ar. 236, 259; Treadwell, v. Girsewald, Z. a. Ch. 39, 86, 88, 90; vgl. Fleurent, C. r. 113, 1046). B. Aus Cuprocyanid beim Überleiten von sauerstofffreiem Ammoniak oder beim Kochen mit wäßr. Ammoniak unter Luftausschluß (T., v. G.). Farblose doppelbrechende Krystalle, die sich leicht zersetzen (M.; T., v. G.; vgl. Sch., B.). Sehr wenig löslich in kaltem Wasser; wird durch heißes Wasser in Cuprocyanid und Ammoniak gespalten (T., v. G.). Unlöslich in Alkohol und Äther (T., v. G.). Löslich in Ammoniaklösung; die Lösung wird durch die Luft, namentlich beim Kochen, oxydiert und scheidet grünes, blaues oder violettes Cupricuprocyanid-Ammoniak aus. Schwefelwasserstoff schwärzt das feste Salz sofort (T., v. G.). — lacktriangledown NH₄[Cu(CN)₂] (Grossmann, v. d. Forst, Z. a. Ch. 43, 100). Blättchen. — NH₄[Cu(CN)₂] + NH₃ + 2H₂O (FLEURENT, C. r. 116, 191). Tafeln. — Na[Cu(CN)₂] + 2H₂O (Grossmann, B. 36, 1604). Farblose Nadeln. Molekulares Lösungsvolum: Traube, Z. a. Ch. 8, 21. Wasser scheidet Cuprocyanid ab. — K[Cu(CN)₂] (RAMMELSBERG, Ann. d. Physik 42, 124; 106, 491; FLEURENT, C. r. 116, 191; ITZIG, B. 35, 108; TREADWELL, V. GIRSEWALD, Z. a. Ch. 38, 94; GROSSMANN, V. D. FOEST, Z. a. Ch. 43, 100. Vgl. auch: HAIDLEN, FRESENIUS, A. 43, 135; BALAED, C. r. 19, 909; BAGRATION, J. pr. [1] 31, 370; ELSNER, J. pr. [1] 37, 443; SCHULZ, J. pr. [1] 68, 27; LALLEMAND, C. r. 58, 750; LEBLANC, SCHICK, Ph. Ch. 46, 223; vgl. Z. El. Ch. 12, 79). Farblose Nadeln oder perlmutterartige Blättchen. Monoklin (RAMMELSBERG, Ann. d. Physik 106, 492). Wird durch Wasser und Säuren zersetzt, löst sich aber unverändert in Kaliumcyanidlösung unter Bildung von K₃[Cu(CN)₄] (T., v. G.); löslich in Ammoniak (Fleurent). Zersetzt sich bei Finding von K₃[Cu(CN)₄] (I., V. G.); Ioshen in Ammoniak (FLEURENT). Zersetzt sien bei 170° (T., v. G.) in Kaliumcyanid, Cuprocyanid und metallisches Kupfer (FLEURENT). Schwefelwasserstoff fällt in konz. Lösungen sofort Cuprosulfid (T., v. G.). Jod macht aus der Lösung Cyan frei (Gerdy, C. r. 16, 26). — Rb[Cu(CN)₂] (Grossmann, v. d. Forst, Z. a. Ch. 43, 100). Farblose Tafeln. — Cs[Cu(CN)₂] + 11/₂H₂O (Grossmann, v. d. Forst, Z. a. Ch. 43, 101). Farblose Nadeln, die beim Erhitzen unter Wasserverlust undurchsichtig werden. — Mg[Cu(CN)₂]₂ + 11H₂O (Grossmann, v. d. Forst, Z. a. Ch. 43, 103). Farblose Nadeln. Schmilzt beim Erhitzen im Krystallwasser zu einer spröden rötlichen Masse. — Sr[Cu(CN)₂]₂ + SH O (Crossmann, v. d. Forst, Z. a. Ch. 43, 103). Farblose Tatwässer v. Schwang Z. a. Ch. 43, 103). Farblose Tatwässer v. Schwang Z. a. Ch. 43, 103). Farblose Tatwässer v. Schwang Z. a. Ch. 43, 103). +8H₂O (Grossmann, v. d. Forst, Z. a. Ch. 43, 103). Farblose Tafeln, die beim Entwässern undurchsichtig werden. Wird durch Wasser zersetzt. — Ba[Cu(CN)₂]₂ + 4H₂O (Weselsky, B. 2, 590; Grossmann, v. d. Forst, Z. a. Ch. 43, 101). Farblose Tafeln oder Pyramiden. Molekulares Lösungsvolum: Traube, Z. a. Ch. 8, 21. — Cuⁿ[Cu(CN)₂]₂ + aq (Wöhler, Ann. d. Physik 1, 236; Rammelsberg, Ann. d. Physik 42, 121; Dufau, C. r. 36, 1099. Vgl. auch: VAUQUELIN, A. ch. [2] 9, 120; HAIDLEN, FRESENIUS, A. 43, 135; BALARD, C. r. 19, 909; LALLEMAND, C. r. 58, 750). Grüner krystallinischer Niederschlag. Löslich in Ammoniak (V.; R.; D.) zu [Cuⁿ(NH₃)₄] [Cu(CN)₂]₂ (D.). Verliert beim Erhitzen auf 100° Wasser (R.; D.), bei höherer Temperatur entsteht unter Entwicklung von Cyan weißes Cuprocyanid (D.; vgl. R.). Enthält nach Rammelsberg 5, nach Dufau 1 Mol. Wasser. — [Cuⁿ(NH₃)₂] [Cu(CN)₂] (violettes Cupricuprocyan-Ammoniak von Malmberg) (MAIMBERG, Ar. 236, 256; vgl.: Mills, Z. 1862, 546; Lallemand, C. r. 58, 751; 60, 1143; Schiff, Bechi, A. 138, 24, 30; Fleurent, C. r. 113, 1046). Violette Krystalle, die durch wäßr. Ammoniak je nach der Konzentration in "grünes" oder "blaues Cupricuprocyan-Ammoniak" verwandelt werden. — [Cu^{II}(NH₃)₃] [Cu(CN)₂]₂ (grünes Cupricuprocyan-Ammoniak) (E. Schmidt, Ar. 236, 246; Malmberg, A. 236, 250; Treadwell, v. Gresewald, Z. a. Ch. 39, 94; vgl.: Dufau, C. r. 36, 1100, 1101; Hilkenkamp, A. 97, 218; Mills, Z. 1862, 546; Schiff, Bechi, A. 138, 33; Rouweaulm, Ri [314, 640; Fleurent C. r. 112, 1046, 114, 1061). Crüne Nadeln A. 138, 33; BOUVEAULT, Bl. [3] 4, 640; FLEURENT, U. r. 113, 1046; 114, 1061). Grüne Nadein. Krystallographisches: T., v. G., Z. a. Ch. 39, 96. Ziemlich beständig. Unlöslich in Alkohol und Äther (T., v. G.). Verliert bei 120° alles Ammonink und wird bei 140° zersetzt (T., v. G.). Wird durch Alkalien und verdünnte Säuren zersetzt (M.; T., v. G.), auch durch Schwefelwasserstoff (T., v. G.). $= [Cu^{\pi}(NH_3)_4][Cu(CN)_2]_2$ (blaues Cupricuprocyan-Ammoniak) (Malmberg, Ar. 236, 257; TREADWELL, V. GIRSEWALD, Z. a. Ch. 39, 96; vgl.: DUFAU, C. r. 36, 1101; HILKEN-KAMP, A. 97, 221; MILLS, Z. 1862, 545; SCHIFF, BECHT, A. 138, 34; FLEURENT, C. r. 114, 1060; 116, 190). Blaue Nadeln, die leicht Ammoniak abgeben, um in "grünes Cupricuprocyan-

(Grossmann, B. 36, 1604). Farblose Säulen. Leicht löslich in Wasser. Kryoskopisches Verhalten: Grossmann, v. d. Forst, Z.a.Ch. 43, 105. Leitfähigkeit: G., v. d. F. — $K_2[Cu(CN)_3]$ konnte nicht erhalten werden (Treadwell, v. Girsewald, Z.a.Ch. 38, 95; GROSSMANN, V. D. FORST, Z. a. Ch. 43, 104) ist aber in Lösung vorhanden (T., v. G.; Kunschert, Z. a. Ch. 41, 359). — K₃(NH₄)[Cu(CN)₃]₂ scheint sich zu bilden bei der Titration von Cuprisalzlösungen mit Kaliumeyanid in Gegenwart von Ammoniak (Treadwell, v. Grissewald, Z. a. Ch. 38, 96; vgl.: Mohr., A. 94, 199; Liebig, A. 95, 118; Steinbeck. Fr. 8, 13, 15; LAFOLLYE, C. r. 74, 1104; BERINGER, HUTCHIN, Ch. Z. 20 [Rep.], 283). — $Cs_2[Cu(CN)_3] + H_2O$ (Grossmann, v. d. Forst, Z. a. Ch. 43, 105). Farblose Blättchen. Leicht löslich in Wasser. — Ca [Cu (CN)₃] + $4H_2O$ (Grossmann, v. d. Forst, Z. a. Ch. 43, 106). Prismatische Nadeln. Wird durch Wasser zersetzt. — Ba [Cu (CN)₃] + $3H_2O$ (Grossmann, v. d. Forst, Z. a. Ch. 43, 105). Prismatische Nadeln. Wird durch Wasser zersetzt. — Cd [Cu (CN)₃] (Schüler, A. 87, 48). B. Man übergießt frisch gefälltes Cadmiumhydroxyd mit wäßr. Blausäure, (SCHÜLER, A. 87, 48). B. Man übergießt frisch gefälltes Cadmiumhydroxyd mit wäßt. Blausäure, trägt feuchtes Cupricarbonat bis zur völligen Lösung ein und erwärmt. Braunrote Krystalle. Schwer löslich in kaltem Wasser. Zersetzt sich oberhalb 150°. — Cu^{II}K₂[Cu(CN)₃]₂ + 4 H₂O (STRAUS, Z. a. Ch. 9, 15). Sechsseitige Domen. — Mn(NH₄)₂[Cu(CN)₃]₂ + aq (STRAUS, Z. a. Ch. 9, 14). B. Aus dem entsprechenden Natriumsalz MnNa₂[Cu(CN)₃]₂ + 5 H₂O mit Ammoniumnitrat. Weiße sechsseitige Prismen. — MnNa₂[Cu(CN)₃]₂ + 5 H₂O (STRAUS, Z. a. Ch. 9, 13). B. Aus Na₃[Cu(CN)₄] + 3 H₂O und Manganoacetat. Weiße vierseitige Prismen. Läßt sich ohne Zersetzung entwässern. — MnK₂[Cu(CN)₃]₂ + 5 H₂O (STRAUS, Z. a. Ch. 9, 11, 12). Weiße würfelförmige Krystalle. Unföslich in Wasser. Wird beim Trocknen über Schwefelsäure braun. ● — ● Na₃[Cu(CN)₄] + 3 H₂O (GROSSMANN, V. D. FORST, Z. a. Ch. 43, 108). Farblose sechsseitige Blättchen. Sehr hygroskopisch. Leicht löslich in Wasser. Kryoskopisches Verhalten: G. v. D. F. Leitfähickeit: G. v. D. F. Leicht löslich in Wasser. Kryoskopisches Verhalten: G., v. D. F. Leitfähigkeit: G., v. D. F. Leicht löslich in Wasser. Kryoskopisches Verhalten: G., v. d. F. Leitfähigkeit: G., v. d. F. Schwefelwasserstoff bringt keine Fällung hervor. — K₃ [Cu(CN)₄] (Rammelsberg, Ann. d. Physik 42, 124; Treadwell, v. Girsewald, Z. a. Ch. 38, 98. Vgl. auch: Haidlen, Fresenius, A. 43, 135; Balard, C. r. 19, 909; Bagration, J. pr. [1] 31, 370; Elsner, J. pr. [1] 37, 443; Schulz, J. pr. [1] 68, 27; Lallemand, C. r. 58, 750; Lebelanc, Schick, Ph. Ch. 46, 223 (vgl. Z. El. Ch. 12, 79); Brochet, Petit, C. r. 138, 359, 1421; Bl. [3] 31, 360). B. Durch Behandlung von Kupfersalzen mit überschüssiger KCN-Lösung in der Wärme. Monokline (R., Ann. d. Physik 106, 494) Krystalle; sehr zerfließlich (T., v. G.). Leicht löslich in Wasser (R.). Kryoskopisches Verhalten: T., v. G., Z. a. Ch. 38, 99; Grossmann, v. d. Forst, Z. a. Ch. 43, 107. Diffusionsvermögen: Rüdorff, B. 21, 10, 3048. Leitfähigkeit: G., v. d. F., Z. a. Ch. 43, 108; vgl. Kunschfert, Z. a. Ch. 41, 359. Die konz. Lösung wird durch Schwefel. Z. a. Ch. 43, 108; vgl. Kunschert, Z. a. Ch. 41, 359. Die konz. Lösung wird durch Schwefelwasserstoff nicht gefällt, die verdunnte teilweise zersetzt (T., v. G.; G., v. D. F.). Eine Auflösung dieses Salzes, bereitet durch Eintragen von überschüssigem Kaliumcyanid in erwärmte Kupfersulfatlösung, wird häufig bei der Darstellung von aromatischen Verbindungen zum Austausch der Diazogruppe gegen Cyan benutzt (Sandmeyersche Reaktion). Analytische Bestimmung durch Zersetzung mit Silbernitrat in der Hitze: Rose, Fr. 1, 201. Dies Salz scheint sich zu bilden, wenn Cuprisalzlösungen mit Kaliumeyanid bei Abwesenheit von Ammoniak sich zu bliden, weim Cuprisalziosungen mit Kanumcyania dei Adwessenient von Ammoniaa titriert werden (T., v. G., Z. a. Ch. 38, 96; vgl. auch Brearly, Jervis, Chem. N. 78, 177). • • • NH₄[Cu₂(CN)₃] + H₂O (Lallemand, C. r. 58, 751; 60, 1143; Treadwell, v. Girsewald, Z. a. Ch. 39, 89; Grossmann, v. d. Forst, Z. a. Ch. 43, 97; vgl. Dufau, C. r. 36, 1102). Farblose Krystalle, die durch Wasser zersetzt werden. Krystallographisches: T., v. G., Z. a. Ch. 39, 90. Bei 100° entweicht Wasser, bei 120° Ammoniumcyanid (T., v. G.). Säuren und Alkalien zersetzen. Gibt mit wäßr. Ammoniak $\mathrm{NH_4[Cu_2(CN)_3]} + \mathrm{NH_3}$, beim Erhitzen unter Luftabschluß $[\mathrm{Cu(CN)(NH_3)}]$ (T., v. G.). — $\mathrm{NH_4[Cu_2(CN)_3]} + \mathrm{NH_3}$ (Treadwell, v. Girsewald, Z. a. Ch. 39, 90). Weißes Krystallmehl. Wenig beständig. — $\mathrm{NH_4[Cu_2(CN)_3]} + 3\,\mathrm{NH_3}$ (Fleurent, C. r. 113, 1046). Farblose Blätter. Konnte von Treadwell, v. Girse-+3NH₃ (Fleurent, C. r. 113, 1046). Farblose Blätter. Konnte von Treadwell, v. Girsewald (Z. a. Ch. 39, 90) nicht erhalten werden. — Li [Cu₂(CN)₃] + 3H₂O (Grossmann, v. d. Forst, Z. a. Ch. 43, 97). Prismatische Nadeln. Wird durch Wasser allmählich zersetzt. — Na [Cu₂(CN)₃] + 2H₂O (Grossmann, v. d. Forst, Z. a. Ch. 43, 96). Farblose Tafeln. — K[Cu₂(CN)₃] + H₂O (Schiff, Bechi, A. 138, 35; Itzig, B. 35, 107; Treadwell, v. Girsewald, Z. a. Ch. 38, 93; Grossmann, v. d. Forst, Z. a. Ch. 43, 95). Darst.: Durch Kochen von Cuprorhodanid (Itz.) oder -jodid (G., v. d. F.) mit ca. 10% iger Kaliumcyanidlösung. Farblose Schuppen. Krystallographisches: S., B., A. 138, 35; Beckircch, B. 35, 108. 100 ccm Wasser von 15% lösen 0,0594 g (T., v. G.). Verliert bei 130% alles Wasser und zersetzt sich bei stärkerem Erhitzen unter Abscheidung von Kupfer (Itz.; vgl. S., B.). Wird von verdünnten Säuren unter Abscheidung von Chuprocyanid zersetzt (S., B.; Itz.; T., v. G.) zersetzt sich bei starkerem Ernitzen unter Abscheidung von Kupier [172.; vgl. S., B.]. Wird von verdünnten Säuren unter Abscheidung von Cuprocyanid zersetzt (S., B.; I7z.; T., v. G.) und liefert mit Ammoniak violettes Cupricuprocyan-Ammoniak (S., B.; I7z.). — K[Cu₂ (CN)₃] + NH₃ (Treadwell, v. Girsewald, Z.a.Ch. 39, 88). Nur auf trocknem Wege, durch Leiten von Ammoniakgas über K[Cu₂(CN)₃] + H₂O, dargestellt. Wird von T., v. G. als K[Cu₂(CN)₃(NH₃)] formuliert. — Cu¹¹[Cu₂(CN)₃] + H₂O (Dufau, C. r. 36, 1100; Lallemand, C. r. 58, 751). Olivengelb; amorph. Sehr unbeständig. — [Cu¹¹(NH₃)₂][Cu₂(CN)₃]₃ (braunes Cupricuprocyan-Ammoniak) (Treadwell, v. Girsewald, Z.a.Ch. 39, 91; vgl. Hilkenkamp, A. 97, 220, 221). Braunes amorphes Pulver. Unlöslich in Wasser, Alkohol, Äther; löslich in wäßr. Ammoniak. Wird durch siedende Säuren und Alkalien zersetzt. — [Cu^u(NH₈)₄][Cu₂(CN)₅]₂ (violettes Cupricuprocyan-Ammoniak von Treadwell und v. Girsewald) (T., v. G., Z. a. Ch. 39, 92; vgl.: Mills, Z. 1862, 546; Lallemand, C. r. 58, 751; 60, 1143; Schiff, Bechi, C. r. 60, 33; A. 138, 24, 30; Fleurent, C. r. 113, 1046). Violette Blättchen. Krystallographisches: T., v. G., Z. a. Ch. 39, 94. Löslich in konz. Ammoniak zu einer tiefblauen Flüssigkeit, die das "blaue Cupricuprocyan-ammoniak" [Cu^u(NH₃)₄][Cu(CN)₂]₂ ausscheidet. Wird durch siedende Säuren und Alkalien zersetzt. • • • • K₂[Cu₃(CN)₅] (Rammelsberg, Ann. d. Physik 73, 117; vgl. Itzig, B. 35, 106). Weißes Krystallpulver. Nach Itzig aufzufassen als KCN + 3 K[Cu₂(CN)₃]. — Rb₂[Cu₃(CN)₅] (Grossmann, v. d. Forst, Z. a. Ch. 43, 98). Oktaederartige Blättchen. Wird durch Wasser zersetzt. — Cs₂[Cu₃(CN)₅] (Grossmann, v. d. Forst, Z. a. Ch. 43, 99). Nadeln, die durch Wasser zersetzt werden. Schmilzt beim Erhitzen im Krystallwasser. • •

Cu(CN)₂ + aq (Cupricyanid) (Lallemand, C. r. 58, 750; vgl.: Bong, Bl. [2] 23, Cupri 231; Jacquemin, Bl. [2] 43, 557; Varet, C. r. 106, 1082; Löb, Z. El. Ch. 12, 88). Grün; amorph. Unlöslich in Methylacetat (Naumann, B. 42, 3790); sehr wenig löslich in Pyridin (Naumann, B. 37, 4609). Entwickelt schon unterhalb 100° Cyan und hinterläßt weißes Cuprocyanid. — Cd₂Cu(CN)₈ (Schüler, A. 87, 52). B. Man läßt eine Lösung von Cadmiumund Cuprihydroxyd in Cyanwasserstoff freiwillig verdunsten. Farblose Prismen, welche bei 100° an Gewicht verlieren und zu einem feinen Mehl zerfallen. — Komplexe Cupricuprocyan-Verbindungen s. S. 46, 47.

AgCN (Silbereyanid) (identisch mit Ag[Ag(CN]₂] (S. 48)?, s. Bodlander, Ebber. 119 Lein, Z. a. Ch. 39, 226). Fällt beim Versetzen von währ. Silbersalzlösungen mit Alkalicyanid als weißer voluminöser Niederschlag, der sich in überschüssigem Alkalicyanid auflöst (vgl. Handen, Fresenius, A. 43, 136), durch Säuren aber wieder gefällt wird (vgl.: H., F.; J. Wagner, C. 1903 II, 827). Zur Bildung vgl. auch: Berthelot, C. r. 89, 63; A. ch. [5] 18, 378; Bl. [2] 33, 2; Blonam, Chem. N. 48, 16. Man erhält das Salz auch in Krystalltafeln, wenn man zu einer heißen Ammoniumcyanidlösung verdünnte Silbernitratlösung fügt (Redenbagdher, Liebig, A. 38, 129), oder in feinen Nadeln, wenn man den Niederschlag mit Natrium- oder Kaliumcarbonatlösung kocht (Blonam, Chem. N. 50, 155).

— Ist triboluminescent (Gebrez, A. ch. [8] 15, 540). D: 3,943 (Gibereke, J. 1860, 17), 3,988 (H. Schröder, B. 13, 1074). 1 Liter Wasser von 17,5° löst 0,043 mg (Morgan, Ph. Ch. 17, 533), von 20° 0,22 mg (Böttger, Ph. Ch. 46, 559, 603). Molekulares Lösungsvolum: Traube, Z. a. Ch. 8, 74. Löst sich in verdünnter Blausäure unter Bildung von Silbereyanwasserstöft (vgl. Euler, B. 36, 1860). Leicht löslich in währ. Ammoniak (vgl. Long, G. 13, 87); etwas löslich in flüssigem Ammoniak (Franklin, Kraus, Am. 20, 829). Eine kolloidale Lösung von Silbereyanid entstehlt, wenn man 1/10 - Silbernitratlösung zu überschüssiger 1/10 - Kaliumcyanidlösung fügt (Lottermoser, J. pr. [2] 72, 44). Leitfähigkeit in flüssigem Ammoniak: Franklin, Kraus, Am. Soc. 23, 290; 27, 197; Franklin, Ph. Ch. 69, 292; Leitfähigkeit in Pyridin: Lincoln, Z. El. Ch. 6, 384. Bildungswärme: Berthelot, A. ch. [5] 29, 241, 277; C. r. 94, 817; vgl. C. r. 91, 82. — Beim Erhitzen entweicht nur die Hälfte des Cyans gasförmig, während der Rest als Paracyan zurückbleibt (Rammelsberg, A. 68, 298; Ann. 4. Physik 73, 81; vgl.: Liebig, A. 38, 21; Redtenberg, Liebig, A. 38, 129; Thallow, J. pr. [1] 31, 220). Wird beim Erhitzen mit Wasser im Einschlußrohr zu metallischem Silber erdeuziert (Marsh, Strutther, C.

59, 17. Gleichgewicht zwischen Silbercyanid und Kaliumchlorid: Lucas, Z. a. Ch. 41, 194. Einw. von Kupfersalzen: Vabert, A. ch. [7] 8, 273. Einw. von Alkyljodiden: Lieke, A. 112, 317; Nef, A. 270, 329; 287, 269; Hantsch, Bauer, B. 38, 1007; Guillemard, C. r. 144, 327; Bl. [4] 1, 531; A. ch. [8] 14, 368; vgl. Emil Meyer, J. pr. [1] 68, 285. Verbindet sich in absol.-alkoh. Lösung mit überschüssigen Alkylisocyaniden zu den Argentoalkylisonitrilen AgCN + R·N:C (G., A. ch. [8] 14, 421). Bildet mit Phenylisonitril 2 AgCN + C₈H₅. N:C (K. A. HOFMANN, BUGGE, B. 40, 1777; vgl. A. W. HOFMANN, A. 144, 118). Einw. von chlorameisensaurem Äthyl: N., A. 287, 307. Einw. von Pikrinsäure: Varet, C. r. 112,

341; A. ch. [7] 8, 268, 269. — Trennung von Chlorsilber: PLIMMER, Soc. 85, 12.
AgCN + NH₂ (Liebic, Redtenbacher, A. 38, 129; Weith, Z. 1869, 380; vgl. auch
Peters, B. 41, 3186). Tafeln, an der Luft leicht Ammoniak verlierend. Bei — 10° in Ammoniak ERIERS, D. 41, 5150). Tatem, an der Lutt leient Ammoniak verherend. Bei — 10° in Ammoniak sehr leicht löslich (Joannis, Ceoizier, C.r. 118, 1149). Über den Lösungszustand vgl. Lucas, Z. a. Ch. 41, 194, 202. — AgCN + 2AgNO₂ (Wöhler, Ann. d. Physik 1, 234; Bloxam, Chem. N. 48, 154; 50, 155; Hellwig, Z. a. Ch. 25, 177). Weiße Nadeln, die sich beim Eintragen in Wasser mit einer Schicht Silbercyanid überziehen (H.). Unlöslich in Alkohol (H.). Wird bei ca. 100° braun und verpufft bei höherer Temperatur.

→ H[Ag(CN)₂] (Silbercyanwasserstoff) (EULER, B. 36, 1859). Nadelförmige, parallel zur Längsrichtung auslöschende Krystalle. In Lösung stark sauer. — Die Verbindungen der Carbylamine mit Silbercyanid können als Ester des Silbercyanwasserstoffs aufgefaßt werden Caroyiamine mit Sidercyanid konnen als Ester des Sidercyanwasserstoffs aufgelaßt werden (Wagner, C. 1903 II, 827). — Na [Ag (CN)₂] (Baup, A. ch. [3] 53, 467). Blätter. Löslich in 5 Tln. Wasser und 24 Tln. 85% algem Alkohol von 20%. — K [Ag (CN)₂] (Rammelsberg, Ann. d. Physik 38, 372; Boutlher, A. ch. [3] 34, 153; Baup, A. ch. [3] 53, 464; vgl.: Haidler, Fresenius, A. 43, 136; Bagration, J. pr. [1] 31, 370). Trigonal rhomboedrisch (Fock, Z. Kr. 7, 62; vgl. R.). Löslich in 4 Tln. Wasser und 25 Tln. 85% igem Alkohol von 20% (Baup; vgl. Glassford, Napier, Berzelius' Jahresberichte 25, 294). Über die Gefrierpunkte von Lösungen vgl. Leblanc, Noyes, Ph. Ch. 6, 397; über den Lösungszustand vgl.: Rüdorff. B. 21, 10, 3048; Bodländer, Eberlein, Z. a. Ch. 39, 222. Bildungswärme: Berthelot, C. r. 94, 817; A. ch. [5] 29, 277; vgl. Pissarshewski, Schellapin, C. 1909 II, 1960. Molekulares Lösungsvolum: Traube, Z. a. Ch. 8, 20, 74. Leitfähigkeit: Walden, Z. a. Ch. 23, 375; Eucken, Ph. Ch. 64, 562; vgl. Reichinstein, Z. El. Ch. 15, 734. Bleibt im Sonnenlicht unverändert (Baup; vgl. Gl., Na.). Wird durch Mineralsäuren zersetzt (Gl., Na.). Gleichgewicht zwischen Silbercyanid und Kaliumchlorid: Lucas, Z. a. Ch. 41, 194. Über die Einw. von Schwefelwasserstoff und Alkalisulfiden vgl. Berffelot, C. r. 128, 706. Einw. verschiedener Alkylierungsmittel: Guillemard, C. r. 144, 327; Bl. [4] 1, 532; A. ch. [8] 14, 385. Jodometrische Bestimmung: Gerdy, C. r. 16, 26. — K₈Na[Ag(CN)₂]₄ (Baup, A. ch. [3] 58, 463, 465; vgl.: Glassford, Napher, Berzelius Jahresberichte 25, 295; Bouilhert, A. ch. [3] 58, 463, 465; vgl.: Glassford, Napher, Berzelius Jahresberichte 25, 296; Bouilhert, A. ch. [3] 58, 463, 465; vgl.: Glassford, Napher, Berzelius Jahresberichte 25, 296; Bouilhert, A. ch. [3] 58, 463, 465; vgl.: Glassford, Napher, Berzelius Jahresberichte 25, 296; Bouilhert, A. ch. [3] 58, 463, 465; vgl.: Glassford, Napher, Berzelius Jahresberichte 25, 296; Bouilhert, A. ch. [3] 58, 463, 465; vgl.: Glassford, Napher, Berzelius Jahresberichte 25, 296; Bouilhert, A. ch. [3] 58, 463, 465; vgl.: Glassford, Napher, Berzelius Jahresberichte 25, 296; Bouilhert, A. ch. [3] 58, 463, 465; vgl.: Glassford, Napher, Berzelius Jahresberichte 25, 296; Bouilhert, A. ch. [4] 58, 463; vgl.: Glassford, Napher, Berzelius Jahresberichte 25, 296; Bouilhert, A. ch. [4] 58, 463; vgl.: Glassford, Napher, Berzelius Jahresberichte 25, 296; Bouilhert, A. ch. [4] 58, 463; vgl.: Glassford, Napher, Berzelius Jahresberichte 25, 296; Bouilhert, A. ch. [4] 58, 463; vgl.: Glassford, Napher, Berzelius Jahresberichte 25, 296; Bouilhert, A. ch. [4] 58, 463; vgl.: Glassford, Napher, Berzelius Jahresberichte 25, 296; Bouilhert, A. ch. [4] 58, 463; vgl.: Glassford, Napher, Berzelius Jahresberichte 25, 296; Bouilhert, A. ch. [4] 58, 463; vgl.: Glassford, Napher, Berzelius Jahresberichte 25, 296; Bouilhert, A. ch. [4] 58, 463; vgl.: Glassford, Napher, Berzelius Jahresberichte 25, 296; Bouilhert, A. ch. [4] 58, 463; vgl.: Glassford, Napher, Berzelius Jahresberichte 25, 296; Bouilhert, A. ch. [4] 58, 463; vgl.: Glassford, Napher, Berzelius Jahresberichte 25, 296; Bouilhert, A. ch. [4] 58, 463; vgl.: Glassford, Napher, Berzelius Jahresberichte 25, 296; Bouilhert, A. ch. [4] 58, 463; vgl.: Glas A. ch. [3] 34, 153). Prismen. Löslich in 4,4 Tln. Wasser von 15° und 22 Tln. 85°/0 igem Alkohol von 17°. — Bariumsilbergyanid. Molekulares Lösungsvolum: Traube, Z. a. Ch. 8, 21. — Ag[Ag(CN)₂] (identisch mit gewöhnlichem Silbercyanid (S. 47) (2), vgl. Bodländer, Eberlein, Z. a. Ch. 39, 226). B. Aus Kaliumsilbercyanid und Silbernitrat (Glassford, Napier, Berzelius' Jahresberichte 25, 294; J. Wagner, C. 1903 II, 827). 1 Liter Wasser von 20° löst 0,40 mg (Böttger, Ph. Ch. 46, 558, 603), von 25° 0,00227 mg (Lucas, Z. a. Ch. 41, 196). Leitfähigkeit in Wasser: B., Ph. Ch. 46, 558, 602; vgl. W.; in Ammoniak: L., Z. a. Ch. 41, 199. Wird im Sonnenlicht und oberhalb 125° braun (GL., NA.). Einw. von Mineralsäuren, Natriumdithionat und gelbem Blutlaugensalz: GL., NA. — TI[Ag(CN)₂] (Fronmüller, B. 11, 91). Krystallinisch. 100 Tle. Wasser lösen bei 0° 4,7 Tle., bei 16° 7,4 Tle.; die Lösung reagiert alkalisch und ist ziemlich beständig.

AuCN (Aurocyanid) (Himly, A. 42, 158; Jewbeinow, J. pr. [1] 32, 244, 245; vgl. Auro HAIDLEN, FRESENIUS, A. 43, 136). B. Durch Fällen einer wäßr. Kaliumaurocyanidlösung mit Säuren. Gelbes Krystallpulver. Unlöslich in Wasser, Alkohol und Äther (H.). Leitfähigkeit in flüssigem Ammoniak: Franklin, Kraus, Am. Soc. 27, 197. Zerfällt beim Glühen in Gold und Cyan (H.). Wird von Säuren nicht angegriffen, wohl aber von Alkalien (H.; J., J. pr. [1] 32, 249).

• Aurocyanwasserstoff ist nur in Lösung existenzfähig (Lindbom, Bl. [2] 29, 422). — NH₄[Au (CN)₂] (Himly, A. 42, 342; L., Bl. [2] 29, 418). Farblose Kryställchen. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, sehr wenig in Ather (H.). — Na [Au (CN)₂] (L., Bl. [2] 29, 417). Schuppen. Schwer löslich in kaltem Wasser und Alkohol. Molekulares Lösungsvolum: TRAUEE, Z. a. Ch. 8, 21. Passivität des Goldes in Natriumcyanidlösungen: Coehn, Jacobsen, Z.a. Ch. 55, 345, 347. Zersetzt sich bei ca. 200°. Vereinigt sich mit Jod zu einem braunen schuppigen Salz, das einen großen Teil des Jods beim Trocknen verliert. — K[Au(CN)2]. B. Durch Lösen von Knallgold (Himly, A. 42, 160), Aurochlorid (Haidlen, Fresenius, A. 48, 136) oder fein verteiltem, metallischem Gold (L., Bl. [2] 29, 416; vgl. BAGRATION, J. pr. [1] 31,

367) in Kaliumcyanidlösungen. Auf seiner Bildung (bezw. der Bildung des entsprechenden Natriumsalzes) beruht die Goldextraktion nach dem Arthur-Forrest-Verfahren (vgl.: Mac Laurin, Soc. 63, 724; 67, 199; Knoertzer, Bl. [3] 9, 535; Goydder, C. 1896 II, 324; Loevy, C. 1896 II, 325; Bock, C. 1896 II, 520; Bodländer, Z. Ang. 9, 583]. Farblose Krystalle. Löslich in 7 Tln. kaltem und ½ Tl. siedendem Wasser (Himly; vgl. Jewreinow, J. pr. [1] 32, 249); sehr wenig löslich in Alkohol und Äther (Himly). Molekulares Lösungsvolum: Traube, Z. a. Ch. 8, 20. Passivität des Goldes in Kaliumcyanidlösungen: Coehn, Jacobsen, Z. a. Ch. 55, 335. Luft- (Himly; Je., J. pr. [1] 32, 243) und lichtbeständig (Je., J. pr. [1] 32, 243). Chlor zersetzt die wäßr. Lösung unter Abscheidung von Aurocyanid (Blomstrand, J. pr. [2] 3, 213; Lindbom, Bl. [2] 29, 417; Brom gibt Kaliumauridibromocyanid K[Au(CN), Br.] + 3H₂O (L., Bl. [2] 29, 417; vgl. B., J. pr. [2] 3, 213) und Jod Kaliumauridijodocyanid K[Au(CN), L.] + H₂O (B., J. pr. [2] 3, 213, 214; L., Bl. [2] 29, 417; vgl. Gerdy, C. r. 16, 26; J. pr. [1] 29, 181). Säuren (H., F., A. 43, 136; Je., J. pr. 32, 243, 246; L., Bl. [2] 29, 416) und Mercurichlorid (Himly; vgl. L., Bl. [2] 29, 416) fällen Aurocyanid. Wird zur galvanischen Vergoldung von Metallen benutzt (Ba., J. pr. [1] 31, 367; Je., J. pr. [1] 32, 242, 248; vgl.: von Leuchtenberg, J. pr. [1] 36, 363; Elsner, J. pr. [1] 37, 448; C., Ja., Z. a. Ch. 55, 323); Wiedergewinnung des Goldes aus aufgebrauchten Galvanisierungsflüssigkeiten: Böttger, J. pr. [1] 36, 317; E., J. pr. [1] 37, 447. — Ca [Au(CN), 2], + 3H₂O (Lindbom, Bl. [2] 29, 419). Krystallinisch. — Ba [Au (CN), 2], + 2H₂O (Lindbom, Bl. [2] 29, 418). Weiße Schuppen. Schwer löslich in kaltem Wasser und Alkohol. Verliert bei 100° sein Wasser. — Zn [Au (CN), 2], (Lindbom, Bl. [2] 29, 420). Kleine weiße Schuppen. — Silberaurocyanid (?) (Himly, A. 42, 162). Weißer käsiger Niederschlag. Nicht völlig löslich in Wasser. — Co [Au (CN), 2], (Lindbom, Bl. [2] 29, 421). Weißer Niederschlag. Unlösl

• H[Au(CN)₄] + 1^{1} ₂H₂O (Auricyanwasserstoff) (H1MLY, A. 42, 337). B. Aus Auri Kaliumauricyanid durch Silicofluorwasserstoffsäure oder aus Silberauricyanid durch Salzsäure. Farblose Blätter oder Tafeln. F: 50°. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther. Entwickelt beim Erhitzen Cyanwasserstoff und Cyan und hinterläßt Goldcarbid; dampft man die wäßr. Lösung ein oder fällt man sie mit Mercuronitrat oder Mercurioxyd, so entsteht Aurocyanid. HIMLY hat nur das Gold analytisch bestimmt und auf Grund dieser einen Analyse die Zusammensetzung Au(CN)₃ + 3H₂O angegeben; da aber seine Analyse auch für die oben angegebene Formel stimmt, so ist diese wegen der Bildungsweise und Eigenschaften der Verbindung vorzuziehen (vgl. Gmel.-Kraut, 7. Aufl., Bd. V, Abt. 2 [Heidelberg 1914], S. 287). — NH₄ [Au (CN)₄] + H₂O (Himly, A. 42, 343). Farblose Tafeln. Leicht löslich in Wasser und Alkohol; sehr wenig löslich in Äther. — K [Au (CN)₄] + 1½-H₂O (RAMMELS-BERG, Ann. d. Physik 42, 133; Himly, A. 42, 340; Lindbom, Bl. [2] 29, 416). Farblose Tafeln. Leicht löslich in heißem Wasser (L.); löslich in Alkohol (L.; vgl. H.). Verliert an der Lyet I Mol. Wasser und wird wildweiße der Best der Wasser entwicht art über 2009 der Luft 1 Mol. Wasser und wird milchweiß; der Rest des Wassers entweicht erst über 2000 (L.; vgl. R.; H.). Schmilzt bei dunkler Rotglut, wird aber erst bei viel höherer Temperatur zersetzt (L.; vgl. R.; H.). Chlor und Brom wirken bei gewöhnlicher Temperatur nicht ein, wohl aber Jod (L.; vgl. R.); Chlor zersetzt in der Wärme unter Bildung von Chlorcyan (R.). Einw. von Säuren: R. Silbernitrat fällt einen käsigen, in Ammoniak löslichen Niederschlag (H.); Mercuronitrat fällt einen gelblichen Niederschlag (H.), während Mercurichlorid keine Fällung hervorruft (H.; vgl. R.). — Silberauricyanid (?) (HIMLY, A. 42, 341). Käsiger Niederschlag. Löslich in Ammoniak. — Co[Au(CN)₄]₂ + 9H₂O (Lindbom, Bl. [2] 29, 421). Kleine, rötlichgelbe Krystalle. Schwer löslich in kaltem Wasser und Alkohol. Wird 421). Kleine, rothlengelne Krystalie. Schwer löslich in kaltem Wasser und Aikonol. With bei 150° wasserfrei und beginnt bei 310° sich zu zersetzen. $\bullet - \bullet K[Au(CN)_2Cl_2] + H_2O$ (Blomstrand, $J.\ pr.\ [2]\ 3,\ 213;\ Lindbom,\ Bl.\ [2]\ 29,\ 417). Fast farblose Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser (B.; L.) und Alkohol (B.). Verliert im Vakuum das Wasser und zersetzt sich bei <math>160^{\circ}$ (L.). $- Sr[Au(CN)_2Cl_2]_2 + 8H_2O$ (Lindbom, $Bl.\ [2]\ 29,\ 420$). Weiße Prismen. — Ba $[Au(CN)_2Cl_2]_2 + 8H_2O$ (Lindbom, $Bl.\ [2]\ 29,\ 419$). Prismen. Sehr leicht löslich in Wasser. Verliert im Vakuum nur die Hälfte Wasser. $- Zn[Au(CN)_2Cl_2]_2 + 7H_2O$ (Lindbom, $Bl.\ [2]\ 29,\ 421$). Weiße Prismen. Sehr leicht löslich in Wasser. $\bullet - \bullet$ Na $[Au(CN)\ Rr.1 + 2H\ O\ (Lindbom)\ Rl.\ [2]\ 29,\ 418$). Sehr leicht löslich in Wasser. Verliert $[\mathrm{Au}(\mathrm{CN})_2\mathrm{Br}_2] + 2\mathrm{H}_2\mathrm{O}$ (Lindbom, Bl. [2] 29, 418). Nehr leicht löslich in Wasser. Verliert bei 100° sein Wasser. — $\mathrm{K}[\mathrm{Au}(\mathrm{CN})_2\mathrm{Br}_2] + 3\mathrm{H}_2\mathrm{O}$ (Blomstrand, J. pr. [2] 3, 213; Lindbom, Bl. [2] 29, 417). Gelbe Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol (B.). Verliert im Vakuum das Wasser und zersetzt sich bei ca. 150° (L.). — Ca [Au(CN)₂Br₂]₂ + 10H₂O (Lindbom, Bl. [2] 29, 420). Gelbe Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser. — Sr $[Au(CN)_2Br_2]_2 + 7$ oder $10H_2O$ (Lindbom, Bl. [2] 29, 419). Gelbe Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol. Zersetzt sich schon unterhalb 100° . — Ba $[Au(CN)_2Br_2]_2 + 100$ 10H, O (LINDBOM, Bl. [2] 29, 418). Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol.

Verliert sowohl im Vakuum als auch beim Erhitzen auf 100° nur $^2/_3$ seines Wassers. — $Zn[Au(CN)_2Br_2]_2 + 8H_2O$ (Lindbom, Bl. [2] 29, 421). Gelbe Blättchen. Sehr leicht löslich in Wasser. Verliert bei 100° nur 7 Mol. Wasser, das 8. Mol. bei 120° . — $Cd[Au(CN)_2Br_2]_2 + 6H_2O$ (Lindbom, Bl. [2] 29, 420). Gelbbraune Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser. — $Co[Au(CN)_2Br_2]_2 + 9H_2O$ (Lindbom, Bl. [2] 29, 422). Braungelbe Prismen. Schwer löslich in Wasser; leichter in Alkohol. Verliert bei 100° sein Wasser und fängt bei 120° an sich zu zersetzen. \bullet \bullet — \bullet K [Au(CN)_2I_2] + H_2O (Blomstrand, J. pr. [2] 3, 213, 214; Lindbom, Bl. [2] 29, 417; vgl. Gerdy, J. pr. [1] 29, 181). Dunkelbraune Nadeln. Leicht löslich in heißem Wasser und Alkohol. Bei 90° entweicht Jod (L.; vgl. B.). — $Ca[Au(CN)_2I_2]_2 + 10H_2O$ (Lindbom, Bl. [2] 29, 420). Schwarze metallglänzende Schuppen. Sehr wenig löslich in Wasser. — Ba[Au(CN)_2I_2]_2 + 10H_2O (Blomstrand), J. pr. [2] 3, 214; Lindbom, Bl. [2] 29, 418). Braune Schuppen. Sehwer löslich in Wasser (B.). Verliert schon bei gewöhnlicher Temperatur Jod und bei 70° Jod und Wasser (L.). — $Co[Au(CN)_2I_2]_2 + 10H_2O$ (Lindbom, Bl. [2] 29, 422). Schwarzbraune Prismen. Im Vakuum entweicht Jod. \bullet

- TICN (Lamy, Crookes, J. 1862, 185; Kuhlmann, C. r. 55, 610; Lamy, C. r. 55, 870; A. ch. [3] 67, 407; Fronmüller, B. 6, 1178; vgl. Carstanjen, J. pr. [1] 102, 144). B. Man versetzt eine Thallohydroxydlösung mit überschüssigem Cyanwasserstoff, fällt mit Alkohol und äther und krystallisiert den amorphen Niederschlag aus heißem Wasser um (F.). Stark nach Cyanwasserstoff riechende Krystalle. 100 Tle. Wasser von 28,5° lösen 16,8 Tle.; die Lösung reagiert alkalisch und wird schon durch Kohlensäure zersetzt (F.). Verbindet sich leicht mit Schwefel unter Bildung von Thallorhodanid (F., B. 11, 91). Zersetzt sich in der Schmelze unter Abscheidung von Thallium. Tl₂[Zn(CN)₄] s. S. 44 Z. 35 v. oben. Tl[Ag(CN)₂] s. S. 48 Z. 18 v. unten. Tl¹Tl^m(CN)₄ (F., B. 11, 93). B. Durch Sättigen von Thallihydroxyd mit HCN. Farblose Krystalle. Krystallographisches: Moesta, B. 11, 94. 100 Tle. Wasser lösen bei 0° 9,7 Tle., bei 12° 15,3 Tle., bei 30° 27,3 Tle.; die Lösung reagiert neutral und zersetzt sich bei längerem Erhitzen. Wird von verdünnten Säuren leicht zersetzt. Kalilauge und Quecksiberoxyd fällen Thallihydroxyd, Kaliumjodid und Schwefelwasserstoff dagegen Thallosalze: TlI bezw. Tl₂S und TlCNS. Gibt mit Silbernitrat kein Doppelsalz, sondern nur einen Niederschlag von Silbercyanid. Schmilzt bei 125—130° unter stürmischer Entwicklung von Cyan.
- La (CN)₃ (Frenchs, Smith, A. 191, 365). Gelatinöser Niederschlag.
- Pb (CN)₂. Verhalten gegen Magnesium beim Glühen: EIDMANN, J. pr. [2] 59, 14. 2 Pb (CN)₂ + PbCl₂ (Thorp, Am. 10, 231). Unlösliches Pulver. Pb(CN)₂ + 2 PbO + H₂O (ERLENMEYER, J. pr. [1] 48, 358; JOANNIS, A. ch. [5] 26, 504; vgl. Kugler, A. 66, 63). B. Bei der Behandlung von Bleiacetat mit Ammonium- oder Kaliumcyanid (E.; J.). Bei längerer Einw. von überschüssigem Cyanwasserstoff auf Bleioxyd (J.). Gelblichweißes Pulver (E.); sehr unbeständig. Unlöslich in Wasser. Bildungswärme: J.
 - K₄V(CN)₆ + 3 H₂O (Petersen, B. 36, 1911; Z. a. Ch. 38, 345). B. Durch Reduktion einer stark essigsauren Lösung von Vanadiacetat mit Kaliumamalgam, Zufügen von Kaliumeyanid und Fällen mit Alkohol. Braungelbe Krystalle; wahrscheinlich tetragonal. Sehr leicht löslich in Wasser; schwer in Alkohol. Sehr leicht oxydierbar. K₃V(CN)₆ (LOCKE, EDWARDS, Am. 20, 601; vgl. Petersen, Z. a. Ch. 38, 345). Rote, scheinbar rhombische Krystalle. Leicht löslich in Wasser; unlöslich in Alkohol; die wäßr. Lösung ist unbeständig. K₄V₂O₇ + 4 KCN + 14 H₂O (Petersen, Z. a. Ch. 38, 343). Weiße prismatische Krystalle.
- Cr K₄Cr(CN)₆ (Kaliumchromocyanid) (Descamps, A. ch. [5] 24, 197; Christensen, J. pr. [2] 31, 170). B. Aus einer eisgekühlten wäßr. Lösung von Chromoacetat und Kaliumcyanid bei Luftabschluß. Blaue Krystalle. Löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol (D.). Das feste Salz und seine Lösung sind an der Luft äußerst unbeständig.

Chromicyanwasserstoff konnte nicht in festem Zustande erhalten werden (Kaiser, A. Spl. 3, 170). — \bullet (NH₄)₃[Cr(CN)₆] (Kaiser, A. Spl. 3, 170). B. Aus dem basischen

Bleichromicyanid und Ammoniumcarbonat. — K_3 [Cr (CN)₆] (Stridsberg, J. 1864, 304; Kaiser, A. Spl. 3, 163; Christensen, J. pr. [2] 31, 165; van Dyke Cruser, Miller, Am. Soc. 28, 1133. Vgl.: Haidlen, Fresenius, A. 43, 137; Moissan, C. r. 93, 1079; A. ch. [6] 4, 136; MULLER, Bl. [3] 29, 29). B. Bei längerem Digerieren wäßr. Chromisalzlösung mit Kalium-cyanid. Gelb. Monoklin prismatisch (Duffer, C. 1901 II, 177). 100 Tle. Wasser von gewöhnlicher Temperatur lösen 30,9 Tle. (K.). Die wäßr. Lösung ist gegen Alkalien beständig, wird jedoch bereits durch verdünnte Säure zersetzt (K.). Leitfähigkeit: WALDEN, Ph. Ch. 2, 76. Zersetzt sich erst bei ca. 159° (V. D. C., M.). Einw. von Kohlenoxyd beim Erhitzen unter Druck: MULLER. — $Zn_3[Cr(CN)_6]_2$ (VAN DYKE CRUSER, MILLER, Am.Soc. 28, 1148; vgl. Kaiser, A.Spl. 3, 169). Weißer, beim Trocknen blaugrau werdender Am. Soc. 28, 1148; vgl. Kaiser, A. Spl. 3, 169). Weißer, beim Trocknen blaugrau werdender Niederschlag. Färbt sich bei Zusatz konz. Säure rot (K.). — Cd₃ [Cr (CN)₆]₂ (Van Dyke Cruser, Miller, Am. Soc. 28, 1136). Weißer Niederschlag. — Cu₃ [Cr (CN)₆] (Van Dyke Cruser, Miller, Am. Soc. 28, 1138). Orangegelber Niederschlag. — Cu₃ [Cr (CN)₆]₂ (Kaiser, A. Spl. 3, 166; van Dyke Cruser, Miller, Am. Soc. 28, 1139). Blauer, beim Stehen grün werdender Niederschlag. — Ag₃ [Cr (CN)₆] (Kaiser, A. Spl. 3, 167; van Dyke Cruser, Miller, Am. Soc. 28, 1146). Voluminöser orangegelber Niederschlag. — Tl₃ [Cr (CN)₆] (Th. Fischer, Benzian, Ch. Z. 26, 50). B. Durch Kochen von basischem Chromibleicyanid mit einer zur vollständigen Umsetzung unzureichenden Menge Thallosulfat. Hellgelbe Krystalle. Leicht löslich in Wasser. — TlK₂ [Cr (CN)₆] (Th. F., B., Ch. Z. 26, 50). B. Durch Schütteln von Thallocyanid mit einer konz. wäßr. Lösung von Thallochromicyanid und Konzentrieren im Vaknum. Hellgelbe Krystalle, isomorph dem Kalüumchromicyanid und Konzentrieren im Vakuum. Hellgelbe Krystalle, isomorph dem Kalium-chromicyanid. — CrPb₂(OH)(CN)₆ (Kaiser, A. Spl. 3, 168). B. Durch Fällen des Kalium-chromicyanides mit einer ammoniakalischen Bleiacetatlösung. — [Cr(NH₃)₆(H₂O)][Cr(CN)₆] + 1H₂O (Christensen, J. pr. [2] 23, 52; vgl. Jörgensen, J. pr. [2] 31, 92)₅ B. Durch Fällung einer wäßr. Lösung von Aquopentamminchromichlorid mit Kaliunchromicyanid. Chamoisfarbene Krystalle von augitischer Gestalt. Sehr wenig löslich in Wasser. — [Cr (NH₃)₆] [Cr(CN)₆] (J., J. pr. [2] 30, 31). B. Aus Chromhexamminnitrat und Kaliumchromicyanid. Lange orangegelbe Nadeln. — Mn₃ [Cr(CN)₆]₂ (v. D. Cr., Mi., Am. Soc. 28, 1142; vgl. Kaiser, A. Spl. 3, 170). Grünlichweißer Niederschlag, der beim Trocknen braungelb wird. Krystallinisch (K.). — Co₃ [Cr (CN)₆]₂ (v. D. Cr., Mi., Am. Soc. 28, 1137). Hellrosafarbiger Niederschlag; nach dem Trocknen gelbbraun. Schr wenig löslich in Säuren. — [Co (NH₃)₄Cl₂]₈ [Cr(CN)₆] (Werner, Klein, Z. a. Ch. 14, 40). Dunkelgrün; krystallinisch. Im trocknen Zustande sehr beständig. — [Co(NH₃)₅(H₂O)][Cr(CN)₆] + ½H₂O (Christensen, J. pr. [2] 23, 52). Krystallinisch; von augitischer Gestalt. — [Co(NH₃)₅][Cr(CN)₆] (Braun, A. 125, CR) 183; Pfeiffer, Haimann, A. 346, 73). Orangefarbige Nadeln. Unlöslich in Wasser (P., H.). — Ni₈ [Cr(CN)₆]₂ (v. D. Cr., Mr., Am. Soc. 28, 1144; vgl. Kaiser, A. Spl. 3, 170). Hellgrüner Niederschlag. Leicht löslich in überschüssigem Kaliumcyanid und Ammoniak Heigruner Mederschag. Leicht lösten in überschussigem Kahumcyanid und Ammoniak (vgl. K.). — Über Mercurochromicyanid vgl.: Kaiser, A. Spl. 3, 169; van Dyke Cruser, Miller, Am. Soc. 28, 1144. — Über Mercurichromicyanid vgl.: Kaiser, A. Spl. 3, 168; van Dyke Cruser, Miller, Am. Soc. 28, 1151. — Fe₃[Cr(CN)₀]₂ + 20(?) H₂O (Kaiser, A. Spl. 3, 169; van Dyke Cruser, Miller, Am. Soc. 28, 1141). Roter Niederschlag, der beim Trocknen dunkelgrün wird. ● ●

K₃[CrO₄(CN)₃] (Wiede, B. 32, 379; vgl. Riesenfeld, B. 41, 3540, 3548). B. Aus Chromtetroxydammoniak und 3 Mol. Kaliumcyanid. Große dunkelrote Krystalle. Monoklin

K₃[CrO₄(CN)₃] (Wiede, B. 32, 379; vgl. Riesenfeld, B. 41, 3540, 3548). B. Aus Chromtetroxydammoniak und 3 Mol. Kaliumcyanid. Große dunkelrote Krystalle. Monoklin prismatisch (Ziengier, B. 32, 386). Leicht löslich in Wasser; die wäßr. Lösung ist in der Kälte längere Zeit haltbar. Explodiert durch Druck, Stoß, Reibung oder beim Erhitzen. Verdünnte Schwefelsäure setzt in der Kälte die Chromtetroxydcyanwasserstoffsäure in Freiheit, die von Äther mit violetter Farbe gelöst wird. — K₅ [CrO₄(CN)₂(CrO₄(CN)₃)] +5H₂O (Riesenfeld, B. 41, 3548). B. Aus Chrom:äure, Kaliumcyanid und Hydroperoxyd in der Kälte. Rotbraune hygroskopische Krystalle. Löslich in Wasser; die wäßr. Lösung reagiert alkalisch und gibt die Reaktion der Chromtetroxydderivate und des Cyanwasserstoffes. Leitfähigkeit: R. Zersetzt sich leicht in feuchtem Zustande. — K₁ [CrO₄(CN)₂(NH₃)] +5H₂O (Riesenfeld, B. 41, 3545). B. Aus Chromsäure, Kaliumcyanid, Hydroperoxyd und Ammoniak in der Kälte. Gelbbraune hygro opische Nadeln. Leicht löslich in Wasser und Ammoniak mit brauner Farbe; die wiedt. Lösung reagiert alkalisch und gibt die Reaktionen der Chromtetroxydderivate und des Cyanwasserstoffes. Leitfähigkeit: R. Zersetzt sich langsam, auch im verschlossenen Gefäß; explodiert bei raschem Erhitzen.

Mo₂S₃, 6KCN +5H₂O (v. d. Heide, Hofmann, Z. a. Ch. 12, 288). B. Durch Fällen **Mo** einer Lösung von Molybdändisulfid und Kaliumoyanid mit Alkohol. Grüne Nadeln. Schr leicht löslich in Wasser. — Mo₂SO(CN)₂, 4KCN + 4H₂O (v. d. Heide, Hofmann, Z. a. Ch. 12, 289). B. Beim Verdunsten einer Lösung von Molybdändisulfid und Kaliumoyanid im Vakuum. Rotbraume Nadeln. Leicht löslich in Wasser. — Mo₃S₄(CN)₃, 5KCN + 7H₂O (v. d. Heide, Hofmann, Z. a. Ch. 12, 291). B. Beim Stehenlassen von Mo₂SO(CN)₂, 4KCN + 4H₂O in der Mutterlauge. Schwarze Tafeln.

Na₄[Mo(OH)₄(CN)₄] + $12H_2O$ (Rosenheim, Garfunkel, Kohn, Z. a. Ch. 65, 174). Bildung analog der der Kaliumverbindung (s. u.). Violettrot. Hygroskopisch. Verliert bei 110° 12 Mol. Wasser. — K_4 [Mo(OH)₄(CN)₄] + 6 oder $8H_2O$ (v. d. Heide, Hofmann, Z. a. Ch. 12, 285; Rosenheim, Garfunkel, Kohn, Z. a. Ch. 65, 173. Vgl. auch: Péchard, C. r. 118, 804; Rosenheim, Koss, Z. a. Ch. 49, 155). B. Durch Behandeln reduzierter Molybdänverbindungen mit der entsprechenden Menge Kaliumcyanid erhält man blaue Lösungen, aus denen auf Zusatz von Kaliumhydroxyd das Salz ausfällt. Violettrote rhombische (Hutchinson, Z. a. Ch. 12, 286) Kryställehen. Leicht löslich in Wasser mit blauer Farbe; die Lösung scheidet bei längerem Stehen blaue Verbindungen von wechselnder Zusammensetzung aus. Verliert bei 110° 6 Mol. Wasser (R., G., K.). Das Molybdän ist vierwertig. — K_4 [Mo O_2 (CN)₄(H_2O)(NH $_2$ OH)] = K_4 [Mo OH_3 (ONH $_2$)(CN)₄] (v. d. Heide, Hofmann, Z. a. Ch. 12, 282; vgl. Rosenheim, Garfunkel, Kohn, Z. a. Ch. 65, 175). B. Beim Erwärmen von Kaliummolybdat, Kaliumcyanid und Hydroxylamin in alkalischer Lösung. Violette monokline Krystalle. Die rote wäßr. Lösung zeigt eine charakteristische Absorption im Grün.

● H₄[Mo'(CN)₈] + 6H₂O (ROSENHEIM, GABFUNKEL, KOHN, Z. a. Ch. 65, 167). B. Aus dem entsprechenden Kaliumsalz durch rauchende Salzsäure. Gelbe Nadeln; zersetzt sich im Vakuum. Leicht lößich in Wasser und Alkohol; die wäßt. Lösungen sind bei gewöhnlicher Temperatur beständig. In dieser Säure und ihren Derivaten mit demselben komplexen Anion [Mo(CN)₈]"" ist das Molybdän im Widerspruch mit der Formel fümfwertig. — K₄ [Mo' (CN)₈] + 2H₂O (CHILESOTTI, G. 34 II, 497; ROSENHEIM, Z. a. Ch. 54, 97; vgl. ROSENHEIM, KOSS, Z. a. Ch. 49, 153). B. Durch Behandeln reduzierter Molybdänverbindungen mit überschüssigem Kaliumcyanid (vgl. ROSENHEIM, GABFUNKEL, KOHN, Z. a. Ch. 65, 176). Gelbe, rhombisch bipyramidale (Bugge, Z. a. Ch. 54, 103) Krystalle. Sehr leicht lößich in Wasser. Die wäßt. Lösung ist gegen Alkalien und verdümnte Säure beständig (CH.; R.), wird aber im Sonnenlicht zersetzt (CH.). Leitfähigkeit: CH.; R. Die Wertigkeitsbestimmung mit Permanganat und ammoniakalischer Silbernitratlösung ergibt im Widerspruch mit der Formel die Anwesenheit fünfwertigen Molybdäns (R.; R., G., K., Z. a. Ch. 65, 169; vgl. R., K.). — Cd₂ [Mo'(CN)₈] + 8H₂O (ROSENHEIM, Z. a. Ch. 54, 101). Hellgelbe mikroskopische Nadeln. Unlöslich in Wasser. — [Cd (NH₃)₂]₂ [Mo' (CN)₈] + 2H₂O (ROSENHEIM, Z. a. Ch. 54, 102). Gelbe Nadeln. — [Cu (NH₃)₂]₂ [Mo' (CN)₈] (ROSENHEIM, GABFUNKEL, KOHN, Z. a. Ch. 65, 167). Gelbe Nadeln. — Tl₄ [Mo'(CN)₈] (ROSENHEIM, Z. a. Ch. 54, 101). Rotgelbe, monoklin prismatische (Bugge, Z. a. Ch. 54, 103) Krystalle. Sehr wenig löslich in Wasser. — Mn₂ [Mo'(CN)₈] + 8H₂O (ROSENHEIM, GABFUNKEL, KOHN, Z. a. Ch. 65, 166, 170). Hellgelbe Blättchen. — [Ni (NH₃)₄]₂ [Mo'(CN)₈] + 8H₂O (ROSENHEIM, GABFUNKEL, KOHN, Z. a. Ch. 65, 167). Graublaue Nadeln. ●

Mn (NH₄)(CN)₃ (Eaton, Fittig, A. 145, 170). B. Bei Zusatz einer Manganoacetat lösung zu einer wäßr. Ammoniumcyanidlösung. Grünlicher Niederschlag. Löslich in Ammoniumcyanidlösung. Zersetzt sich bei 100°. Die Salze dieses Typus haben wahrscheinlich die Zusammensetzung MnMellm(CN)₆] (vgl. Straus, Z. a. Ch. 9, 6). — MnNa(CN)₃ (E., F., A. 145, 168; Descamps, A. ch. [5] 24, 187). B. Fällt aus der wäßr. Lösung von Na₄[Mn(CN)₆] +8H₂O als grüner Niederschlag aus. — MnK(CN)₃ (E., F., A. 145, 158, 162; D., A. ch. [5] 24, 180, 181, 185). Grüner Niederschlag. Unlöslich in Wasser und Alkohol (D.), zersetzt sich damit. Leicht löslich in Kaliumcyanidlösung unter Komplexsalzbildung. Nur im trocknen Zustande haltbar, läßt sich ohne Zersetzung auf 100° erhitzen. — Mn₂Ca (CN)₆ (D., A. ch. [5] 24, 190). Grüner Niederschlag. Unlöslich in Wasser und Alkohol; leicht löslich in konz. Calciumcyanidlösung unter Komplexsalzbildung. Nur in trocknem Zustande beständig. — Mn₂Sr(CN)₆ (D., A. ch. [5] 24, 190). Grüne Verbindung. — Mn₂Ba (CN)₆ (D., A. ch. [5] 24, 188). Grünes Pulver. Leicht löslich in Bariumcyanidlösung. Nur im trocknen Zustande haltbar. ● ● ● Na₄[Mn(CN)₆] +8H₂O (Eaton, Fittig, A. 145, 167; vgl. Descamps, A. ch. [5] 24, 187). B. Aus Manganoacetat und überschüssigem Natriumcyanid in der Kälte. Amethystrote Krystalle, die leicht verwittern und blau werden. Leicht löslich in kaltem Wasser zu einer klaren, schwach gelben Lösung, welche allmählich einen blaugrünen Niederschlag von MnNa(CN)₃ absetzt (E., F.; D.); unlöslich in Alkohol (D.). Verliert bei 100° das ganze Krystallwaser. — K₄[Mn (CN)₆] + 3H₂O (E., F., A. 145, 159; D., A. ch. [5] 24, 179; Christensen, J. pr. [2] 31, 171; Straus, Z. a. Ch. 9, 6; vgl. Muller, Bl. [3] 29, 27). Blaue Krystalle, die sich an der Luft leicht verändern (D.; St.). Verhält sich zu kaltem Wasser wie das entsprechende Natriumsalz (E., F.); die wäßr. Lösung wird beim Kochen oxydiert. In Kaliumcyanidlösung löslich und daraus umkrystallisierbar (E., F.). Verlier

Zersetzung: v. Hayek, Z. a. Ch. 39, 241. Jod scheidet aus der wäßr. Lösung schon in der Kälte alles Mangan als dunkelbraunes Oxydhydrat ab: Trennung des Mangans vom Eisen (Beilstein, Jawein, B. 12, 1528). Einw. von Kohlenoxyd beim Erhitzen unter Druck: Muller. — $K_4[Mn(CN)_6] + 2KCl$ (D., A. ch. [5] 24, 187, 192). Kleine blaue Krystalle. Sehr leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol. Wird durch Wasser rasch zersetzt. — $Ca_2[Mn(CN)_6]$ (E., F., A. 145, 173; D., A. ch. [5] 24, 190, 192). Gleicht dem entsprechenden Bariumsalz. — $Sr_2[Mn(CN)_6]$ (D., A. ch. [5] 24, 189, 191). Gleicht dem entsprechenden Bariumsalz. — $Ba_2[Mn(CN)_6] + aq$ (E., F., A. 145, 171; D., A. ch. [5] 24, 188). Tiefblaue Krystalle. Löslich in Wasser; darin aber langsamer zersetzlich als die entsprechenden Alkalisalze. Verliert über konz. Schwefelsäure oder beim Erhitzen auf 100^0 das ganze Krystallwasser (E., F.). $\bullet \bullet$ — Manganoalkalicuprocyanide s. S. 46. — $Mn_3[Cr(CN)_6]_2$ s. S. 51 Z. 28 v. oben. — $Mn_2[Mo^v(CN)_8] + 8H_2O$ s. S. 52 Z. 28 v. unten.

• Na₃[Mn (CN)₆] + 2 und 4H₂O (EATON, FITTIC, A. 145, 168). Bildung analog der des entsprechenden Kaliumsalzes. Das 2-Hydrat krystallisiert in roten Prismen, das 4-Hydrat in fast schwarzen Oktaedern. — K₂[Mn (CN)₆] (Rammelsberg, Ann. d. Physik 42, 117; EATON, FITTIC, A. 145, 164; CHEISTENSEN, J. pr. [2] 31, 167; STRAUS, Z. a. Ch. 9, 7. Vgl. auch: Haidlen, Fresenius, A. 43, 132; Balard, C. r. 19, 910). B. Durch Stehenlassen von festem oder gelöstem K₄[Mn(CN)₆] + 3H₂O an der Luft, rascher durch Kochen oder Eindampfen der wäßr. Lösung (R.; E., F.). Durch doppelte Umsetzung mit KCN aus einem Manganisalz in der Wärme (Ch.; St.). Braunrote, monoklin prismatische (Tietze, C. 1892 II, 1082; vgl.: R.; Handl, J. 1859, 276) Krystalle. Leitfähigkeit: Walden, Z. a. Ch. 23, 375. Die wäßr. Lösung scheidet bei längerem Kochen alles Mangan als schwarzes Hydroxyd aus (E., F.). — Ca₃[Mn(CN)₆]₂ (E., F., A. 145, 173). Hellrote Krystallmasse. — Ba₃[Mn(CN)₆]₂ (E., F., A. 145, 172). Hellrote Krystallmasse. ● ●

Co(CN)₂ + 2H₂O (Wöhler; vgl. Gmel.-Kraut, Bd. V, Abt. 1, S. 283; Rammelsberg, Co Ann. d. Physik 42, 115;73, 112; Haidlen, Fresenus, A. 43, 133; Zwenger, A. 62, 166; Descamps, A. ch. [5] 15, 430; Bl. [2] 31, 51; Peters, B. 41, 3179). Gelbbrauner Niederschlag, Unlöslich in Wasser; leicht löslich in Ammoniak und Kaliumcyanidlösung. Unlöslich in Methylacetat (Naumann, B. 42, 3790). Verliert beim Erwärmen Wasser und wird blau (Z.; Rammelsberg, A. 64, 300; Ann. d. Physik 73, 113). Oxydiert sich leicht an der Luft; Verlauf der Autooxydation: Manchot, Z. a. Ch. 27, 397. Verhalten gegen Magnesium beim Glühen: Eidmann, J. pr. [2] 59, 14. Addition von Ammoniak: Schiff, Bechi, A. 138, 35; Peters, B. 41, 3179. — ♠ Ka[Co(CN)₆] (Kaliumkobaltocyanid) (Descamps, C. r. 67, 331; C. r. 87, 1039; Bl. [2] 31, 51; A. ch. [5] 24, 193; Rosenheim, Koppel, Z. a. Ch. 17, 67; Brochet, Petit, A. ch. [8] 3, 454. B. Aus Kobaltosalzen und Kaliumcyanid in der Kälte (D.; R., K.). Durch Reduktion von Kaliumkobalticyanid mit Natriumamalgam (D.). Rote zerfließliche Krystalle (D.) oder violette Blättchen (R., K.). Leicht löslich in Wasser mit tiefroter Farbe; unlöslich in Alkohol und Äther; die Lösung zerfällt beim Erwärmen unter Wasserstoffentwicklung in Kaliumkobalticyanid und Kaliumhydroxyd, noch rascher bei Zusatz von Kaliumcyanid (D.). Oxydiert sich an der Luft; Aufnahme von Sauerstoff: Manchot, Herzog, B. 33, 1742; vgl. Peters, Ph. Ch. 26, 217. Elektrolytische Zersetzung: v. Hayek, Z. a. Ch. 39, 241. — CoK₂[Co(CN)₆] (Descamps, C. r. 67, 332; A. ch. [5] 24, 194). B. Durch Versetzen einer konz. Lösung von Kobaltonitrat oder -chlorid mit einer stark alkalischen Kaliumcyanidlösung. Grünes Pulver. Unlöslich in Wasser; leicht löslich in Alkali- und Erdalkalilösungen unter Bildung tiefroter Lösungen. • • Kobaltocyanid + Kaliumcuprocyanid (Straus, Z. a. Ch. 9, 17). Entsteht in sechsseitigen Blättchen, neben denen immer blaßgelbes Kaliumkobalticyanid vorhanden ist. — Co [Au (CN)₂]₂ 29 s. S. 49 Z. 25 v. oben. — Co [Au (CN)₂]₂ + 9H₂O

● H_3 [Co₃(CN)_{II}] (Kobaltokobalticyanwasserstoffsäure) (Jackson, Comey, B. 29, 1022). Bildung, Aussehen und Eigenschaften wie bei $\mathrm{KH_2[Co_3(CN)_{II}]} + \mathrm{H_2O}$ (s. u.). — $\mathrm{KH_2}$ [Co₃(CN)_{II}] + $\mathrm{H_2O}$ (J., C., B. 29, 1020; Am. 19, 271). B. Durch längeres Kochen einer wäßrigen Kaliumkobalticyanidlösung mit konz. Salpetersäure als dunkelrote, gelatinöse Masse. Wird beim Trocknen im Vakuum grün, nimmt aber leicht wieder unter Rotfärbung Wasser auf. Unlöslich in kaltem Wasser; bei Behandlung mit Wasser von 60° geht es allmählich in eine lösliche Modifikation über. Spaltet beim Kochen mit Kalilauge langsam Kobaltihydroxyd ab und geht in Kaliumkobalticyanid über. — $\mathrm{K_2H}$ [Co₃(CN)_{II}] + $\mathrm{2H_2O}$ (J., C., Am. 19, 274). B. Aus $\mathrm{KH_2[Co_3(CN)_{II}]} + \mathrm{H_2O}$ in wäßr. Lösung durch Kaliumsalze, Hellrot. Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in heißem Wasser, unlöslich in Alkohol. — BaH [Co₃(CN)_{II}] + $\mathrm{1^{1}/_2H_2O}$ (J., C., B. 29, 1022; Am. 19, 275). Lachsfarben. Fast unlöslich in Wasser. — ZnH [Co₃(CN)_{II}] + $\mathrm{3H_2O}$ (J., C., Am. 19, 276). Lachsfarben. Unlöslich. — $\mathrm{Cu_3}$ [Co₃(CN)_{II}] + $\mathrm{4H_2O}$ (J., C., Am. 19, 276). Grünblau. Unlöslich. — $\mathrm{Ag_3}$ [Co₃(CN)_{II}]

+ $\mathbf{H_2O}$ (J., C., B. 29, 1021; Am. 19, 275). Feucht: lachsfarben; trocken: schiefergrau. Unlöslich.

[Co(NH₃)₄(H₂O)(SO₃)]CN + H₂O (HOFMANN, REINSCH, Z. a. Ch. 16, 391). Rotgelbe Krystalltafeln. Löslich in Wasser. — [Co(NH₃)₄(H₂O)(CN)]Cl₂ (H., R., Z. a. Ch. 16, 391). Hellrotgelbes Krystallpulver.

• $H_3[Co(CN)_4] + \frac{1}{2}H_2O$ (Kobalticyanwasserstoff) (Zwenger, A. 62, 157; Bayer, Villiger, B. 35, 1206. Vgl. auch B., V., B. 34, 2687; Wagener, Tollens, B. 39, 412). B. Aus dem Blei oder Kupferkobalticyanid durch Schwefelwasserstoff (Z.). Farblose zerfließliche Krystalle (Z.). Leicht löslich in Wasser und Alkohol; unlöslich in Ather (Z.). Die wäßr. Lösung reagiert stark sauer, treibt aus Carbonaten die Kohlensäure aus und löst Zink und Eisen unter Wasserstoffentwicklung. Zersetzt sich weder beim Kochen mit Wasser, noch mit Salzsäure oder Königswasser, sondern nur durch Schwefelsäure; über die Zersetzung durch Salpetersäure vgl. Jackson, Comey, B. 29, 1020. Kobalticyanwasserstoff bildet mit organischen Sauerstoffverbindungen verschiedener Körperklassen additionelle Propollet mit organischen Sauerstotiverbindungen verschiedener Körperklassen additionelle Produkte (Oxoniumsalze) (Baeyer, Villiger, B. 34, 2679, 2687, 3617, 3618). — $H_3[Co(CN)_8] + C_5H_{11} + O \cdot C_5H_{11} + 2H_2O$ (B., V., B. 34, 2688). Weißes Pulver. Wird durch Wasser sofort zersetzt. — $(NH_4)_3[Co(CN)_6] + \frac{1}{2}H_2O$ (Zwenger, A. 62, 168; Weselsky, B. 2, 592). Krystallinisch. Sehr leicht löslich in Wasser (Z.). — $Na_3[Co(CN)_6] + 2H_2O$ (Z., A. 62, 167; W., B. 2, 591). Krystallinisch. Leicht löslich in Wasser; unlöslich in Alkohol (Z.). Volumetrische Bestimmung: Man versetzt die wäßr. Lösung mit etwas Kaliumchromat und titriert mit normaler Silbernitratlösung, bis der weiße Niederschlag eine rote Farbe annimmt (Braun, Z. 1866, 283). — $Na(NH_4)_2[Co(CN)_6]$ (W., B. 2, 593, 594). Krystallinisch. — $K_3[Co(CN)_6]$ (Kalium kobalticyanid) (Z., A. 62, 162; Brochet, Pettit, Bl. [3] 31, 744. Vgl.; Haidlen, Fresenius, A. 43, 133; Muller, Bl. [3] 29, 28). B. Durch [3] 31, 744. Vgl.: HAIDLEN, FRESENIUS, A. 43, 133; MULLER, Bl. [3] 29, 28). B. Durch Behandeln von Kobaltsalzen mit Kaliumcyanid (Z.). Durch Wechselstromelektrolyse von Kaliumcyanid an Kobaltsalzen mit Kaliumcyanid (Z.). Durch Wechselstromeiektrolyse von Kaliumcyanid an Kobaltelektroden (B., P.). Monoklin prismatisch (Topsoe, J. 1872, 164; vgl. Handl, J. 1859, 276). D: 1,906 (Boedecker, J. 1860, 17). Sehr leicht löslich in Wasser; unlöslich in Alkohol (Z.). Leitfähigkeit: Kistilakowsky, Ph. Ch. 6, 100; Walden, Z. a. Ch. 23, 375; relative Wanderungsgeschwindigkeit der Ionen: K., C. 1902 I, 11; Gefrierpunktserniedrigung: K., Ph. Ch. 6, 110. Elektrolytische Zersetzung: Schlagdenhauffen, J. 1863, 306; von Hayek, Z. a. Ch. 39, 241. Bildet nach längerem Kochen mit Salpetersäure das saure Kaliumsalz der Kobaltokobalticyanwasserstoffsäure (Jackson, Comey, B. 29, 1020; vgl. Z.). Finy von Kohlenovyd heim. Erbitzen unter Durck: Mullier, Finy von Kehlenovyd heim. Erbitzen unter Durck: Mullier, Finy von Kehlenovyd heim. vgl. Z.). Einw. von Kohlenoxyd beim Erhitzen unter Druck: MULLER. Einw. von Athyljodid: Guillemard, C. r. 144, 328; Bl. [4] 1, 533; A. ch. [8] 14, 396. Analytische Bestimmung durch Zersetzung mit Ammoniumchlorid im Wasserstoffstrom: Rose, Fr. 1, 198. mung duren Zersetzung mit Ammoniumenlorid im Wasserstofistrom: ROSE, Fr. 1, 198. Volumetrische Bestimmung: Braun, Z. 1866, 283. — Ca(NH₄)[Co(CN)₆] + 10 H₂O (Weselsky, B. 2, 593, 594). Krystallinisch. — CaK [Co(CN)₆] + 9H₂O (W., B. 2, 593, 594). Krystallinisch. — Sr₃[Co(CN)₆]₂ + 20 H₂O (W., B. 2, 591, 593). Krystallinisch. — Sr(NH₄)[Co(CN)₆] + 10 H₂O (W., B. 2, 593, 594). Krystallinisch. — SrK [Co(CN)₆] + 9H₂O (W., B. 2, 593, 595). Krystallinisch. — Ba₃[Co(CN)₆]₂ + 20 oder 22 H₂O (Zwenger, A. 62, 169; W., B. 2, 590). Krystallinisch. Schr leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol (Z.). Verwittert leicht in warmer Luft oder beim Erhitzen auf 100° zum 6-Hydrat (Z.). — Ba₂[Co(CN)₁]₂ + Ba₃(OH). (W. R. 2, 596). Krystallinisch. Tiemlich unbeständig (Z.). Verwittert leicht in warmer Lutt oder beim Ernitzen auf 100° zum 6-Hydrat (Z.). — $Ba_3[Co(CN)_6]_2 + Ba(OH)_2$ (W., B. 2, 596). Krystallinisch. Ziemlich unbeständig. — $Ba_3[Co(CN)_6]_2 + BaCl_2 + 16 H_2O$ (W., B. 2, 596). Krystallinisch. — $BaLi[Co(CN)_6]_2 + 15 H_2O$ (W., B. 2, 593, 595). Krystallinisch. — $BaLi[Co(CN)_6]_2 + 15 H_2O$ (W., B. 2, 593, 595). Krystallinisch. — $BaLi[Co(CN)_6]_2 + 11 H_2O$ (W., B. 2, 593, 595). Krystallinisch. — $BaLi[Co(CN)_6]_2 + 12 H_2O$ (Th. Fischer, Cuntze, Ch. Z. 26, 872; vgl. Miller, Mathews, Am. Soc. 22, 67). Weißes amorphes Pulver. — Zinkkobaltizen amorphes Am. Soc. 22, Ch. W. 26, 873, — Zp. Na [Co(CN)]_2 + 12 H_2O(CN)]_2 + 12 H_2O(CN) evanid-Ammoniake: Th. Fischer, Cuntze, Ch. Z. 26, 873. — Zn Na [Co (CN)₆] + H₂O (Th. Fischer, Cuntze, Ch. Z. 26, 872). B. Durch Erhitzen von Zinkkobalticyanid mit Natriumkobalticyanid im zugeschmolzenen Rohr auf 160°. Kleine quadratische Tafeln. — Zn K [Co (CN)₆] + 3 H₂O (Th. Fischer, Cuntze, Ch. Z. 26, 872). Kleine quadratische Blättchen. — Cd₃ [Co (CN)₆]₂ + 7¹/₂ H₂O (Th. Fischer, Cuntze, Ch. Z. 26, 872). Kleine quadratische Blättchen. — Cd₃ [Co (CN)₆]₂ + 7²/₂ H₂O (Th. Fischer, Cuntze, Ch. Z. 26, 872). Weißes amorphes Pulver. Verlight in Valcuum über konz. Schwefelsburg 2¹/₂ Mol. Wasser. Ther die Verwon. Pulver. Verliert im Vakuum über konz. Schwefelsäure 2½ Mol. Wasser. Über die Verwendung als Niederschlagsmembran bei der Diffusion vgl. Walden, Ph. Ch. 10, 713. — Cadmiumkobalticyanid-Ammoniake: TH. FISCHER, CUNTZE, Ch. Z. 26, 873. — Cd₃ [Co (CN)₆]₂ + NH₄Cl + 4H₂O (TH. FISCHER, CUNTZE, Ch. Z. 26, 872). Weiße amorphe Masse. — CdNa[Co(CN)₆] + H₂O (TH. FISCHER, CUNTZE, Ch. Z. 26, 872). B. Durch Erhitzen von Cadmiumkobalticyanid mit Natriumkobalticyanid im zugeschmolzenen Rohr auf 160°. Krystallinisch. — Cd K [Co (CN)₆] (TH. FISCHER, CUNTZE, Ch. Z. 26, 872). Krystallinisch. — Cuprokobalticyanid (MILLER, MATHEWS, Am. Soc. 22, 65). Hellgelber Niederschlag, — Cu₃ [Co (CN)₆]₂ + 7H₂O (Zwenger, A. 62, 170; vgl. Miller, Mathews, Am. Soc. 22, 64). Hellblauer amorpher Niederschlag. Unlöslich in Wasser und Säuren. Über die Verteite der wendung als Niederschlagsmembran bei der Diffusion vgl. Walden, Ph. Ch. 10, 713. -

Cu₂[Co(CN)₆]₂ + 4NH₃ + 5H₂O (ZWENGER, A. 62, 171; vgl. MILLER, MATHEWS, Am. Soc. 22, 64). Blau. Krystallinisch. Unlöslich in Wasser. — Ag₃[Co(CN)₆] (ZWENGER, A. 62, 177; vgl. MILLEB, MATHEWS, Am. Soc. 22, 63). Weißer käsiger Niederschlag. Unlöslich in Wasser und Säuren. Einw. von Äthyljodid: Guillemard, C. r. 144, 328; Bl. [4] 1, 533; A. ch. [8] 14, 398. — Ag₃[Co(CN)₆] + NH₃ + 1 /₂H₂O (ZWENGER, A. 62, 177). Krystallinisch. Löslich in Wasser. — Tl₃[Co(CN)₆] (FRONMÜLLER, J. 1876, 317; B. 11, 92; Th. Fischer, Benzian, Ch. Z. 26, 50). Krystallkrusten. 100 Tle. Wasser lösen bei 0° 3,6 Tle., bei 9,5° 5,86 Tle., bei 19,5° 10,04 Tle. (F.). — Tl₃K₃[Co(CN)₆] (Th. Fischer, Benzian, Ch. Z. 26, 50). Tafeln. — Y[Co(CN)₆] + 2H₂O (CLève, Hoeglund, Bl. [2] 18, 197). — Ph. [Co(CN)₆], + 4 oder 7H₂O (ZWENGER, A. 62, 175; SCHULER, J. 1879, 325; vgl. MILLER. Pb₃[Co(CN)₆]₂ + 4 oder 7H₂O (Zwenger, A. 62, 175; Schuler, J. 1879, 325; vgl. Miller, MATHEWS, Am. Soc. 22, 64). Krystallinisch. Löslich bei 18° in 1,77 Tln. Wasser (S.). -MATHEWS, Am. Soc. 22, 64). Krystalimisch. Losich dei 18° in 1,77 Fm. wasser (c.), — $Pb_3[Co(CN)_6]_2 + Pb(NO_3)_2 + 12H_2O$ (Schuler, J. 1879, 326). Krystalinadeln. Löslich bei 18° in 16,91 Tln. Wasser. Verliert bei 200° 11 Mol. Wasser. — $Pb_3[Co(CN)_6]_2 + 3Pb$ (OH)₂ + 11H₂O (Schuler, J. 1879, 325). Kleine würfelförmige Krystalle. — $Pb_3[Co(CN)_6]_3 + 6PbO + 3H_2O$ (Zwenger, A. 62, 176). Voluminöser Niederschlag. Unlöslich in Wasser. — $Pb(NH_4)[Co(CN)_6] + 3H_2O$ (Schuler, J. 1879, 326). Krystallinisch. Löslich bei 19° in 8,31 Tln. Wasser. — $PbK[Co(CN)_6] + 3H_2O$ (Schuler, J. 1879, 326). Krystallinisch. Löslich bei 19° in 8,31 Tln. Wasser. — $PbK[Co(CN)_6] + 3H_2O$ (Schuler, J. 1879, 326). Krystallinisch. Löslich bei 19° in 8,41 Tln. Wasser. — $PbK[Co(CN)_6] + 3H_2O$ (Schuler, J. 1879, 326). Krystallinisch. stallinisch. Löslich bei 186 in 6,74 Tln. Wasser. — Bi [Co(CN)6](+5H2O) (MATHEWS, Am. Soc. 22, 274; TH. FISCHER, CUNTZE, Ch. Z. 26, 872; vgl. MILLER, MATHEWS, Am. Soc. 22, 65). Weißer krystallinischer Niederschlag. Verliert im Vakuum über konz. Schwefelsäure $1^1/2$ Mol. Wasser. — $[\text{Co}(\text{NH}_3)_4\text{Cl}_2]_3[\text{Cr}(\text{CN})]$ s. S. 51 Z. 31 v. oben. — $[\text{Cr}(\text{NH}_3)_5(\text{H}_2\text{O})]$ $[\mathrm{Co(CN)_6}] + {}^1/_2\mathrm{H}_2\mathrm{O}$ (Christensen, $J.\ pr.\ [2]$ 23, 51; vgl. Jörgensen, $J.\ pr.\ [2]$ 31, 91). Chamoisfarbige Krystalle von augitischer Gestalt. Sehr wenig löslich in Wasser. — $[\mathrm{Co\,(N\,H_3)_5}]$ Chambistaroige Krystane von augustener Gestat. Sehr weing issich in Wasser. — $[Co(N H_3)_6][Co(CN)_6] + \frac{1}{2}H_2O$ s. S. 51 Z. 33 v. unten. — $[Cr(NH_3)_6][Co(CN)_6]$ (JÖRGENSEN, J, pr. [2] 30, 30; Pfeifffer, Hammann, A. 346, 72). B. Aus Chromhexamminnitrat und Kaliumkobalticyanid. Gelbe Krystalle. Unlöslich in Wasser. — $[Co(NH_3)_6][Cr(CN)_6]$ s. S. 51 Z. 32 v. unten. — $Co_3[Co(CN)_6]_2 + 12$ und $14H_2O$ (ZWENGER, A. 62, 161, 172; vgl. MILLER, MATHEWS, Am. Soc. 22, 67). B. Entsteht außer durch doppelte Umsetzung auch durch Erhitzen von Koheltisungwarestetet mit prodünator Schwößelsäuse. Plagarten durch Erhitzen von Kobalticyanwasserstoff mit verdünnter Schwefelsäure. Blaßroter durch Erhitzen von Kobalticyanwasserstoff mit verdünnter Schwefelsäure. Bläßroter amorpher Niederschlag. Unlöslich in Wasser und Säuren. Wird bei 220° wasserfrei. Über die Verwendung als Niederschlagsmembran bei der Diffusion vgl. Walden, Ph. Ch. 10, 712. — [Co (NH₃)₄ (H₂O)₂][Co (CN)₆] (JÖrgeensen, Z. a. Ch. 2, 298). Karmoisinrotes Krystallpulver. Verliert bei 100° 2 Mol. Wasser. — [Co (NH₃)₆ (H₂O)][Co (CN)₆](+ \(\frac{1}{2}\mu_2\mu_2\)O (GIBBS, GENTH, J. pr. [1] 72, 154; Christensen, J. pr. [2] 23, 50; JÖrgensen, J. pr. [2] 31, 89). Rote Krystalle. Sehr wenig löslich in kaltem Wasser; zersetzt sich beim Kochen. — [Co (NH₃)₆][Co (CN)₆] (GIBBS, GENTH, J. pr. [1] 72, 161; JÖRGENSEN, J. pr. [2] 35, 447). Gelbbraune Krystalle (J.). Unlöslich in kaltem Wasser. — Ni₃ [Co (CN)₆]₂ + 12H₂O (ZWENGER, A. 62, 173; RODGERS; vgl. GMEL. Kraut, Bd. V, Abt. 1, S. 585; Liebig, A. 41, 291; Miller, Mathews, Am. Soc. 22, 67). Blauer Niederschlag. Unlöslich in Wasser und Säuren. Benutzung zur Trentung von Kobalt und Nickel; Liebig. Über die Verwendung als Niedernutzung zur Trennung von Kobalt und Nickel; LIEBIG. Über die Verwendung als Niederschlagsmembran bei der Diffusion vgl.: Walden, Ph. Ch. 10, 713. — Ni $_3$ [Co(CN) $_6$] $_2$ + 4NH $_3$ + 7H $_2$ O (Zwenger, A. 62, 174). Blaue Krystallschuppen. Unlöslich in Wasser. — [Rh(NH $_3$) $_5$ (H $_2$ O)][Co(CN) $_6$] (Jörgensen, J. pr. [2] 34, 405). Blaßgelbe Krystalle. Sehr wenig löslich in Wasser. — Über Mercurokobalticyanid vgl. Miller, Mathews, Am. Soc. 22, 64. — Mercuriko balticyanid konnte nicht erhalten werden (M., M., Am. Soc. 22, 64; vgl. Z., A. 62, 157). • (

Na₆CO₂(NO₂)(CN)₁₀ + 11H₂O (?) (ROSENHEIM, KOPPEL, Z. a. Ch. 17, 65). B. Durch Versetzen einer konz. Lösung von Natriumkobaltitetranitrit mit festem Natriumcyanid in der Kälte. Braungraue Nadeln. Leicht löslich in Wasser. Explodiert beim Erhitzen. — K₄CO₂ (NO₂)(CN)₉ + 3H₂O (R., K., Z. a. Ch. 17, 67; vgl. Braun, J. pr. 91, 107). B. Fällt beim Einleiten von salpetriger Säure in eine gekühlte Lösung von Kaliumkobaltocyanid als tiefrotes Öl aus, das schnell krystallinisch wird. In festem Zustande recht beständig. Sehr leicht löslich in Wasser; die wäßr. Lösung zersetzt sich leicht. — Ag₆CO₂(NO₂)(CN)₁₀ + aq (ROSENHEIM, KOPPEL, Z. a. Ch. 17, 68). Karminrotes amorphes Pulver. Unlöslich in Wasser. a) Ag₅CO₂(NO₂)(CN)₁₀ + 6H₂O. b) Ag₅CO₂(NO₂)(CN)₁₀+21H₂O.

Ni (CN)₂(+aq) (Wöhler; vgl. Gmel.-Kraut, Bd. V, Abt. 1, S. 113; Rammelsberg, Ann. Ni d. Physik 42, 115; 73, 111. Vgl.: Haidlen, Fresenius, A. 43, 133; Bernouilli, Grether, Ch. Z. 25, 436). Unlöslich in Methylacetat (Naumann, B. 42, 3790). Bildungswärme: Varet, C. r. 122, 1123. Zersetzt sich beim Erhitzen (R., A. 64, 300; Ann. d. Physik 73, 111). Verhalten gegen Magnesium beim Glühen: Eidmann, J. pr. [2] 59, 14. Einw. von C₂H₃I: Guillemard, C. r. 144, 327; Bl. [4] 1, 532; A. ch. [8] 14, 378. — Ni (CN)₂ + 4H₂O (Hofmann, Höchtlen, B. 36, 1149). Bläuliche, treppenartig angeordnete Krystalle. — Ni (CN) + NH₃ + 1 /₂H₂O (Bernouilli, Grether, Ch. Z. 25, 436; vgl. Schiff, Bechi, A. 188, 34) Violetblaue Nadeln. Gibt beim Erhitzen auf 250° wasserfreies Nickeleyanid. — \blacksquare Na

[Ni(CN)₄] +3H₂O (Wöhler; Rammelsberg; vgl. Gmel.-Kraut, Bd. V, Abt. 1, S. 141). Bildungswärme: Vaeet, C.r. 122, 1124. Analytische Bestimmung durch Zersetzung mit Silbernitrat in der Hitze: Rose, Fr. 1, 200. — K_2 [Ni(CN)₄] $+^1$ /₂ und 1H₂O (Wöhler, Rammelsberg; vgl Gmel.-Kraut, Bd. V, Abt. 1, S. 135; R., Berzelius' Jahresberichte 18, 163; Haidlen, Fresenius, A. 43, 133; Balard, C.r. 19, 910; Brochet, Petit, A. ch. [8] 3, 452). Orangegelbe Krystalle. Monoklin prismatisch (Rammelsberg, A.m. d. Physik 90, 35). D¹¹: 1,875; D^{14,5}; 1,871 (Clarke, J. 1877, 43). Bildungswärme: Varet, C.r. 122, 1124. Diffusionsvermögen: Rüdorff, B. 21, 10, 3048. Leitfähigkeit: Kistiakowsky, Ph. Ch. 6, 100; Walden, Z.a. ch. 29, 375; Gefrierpunktserniedrigung: K., Ph. Ch. 6, 110. Elektrolytische Zersetzung: Merrick, J. 1871, 307; v. Hayer, Z.a. Ch. 39, 241. Zur cyanometrischen Bestimmung von Nickelsalzen vgl. Breably, Jervis, Chem. N. 78, 177. — K_2 [Ni(CN)₄], K[Cu(CN)₂] +11/₂H₂O (Straus, Z.a. Ch. 9, 16). Sechsseitige Tafeln. — Ca[Ni(CN)₄], K[Cu(CN)₂] +11/₂H₂O (Straus, Z.a. Ch. 9, 16). Sechsseitige Tafeln. — Ca[Ni(CN)₄], K[Cu(CN)₂] +11/₂H₂O (Brezelius; vgl Gmel.-Kraut, Bd. V, Abt. 1, S. 144). — Sr[Ni(CN)₄] +31, 20 (Brezelius; vgl Gmel.-Kraut, Bd. V, Abt. 1, S. 142; Weselsky, B. 2, 590). Die Krystalle besitzen die Farbe des Kaliumdichromats (W.). Monoklin prismatisch (Handl, J. 1859, 273). Bildungswärme: Varet, C.r. 122, 1124. $\bullet \bullet -$ Ni₃[Cr(CN)₆]₂ s. S. 51, Z. 29 v. unten. — [Ni(NH₂)₄]₂[Mo^V(CN)₈] +8H₂O s. S. 52 Z. 27 v. unten. — Ni₃[Co(CN)₆]₂ +12H₂O s. S. 55 Z. 28 v. unten. — Ni₃[Co(CN)₆]₂ +41H₃ +7H₂O s. S. 55 Z. 24 v. unten.

- Bu ⊕H₄ [Ru (CN)₆] (CLAUS, J. 1855, 446). B. Beim Behandeln der entsprechenden Kaliumsalzlösung mit Salzsäure und Äther. Perlmutterglänzende Krystallblättchen. Leicht löslich in Wasser und Alkohol mit stark saurer Reaktion. K₄[Ru (CN)₆] + 3 H₂O (CLAUS, J. 1855, 446; Howe, Am. Soc. 18, 981, 986; vgl. Brizard, Bl. [3] 13, 1093). Farblose, monoklin prismatische (Dufet, C. r. 120, 378) Krystalle. Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol (C.). Gibt beim Erhitzen mit Salzsäure unter Entwicklung von Cyanwasserstoff einen tiefviolettblauen Niederschlag (C.). Die wäßr. Lösung wird beim Einleiten von Chlorgas braungelb, ohne daß sich bisher daraus eine krystallisierte Verbindung hat gewinnen lassen. Sr₂[Ru (CN)₆] + 15H₂O (Howe, Campbell, Am. Soc. 20, 29). Strohgelbe Krystalle. Sehr leicht löslich in Wasser. Ba₂[Ru (CN)₆] + 6H₂O (Howe, Am. Soc. 18, 984, 986). Blaßgelbe Prismen. Schwer löslich in kaltem Wasser. Verliert bei 100⁰ 5½ Mol. Wasser. BaK₃[Ru (CN)₆] + 3 H₂O (Howe, Campbell, Am. Soc. 20, 30). Rhomboeder. Löslich in Wasser. BaCs₂[Ru (CN)₆] + 3 H₂O (Howe, Campbell, Am. Soc. 20, 31). Gelblichweiße bis farblose Krystalle. ●
- Rh (CN)₃ (Martius, A. 117, 373). B. Beim Kochen von Kaliumrhodiumcyanid mit starker Essigsäure. Karminrotes Pulver. Löslich in Kaliumcyanidlösung. K₃[Rh(CN)₆] (CLAUS, J. 1855, 445; Martius, A. 117, 373; Leidié, C. r. 180, 89). B. Durch Zusammenschmelzen von Ammoniumrhodiumchlorid mit Kaliumcyanid (CLAUS, A. 117, 373), durch Glühen von metallischem Rhodium mit Kaliumferrocyanid (M.) oder durch Umsetzung von Rhodiumsesquioxyd mit Cyanwasserstoff und Kalilauge (L.). Hellgelbe, monoklin prismatische (Duffer, C. r. 180, 89; C. 1901 II, 177; vgl. M.) Krystalle. Sehr leicht löslich in Wasser. Wird mit Essigsäure in verdünnter Lösung schwach rosenrot (C.) und gibt in konz. Lösung einen Niederschlag von Rh(CN)₃ (Unterschied vom entsprechenden Iridiumsalz) (M.). [Rh(NH₃)₅(H₂O)][Co(CN)₆] s. S. 55 Z. 22 v. unten.
- Pd (CN)₂ (Berzelius, Ann. d. Physik 13, 461; Rössleb, Z. 1866, 176; Frenkel, Z. a. Ch. 1, 224; vgl. Fehling, A. 39, 120). Weißer flockiger Niederschlag (Frenkel). Unlöslich in Wasser und Säuren; löslich in Ammoniak, Blausäure und Kaliumcyanidlösung, ohne sich hieraus als freie komplexe Säure abscheiden zu lassen (R.; Frenkel, Z. a. Ch. 1, 223). Bildungs- und Neutralisationswärme: Joannis, C. r. 95, 296. Trennung des Palladiums vom Platin: beim Versetzen einer Palladosalzlösung mit Quecksilbercyanid (B.) oder bei längerem Kochen einer verdünnten Kaliumpalladocyanidlösung mit überschüssiger Salzsäure (Frenkel) fällt Pd(CN)₂ vollständig aus. [Pd(NH₃)₂](CN)₂ (Fehling, A. 39, 119; vgl. Rössleb, Z. 1866, 177, 179). Krystallnadeln. Löslich in Ammoniak. Ammoniumpalladocyanid (Croft, J. 1867, 332; vgl. Rössleb, Z. 1866, 179). Weißes Krystallpulver. Löslich in heißem Wasser. Na₂[Pd(CN)₄] + 1 und 3H₂O (Rössleb, Z. 1866, 178). K₂[Pd(CN)₄] + 1 und 3H₂O (Rössleb, Z. 1866, 178). Bildung am einfachsten durch Auflösen von schwammigem Palladium in Kaliumcyanidiösung (Rössleb.) Das Trihydrat verwittert leicht zum Monohydrat. Leitfähigkeit: Bellucci, G. 35 I, 353. Schwefelwasserstoff und Ammoniumsulfid fällen sogleich schwarzes Palladosulfid: Unterschied des Palladiums vom Platin (Béchamp, J. pr. [1] 60, 64; Rössleb). Metallisches Zink scheidet aus der Lösung metallisches Palladium aus

(RÖSSLER). Über Versuche, die freie komplexe Säure zu gewinnen vgl.: RÖSSLER; FRENKEL, $Z.\,a.\,Ch.\,1$, 223. — Mg [Pd (CN)4] + 4H20 (RÖSSLER, $Z.\,1866$, 179). Seidenglänzende Krystallnadeln. Sehr leicht löslich in Wasser. — Ca [Pd (CN)4] + 4H20 (RÖSSLER, $Z.\,1866$, 179). Farblose Nadelbüschel. — Ba [Pd (CN)4] + 4H20 (RÖSSLER, $Z.\,1866$, 179; Weselsky, $B.\,2$, 590). Monoklin prismatisch (R.; Keferstein, $Ann.\,d.\,Physik$ 99, 282). — Cu [Pd (CN)4] (RÖSSLER, $Z.\,1866$, 178). Himmelblauer Niederschlag. — Ag_2 [Pd (CN)4] (RÖSSLER, $Z.\,1866$, 177, 178). Weißer Niederschlag. — Pb [Pd (CN)4] (RÖSSLER, $Z.\,1866$, 178). Weißer Niederschlag. — Hg_2 [Pd (CN)4] (RÖSSLER, $Z.\,1866$, 178). Weißer Niederschlag. — Hg_2 [Pd (CN)4] (RÖSSLER, $Z.\,1866$, 178). Weißer Niederschlag. — Hg_2 [Pd (CN)4] (RÖSSLER, $Z.\,1866$, 178). Weißer Niederschlag. — Hg_2 [Pd (CN)4] (RÖSSLER, $Z.\,1866$, 178). Weißer Niederschlag. — Hg_2 [Pd (CN)4] (RÖSSLER, $Z.\,1866$, 178). Weißer Niederschlag. — Hg_2 [Pd (CN)4] (RÖSSLER, $Z.\,1866$, 178). Weißer Niederschlag. — Hg_2 [Pd (CN)4] (RÖSSLER, $Z.\,1866$, 178). Weißer Niederschlag. — Hg_2 [Pd (CN)4] (RÖSSLER, $Z.\,1866$, 178). Weißer Niederschlag. — Hg_2 [Pd (CN)4] (RÖSSLER, $Z.\,1866$, 178). Weißer Niederschlag. — Hg_2 [Pd (CN)4] (RÖSSLER, $Z.\,1866$, 178). Weißer Niederschlag. — Hg_2 [Pd (CN)4] (RÖSSLER, $Z.\,1866$, 178). Weißer Niederschlag. — Hg_2 [Pd (CN)4] (RÖSSLER, $Z.\,1866$, 178).

- \mathbf{H}_4 [Os (CN)₆] (Martius, A. 117, 361; vgl. Claus, J. 1855, 446). Farblose Säulen. Leicht Os löslich in Wasser und Alkohol; unlöslich in Äther. Die wäßr. Lösung reagiert stark sauer. \mathbf{K}_4 [Os (CN)₆] + $3\mathbf{H}_2\mathbf{O}$ (Martius, A. 117, 363; vgl. Claus, J. 1855, 446; J. 1861, 328). Gelbe (vgl. Claus) monoklin prismatische (Duffet, C. r. 120, 378; vgl. Martius) Krystalle. Schr leicht löslich in heißem Wasser; unlöslich in Alkohol. Wird durch Chlor vollständig zerlegt, ohne eine dem roten Blutlaugensalz entsprechende Verbindung zu liefern. \mathbf{Ba}_2 [Os (CN)₆] + $\mathbf{6H}_2\mathbf{O}$ (Martius, A. 117, 366). Rotgelbe Prismen. Leicht löslich in Wasser. Verliert bei ca. 60° alles Wasser. $\mathbf{Ba}_2\mathbf{K}_2\mathbf{Os}$ (CN)₆] + $\mathbf{3H}_2\mathbf{O}$ (Martius, A. 117, 367). Hellgelbe Rhomboeder. Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in heißem Wasser. Verliert bei $\mathbf{100}^0$ alles Wasser. $\mathbf{Fe}_2^{11}\mathbf{[Os}$ (CN)₆] (Martius, A. 117, 368). Blauer Niederschlag. $\mathbf{Fe}_2^{11}\mathbf{[Os}$ (CN)₆]₂ + $\mathbf{xH}_2\mathbf{O}$ (Martius, A. 117, 368). Violetter Niederschlag, der beim Trocknen dunkeltombakfarben wird. ●
- H₃ [Ir (CN)₆] (Martius, A. 117, 369; vgl. Döbereiner, A. 17, 253). Weiße Krystall-krusten. Leicht löslich in Wasser; sehr leicht löslich in Alkohol, schwer in Ather. Die wäßr. Lösung reagiert stark sauer. Wird bei 300° dunkelgrün unter Entwicklung von Blausäure. K₃ [Ir (CN)₆] (Wöhlær, Booth, Ann. d. Physik 31, 161; Rammelsberg, Ann. d. Physik 42, 140; Claus, J. 1855, 445; Martius, A. 117, 370; Rimbach, Korten, Z. a. Ch. 52, 411). B. Durch Zusammenschmelzen von Ammoniumiridiumchlorid mit Kaliumeyanid (Martius). Farblose hexagonale (Fock, Z. a. Ch. 52, 411; vgl. W., B.; C.; M.) Krystalle. Leicht löslich in Wasser, sehr wenig in Alkohol (C.). Leitfähigkeit: R., K. Sehr beständig gegen Säuren und Königswasser; wird selbst beim Glühen im Chlorwasserstoff- oder Chlorstrom nur teilweise zerlegt (C.; M.). Sr₃ [Ir (CN)₆]₂ + 11H₂O (Birnbaum, A. 133, 164). Krystallinisch. Sehr leicht löslich in Wasser; unlöslich in Alkohol. Verliert bei 100° das ganze Krystallwasser. Ba₃ [Ir (CN)₆]₂ + 18H₂O (Martius, A. 117, 371; Rimbach, Korten, Z. a. Ch. 52, 411). Monoklin (Fock, Z. a. Ch. 52, 412; vgl. M.). Leichter löslich in Wasser als das entsprechende Platinsalz: Trennung des Platins vom Iridium (M). Unlöslich in Alkohol (M.). Leitfähigkeit: R., K. Verwittert an der Luft zu einem weißen Pulver, welches 6 Mol. Wasser enthält (M.). R., K. geben die Formel ohne Wassergehalt an. Cu₃[Ir (CN)₆]₂ + 6 N H₃ + 4 H₂O (Rimbach, Korten, Z. a. Ch. 52, 413). Blaue Krystalle. Leitfähigkeit: R., K. Ag₃[Ir (CN)₆] + 2 N H₃ + 3 H₂O (Rimbach, Korten, Z. a. Ch. 52, 413). Farblose Krystalle. Zersetzt sich am Licht. ●

Pt(CN)₂ (Döbereiner, A. 17, 252; Knop, Schnedermann, J. pr. [1] 37, 468; Quadrat, Pt A. 63, 186; Schafarik, J. pr. [1] 66, 418; Rössler, Z. 1866, 177; vgl. Wilm, B. 19, 962). Plato B. Durch Erhitzen von Ammonium- (Schal), Kalium- (K., Schn.) oder Mercuro-plato-eyanid (D.; Q.). Durch Erwärmen von Kaliumplatocyanid mit konz. Schwefelsäure (K., Schn.). Durch Fällen einer neutralen Platochloridlösung mit Mercuricyanid (R.). Schwefelgelbes Pulver. Das frisch gefällte Cyanid ist löslich in Ammoniak und Ammoniumcyanid (K., Schn.), leicht löslich in Blausäure (R.). Das erhitzte Cyanid ist unlöslich in Wasser, Ammoniak, Alkalien und Säuren (D.; K., Schn.). — [Pt(NH₃)₂(CN)₂] (Buckton, A. 78, 337). Blaßgelbe Nadeln. Löslich in Wasser und Ammoniak.

Mageide Nadein. Losich in Wasser und Ammoniak.
♠ H₂[Pt(CN)₄] (Platocyanwasserstoff) (Döbereiner, A. 17, 252; Quadrat, A. 63, 188; Friswell, Greenaway, B. 10, 1859; Baeyer, Villicer, B. 35, 1206; vgl. Weselsky, J. pr. [1] 69, 284). Metaliglänzende hygroskopische Krystalle. Löslich in Wasser, Alkohol und Äther (D.; Q.). Optisches Verhalten: Haidinger, A. ch. [3] 42, 254. Leitfähigkeit: Walden, Ph. Ch. 2, 74. Zerfällt oberhalb 100° in Cyanwasserstoff und Platocyanid (D.; vgl. Q.; W.). Die alkoh. Lösung hinterläßt beim Erhitzen mit wenig Salpetersäure auf einer Glasfläche einen schönen Platinspiegel (D.; Q.). — H₂[Pt(CN)₄] + 5H₂O (Weselsky, J. pr. [1] 69, 284). Zinnoberrote, blau schillernde Prismen. Zerfällt oberhalb 140° in Blausäure und Platocyanid. — H₂[Pt(CN)₄] + 2C₂H₅·OH (v. Thann, A. 107, 315; Grahlich, J. 1858, 235; Freund, B. 21, 937; Bayer, Villiger, B. 35, 1204).
B. Man leitet Chlorwasserstoff in eine alkoholische Lösung von Platocyanwasserstoffsäure

Morgenrote rhombische (G.) Krystalle. Sehr leicht löslich in Alkohol (G.). Zerfällt mit Wasser in die freie Komplexsäure und Alkohol (G.) und geht mit Ammoniak The informal field in the information of the infor Flächenschiller. Optische Eigenschaften: Haidinger, A. ch. [3] 42, 254; Schoras, B. 3, 15. Spektreskopische Untersuchung der Fluorescenz: Levy, Soc. 93, 1460. — (NH₃·OH) (NH₄) [Pt(CN)₄] + 3¹/₂H₂O (Scholz, M. 1, 906). Gelbe Prismen. — (NH₃·OH₂) [Pt(CN)₄] + 2H₂O (Scholz, M. 1, 900; Levy, Sisson, Soc. 89, 127). Rote zerfließliche Krystalle. Verliert bei 55° (Scholz) alles Krystallwasser und färbt sich gelb. — (H₃N·NH₂) [Pt(CN)₄] +3H₂O (Levy, Sisson, Soc. 89, 125). Hellgelbe Krystalle, Beim freiwilligen Verdunsten der wäßr. Lösung entsteht zunächst ein rotes unbeständiges Hydrat (mit 4H₂O?), das an der trocknen Luft oder beim Überleiten von trocknem Stickstoff in das gelbe Trihydrat an der trockhen Luit oder dehn Oberheiten von Hockhem Siensch in das gene Im, and übergeht. — Li₂[Pt(CN)₄] + 5H₂O (Reynolds, C. 1909 II, 592). Grasgrüne Krystalle. Spektroskopische Untersuchung: Levy, Soc. 93, 1460. Fluoresciert unter der Einw. von Radium blaßrot (Soddy, Z. Kr. 42, 320). Ist triboluminescent (Gernez, C. r. 140, 1338). Andere optische Eigenschaften: Haidinger, A. ch. [3] 42, 252; vgl. Schoras, B. 3, 15. — Li(NH₃·OH)[Pt(CN)₄] + 3H₂O (Scholz, M. 1, 907). Purpurrote Prismen. Hygroskopisch. Wird bei 120° ohne Zersetzung schwefelgelb. — Na₂[Pt(CN)₄] + 3H₂O (Quadrat, A. 70, 302; Schafarik, J. pr. [1] 66, 393; Wilm, Z. a. Ch. 4, 298; Schertel, B. 29, 205; vgl. Quadrat, A. 63, 170). Farblose, monoklin prismatische (Q.) Krystalle ohne Flächenschiller (W.). Löslich in Wasser und Alkohol (Q.). Spektroskopische Untersuchung: Levy, Soc. 93, 1460. Fluoresciert unter der Einw. von Radium eitronengelb (Soddy, Z. Kr. 42, 320). Ist triboluminescent (Gernez, C. r. 140, 1338). Verliert bei 120° bis 125° alles Wasser (W.; vgl. Q.). Liefert mit Chlor keine kupferrote Verbindung wie Kaliumplatocyanid (W.; vgl. B. 19, 959). — K₂[Pt(CN)₄] + 3H₂O (Salz von Gmelin) (Meillet, Journ. Pharm. et Chim. [2] 3, 444; Knop, Schnedermann, J. pr. [1] 37, 461; Quadrat, A. 63, 165, 191; A. 70, 302; Schafarik, J. pr. [1] 66, 389; Knop, C. 1859, 18; Martius, A. 117, 374; Deville, Debray, C. r. 82, 241; Wilm, B. 19, 952, 955, 958; Schertel, B. 29, 204; Brochet, Petit, C. r. 138, 1096; Bl. [3] 31, 738; A. ch. [8] 3, 460, 479. Vgl.: Knop, A. 43, 112; Quadrat, A. 63, 167; A. 70, 300; Wilm, B. 21, 1450 Ann.; Mylius, Förster, B. 24, 2431; Buxhoevden, Tammann, Z. a. Ch. 15, 320; Muller, Bl. [3] 29, 29). B. Bei der Elektrolyse einer Lösung von Kaliumeyanid im Wechselstrom an Platinelektroden übergeht. — $\text{Li}_2[\text{Pt}(\text{CN})_4] + 5\text{H}_2\text{O}$ (Reynolds, C. 1909 II, 592). Grasgrüne Krystalle. B. Bei der Elektrolyse einer Lösung von Kaliumeyanid im Wechselstrom an Platinelektroden (Brochet, Petit, Bi. [3] 31, 740; A. ch. [8] 3, 464). Hellgelbe, rhombisch bipyramidale (Pochet-(Brochet, Fettit, Bt. [3] 31, 40; A. ct. [8] 3, 404). Hengelde, frombisch byfathicale (Fochsttino, R. A. L. [5] 14 I, 506) Krystalle. D¹⁸: 2,5241; D¹⁸: 2,4548 (Clarke, J. 1877, 43). Fluorescenz: Böttger, Ann. d. Physik 95, 176; 97, 333; Stokes, Ann. d. Physik 96, 541; vgl. Wilm, B. 19, 955. Ist triboluminescent (Gernez, C. r. 140, 1338). Weiteres optisches Verhalten: Haidinger, Ann. d. Physik 70, 576; 71, 325; A. ch. [3] 42, 253; Borissow, C. 1906 I, 1316; Levy, Soc. 93, 1460. Einw. des galvanischen Stromes: Wilm, B. 19, 956; B. 21, 1445. Addition von Ammoniak: Petters, B. 41, 3184. Einw. von Mineralsäuren: KNOP, SCHNEDERMANN, J. pr. [1] 37, 462; WESELSKY, J. pr. [1] 69, 280; HADOW, Soc. 13, 108; WI., B. 19, 960; B. 21, 1434. Liefert mit Halogenen kupferrote Plato-plati-Salze (Knop, A. 43, 112; Knop, Schnedermann; Hadow; Wi., B. 19, 960). Einw. von Wasserstoff-peroxyd: Wi., B. 21, 1440. Einw. von Kohlenoxyd bei 70° und 130°: Muller, Bl. [3] 29, 29; vgl. Mylius, Förster, B. 24, 2431. Einw. organischer Basen: Schwarzenbach, J. 1857, 602. Einw. von Chinaalkaloiden: van der Burg, Fr. 4, 296. Empfindliches Reagens auf Natron: WI., B. 19, 954; B. 21, 1440 Anm. — K Li [Pt(CN)₄] + 3H₂O (?). Existiert in verschiedenen Modifikationen (König, Ann. d. Physik [N. F.] 19, 497; Baumhauer, Z. Kr. 44, 24 Anm.; 47, 13). Die orangerote stabile Modifikation bildet rhombisch bipyramidale Säulen, bei deren Betupfen mit Wasser vielfach weniger stabile hellgelbliche Krystalle entstehen (B.). Bestimmung der Brechungsexponenten: B. Interferenzbestimmung: K. Die rhombischen Krystalle zeigen bei der Bestrahlung mit Radium- oder Röntgenstrahlen gelbgrüne Luminescenz: Pochettino, R. A. L. [5] 14 I, 506. Der Wassergehalt ist noch nicht definitiv bestimmt. — KNa [Pt(CN)₄] + 3H₂O (Martius, A. 117, 375; Wilm, B. 19, 953, 957; Scherel, B. 29, 205). Orangefarbige, monoklin prismatische (M.; Pochettino, R. A. L. [5] 14 I, 507; Baumhauer, Z. Kr. 44, 41) Krystalle. Optisches Verhalten der Krystelle: B. Fluoresciert zeisiggrün (M.). Zeigt bei der Bestrahlung mit Radium- oder Röntgenstrahlen grüne Luminescenz (P.). Verliert bei 120° alles Wasser (W.). — Rubidium-platocyanid: Grünlichgelbe monokline Prismen (DITSCHEINER, J. 1865, 293). Spektroskopische Untersuchung: LEVY, Soc. 93, 1460. — Rb Li [Pt (CN)₄] + 3H₂O (?) existiert in einer sehr stabilen, intensiv gelben, rhombisch bipyramidalen, ferner in einer hellgelben, sich optisch dem monoklinen System nähernden und einer labilen, farblosen Modifikation; die Modifikationen dürften chemisch gleich zusammengesetzt sein und sich auch nicht durch verschiedenen Krystallwassergehalt unterscheiden (BAUMHAUER, Z. Kr. 47, 17). Bestimmung

der Brechungsexponenten: B. Spektroskopische Untersuchung: Levy, Soc. 93, 1460. — Caesiumplatocyanid. Spektroskopische Untersuchung: Levy, Soc. 93, 1460. — Be [Pt (CN)₄] + aq (Toczynski, Z. 1871, 276). Gelbe, auch rote oder grüne Krystalle. — Mg [Pt (CN)₄] + aq (Quadrat, A. 63, 190; A. 70, 305; Schafarik, J. pr. [1] 66, 408; Weselsky, J. pr. [1] 69, 286; Weether, J. pr. [1] 76, 187; Buxhoevden, Tammann, Z. a. Ch. 15, 320. Vgl.: Quadrat, A. 63, 175; Hadow, Soc. 13, 107). Löslichkeit in Wasser: B., T., Z. a. Ch. 15, 319; Tammann, Ann. d. Physik [N. F.] 63, 20. Die wäßt. Lösung ist that faller with a such Community Ann. d. Physik [N. F.] 63, 20. Halveyn Ann. d. Physik [T.] fast farblos (vgl. auch Gottlieb, Ann. d. Physik 88, 303; Haidinger, Ann. d. Physik 71, 332). — $Mg[Pt(CN)_4] + 7H_2O$ (Q.; Schafarik; Werther; B., T.): Metallglänzende, rote, tetragonale (v. Lang, Z. Kr. 40, 620; Pochettino, R. A. L. [5] 14 I, 506; vgl. Springer. A. 63, 176; SCHAFARIK) Krystalle. Löslich in 3,4 Tln. Wasser von 16° (Q., A. 63, 176). Optisches Verhalten der Krystalle und ihrer wäßr. Lösung: HAIDINGER, Ann. d. Physik 68, 302; 70, 575; 71, 328; A. ch. [3] 42, 252; Schoras, B. 3, 13; Kundt, Ann. d. Physik 143, 267; Levy, Soc. 93, 1460; vgl. BAUMHAUER, Z. Kr. 44, 44. Fluorescenz: STOKES, Ann. d. Physik 96, 541; GREISS, Ann. d. Physik 106, 645; WERTHER, J. pr. [1] 76, 187; Levy, Soc. 93, 1459. Zeigt bei der Bestrahlung durch Radium- oder Röntgenstrahlen LEVY, Soc. 93, 1459. Zeigt bei der Bestrahlung durch Radium- oder Röntgenstrahlen scharlachrote Luminescenz (Pochettino). Ist triboluminescent (Gernez, C. r. 140, 1338). Wärmeleitfähigkeit: v. Lang, Ann. d. Physik 135, 34. Elektrische Leitfähigkeit: Walden, Ph. Ch. 1, 536. — Mg [Pt (CN)₄] + 5H₂O (Schafark; Weselsky; Werther; B., T.; vgl. Haidinger, Ann. d. Physik 71, 332). Gelbe Krystalle mit blauem Flächenschiller (vgl. Werther). Fluorescenz: Levy, Soc. 93, 1459. — Mg [Pt (CN)₄] + 4H₂O (B., T.). Hellgrün. — Mg [Pt (CN)₄] + 2H₂O (Schafark; Werther; B., T.; vgl. Baumhauer, Z. Kr. 43, 367). Weiße asbestartige Nadeln. Optische Eigenschaften: B., Z. Kr. 43, 367. Fluorescenz: Levy, Soc. 93, 1459. — Mg [Pt (CN)₄] (Weselsky; Werther; B., T.). Orangegelb. Fluorescenz: Levy, Soc. 93, 1459. — Mg [Pt (CN)₄] + HO·CH₂·CH(OH)·CH₂·OH + 5H₂O (Reuter, C. 1899 II, 178). Helle monokline Nadeln. — Mg (NH₄)₂[Pt (CN)₄] + 6H₂O. Kirschrote. rhombisch bipyramidale Krystalle (Ditscheiner, J. 1865, 293). — 5H₂O (REUTER, C. 1899 II, 178). Helle monokine Nadeln. — Mg (NH₄)_E [Pt (CN)₄]₂ + 6H₂O. Kirschrote, rhombisch bipyramidale Krystalle (DITSCHEINER, J. 1865, 293). — MgK₂[Pt (CN)₄]₂ + 7H₂O (HADOW, Soc. 13, 108; RICHARD, BERTRAND, Bl. [2] 34, 630; BUXHOEVDEN, TAMMANN, Z. a. Ch. 15, 320). Rotgelbe Krystalle mit blauem Flächenschiller (vgl. R., B.). Triklin [pseudohexagonal] (R., B.). Verliert bei 100° 5 Mol. Wasser, bei höherer Temperatur den Rest (H.). — Mg₂Be[Pt (CN)₄]₃ + 16H₂O (Toczynski, Z. 1871, 277). Farblose Krystalle. — Mg[Pt (CN)₄] + Mg[Pd (CN)₄] + 14H₂O (Rössler, Z. 1866, 180). Orangerote Krystalle. Sehr leicht lösich in Wasser zu einer farblosen Flüssigkeit. Wird beim Erblitzen smarradderin, dann weiß und aubetzt bei 2002 eitropprach, und wegest. Wird beim Erhitzen smaragdgrün, dann weiß und zuletzt bei 200° citronengelb und wasserwird beim Ermitzen smaragogrun, dann weiß und zuletzt bei 200° citronengelb und wasserfrei. — Ca [Pt(CN)₄] + 5H₂O (Quadrat, A. 70, 303; Schafarik, J. pr. [1] 66, 406; vgl. Quadrat, A. 63, 174; Baumhauer, Z. Kr. 43, 359). Gelbe rhombische (Pochettino, R. A. L. [5] 14 I, 507; B., Z. Kr. 43, 357) Krystalle. Löslich in Wasser (Q.). Optisches Verhalten der wäßr. Lösung: Schoras, B. 3, 13. Doppelbrechung und Dispersion: B., Z. Kr. 44, 28. Spektroskopische Untersuchung: Levy, Soc. 93, 1460. Fluorescenz der verschiedenen Hydratationsstufen: L., Soc. 93, 1458. Zeigt bei der Bestrahlung mit Radium- oder Röntgenstrahlen grüne Luminescenz (Pochettino). Über eine labile orangefarbige Modifikation vgl. Schafarik; B., Z. Kr. 43, 359. — Calciumammoniumplatocyanid (Mabruss A. 117, 376). Tiefgelb. — Calciumkaliumplatocyanid (Mabruss A. 117, 376). TIUS, A. 117, 376). Tiefgelb. — Calciumkaliumplatocyanid (Martus, A. 117, 376). Tiefgelb. — Calciumkaliumplatocyanid (Martus, A. 117, 376). Tiefgelb. — Sr[Pt(CN)₄] + 5H₂O (Schafark, J. pr. [1] 66, 402; vgl. Quadrat, A. 63, 178; Baumhauer, Z. Kr. 43, 361). Meist trübe, monoklin prismatische (B., Z. Kr. 43, 360) Krystalle. Spektroskopische Untersuchung: Levy, Soc. 93, 1460. Fluorescenz der verschiedenen Hydratationsstufen: L., Soc. 93, 1458. Über eine labile gelbe Modifikation vgl. S.; B. — Strontiumkaliumplatocyanid (Marrius, A. 117, 375). Gelbe monokline Krystalle mit blauem Flächenschiller. — Ba[Pt(CN)₄] + 4H₂O (QUADRAT, A. 70, 304; Schafarik, J. pr. [1] 66, 398; Weselsky, J. pr. [1] 69, 277; Schiertel, B. 29, 205; Bergsoe, Z. a. Ch. 19, 319; Brochet, Petit, C. r. 138, 1097; Bl. [3] 31, 741; A. ch. [8] 3, 487; Z. El. Ch. 10, 922; vgl. QUADRAT, A. 63, 172). Krystallisiert in Gegenwart von H-Ionen mit gelber, in Gegenwart von HO-Ionen mit grüner Farbe; beide Formen zeigen weder chemische noch krystallographische Unterschiede und lassen sich leicht ineinander umwandeln (LEVY, C. RYSTAHOGRAPHISCHE Unterschiede und fassen sich leicht meinander umwändem (LEVY, C. 1908 I, 1382; vgl. Hagenbach, Ann. d. Physik 146, 403; B., P., A. ch. [8] 3, 490). Monoklin prismatisch (Schabus, J. 1850, 360; Pochettino, R. A. L. [5] 14 I, 508; Baumhauer, Z. Kr. 43, 364; vgl. Hauer, A. 63, 173; Q., A. 70, 304). Zeigt violettblauen Flächenschimmer. Wird wegen seiner Fluorescenz zur Herstellung der "Barium platincyan ür Schirme" verwendet, welche bei Untersuchungen über Strahlungs-Erscheinungen zum Nachweis "unsichtbarer" Strahlen dienen. D¹⁷: 2,076 für die gelbe, 2,085 für die grüne Modifikation (Levy). Löslich in 33 Tln. Wasser von 16° (vgl. Q., A. 63, 173). Fluorescenz: Müller, Ann. d. Physik 104, 649; Hagenbach, Ann. d. Physik 146, 402; Levy, Soc. 93, 1448, 1458. Zeigt, bei Bestrahlung mit Redium, oder Entgrenstrahlen gelbe Luminescenz 1448, 1458. Zeigt bei Bestrahlung mit Radium- oder Röntgenstrahlen gelbe Luminescenz (Pochettino). Ist triboluminescent (Trautz, Ph. Ch. 53, 52; Gernez, C. r. 140, 1338). Weiteres optisches Verhalten: Haidinger, Ann. d. Physik 70, 575; 71, 326; A. ch. [3] 42,

253; König, Ann. d. Physik [N. F.] 19, 495; Levy, Soc. 93, 1460; Baumhauer, Z. Kr. 44, 38; vgl. Schoras, B. 3, 14. Diffusionsvermögen: RÜDORFF, B. 21, 3048. — Bariumkaliumplatocyanid (Martius, A. 117, 376). Optische Eigenschaften: Schoras, B. 3, 14. — Bariumrubidiumplatocyanid. Gelblichweiße monokline Prismen (Ditscheiner, J. 1865, 293). — [Zn(NH₃)₂][Pt(CN)₄] + H₂O (Knop, Schnedermann, J. pr. [1] 37, 474). Farblose Krystalle. — Cd[Pt(CN)₄] (Martius, A. 117, 376). Gelblichweiße Kryställchen. — [Cd(NH₃)₂][Pt(CN)₄] + H₂O (Martius, A. 117, 377). Große Krystallnadeln. — Cu[Pt (CN)₄] + aq (Quadrat, A. 70, 307; Schafark, J. pr. [1] 66, 412; vgl. Quadrat, A. 63, 179). Grüner Niederschlag. Unlöslich in Wasser. — [Cu(NH₃)₂][Pt(CN)₄] + H₂O (Knop, Schnedermann, J. pr. [1] 37, 473; vgl. Quadrat, A. 70, 307). Farblose oder gelbliche Krystallschuppen. — [Cu(NH₃)₄] [Pt(CN)₄] + H₂O (Q., A. 63, 180; vgl. Q., A. 70, 307). Blaue Nadeln. Schr leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther. — Ag₂[Pt(CN)₄] (Buckton, A. 78, 332; vgl. Quadrat, A. 63, 182). Weißer Niederschlag. Fluorescenz: Stokes, Ann. d. Physik 96, 542. — [Ag(NH₃)]₂[Pt(CN)₄] (Knop, Schnedermann, J. pr. [1] 37, 472; Peters, B. 41, 3184; vgl. Quadrat, A. 63, 182). Farblose oder gelbliche Krystallnadeln. — Aluminiumplatocyanid (vgl. Quadrat, A. 63, 178, 192). Gelbe Krystallsterne. — In₂[Pt(CN)₄]₃ + aq (Renz, B. 34, 2765). Weiße hygroskopische Blättchen. Enthält wahrscheinlich 2 Mol. Krystallwasser. — Tl₂[Pt(CN)₄] (Friswell, Soc. 24, 461; A. 159, 384; Friswell, Greenaway, B. 10, 1860; Dennis, Doan, Gill, Am. Soc. 18, 977). platocyanid (Martius, A. 117, 376). Optische Eigenschaften: Schoras, B. 3, 14. -A. 159, 384; FRISWELL, GREENAWAY, B. 10, 1860; DENNIS, DOAN, GILL, Am. Soc. 18, 977). Farblose Krystalle. Spektroskopische Untersuchung: Levy, Soc. 93, 1460. — Tl₂[Pt(CN)₄] Farblose Krystalle. Spektroskopische Untersuchung: Levy, Soc. 93, 1460. — Tl₂[Pt(CN)₄] + Tl₂CO₃ (Friswell, Soc. 24, 461; A. 159, 383; Friswell, Greenaway, B. 10, 1860; vgl. Carstanjen, J. pr. 102, 144). Karmoisinrote, bronzegrün reflektierende Prismen. Sehr wenig löslich in Wasser. — Y₂[Pt(CN)₄]₃ + 21H₂O (Clève, Hoeglund, Bl. [2] 18, 198). Kirschrote, rhombisch bipyramidale (Topsoe, Z. a. Ch. 22, 405; Pochettino, R. A. L. [5] 14 I, 508; Baumhauer, Z. Kr. 43, 366; 44, 43) Krystalle. Labile Modifikationen: König, Ann. d. Physik [N. F.] 19, 495; Baumhauer, Z. Kr. 43, 367. Sehr leicht löslich in Wasser. Absorptionsspektrum: König; Baumhauer, Z. Kr. 44, 43. Fluorescenz der verschiedenen Hydratationsstufen: Levy, Soc. 93, 1459, 1460. Laminescenz: Pochettuno; Triboluminescenz: Gernez, C. r. 140, 1338. Verliert bei 100—120° 18 Mol. Wasser. — La₂[Pt (CN)₁]. ± 18H.O (Czudnowicz, J. nr. [1] 80, 36; Clève, Bl. [2] 21, 198; Frenches, Smuth. (CN)₄]₂ + 18H₂O (CZUDNOWICZ, J. pr. [1] 80, 36; CLÈVE, Bl. [2] 21, 198; FRENICHS, SMITH, A. 191, 366). Gelbe rhombische Prismen (Cz.). Löslich in Wasser (CLÈVE). Verwandelt sich beim Stehenlassen über konz. Schwefelsäure (Cz.; Cl.) oder beim Erhitzen auf 100—110° (CL.) in Salze von geringerem Krystallwassergehalt: 9-Hydrat (scharlachrote Krystalle) (Cz.); 5-Hydrat (CL.); 4-Hydrat (CL.) und 3-Hydrat (schmutziggelbbraun) (Cz.). — Ce₂ [Pt (CN)₁]₃ + 18H₂O (Czudnowicz, J. pr. [1] 80, 29; Lange, J. pr. [1] 82, 144; John, Bl. [2] 21, 535; Levy, Soc. 93, 1456). Gelbe, stark fluorescierende Prismen. Fluorescenzbestimmung: Levy. Wird bei 150° wasserfrei (Lange). Geht beim Stehenlassen über Schwefelsäure oder beim Erhitzen auf 100-110° in Salze von geringerem Krystallwassergehalt über: 12-Hydrat beim Erhitzen auf 100—110° in Salze von geringerem Krystallwassergehalt über: 12-Hydrat (J.); 9-Hydrat (schmutzighellbraungelb) (Cz.); 4\dagger_2-Hydrat (Cz.) und 3-Hydrat (J.). — \text{Pr}_2 \text{Pt} (CN)_4\dagger_3 + 18\dagger_2 O (v. Scheele, Z. a. Ch. 18, 355; vgl. Clève, Bl. [2] 21, 248). Monoklin prismatisch [pseudohexagonal] (Södersteöm, Z. Kr. 36, 194). \text{Dis.*e.}: 2,653; \text{Dis.*e.}: 2,653. \text{Molekularyolumen:} 587. \text{Bi.} [2] 43, 166). \text{Gelbe Prismen mit bläulichem Reflex.} \text{Dis.}: 2,744 (C., \text{Bl.} [2] 43, 166). \text{Molekularyolumen:} 587. \text{As.}: 367. — \text{Gelen Cicken} \text{Cicken} \text{Cicken} \text{As.}: 4,43) \text{Krystalle.} \text{Dis.*e.} 2, 663. \text{Molekularyolumen:} 597. \text{Verwittert:} \text{an der Luft allmählich und wird dabei D: 2,563. Molekularvolumen: 597,9. Verwittert an der Luft allmählich und wird dabei gelb. Von Baumhauer wohl irrtümlicherweise als 21-Hydrat angegeben. — Er₂ [Pt (CN)₄]₃ + 21 H₂O (Clève, Hoeglund, Bl. [2] 18, 198; vgl. Clève, C. r. 91, 382). Kirschrote, rhombisch bipyramidale (Pochettino, R. A. L. [5] 14 I, 508; Baumhauer, Z. Kr. 44, 43; vgl. CLÈVE) Krystalle. Spektroskopische Untersuchung: LEVY, Soc. 93, 1460. — Yb₂ [Pt(CN)₄]₃ +18H₂O (A. CLEVE, Z. a. Ch. 32, 139). Rote Prismen mit grünem Reflex. Leicht löslich in Wasser. Verliert über konz. Schwefelsäure oder bei 100° 16 Mol. Wasser und wird gelb. in Wasser. Verliert über konz. Schwefelsäure oder bei 100° 16 Mol. Wasser und wird gelo.

Th [Pt(CN)₄]₂ + 16H₂O (CLève, Bl. [2] 21, 118). Gelbbraune, rhombisch bipyramidale
(Topsoe, Bl. [2] 21, 118) Krystalle. D: 2,460 (Topsoe). Schwer löslich in kaltem Wasser, sehr leicht in heißem Wasser (C.). Spektroskopische Untersuchung: Levy, Soc. 93, 1460. Verliert bei 100° oder über konz. Schwefelsäure 14 Mol. Wasser. — Pb [Pt (CN)₄] (MARTIUS, A. 117, 377; vgl. QUADBAT, A. 63, 182). Gelblichweißes Krystallpulver. — UO₂ [Pt (CN)₄] + aq (Levy, C. 1907 II, 796; vgl. Soc. 93, 1459). Je nach dem Wassergehalt rote, rotgrüne und gelbe Krystalle. Die rotgrüne Form verwandelt sich bei 39° in die gelbe; im trocknen Kohlensäurestrom wird sie grauschwarz, darauf beim Erwärmen wieder gelb. Fluorescenz der verschiedenen Hydratationsstufen: L., Soc. 93, 1459, 1460. — Kobaltoplatocyanid (Peters, B. 41, 3184). Rotes Salz; wird im Vakuum blau. — $[Co(NH_3)_2][Pt(CN)_4]$ (Knop, Schnedermann, J. pr. [1] 37, 475; Peters, B. 41, 3184). Fleischfarbenes Krystallpulver. — $[Ni(NH_3)_2][Pt(CN)_4]$ (Knop, Schnedermann, J. pr. [1] 37, 474). BlaBviolettes Krystallpulver; wird beim Erhitzen rotbraun. — [Ni (NH₃)₂] [Pt (CN)₄] + H₂O (KNOP, SCHNEDERMANN, J. pr. [1] 37, 474). Violette Krystallnadeln. — [Pt (NH₅)₄] [Pt (CN)₄] (REISET, C. r. 18, 1102; BUCKTON, A. 78, 329, 330, 336; v. Thann, A. 107, 320, 322). Farblose mikroskopische Krystalle. Schwer löslich in kaltem, leichter in heißem Wasser (B.). — Hg₂ [Pt (CN)₄] (SCHAFAÄIK, J. pr. [1] 66, 415. Vgl.: DÖBEREINEE, Ann. d. Physik 37, 545; A. 17, 250; QUADRAT, A. 63, 183; RAMMELSBERG, Ann. d. Physik 73, 116; STOKES, Ann. d. Physik 96, 542). Weißes Pulver. Unlöslich in Wasser. Fluorescenz: STOKES. — 5Hg₂ [Pt (CN)₄] + 2Hg NO₃ + 10H₂O (RAMMELSBERG, Ann. d. Physik 73, 116. Vgl.: DÖBEREINER, Ann. d. Physik 37, 545; A. 17, 250; QUADRAT, A. 63, 183). Hellblaues Pulver. — Mercuroplatocyanid + Ammoniak: vgl. QUADRAT, A. 63, 182. — Eisenplatocyanid (QUADRAT, A. 63, 182, 192). Fleischfarbiger Niederschlag (vgl. MULLER Rl. [3] 29, 30)

First Patrock of the Control of the

[Pt(NH₃)₂(CN)₄] (Wilm, B. 22, 1544). B. Aus $5K_2[Pt(CN)_4] + K_2[Pt(CN)_4Cl_2] + Plati 22H_0 beim Erwärmen mit Ammoniak. Platten. — <math>\bullet$ H₂(Pt(CN)₄Cl₂] + 4H₂O (Holst, Bl. [2] 22, 348; vgl. Blomstrand, J. pr. [2] 3, 210). Krystallmisch. Sehr leicht löslich in Wasser. — (NH₄)₂[Pt(CN)₄Cl₂] + 2H₂O (Holst, Bl. [2] 22, 349; vgl. Knot, Schnedermann, J. pr. [1] 37, 470). Farblose monokline (Tofsor, Bl. [2] 22, 349) Tafeln. — $K_2[Pt(CN)_4Cl_2] + 2H_2O$ (Knot, Schnedermann, J. pr. [1] 37, 463. Vgl.: Hadow, Soc. 13, 112; Blonstrand, B. 2, 202; Wilm, B. 19, 963; B. 21, 1440). Hellgelbe, triklin pinakoidale (Naumann, J. pr. [1] 37, 463) Krystalle. Leicht löslich in Wasser und Alkohol. — Mg [Pt(CN)₄Cl₂] (Holst, Bl. [2] 22, 350). Hellgelbe Krystalle. Sehr leicht löslich in Wasser. — Ca [Pt(CN)₄Cl₂] (Holst, Bl. [2] 22, 350). Weiße Krystalle. — Ba [Pt(CN)₄Cl₂] + 5H₂O (Holst, Bl. [2] 22, 348). Gelbe tetragonale (Tofsor, Bl. [2] 22, 348) Krystalle. Sehr leicht löslich in Wasser. — Zin k platidic h lo totetra e yan id (Blomstrand, J. pr. [2] 3, 210). Hellgelbe Würfel. — Cu [Pt(CN)₄Cl₂] (Schapark, J. pr. [1] 66, 413; Blomstrand, B. 2, 203; J. pr. [2] 3, 210). Krystallnisch. — Ag₂[Pt(CN)₄Cl₂] (Miolati, Brilliot, Beight löslich in Wasser. — Mn [Pt(CN)₄Cl₂] (Schapark, J. pr. [2] 3, 210). Sehr leicht löslich in Wasser. — Mn [Pt(CN)₄Cl₂] (22, 348). Gelbe Krystalle. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol. • • • H₂[Pt(CN)₄Br₂] + aq (Blomstrand, J. pr. [2] 3, 210; Holst, Bl. [2] 22, 348). Gelbe Krystalle. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol. • • • H₂[Pt(CN)₄Br₂] (Holst, Bl. [2] 22, 349). Röbliche hygroskopische Krystalle. — Li₂[Pt(CN)₄Br₂] (Holst, Bl. [2] 22, 350). Röbliche hygroskopische Krystalle. — Na₂[Pt(CN)₄Br₂] (Holst, Bl. [2] 22, 350). Tafeln. — K₂[Pt(CN)₄Br₃] (Holst, Bl. [2] 22, 348). Gelbe monokline (Tofsoe, Bl. [2] 22, 348). Krystalle. — K₂[Pt(CN)₄Br₃] (Holst, Bl. [2] 22, 348). Gelbe, monoklin prismatische (Tofsoe, Bl. [2] 22, 3

22, 350). Krystallinisch. — $Mg[Pt(CN)_4Br_2]$ (Holst, Bl. [2] 22, 350). Hellgelbe Krystalle. Leicht löslich in Wasser. — $Ca[Pt(CN)_4Br_2] + 7H_2O$ (Holst, Bl. [2] 22, 350). Gelbe Krystalle. — $Sr[Pt(CN)_4Br_2] + 7H_2O$ (Holst, Bl. [2] 22, 349). Gelbe Tafeln. Verliert an der Luft sein Wasser. — $Ba[Pt(CN)_4Br_2] + 4$ oder $5H_2O$ (Blomstrand, J.pr. [2] 3, 211; Holst, Bl. [2] 22, 347; vgl. Blomstrand, B. 2, 203). Hellgelbe tetragonale (Topsoe, Bl. [2] 22, 347; Krystalle. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol (H.). — $Zn[Pt(CN)_4Br_2] + 5H_2O$ (Holst, Bl. [2] 22, 349; vgl. Blomstrand, J.pr. [2] 3, 210). Gelbrote Prismen (vgl. B., B. 2, 203). Schwer löslich in Wasser. — $Cd[Pt(CN)_4Br_2]$ (Holst, Bl. [2] 22, 350). Isomorph dem entsprechenden Mangansalz (Topsoe, Bl. [2] 22, 350). — $Ag_2[Pt(CN)_4Br_2]$ (Molati, Bellucci, Bl. 30 II, 589). — $Al_2[Pt(CN)_4Br_2]_s + 22H_2O$ (Holst, Bl. [2] 22, 349). Krystalle. Hygroskopisch. — Yttrium platidibromotetracyanid (Holst, Bl. [2] 22, 349). Rotgelbe monokline (Topsoe, Bl. [2] 22, 349) Prismen. — Manganplatidibromotetracyanid (Blomstrand, J.pr. [2] 3, 210). Gelbe kubische Krystalle. — $Co[Pt(CN)_4Br_2] + 5H_2O$ (?) (Holst, Bl. [2] 22, 349). Rote Hexaeder. Schwer löslich in Wasser. — Ni [Pt(CN)_4Br_2] + aq (Holst, Bl. [2] 22, 350). Orangefarbiges Krystallpuver. Schwer löslich in Wasser. — Eisenplatidibromotetracyanid (Holst, Bl. [2] 22, 350). Braunrote hygroskopische Hexaeder. Φ — Φ $K_2[Pt(CN)_4I_2]$ (Blomstrand, B. 2, 202; Holst, Bl. [2] 22, 348). Braunviolette Krystalle. — $Ba[Pt(CN)_4I_2] + aq$ (Holst, Bl. [2] 22, 348). Dunkelblaue Krystalle. Sehr leicht löslich in Wasser. — $Ag_2[Pt(CN)_4I_2]$ (Miolati, Beilucci, Bl. 30 II, 590). Φ

 $\begin{array}{lll} \textbf{\textit{Hg}} & \text{Mercuro cyanid ist nicht existenz} \vec{a} \text{hig (ABEL, $Z.~a.~Ch. 26, 379).} & -\text{Mercuro chromicyanid s. S. 51 Z. 27 v. unten.} & -\text{Mercuro kobalticyanid s. S. 55 Z. 21 v. unten.} & -\text{Hg}_2[\text{Pd}(\text{CN})_4] \text{ s. S. 57 Z. 8 v. oben.} & -\text{Hg}_2[\text{Pt}(\text{CN})_4] \text{ s. S. 61 Z. 4 v. oben.} & -\text{5Hg}_2[\text{Pt}(\text{CN})_4] \\ & +2\text{HgNO}_3 + 10\text{H}_2\text{O s. S. 61 Z. 7 v. oben.} & -\text{Mercuroplatocyanid} & +\text{Ammoniak s. S. 61 Z. 9 v. oben.} \\ & \text{S. 61 Z. 9 v. oben.} & \end{array}$

Hg(CN)₂ (Mercuricyanid). Von Scheele entdeckt (beim Kochen von Berlinerblau und Mercurioxyd in Wasser). B. Die Bildungstendenz ist so groß, daß das Salz fast Mercuri immer unter großer Wärmeentwicklung entsteht, wenn ein oder zweiwertige Hg-Ionen mit Cyan-Ionen zusammentreffen (Plugge, Fr. 18, 408; Rupp, Ch. Z. 32, 1078; vgl. auch FOUQUET, C. 1890 I, 435). Die Lösung darf aber nicht alkalisch sein, da sich sonst das Oxycyanid Hg(CN)2, HgO (s. S. 67) bildet. — Darst. Man löst Mercurioxyd in einem Oxycyanid Hg(UN)₂, HgO (8, S. 67) bluet. — Durt. Man het mercurioxyd in einem geringen Überschuß verdünnter Blausäure und verdampft die Lösung bis zur Krystallisation (Hardin, Am. Soc. 18, 1010; vgl.: Mohr, A. 31, 187; Bertheliot, C. r. 77, 389). Man rührt 31 g Natriumcyanid mit 50 ccm Wasser an, setzt unter Rühren allmählich 90 g Mercurisulfat hinzu und zieht die Masse mit 200 ccm heißem 95% jigem Alkohol aus (Rupp, Gov, C. 1908 II, 773). Über Darstellung aus Eisencyaniden vgl.: Robiquet, A. ch. [2] 44, 283; Desfosses, Berzelius' Jahresberichte 11, 187. — Farblose Krystalle; triboluminescent (Gernez, C. r. 140, 1232; Bl. Ch. 52, 44, 1811, 540). Ditterwand stellungsdrich (Darwer, Wr. 44, 1814). 1338; Ph. Ch. 53, 52; A. ch. [8] 15, 540). Ditetragonal skalenoedrisch (Provostaye, A. ch. [3] 6, 159). D: 3,77 (Boedecker, J. 1860, 17). D¹²: 4,0262. D²²: 4,0026 (Clarke, B. 11, 1504). D: 3,990—4,011 (Schröder, B. 13, 1073). Dichte der wäßr. Lösungen: Schönrock, Ph. Ch.11, 765, 770; Lebland, Rohland, Ph. Ch. 19, 282, Dichte der Lösungen in Alkohol: Schö., Ph. Ch. 11, 765, 771. Dichte der Lösungen in Gemischen von Methyl- und Äthylalkohol: Herz, Ch. 11, 765, 771. Dichte der Lösungen in Gemischen von Methyl- und Athylalköhol: Herz, Kuhn, Z. a. Ch. 58, 166; in Gemischen von Methyl- und Propylalköhol: He., K., Z. a. Ch. 60, 158; in Gemischen von Äthyl- und Propylalköhol: He., K., Z. a. Ch. 60, 161. Dichte der Lösungen in Pyridin: Schö., Ph. Ch. 11, 765, 771. Leicht löslich in Wasser. I Liter Wasser löst 92,99 g (bei 20°) (Konowalow, J. 1899, 298; 1900, 230), 109,4 g (He., Anders, Z. a. Ch. 52, 165), 0,44 Mol (bei 25°) (Sherbill, Ph. Ch. 43, 717), 0,434 Mol (He., A.), 0,3956 Mol (K. A. Hofmann, H. Wagner, Z. El. Ch. 15, 444). Sehr leicht löslich in flüssigem Ammoniak (Franklin, Kraus, Am. 20, 829); Löslichkeit in Ammoniakwaser: Konowalow, J. 1899, 298: 1900, 230. Löslichkeit in Alkalihedroxydlösungen: K. A. Hofmann, W. Magner, Z. El. 298; 1900, 230. Löslichkeit in Alkalihydroxydlösungen: K. A. Hofmann, H. Wagner, Z. El. Ch. 15, 444; in Natriumearbonatlösungen: Ho., W., Z. El. Ch. 15, 446; in Kaliumeyanidlösungen: Sh., Ph. Ch. 43, 717. Löslichkeit in Methylalkohol: Lobry de Bruyn, Ph. Ch. 10, 784; MARSH, STRUTHERS, Soc. 87, 1878; He., A., Z. a. Ch. 52, 165; DUKELSKI, Z. a. Ch. 53, 336; Löslichkeit in Gemischen von Wasser und Methylalkohol bei 25°: HE., A. Sehr wenig löslich in Alkohol (Varet, Bl. [3] 7, 172; Lobry; HE., A., Z. a. Ch. 52, 170); Löslichkeit in Gemischen von Wasser und Alkohol bei 25°: HE., A., Z. a. Ch. 52, 170; vgl. HE., A., Z. a. Ch. 55, 278; sehr leicht löslich in ammoniakalischem Alkohol (Varet). Löslichkeit in Gemischen von Methyl- und Athylalkohol bei 25°: HERZ, Kuhn, Z. a. Ch. 58, 166; Methyl- und Propylalkohol bei 25°: HE, K., Z. a. Ch. 60, 158; Athyl- und Propylalkohol bei 25°: HE, K., Z. a. Ch. 60, 161. 1 Liter Ather löst 0,010 Mol (Sherrill, Ph. Ch. 43, 720; vgl. Autenrieth,

Ar. 231, 109). Löslich in Methylacetat (NAUMANN, B. 42, 3790). Löslichkeit in Äthylacetat und seinen Mischungen mit Wasser bei 25°: HERZ, ANDERS, Z. a. Ch. 52, 172. Löslichkeit in anderen organischen Flüssigkeiten (Tetrachlormethan, Bromoform, Äthylbromid, Äthylendibromid): Sulc, Z. a. Ch. 25, 401; Löslichkeit in Methylamin: Gibbs, Am. Soc. 28, 1419; in Paratoluidin: WERNER, Z. a. Ch. 15, 7; in Pyridin: W., Z. a. Ch. 15, 5; NAUMANN, B. 37, 4609. Die wäßr. Lösung löst beträchtliche Mengen HgO, wodurch alkalische Flüssig-87, 4009. Die wahr. Lösung iss betrachtene Higger Higg, wohlten alkansine Flussig-keiten entstehen, aus denen das Oxycyanid Hg(CN)₂, HgO (s. S. 67) isoliert worden ist. Gefrierpunktserniedrigung der wäßr. Lösungen: RAOULT, C. r. 87, 169; A. ch. [6] 2, 84; Rüdorff, B. 23, 1850; Prussia, G. 28 II, 117. Siedepunktserhöhung der wäßr. Lösung: RA., C. r. 87, 169; der Lösungen in Pyridin: Werner, Schwilloff, Z. a. Ch. 15, 20; Schröder, Z. a. Ch. 44, 17; Walden, Centnerszwer, Ph. Ch. 55, 327. Molekulares Lösungsvolum: L. a. Ch. 44, 11; WALDEN, CENTRERSZWER, Ph. Ch. 55, 327. Molekulares Losungsvolum: Traube, Z. a. Ch. 8, 39, 60. Änderung des Partialdruckes in ammoniakalischer Lösung: Konowalow, J. 1900, 230. Brechungeexponenten der wäßr. Lösungen: Leblanc, Rohland, Ph. Ch. 19, 282. Oberflächenspannung: Traube, B. 42, 2186. Bildungswärme: Berthelot, C. r. 73, 455; 77, 388; J. 1877, 128; C. r. 91, 82; Varet, A. ch. [7] 8, 140. Lösungswärme: B., C. r. 77, 26. Elektromagnetische Drehung der Polarisationsebene der Lösungen in Wasser, Alkohol und Pyridin: Schönrock, Ph. Ch. 11, 765, 770. Die wäßr. Lösung zeigt ein sehr geringes elektrisches Leitvermögen (Prussla, G. 28 II, 116; Ley, Kissel, B. 32, 1588; Jones Caldweit. 1358; JONES, CALDWELL, Am. 25, 360). In ammoniakalischer Lösung ist Mercuricyanid vollständig in Hg. und CN-Ionen dissoziiert (F. W. Schmidt, Z. a. Ch. 9, 426). Leitfähigkeit in flüssigem Ammoniak: Franklin, Kraus, Am. 23, 291; Am. Soc. 27, 197. Leitfähigkeit in Pyridin: Lincolm, Z. El. Ch. 6, 384. Mercuricyanid bleibt bis ca. 300 unverändert (Troost, HAUTEFEUILLE, C. r. 66, 735; MAUMENÉ, Bl. [2] 35, 597; vgl. BERTHELOT, A. ch. [5] 18, 383). Zerfällt beim Glühen in Quecksilber und Cyan (GAY-LUSSAC, A. ch. [1] 95, 136). Spaltet bei 320-400° nur Quecksilber ab und erst bei höherer Temperatur auch Cyan unter teilweiser Bildung von Paracyan (MAUMENÉ); bei niederer Temperatur und hohem Druck bildet sich viel Paracyan (T., HA.). In Gegenwart von Kohlensäure zersetzt es sich bei 50-80° (HILGER, Tamba, C. 1889 II, 717). Mit Quecksilberoxyd gemischt, verpufft es beim Erhitzen (HOLDERMANN, Ar. 244, 133). Wird beim Erhitzen mit Wasser im Einschlußrohr zersetzt (Marsh, Struthers, C. 1903 I, 383). Addition von Ammoniak: Peters, B. 41, 3186. Verhalten gegen Alkalien: Autenriefh, Ar. 231, 108; Marsh, Struthers, Chem. N. 87, 19; C. 1903 I, 382; K. A. Hofmann, Ch. Z. 32, 78; K. A. Hofmann, H. Wagner, B. 41, 320; Z. El. Ch. 15, 443. Ist gegen verdünnte Alkalien beständig und gibt nur beim Behandeln des feingepulverten Salzes mit gesättigter Kalilsuge gelbes Quecksilberoxyd, das sich beim Verdünnen mit Wasser wieder klar löst (Ho., Ch. Z. 32, 79; Ho., Wa., B. 41, 321). Einw. von Fluor: Moissan, A. ch. [6] 24, 258; von Chlor: Serullas, A. ch. [2] 35, 293; Bouis, A. ch. [3] 20, 447; von Brom: S., A. ch. [2] 34, 100. Wird durch Kaliumpermanganat nicht angegriffen (MARSH, C. 1903 I, 382). Einw. von Magnesium: EIDMANN, J. pr. [2] 59, 19. Verdünnte Salzsäure bewirkt eine sehr geringe, Salpetersäure keine meßbare Abspaltung von HCN (LEY, Schäfer, B. 35, 1315; Ph. Ch. 42, 704). Beim Behandeln mit Chlorwasserstoffgas oder beim Destillieren der wäßr. Lösung mit Salzsäure entweicht HCN (BERTHELOT, C. r. 77, 389; Plugge, Fr. 18, 412). Erhitzt man trocknes Quecksilbercyanid mit gasförmigem Jodwasserstoff zur Dunkelrotglut, so entsteht unter Abscheidung von wenig graphitischer Kohle Ammoniak und Methan (B., Bl. [2] 9, 188). Verhalten gegen Schwefelsäure: Schultz-Sellack, B. 4, 113; Ditte, A. ch. [5] 17, 125; Pl., Fr. 18, 412; M., Str., C. 1903 I, 383. Beim Schmelzen mit Ammoniumchlorid entsteht Sublimat (Bineau, A. ch. [2] 67, 231). Einw. von Kaliumjodid: Rupp, Goy, Ar. 247, 100. Einw. von Silbersalzen auf die wäßr. Lösungen: Wöhler, Ann. d. Physik 1, 231; F. W. Schmidt, Z. a. Ch. 9, 423; K. A. Hofmann, Ch. Z. 32, 78; K. A. Hofmann, WAGNER, B. 41, 318; Z. El. Ch. 15, 441; mit Silbernitrat entsteht kein Silbercyanid, während WARTEN, B. 41, 516, Z. Bl. Ch. 15, 441; hit Shberintrate buts tent kein Shberdyand, wahrend Silberacetat oder Silbernitrit sofort AgCN fällen, aber stets unvollständig. Einw. von Dichromaten: Krüss, Unger, Z. a. Ch. 8, 457. Gibt mit Aceton in alkalischer Lösung eine Verbindung C₅H₂ON₂Hg₂ (Marsh, Struthers, Soc. 87, 1879). Einw. von Methyljodid: Schlagdenhauffen, C. r. 47, 741; Calmels, C. r. 99, 239; Guillemard, A. ch. [8] 14, 383; Einw. anderer Alkylierungsmittel: Sch., C. r. 47, 740; Guil., C. r. 144, 327; Bl. [4] 1, 532; A. ch. [8] 14, 383. Einw. von Jodoform: Longi, Mazzolino, C. 261, 275; von Pikrinsaure: Varet, C. r. 12, 240; vol. 44, 571, 269, 269, Polytionen der Lösungen in Paridia. Schröden. C. r. 112, 340; vgl. A. ch. [7] 8, 268, 269. Reaktionen der Lösungen in Pyridin: Schröder, Z. a. Ch. 44, 18. — Außerst giftig. Zur Giftwirkung vgl.: Plugge, Fr. 18, 411; Fouquet, C. 1890 I, 435. Toxikologischer Nachweis: Beckurts, Ar. 221, 580, 581; vgl. Fr. 36, 743; PLUGGE, Fr. 18, 412; VENTUROLI, C. 1892 II, 58; AUTENBIETH, Ar. 231, 108; GÖRTER, J. 1896, 2259; VITALI, J. 1896, 2259; PRUSSIA, G. 28 II, 118. — Die überaus große Bildungsfähigkeit des Quecksilbereyanids wird vielfach bei analytischen Methoden berücksichtigt. Bestimmung des Quecksilbers mit Alkalicyanid: Andrews, Am. 30, 191; Ruff, Ch. Z. 32, 1078; Morawitz, Z. a. Ch. 60, 456; volumetrische Bestimmung des Cyans mit Quecksilbersalzen: A., Am. 30, 190. Aber auch Quecksilbercyanid selbst findet analytische Verwendung, z. B. zur Überführung von Metallsulfiden in Öxyde: F. W. Schmidt, B. 27, 227,

1624; zur Bestimmung des Traubenzuckers: Knapp, A. 154, 252; Mertens, B. 6, 440. Analy des Quecksilbercyanids: Rose, Fr. 1, 202, 288, 296; Borelli, G. 37 I, 429. Jodometriscl Bestimmung: Rupp, Schiedt, Ar. 241, 328; Rupp, Ar. 243, 468; Goy, C. 1907 II, 56 Rupp, Lehmann, C. 1908 I, 413; vgl. Gerdy, C. r. 16, 26. — Prüfung: Deutsches Arzne buch, 5. Ausgabe [1910], S. 270. Unterscheidung von Quecksilbercyanid und -oxycyar Pieverling, J. 1899, 783, 784; Wobbe, J. 1899, 783.

Verbindungen des Mercuricyanids mit Ammoniak und Hydrazı $\operatorname{Hg}(\operatorname{CN})_2 + \operatorname{NH}_3$ (Varet, C.r. 109, 903; 112, 1313; Bl. [3] 6, 221; A.ch. [7] 10, 10; W. SCHMIDT, B. 27, 230; Z. a. Ch. 9, 418). Durchsichtige Krystalle. Leicht löslich wasser und Ammoniaklösung (nach SCHMIDT schwer löslich in Wasser). Spaltet leicht Ammoniak ab. — $\operatorname{Hg}(\operatorname{CN})_2 + \operatorname{NH}_3 + \frac{1}{2}\operatorname{H}_2\mathrm{O}$ (V., C. r. 109, 904; Bl. [3] 6, 221; A.ch. [7] 10, 8). Weiße Krystallkörner. Leicht löslich in wäßr. und alkoh. Ammoniak. — $\operatorname{Hg}(\operatorname{CN})_2 + 2\operatorname{NH}_3$ (V., C. r. 109, 903; Bl. [3] 6, 221, 222; A.ch. [7] 10, 9, 10; vgl. C. r. 109, 942). Amorph oder krystallinisch. Sehr zersetzlich. — $\operatorname{Hg}(\operatorname{CN})_2 + 2\operatorname{NH}_3 + \frac{1}{2}\operatorname{Hg}\mathrm{O}$ (V., C. r. 109, 903; Bl. [3] 6, 220; A.ch. [7] 10, 8). Weiße prismatische Nadeln. — $\operatorname{Hg}(\operatorname{CN})_2 + \operatorname{Ng}\mathrm{H}_4$ (K. A. Hofmann, Marburg, A. 305, 215). Nadeln. Schmilzt bei 126° unter Zersetzung. Leicht löslich in Wasser unter teilweiser Spaltung in die Bestandteile.

Komplexsalze des Mercuricyanids. Mercuricyanid besitzt große Neigung zur Komplexsalzbildung (vgl. darüber: Sherrill, Ph. Ch. 43, 717, 736; Bodländer, B. 36, 3933; Borelli, G. 38 1, 361; K. A. Hofmann, Wagner, Z. El. Ch. 15, 441). Die meisten Salze lassen sich auf die drei Typen $R_2[Hg(CN)_4]$, $R[Hg(CN)_5]$ (= $R_2[Hg_2(CN)_6]$) und $R_4[Hg_3(CN)_5]$ (= $R_2[Hg_3(CN)_6]$) und $R_4[Hg_3(CN)_5]$ (= $R_3[Hg_3(CN)_6]$) und $R_4[Hg_3(CN)_5]$ (= $R_3[Hg_3(CN)_6]$) und $R_4[Hg_3(CN)_5]$ (= $R_3[Hg_3(CN)_6]$) und $R_4[Hg_3(CN)_6]$ (= $R_3[Hg_3(CN)_6]$ ((CN)10], in denen sich die Cyan-Ionen auch teilweise durch andere negative Ionen ersetzen lassen, beziehen; der Komplex ist aber oft, namentlich bei den gemischt anionischen Komplexbildnern, so schwach, daß er in Lösung fast vollständig in seine Komponenten zerfällt.

— Mercuricyanwasserstoff ist bisher nicht erhalten worden (vgl. Berthelot, C. r. 94, 608; 128, 639). Wanderungsgeschwindigkeit für [Hg(CN)₄]": 70,2 (Walden, Z. a. Ch. 23, 376). — Ammoniummercuricyanid ist bisher nicht erhalten worden. Beim Mischen äquimolekularer Lösungen von Ammoniumeyanid und Mercuricyanid entwickeln sich 14,22 Cal., beim Mischen der Lösungen von 2 Mol. Ammoniumcyanid und 1 Mol. Mercuricyanid 12,40 Cal. (Varet, A. ch. [7] 8, 265). — K₂[Hg(CN)₄] (Rammelsberg, Berzelius' Jahresberichte 17, 181; Jackson, Berzelius' Jahresberichte 17, 181; Haidlen, Fresenius, A. 43, 136; Dunstan, Soc. 61, 667; Jones, Caldwell, Am. 25, 359). Farblose Oktaeder. Löslich in 4,4 Tln. kaltem Wasser (Gm. 2, 415); 1 Liter gesättigte Lösung enthält 0,810 Mol (RIEGEB, Z. El. Ch. 7, 873). Gefrierpunktserniedrigung: RAOULT, C. 7. 99, 915; RÜDORFF, R. 23, 1850; SHERRILL, Ph. Ch. 43, 718. Bildungswarme: Betthelot, C. r. 77, 391; 81, 83; A. ch. [5] 5, 461; [5] 29, 214, 251; C. r. 128, 639; A. ch. [7] 17, 465. Diffusionsvermigen: Rüdorff, B. 21, 10, 3048. Leitfähigkeit: Walden, v. Zawidzki, Z. a. Ch. 23, 375; Jo., C., Am. 25, 360; vgl.: Behrend, Ph. Ch. 11, 478; Rie., Z. El. Ch. 7, 873. Zur Komplexbildung vgl. Sh., Ph. Ch. 43, 717. Elektrolyse: Rie., Z. El. Ch. 7, 873. Fügt man zu der wäßer. Lösung Ammoniak, Kaliumjodid und Silbernitzt, so entsteht Kaliumsilbervenid Margariyanid und Kaliumnitzt, bioganf gründet sich sing was fandatische Parties cyanid, Mercuricyanid und Kaliumnitrat; hierauf gründet sich eine maßanalytische Bestimcyanid, Mercuricyanid und Kaliumnitrat; hierauf grundet sich eine madanalytische Bestimmung von Quecksilber (Denigès, Bl. [3] 15, 864). — Sr [Hg(CN)₄] + 5H₂O (Jackson, Berzelius' Jahresberichte 17, 181; Grossmann, v. d. Forst, B. 37, 4142). Farblose prismatische Nadeln. Hygroskopisch. — Ba [Hg(CN)₄] + 3H₂O (Grossmann, v. d. Forst, B. 37, 4142; vgl. Jackson, Berzelius' Jahresberichte 17, 181). Farblose Nadeln. Hygroskopisch. Leicht löslich in Wasser. — Zinkmercuricyanid. Zeigt wechselnde Zusammensetz 3 (Dunstan, Soc. 58, 855; 61, 666; P. Ch. S. 24, 135; Dott, C. 1905 II, 888). Schwer löslich in Wasser, Boraxlösung und verdünntem Phenol (Marsden, J. 1897, 973). — Cuprimercuricyanid, Silbergerunicyanid, and Aluminiummercuriovanid kennten nicht er cyanid, Silbermercuricyanid und Aluminiummercuricyanid konnten nicht erhalten werden (Dunstan, Soc. 61, 688). — Tl₂[Hg(CN)₄] (Fronmüller, B. 11, 92). Farlose Kryställchen; vielleicht hexakistetraedrisch. 100 Tle. Wasser lösen bei 10 7,9, bei 10 10,28 Tle. Salz; die Lösung reagiert alkalisch. Dekrepitiert beim Erhitzen. — Zinn-, Blei-, Mangano- und Nickelomercuricyanid konnten nicht erhalten werden (Dunstan, Mangano- und Nickelomercuricyanid konnten nicht erhalten werden (DUNSTAN, Soc. 61, 687, 688). $K_2[Hg(CN)_2Cl_2]$ (Harth, Z. a. Ch. 14, 346, 348). Glänzend weiße Schuppen. Leicht löslich in Wasser. Leitfähigkeit: H., Z. a. Ch. 14, 353. — Cd $[Hg(CN)_2Cl_2] + 2H_2O$ (Varet, C. r. 111, 680; 121, 350; Bl. [3] 5, 11; [3] 13, 1087). Kleine Krystalle. Löslich in Wasser und Ammoniak. Die Ammoniakverbindungen konnten nicht rein dargestellt werden (V., C. r. 112, 536; Bl. [3] 6, 227). Lösungs- und Bildungswärme: V., C. r. 121, 350; Bl. [3] 13, 1087. Verliert bei 110° alles Wasser. — Cu $[Hg(CN)_2Cl_2] + 6H_2O$ (Varet, C. r. 107, 1002; A. ch. [7] 8, 271). Grüne Krystalle; zerfließlich. Löslich in Wasser. — Mn $[Hg(CN)_2Cl_2] + 3H_2O$ (Poggiale, C. r. 23, 764). Farblose Krystalle, die an der Luft rosenrot werden. Leicht löslich in Wasser. — $K_2[Hg(CN)_2Br_2]$ (Harth, Z. a. Ch. 14, 349, 351). Glänzend weiße Schuppen. Leicht löslich in Wasser. — Cd $[Hg(CN)_2Br_2] + 3H_2O$ (Varet, C. r. 111, 680; 121, 398; Bl. [3] 5, 11; [3] 13, 1084). Kleine Krystalle.

Löslich in Wasser und Ammoniak. Lösungs- und Bildungswärme: V. Wird bei 1000 Löslich in Wasser und Ammoniak. Lösungs- und Bildungswärme: V. Wird bei 100° wasserfrei. — Cu₂[Hg(CN)₂I₂] (Varet, C. r. 110, 148). Orangefarbiger Niederschlag. — Suprimercuricyanidchlorat (Nylander, J. pr. [1] 79, 380). Explodiert beim Eritzen. — Cu[Hg(CN)₂(SO₄)] + 9H₂O (F. W. SCHMIDT, Ch. Z. 20, 633). — Ni[Hg(CN)₂(O₄)] + 9H₂O (F. W. SCHMIDT, Ch. Z. 20, 633). Crünblaue Krystalle. — K₂[Hg(CN)₂J₂O₃)] + H₂O (Kesslen, Ann. d. Physik 74, 280; Fock, Klüss, B. 24, 1355). Farblose, itetragonal-bipyramidale (F., Kl.) Krystalle. Riecht nach Blausäure und wird allmähleh gelb bis braun (F., Kl.). — K₂[Hg(CN)₂(Cr₂O₇)] + 2H₂O (Wyroubow, Z. Kr. 8, 631; ygl.: Clarke, Stern, Am. 3, 352; Krüss, Unger, Z. a. Ch. 8, 456). Rhombisch bipyramidal. — Cu[Hg(CN)₂(Cr₂O₇)] + 5H₂O (Krüss, Unger, Z. a. Ch. 8, 461). Grünstichige, dunkelbraune Krystalle. Nicht hygroskopisch. Löslich in Wasser. Zersetzt sich bei 100°. — Ag₂[Hg(CN)₃(Cr₂O₇)] (Darby, A. 65, 210; Krüss, Unger, Z. a. Ch. 8, 456). Goldbei 1000. — Ag₂[Hg (CN)₂(Čr₂O₇)] (DARBY, \tilde{A} . 65, 210; KRÜSS, UNGER, Z. a. Ch. 8, 456). Goldrote Nadeln. Schwer löslich in Wasser. - Thallium mercuric yanidd ich romat konnte nicht erhalten werden (Krüss, Unger, Z. a. Ch. 8, 457). — Ammoniummercuricyanid molybdat (NYLANDER, J. pr. [1] 79, 380). — Cu[Hg(CN)₂(NO₃)₂] + 5H₂O (NYLANDER, J. pr. [1] 79, 380). Löslich in Alkohol. Wird durch Wasser zersetzt. — Mn[Hg(CN)₂(NO₃)₂] + 5H₂O (NYLANDER, J. pr. [1] 79, 380). Löslich in Alkohol. Wird durch Wasser zersetzt. — (NH₄)₂ $[Hg(CN)_2(O \cdot OCH)_2]$ (Poggiale, C. r. 23, 766). Prismen. Zersetzt sich bei 200°. $\bullet \bullet - \bullet$ Na $[Hg(CN)_3] + 1^1/_2H_2O$ (Jackson, Berzelius' Jahresberichte 17, 181; Grossmann, B. 36, Na[Hg(CN)₃] + 1¹/₂H₂O (Jackson, Berzelius' Jahresberichte 17, 181; Grossmann, B. 36, 1603; Grossmann, v. d. Forst, B. 37, 4141). Farblose prismatische Nadeln. Hygroskopisch. Kryoskopische Messungen: G., v. d. F., B. 37, 4141. Leitfähigkeitsbestimmung: G., v. d. F., B. 37, 4141. — Ca[Hg(CN)₃]₂ + 8H₂O (Jackson, Berzelius' Jahresberichte 17, 181; Grossmann, v. d. Forst, B. 37, 4143). Hygroskopische Nadeln. — Na[Hg(CN)₂(OH)] + 1 oder 1¹/₂H₂O (K. A. Hofmann, H. Wagner, B. 41, 1631). Prismen. Hält im Vakuum über Phosphorpentoxyd 1 Mol. Wasser zurück. — Na[Hg(CN)₂(OH)] + 2CH₃·OH (K. A. Hofmann, H. Wagner, B. 41, 1633). Farblose, sechsseitige, doppelbrechende Prismen. Verliert im Vakuum über Phosphorpentoxyd 1 Mol. Methylalkohol. — K[Hg(CN)₂(OH)] + aq (K. A. Hofmann, H. Wagner, B. 41, 320, 1630). B. Man löst 13 g Mercuricyanid in einer Lösung von 26 g Kaliumhydroxyd in 40 ccm Wasser bei 40° und läßt bei 5° auskrystallisieren. Farblose langgestreckte Platten mit rhombischem Umriß, die sehr lebhafte Polarisationsfarben zeigen. — K[Hg(CN)₂(ON)] + 2CH₃·OH (K. A. Hofmann, H. Wagner, Expstallisieren. Farblose langgestreckte Platten mit rhombischem Umriß, die sehr lebhatte Polarisationsfarben zeigen. — K [Hg (CN)₂(OH)] + 2CH₃·OH (K. A. HOFMANN, H. WAGNER, B. 41, 1633). Ähnelt der analogen Natrium-Verbindung. — K [Hg (CN)₂(OH)] + C_2H_5 ·OH (K. A. HOFMANN, H. WAGNER, B. 41, 1634). Zersetzt sich sehr leicht am Licht. — NH₄[Hg (CN)₂Cl] (BRETT, J. pr. [1]14, 118; POGGIALE, C. r. 23, 763; THOMSON, POPPLEWELL BLOXAM, Soc. 41, 381). Farblose Nadeln. Löslich in Wasser und Alkohol (B.). Schmilzt beim Erhitzen unter Zersetzung (Br.; P.). — NH₄[Hg (CN)₂Cl] + 3 /₄H₂O (VARET, Bl. [3] 13, 1084; C. r. 121, 349; A. ch. [7] 8, 259). Bildungs und Lösungswärme: V. — NH₄[Hg (CN)₂Cl] + 3 /₄H₂O (VARET, Bl. [3] (CN)₂Cl] + 3 /₄H₂O (POGGIALE, C. r. 23, 763). B. Aug der Mutterlauge von NH [Hg (CN)₂Cl] $(CN)_2Cl_1 + 3NH_4Cl_1 (PoggraLe, C. r. 23, 763)$. B. Aus der Mutterlauge von $NH_4[Hg(CN)_2Cl_1]$ beim Abdampfen. Dreieckige Blätter. — Lithiummercuridicyanochlorid ist zu zerfließlich, als daß es in festem Zustande isoliert werden konnte (Varet, C.r. 111, 527; Bl. [3] 5, 9; 13, 1085; A.ch. [7] 8, 259). — Na [Hg(CN)₂Cl] + I'/₄H₂O (Beett, J.pr. [1] 14, 119; Poggiale, C.r. 23, 763; Varet, C.r. 121, 348; Bl. [3] 13, 1085; A.ch. [7] 8, 258). Nadeln. Leicht löslich in Wasser; schwer in Alkohol. Bildungs- und Lösungswärme: V. - K [Hg(CN)₂Cl] + H₂O (DESFOSSES, Berzelius' Jahresberichte 11, 187; Brett, J. pr. [1] 12, 433; Dunstan, Soc. 61, 688; vgl.: Dexter, C. 1862, 597, 598; Berthelot, A. ch. [5] 22, 228). Krystallinisch. Löslich in 6,75 Tln. Wasser von 18° (Brett). Bildungs- und 22, 238). Krystallinisch. Löslich in 6,75 Th. Wasser von 180 (Brett). Bildungs und Lösungswärme: Berthelot; Varet, Bl. [3] 13, 1085. — Mg [Hg (CN)₂Cl]₂ + 6H₂O (Brett, J. pr. [1] 14, 119; Poggiale, C. r. 23, 764; Varet, C. r. 121, 348; Bl. [3] 13, 1086; A. ch. [7] 8, 262). Nadeln. Leicht löslich in Wasser und verdünntem Alkohol (B.). Bildungsund Lösungswärme: V. — Ca [Hg (CN)₂Cl]₂ + 6H₂O (Brett, J. pr. [1] 14, 119; Poggiale, C. r. 23, 764; Varet, C. r. 121, 348; Bl. [3] 13, 1086; A. ch. [7] 8, 261). Nadeln. Löslich in Wasser (B.; P.) und Alkohol (B.). Bildungs- und Lösungswärme: V. — Sr [Hg (CN)₂Cl]₂ + 6H₂O (Brett, J. pr. [1] 14, 120; Poggiale, C. r. 23, 764; Varet, C. r. 121, 348; Bl. [3] 13, 1086; A. ch. [7] 8, 261; vgl. Dexter, C. 1862, 598). Nadeln. Leicht löslich in Wasser (B.; P.) und verdünntem Alkohol (B.). Bildungs- und Lösungswärme: V. — Ba [Hg (CN)₂Cl]₂ + 5H₂O (Brett, J. pr. [1] 14, 120; Poggiale, C. r. 23, 763; Dexter, C. 1862, 597; Varet, C. r. 121, 348; Bl. [3] 13, 1086; A. ch. [7] 8, 260). Nadeln. Löslich in verdünntem Alkohol (B.). Bildungs- und Lösungswärme: V. — Ba [Hg (CN)₂Cl]₂ + 4NH₂ (Varet, C. r. 112, 1314; Bl. [3] 6, 229). Schwer löslich in Ammoniak. Wird durch Wasser zersetzt. — Zn [Hg (CN)₂Cl]₂ + 7H₂O (Poggiale, C. r. 23, 765; Varet, C. r. 106, 1080; 121, 350; Bl. [3] 5, 13; [3] 13, 1087). Große Krystalle. Leicht löslich in Wasser. Lösungs- und Zersetzungswärme: V. C. r. 121, 350; Bl. [3] 13, 1087. Verliert bei 100° alles Wasser (V.). — [Zn(NH₃)₄][Hg (CN)₂Cl]₂ (Varet, C. r. 109, 943; Bl. [3] 6, 224; A. ch. [7] 10, 13; vgl.: V., C. r. 106, 1081). Krystallinisch. Löslich in Ammoniak. Verliert an der Luft leicht Ammoniak. Wird durch Wasser zersetzt. — Cu [Hg (CN)₂Cl]₂ + 6H₂O

(VARET, C. r. 107, 1001; A. ch. [7] 8, 270). Blaue Nadeln. Zerfließlich. Sehr leicht löslich (VARET, C. r. 107, 1001; A. ch. [7] 8, 270). Blaue Nadeln. Zerfließlich. Sehr leicht löslich in Wasser und Ammoniak. — $Cu(NH_3)_4$ [Hg(CN)₂Cl]₂ (VARET, C. r. 109, 943; Bl. [3] 6, 225; A. ch. [7] 10, 15). Blaue Nadeln. Ziemlich beständig. Schwer löslich in kaltem Ammoniak. — Kupferzinkmercuridicyanochlorid (?) (VARET, Bl. [3] 5, 13). — Y[Hg(CN)₂Cl]₃ + 8H₂O, La [Hg(CN)₂Cl]₃ + 8H₂O, Ce[Hg(CN)₂Cl]₃ + 8H₂O, Di [Hg(CN)₂Cl]₃ + 8H₂O, Er [Hg(CN)₂Cl]₃ + 8H₂O (AHLÉN, Bl. [2] 27, 365). Krystallinisch. — Co [Hg(CN)₂Cl]₃ + 7H₂O (POGGIALE, C. r. 23, 765; DEXTER, C. 1862, 597). — Ni [Hg(CN)₂Cl]₂ + 7H₂O (POGGIALE, C. r. 23, 765; DEXTER, C. 1862, 597). Grümblaue Krystalle. Verhindungen dieses Salvas mit Ammoniak schaipen nicht gen existioren (VARET, C. r. 128) Verbindungen dieses Salzes mit Ammoniak scheinen nicht zu existieren (VARET, C. r. 112, 536; Bl. [3] 6, 228). — NH₄[Hg(CN)₂Br] + H₂O (VARET, Bl. [3] 13, 1081; C. r. 121, 398; A. ch. [7] 8, 251). Krystallinisch. Bildungswärme, Lösungswärme: ∇ . — Li[Hg(CN)₂Br] A. ch. [7] 8, 251). Krystallinisch. Bildungswärme, Lösungswarme: V. — Li [Hg(CN)₂Br] + 3¹/₂H₂O (Varet, C. r. 111, 527; Bl. [3] 5, 9; A. ch. [7] 8, 252). Hygroskopische Krystalle. Leicht löslich in Wasser. Bildungs- und Lösungswärme: V., Bl. [3] 13, 1082; A. ch. [7] 8, 252. Verliert bei 100° 2¹/₄ Mol. Wasser. — Na [Hg(CN)₂Br] + 2H₂O (Berthemot, Berzelius' Jahresberichte 12, 156; Varet, C. r. 121, 398; Bl. [3] 13, 1082; A. ch. [7] 8, 250). Nadeln. Leicht löslich in Alkohol. Bildungs- und Lösungswärme: V. — K[Hg(CN)₂Br] + 2H₂O (Callot, zitiert von Brett, J. pr. [1] 12, 434; Berthemot, Ann. d. Physik 22, 620; Berzelius' Jahresberichte 12, 156; Brett, J. pr. [1] 12, 430; vgl. Berthelot, A. ch. [5] 29, 226). Krystallinisch. Löslich in 13,34 Tln. Wasser von 18°, in weniger als 1 Tl. kochendem (Brett); etwas löslich in Alkohol. Bildungs- und Lösungswärme: Berthelot; Varet, Bl. [3] 13, 1082. Einw. von Salpetersäure: Berthemot; Brett. Zinnchlorür ent-Varet, Bl. [3] 13, 1082. Einw. von Salpetersäure: Berthemot; Brett. Zinnchlofür entwickelt beim Kochen Blausäure und fällt Quccksilber (Brett). — Mg [Hg(CN)₂Br]₂ + 8H₂O (Varet, C. r. 112, 1450; 121, 398; Bl. [3] 7, 171; [3] 13, 1084; A. ch. [7] 8, 255). Weiße Blättchen. Hygroskopisch. Lösungs- und Bildungswärme: V. — Ca [Hg (CN)₂Br]₂ + 7H₂O (Custer, A. 68, 323; Varet, C. r. 121, 398; Bl. [3] 13, 1083; A. ch. [7] 8, 254). Nadeln (V.). Bildungs- und Lösungswärme: V. — Sr [Hg(CN)₂Br]₂ + 6H₂O (Berthemot, Berzelius' Jahresberichte 12, 156; Varet, C. r. 121, 398; Bl. [3] 13, 1083; A. ch. [7] 8, 253). Nadeln (V.). Leicht löslich in Wasser und Alkohol (B.). Bildungs- und Lösungswärme: V. — Ba [Hg(CN)₂Br]₂ + 7H₂O (Beethemot, Berzelius' Jahresberichte 12, 156; Varet, C. r. 121, 398; Bl. [3] 13, 1083; A. ch. [7] 8, 252). Krystallblättchen (B.). Löslich in Wasser und Alkohol (B.). Bildungs- und Lösungswärme: V. — Zn [Hg(CN)₂Br]₂ + 8H₂O (Varet, C. r. 109, 809; 121, 398; Bl. [3] 5, 11; A. ch. [7] 8, 255). Weiße Krystalle. Löslich in Wasser. Lösungs- und Bildungswärme: V. Verliert bei 100° alles Wasser. — [Zn (NH₃)₄][Hg(CN)₂Br]₂ (Varet, C. r. 109, 810; Bl. [3] 6, 225; A. ch. [7] 10, 14). Kleine Warzen. Schwer löslich in kaltem wäßr. oder alkoh. Ammoniak. Wird durch Wasser zersetzt. — Cd [Hg(CN)₂Br]₂ + 4¹/₂H₂O (Varet, C. r. 111, 679; Bl. [3] 5, 10). Feine Nadeln. warzen. Serwer besteh in kateem wastr. Oct alkon 1. Andonnak. With daten waster zersetzt. — Cd [Hg(CN)₂Br]₂ + 4¹/₂H₂O (Varet, C. r. 111, 679; Bl. [3] 5, 10). Feine Nadeln. Löslich in Wasser und Ammoniak. Verliert bei 100° alles Wasser. — [Cd(NH₃)₄][Hg(CN)₂Br]₂ + 2H₂O (Varet, C. r. 112, 535; Bl. [3] 6, 226; A. ch. [7] 10, 17). Weiße Krystalle. Sehr zerfließlich. Schwer löslich in Ammoniak. Gibt beim Erhitzen auf 100° alles Wasser ab. zerfließlich. Schwer löslich in Ammoniak. Gibt beim Erhitzen auf 100° alles Wasser ab. Wird durch Wasser zersetzt. — [Cu(NH₃)₄][Hg(CN)₂Br]₂ (Varet, C. r. 112, 535; Bl. [3] 6, 225; A. ch. [7] 10, 15). Blaue Krystalle. Ziemlich beständig an der Luft. Schwer löslich in Ammoniak. Wird durch Wasser zersetzt. — NH₄[Hg(CN)₂I] + ½H₂O (Varet, Bl. [3] 13, 1077; C. r. 121, 500; A. ch. [7] 8, 244). Hellgelbe Blättehen. Bildungs- und Lösungswärme: V. — Li[Hg(CN)₂I] + 3½H₂O (Varet, C. r. 111, 526; Bl. [3] 5, 8; A. ch. [7] 8, 245). Perlmutterglänzende Tafeln. Hygroskopisch. Leicht löslich in Wasser. Bildungs- und Lösungswärme: V., Bl. [3] 13, 1080; A. ch. [7] 8, 246. Verliert bei 100° 2 Mol. Wasser. — Na[Hg(CN)₂I] + 2H₂O (Custer, A. 68, 323; Varet, C. r. 121, 500; Bl. [3] 13, 1079; A. ch. [7] 8, 243). Krystallinisch. Bildungs- und Lösungswärme: V. — K[Hg(CN)₂I] (Caillot, A. ch. [2] 10, 220; Abjohn, Berzelius Jahresberichte 12, 157; Bailley, J. pr. [1] 12, 56; Geuther, A. 108, 241; Rupp, Goy, C. 1908 II, 773; Ar. 247, 100; vgl.: Preuss, A. 29, 324; Berthelot, A. ch. [5] 29, 224). Nadeln. Löslich in 16 Th. kaltem Wasser, in weniger heißem Wasser (C.); die wäßr. Lösung reagiert stark alkalisch (R., G.). Löslich in 96 Thn. Alkohol (D. 0.854) (C.). Löslich in wäßr. Ammoniak von 40° (Varet, C. r. 112, 1313). Bildungs- und Lösungswärme: Berthelot; Varet, Bl. [3] 13, 1079; A. ch. [7] 8, 1313). Bildungs- und Lösungswärme: Berthelot; Varet, Bl. [3] 13, 1079; A. ch. [7] 8, 243. Bleiht bis 1200 unverändert und zerfällt bei stärkerem Erhitzen unter Bildung von Dieyan, Quecksilber, Mercurojodid und Kaliumchlorid (C.). Chlor, Brom, salpetrige Säure, Salpetersäure usw. scheiden Jod aus (B.; vgl. C.). Die meisten anderen Säuren fällen Mercurijodid (C.; Gov, C. 1907 II, 560; R., G.; vgl. B.); hierauf beruhen maßanalytische Verfahren (C.; GOY, C. 1907 II, 560; R., G.; vgl. B.); hierauf berühen maisanalytische Verfahren zur Bestimmung der Quecksilbercyanide (s. bei Hg(CN)₂ und Hg(CN)₂, HgO) und Alkalijodide (Rupp, Ppenning, Ar. 247, 108). Ist nach Geuther und Rupp, Goy als 2KCN +HgL₂ +Hg(CN)₂ aufzufassen. — Cs[Hg(CN)₂I] (Mathewson, Wells, Am. 30, 432). Weiße Platten. Säuren zersetzen zu Mercurijodid. — Mg[Hg(CN)₂I]₂ +8H₂O (Varet, C.r. 112, 1450; 121, 500; Bl. [3] 7, 170; [3] 13, 1081; A. ch. [7] 8, 248). Gelbliche Blättchen. Bildungs- und Lösungswärme: V. — Ca[Hg(CN)₂I]₂ +7H₂O (Poggiale, C.r. 23, 766; Varet, C.r. 121, 500; Bl. [3] 13, 1081; A. ch. [7] 8, 247). Krystallinisch. Sehr leicht

löslich in Wasser. Bildungs- und Lösungswärme: V. — Sr [Hg(CN)₂I]₂ + 7H₂O (Custer, A. 68, 323; Varet, C. r. 121, 500; Bl. [3] 13, 1080; A. ch. [7] 8, 247). Perlmutterglänzende Blättchen. Bildungs- und Lösungswärme: V. — Ba [Hg(CN)₂I]₂ + 6H₂O (Custer, A. 68; 323; Varet, C. r. 121, 500; Bl. [3] 13, 1080; A. ch. [7] 8, 246). Krystallinisch. Lösungs- und Bildungswärme: V. — Cd [Hg(CN)₂I]₂ + 8H₂O (Varet, C. r. 111, 679; 121, 500; Bl. [3] 5, 10; 6, 227; 13, 1081; A. ch. [7] 8, 249). Durchsichtige Blättchen. Löslich in Wasser und Ammoniak. Lösungs- und Bildungswärme: V. Zersetzt sich beim Erhitzen und Behandeln mit Säuren. — [Cd(NH₈)₄][Hg(CN)₂I]₂ (Varet, C. r. 112, 536, 1313; Bl. [3] 6, 228; A. ch. [7] 10, 17). Weiße Krystalle. Leicht zersetzlich. — Ag₂[Hg₂ (CN)₄SO₄] + H₂O (Geuther, A. 106, 242). Farblose Krystalle. Schwer löslich in kaltem, leichter in heißem Wasser. — Zn[Hg₂(CN)₄(Cr₂O₇)] + 7H₂O) (Krüss, Unger, Z. a. Ch. 8, 460). Morgenrote Tafeln. Leicht löslich in Wasser. Gibt bei 100° Wasser ab und verpufft bei noch höherer Temperatur. — Cd[Hg₂(CN)₄(Cr₂O₇)] + 7H₂O (Krüss, Unger, Ch. 8, 460). Morgenrote Tafeln. Leicht löslich in Wasser. Gibt bei 100° Wasser ab und verpufft bei noch höherer Temperatur. — Cd [Hg₂(CN)₄(Cr₂O₇)] + 7H₂O (Krüss, Unger, Z. a. Ch. 8, 460). Morgenrote Tafeln. Löslich in Wasser. Gibt bei 100° Wasser ab und verpufft bei stärkerem Erhitzen. — Co [Hg₂(CN)₄(Cr₂O₇)] + 7H₂O (Krüss, Unger, Z. a. Ch. 8, 458). Bräunlichrote Täfelchen, die leicht zerbrechen und an der Luft allmählich alles Wasser abgeben. Löslich in Wasser. Verpufft beim Erhitzen auf 300°. — Ni [Hg₂ (CN)₄(Cr₂O₇)] + 7H₂O (?) (Krüss, Unger, Z. a. Ch. 8, 459). — Zn [Hg(CN)₂(NO₃)]₂ + 7H₂O (Nylander, J. pr. [1] 79, 380). Löslich in Alkohol. Wird durch Wasser zersetzt. — Cd [Hg(CN)₂(NO₃)]₂ + 7H₂O (Nylander, J. pr. [1] 79, 380). Löslich in Alkohol. Wird durch Wasser zersetzt. — Ag [Hg(CN)₂(NO₃)] + 2H₂O (Wöhler, Ann. d. Physik 1, 231; Geuther, A. 106, 242; Bloxam, Chem. N. 48, 161; F. W. Schmidt, Z. a. Ch. 9, 423; K. A. Hofmann, H. Wagner, B. 41, 319). Farblose Krystalle. Sehr wenig löslich in kaltem Wasser. HOFMANN, H. WAGNER, B. 41, 319). Farblose Krystalle. Sehr wenig löslich in kaltem Wasser, leichter in heißem. Schmilzt beim Erhitzen über 100° zu einer klaren Flüssigkeit, die leicht mit einer purpurroten Flamme abbrennt (W.; G.). - Über krystallographische Messungen eines Doppelsälzes aus Quecksilbercyanid und Silbernitrat, dessen Darstellung und Analyse nicht mitgeteilt sind, vgl. Hahn, Ar. 147, 41; J. 1859, 272. — Mn [Hg(CN)₂(NO₃)]₂ + 7H₂O (NYLANDER, J. pr. [1] 79, 380). Löslich in Alkohol. Wird durch Wasser zersetzt. — Co [Hg(CN)₂(NO₃)]₂ + 7H₂O (NYLANDER, J. pr. [1] 79, 380). Löslich in Alkohol. Wird durch Wasser zersetzt. — Ni [Hg(CN)₂(NO₃)]₂ + 7H₂O (NYLANDER, J. pr. [1] 79, 380). Löslich in Alkohol. Wird durch Wasser zersetzt. — Fe [Hg(CN)₂(NO₃)]₂ + 7H₂O (NYLANDER, J. pr. [1] 79, 380). Löslich in Alkohol. Wird durch Wasser zersetzt. — Ag [Hg(CN)(OH) (NO₃)] + 2H₂O (F. W. Schmidt, Z. a. Ch. 9, 428). Seideglänzende Nadeln. — Na [Hg(CN)₂ (O·CH₂)] + CH₃·OH (K. A. HOFMANN, H. WAGNER, B. 41, 1634). Rechteckige Prismen. • • Mg₂[Hg₃(CN)₁₀] + 5H₂O (GROSSMANN, v. d. FORST, B. 37, 4143; vgl.: Jackson, Berzelius Jahresberichte 17, 181; Dunstan, Soc. 61, 687). Würfelförmige Krystalle. — Ca₂ [Hg₃(CN)₁₀] + 6H₂O (GROSSMANN, v. d. FORST, B. 37, 4143). Vierseitige Blättchen. Sehr leicht löslich in Wasser. — Cd₂[Hg₃(CN)₁₀] (Schüler, A. 87, 54; Dunstan, Soc. 61, 687). Weiße Prismen (S.). — K₄[Hg₃(CN)₅(CrO₄)₂] + aq (Rammelsberg, Ann. d. Physik 42, 131; 85, 145; Darby, A. 65, 209; Dexter, C. 1862, 598; Wyroubow, Z. Kr. 8, 632; P. Richter, M. Richter, B. 15, 1491; vgl.: Calllot, Podevin, Journ. de pharm. 11, 246; Poggiale. eines Doppelsalzes aus Queck-ilbercyanid und Silbernitrat, dessen Darstellung und Analyse M. RICHTER, B. 15, 1491; vgl.: Caillot, Podevin, Journ. de pharm. 11, 246; Poggiale, C. r. 23, 766; GEUTHER, A. 106, 241; CLARKE, STERN, Am. 3, 352). Hellgelbe, monoklin prismatische (W.) Krystalle. D21,8: 3,564 (vgl. CLARKE, Am. 5, 240). Leicht löslich in Wasser (Darby).

Salze, die sich nicht auf eine der drei Komplexformeln (S. 64) zurückführen lassen. Hg (CN)₂. Hg O. Ist das einzige existierende Quecksilberoxycyanid (Holdermann, Ar. 243, 616; vgl.: Kühn, Berzelius' Jahresberichte 12, 156; Johnston, Berzelius' Jahresberichte 20, 168; Joannis, A. ch. [5] 26, 511; Richard, C. 1904 I, 507; H., Ar. 242, 32). B. Bei längerem Kochen einer Mercuricyanidlösung mit gelbem Quecksilberhydroxyd (J., A. ch. [5] 26, 510; Ri., C. 1904 I, 507; H., Ar. 243, 607; Borelli, G. 38 I, 412) oder aus alkalischen Lösungen, die Mercurisalz und ein Cyanid enthalten (H., Ar. 244, 136; Rupp, Gov, Ar. 246, 369, 371, 372); zur Bildung vgl. auch Schliefer, A. 59, 9. Darst. Zu einer Lösung von 70 g Natriumcyanid in 350—500 ccm Wasser fügt man allmählich 360 g Sublimat, filtriert und versetzt das Filtrat unter Schütteln so lange mit 25% jeger Natronlauge bis der Niederschlag völlig farblos ist; Ausbeute ca. 90% (Ru., G., Ar. 246, 372). Weißes, aus feinen Nädelchen bestehendes Pulver. Sehr wenig löslich in kaltem Wasser, sehr leicht in heißem Wasser (Schl., A. 59, 10); in Wasser von gewöhnlicher Temperatur lösen sich 1,10% (Ri., C. 1904 I, 507), 1,35% (H., Ar. 243, 609); 100 ccm Wasser lösen bei 0% 0,468 g, bei 25% 1,46 g, bei 90% 4,68 g (B., G. 38 I, 413); bildet leicht übersättigte Lösungen (H., Ar. 243, 609). Sehr wenig löslich in Alkohol, Äther, Benzol und anderen organischen Lösungsmitteln (B., G. 38 I, 414); in 90% jegem Alkohol sind 0,9% löslich (Ri., C. 1904 I, 507). Kryoskopie: H., Ar. 244, 134; B., G. 38 I, 414; Ebullioskopie: B., G. 38 I, 414. Bildungswärme: J., A. ch. [5] 26, 512. Leitfähigkeit: B., G. 38 I, 421; ist in wäßr. Lösung sehr wenig in die Ionen Hg(CN)' und OH' dissoziiert (H., Ar. 244, 133; B., G. 38 I, 414, 417, 422; vgl. Rupp, Ar. 244, 2). Bräunt sich beim Erhitzen und verpufft unter Hinterlassung eines voluminösen

grauen Rückstandes (H., Ar. 243, 608; vgl. Schl., A. 59, 10, 11). Zersetzt sich mit Jod, namentlich beim Erwärmen, zu Jodeyan, Mercurijodid und einem weißen Produkt (Rupp, Goy, Ar. 247, 105). Die wäßr. Lösung gibt mit Jodwasserstoff Blausäure und Mercurijodid (Rv., G., Ar. 247, 107) und mit Kaliumjodid und Ammoniak eine gelbe Flüssigkeit, die beim Erhitzen einen braunen Niederschlag abscheidet (H., Ar. 243, 609; vgl.: v. Pieverling, J. 1899, 783, 784; WOBBE, J. 1899, 783). Einw. von Kaliumjodid: Ru., G., Ar. 247, 103. Wird durch Ammoniak zersetzt (v. P., J. 1899, 783; RI., C. 1904 I, 507; H., Ar. 248, 611; vgl. W., J. 1899, 783). Wird arzneilich als Antisepticum angewendet; über die antiseptische Wirkung vgl.: v. P., J. 1899, 783; Ar. 244, 35; H., Ar. 243, 673; Ar. 244, 134. Die Handelspräparate (Öxycyanidpillen) sind durchweg Gemische von Mercuricyanid mit meist nur wenig Quecksilberoxycyanid (RI., C. 1904 I, 507; H., Ar. 243, 611; Rupp, Ar. 246, 467). Läßt sich mittels Salzsäure und Methylorange maßanalytisch bestimmen (H., Ar. 243, 604; Goy, C. 1907 II, 561; RUPP, C. 1908 II, 349; B., G. 38 I, 412). Unterscheidung von Quecksilbereyanid und -oxyeyanid: v. P., J. 1899, 783, 784; W., J. 1899, 783. - Hg (CN) NH₂, Hg O (Cyanid der Millonschen Base) (K. A. HOFMANN, MARBURG, Z. a. Ch. 28, 130). B. Man läßt Quecksilberoxycyanid mit absol. alkoh. Ammoniak im Dunkeln 24 Stunden lang stehen, wäscht mit Alkohol und Ather und trocknet im dunklen Exsiccator. Hellgelbe doppelbrechende Nädelchen. Sehr lichtempfindlich. — Hg(CN)Cl (Poggiale, C.r. 23, 765; Wefren, Ann. d. Physik 93, 461; Prussia, G. 28 II, 113; Borelli, G. 38 I, 393; Rupp, Gov, Ar. 247, 107; vgl. Berthelot, A. ch. [5] 29, 222). Farblose Krystalle. Leicht löslich in Wasser (W.; Pr.); die Lösungen sind auch in der Wärme haltbar. Kryoskopische Bestimmung: Bo., G., 38 I, 396. Die Bildungswärme ist fast Null (Berth.). Leitfähigkeit: Bobelli. Silbernitrat fällt nur das Chlor (Poggiale) und dies noch unvollständig (Bobelli). Zur Konstitution vgl. Bo., G. 38 I, 363, 393, 396, 397. — Hg(CN)Cl + 2/4NH₂ (VARET, C.T. 109, 942; Bl. [3] 6, 224). B. Man leitet über Hg(CN)Cl bei 70° Ammoniak. Weiß. Wasser und (wäßr.) Ammoniak zersetzen. Zersetzt sich beim Erhitzen zu einem schwarzen Pulver. Hg(CN)Br (Prussia, G. 28 II, 114; Rupp, Goy, Ar. 247, 107). Farblose Prismen. Ziemlich beständig. Sehr wenig löslich in kaltem und heißem Wasser (P.). — Mercuricyanidjodid: Holdermann, Ar. 243, 610; vgl. Rupp, Goy, Ar. 247, 107. — Hg(CN) (ClO₄) (Borelli, G. 38 I, 364). B. Durch Verdunsten einer konz. Lösung von äquivalenten Mengen Mercuricyanid und -perchlorat. Nadelförmige Prismen. Leicht löslich in Wasser; löslich in Alkohol. Kryoskopisches Verhalten und Leitfähigkeit: B., G. 38 I, 366, 373. Die wäßr. Lösung zersetzt sich in der Hitze. — Hg(CN)(NO₃) (Prussia, G. 28 II, 115; Bobelli, G. 38 I, 386; vgl. Desfosses, Berzelius Jahresberichte II, 188). Farblose Krystalle. Leicht löslich in Wasser und Methylalkohol (P.). Die wäßr. Lösung wird durch Silbernitrat nicht gefällt (B.). Kryoskopisches Verhalten: B. Leitfähigkeit: B. Zur Konstitution vgl. B., G. 38 I, 363, 387. — 2Hg(CN)₂ + HNO₃ (K. A. HOFMANN, H. WAGNER, B. 41, 1634). Farblose Nadeln. Die wäßr. Lösung reagiert stark sauer, Verpufft beim Erhitzen. — 2Hg(CN)₂ + $(C_2H_5)_3$ SCI (STRÖMHOLM, B. 31, 2289). Nadeln. F: $100-101^{\circ}$. = 2 H g(CN)₂ + KOH + H₂O (K. A. HOFMANN, H. WAGNER, B. 41, 320). B. Man löst 13 g Mercuricyanid in einer Lösung von 13 g Kaliumhydroxyd in 20 ecm Wasser bei 40° und laßt bei 5° auskrystallisieren. Farblose Prismen. Sehr leicht löslich in Wasser mit stark alkalischer Reaktion. Silbernitrat fällt lose Prismen. Sehr leicht löslich in Wasser mit stark alkalischer Reaktion. Silbernitrat fällt sofort Silbercyanid. — $\text{HgC}_2\text{O}_2\text{N}_2 + \text{KCN}$ (Verbindung von Knallquecksilber und Kaliumcyanid) (Steiner, B. 9, 786). Nadeln. Sehr leicht löslich in kaltem Wasser und Alkohol. Zersetzt sich beim Erwärmen mit Wasser. Verdünnte Mineralsäuren fällen freies Knallquecksilber. — $2\text{Hg}(\text{CN})_2 + \text{HgCl}_2 + 2\text{CuCN}$ (Varet, C. r. 110, 148; A. ch. [7] 8, 270). Lilafarbener, krystallinischer Niederschlag. Wird durch Wasser und Ammoniak zersetzt. — $2\text{Hg}(\text{CN})_2 + \text{HgBr}_2 + 2\text{CuCN}$ (Varet, C. r. 110, 147; A. ch. [7] 8, 272). Lilafarbener Niederschlag. — $1\text{Hg}(\text{CN})_2 + 2\text{HgO}_2 + 7\text{AgCN}$ (Bloxam, Chem. N. 48, 161). Krystallinisch. — $1\text{Hg}(\text{CN})_2 + 2\text{HgO}_2 + 7\text{AgCN}$ (Bloxam, Chem. N. 48, 161). Krystallinisch. — $1\text{Hg}(\text{CN})_2 + 2\text{HgO}_2 + 7\text{AgCN}$ (Bloxam, Chem. N. 48, 161). Krystallinisch. — $1\text{Hg}(\text{CN})_2 + 2\text{HgO}_2 + 7\text{AgCN}$ (F. W. SCHMIDT, Z. a. Ch. 9, 424). Pulvriger Niederschlag. — $2\text{Hg}(\text{OH})_2 + 7\text{AgCN} + 7\text{AgCN}$

Ferrocyanide. Das einfache Ferrocyanid Fe(CN)₂ ist nicht bekannt (Fresenius, Ferro-A. 106, 210; Städeler, A. 151, 1; K. A. Hofmann, A. 352, 55; vgl.: Berzelius, A. ch. cyan [2] 15, 227; Posselt, A. 42, 166; Aschoff, J. 1861, 339; Conrov, C. 1898 I, 917; Browning, Soc. 77, 1234). Das auf Zusatz von Alkalicyanid zu einer Ferrosalzlösung im ersten Augenblicke entstehende, lösliche Ferrocyanid polymerisiert sich sofort und nimmt noch Alkalicyanid auf nach dem Schema [Fe(CN)₂·Fe(CN)₃·2Me³CN], woraus durch Umlagerung und Oxydation das schwerlösliche, blaue Fe¹¹Me⁴[Fe(CN)₆] hervorgeht (H., A. 352, 62; vgl. Städeler). Dieses Salz gehört zur Klasse der äußerst beständigen Ferrocyanide vom Typus

Mei[Fe(CN)₆], deren Kationen Me' durch andere leicht substituierbar sind, während das Eisen mit dem Cyan zum komplexen Anion (Fe(CN)₆]'''' verbunden ist und deshalb weder durch Alkalien, noch durch Alkalisulfide gefällt wird. Die Ferrocyanide lassen sich durch verschiedene Oxydationsmittel leicht in die gleichfalls komplexen Ferricyanide überführen; beim Kochen mit verdünnter Salzsäure oder Schwefelsäure zersetzen sie sich teilweise unter Entwicklung von Cyanwasserstoff. — Die Ferrocyanide mit farblosen Kationen sind meist hellgelb gefärbt. Potentialmessungen der Gemische von Ferro- und Ferricyaniden: Schaum, z. El. Ch. 5, 318; Schaum, von der Linde, z. El. Ch. 9, 406. Nachweis und qualitative Trennung der Ferrocyanide von den Ferricyaniden und Rhodaniden: Browning, Palmer, z. a. Ch. 54, 315. Gewichtsanalytische Bestimmung: Rose, Fr. 1, 196, 298; vgl. Borelli, G. 37 I, 434. Maßanalytische Bestimmung: de Haen, A. 90, 160; Gintl, z. 1867, 572.

H₄[Fe(CN)₆] (Ferrocyanwasserstoff) (Berzelius, A. ch. [2] 15, 242; Posselt, A. 42, 164; LIEBIG, A. 87, 127; BROWNING, Soc. 77, 1233; vgl. auch ROBIQUET, A. ch. [2] Darst. Man versetzt eine kalt gesättigte Lösung von gelbem Blutlaugensalz mit dem gleichen Volumen rauchender Salzsäure in kleinen Portionen, löst den trocknen Niederschlag in Alkohol und fällt die Lösung mit Äther (vgl. auch Williamson, A. 57, 239). Hellgelbe Blättchen. 100 Tle. Wasser von 140 lösen 15 Tle. Säure (JOANNIS, C. r. 94, 725; A. ch. [5] 26, 514); die wäßr. Lösung reagiert stark sauer. Leicht löslich in Alkohol. Bildungswärme: Berthelot, C. r. 91, 83; Joa. Neutralisationswärme: Berth., C. r. 78, 1087; Joa.; Muller, C. r. 129, 962; A. ch. [7] 20, 382; Chrétien, Guinchant, C. r. 137, 66. Leitfähigkeit: OSTWALD, J. pr. [2] 32, 307. — Gibt bei vorsichtigem Erwürmen an der Luft Cyanwasserstoff ab und wird blau (Browning, Soc. 77, 1234; vgl.: Posselt, A. 42, 166; Rammelsberg, A. 64, 299; Ann. d. Physik 73, 97; Étard, Bémont, C. r. 99, 973); schneller erfolgt dieser Übergang in wäßr. (Berzelius; E., B., C. r. 99, 1024) oder alkoh. Lösung (Reimann, Carius, A. 113, 39). Liefert beim Erhitzen in wäßr. Lösung unter Luftabschluß Cyanwasserstoff und Ferroferrocyanid Fe₂[Fe(CN)₆], bei Gegenwart von Ferrochlorid anscheinend ein Gemenge von Ferroferrocyanid mit etwas Ferrowasserstofferrocyanid FeH₂[Fe(CN)₆], bei Gegenwart von Ferrochlorid und Kaliumchlorid aber Ferrokaliumferrocyanide, und zwar bei großem Überschuß von Ferrochlorid Fe₄K₄[Fe(CN)₆]₃ (Müller, Treadwell, *J. pr.* [2] **80**, 170; vgl.: E., B., C. r. **99**, 1024; *B*row., *Soc.* **77**, 1234; K. A. Hofmann, Heine, Höchtlen, *A.* **337**, 25). Chemisches Cleichgewicht zwischen Ferro- und Ferricyanwasserstoff; PRUD'номме, Bl. [3] 29, 1009. Bildet mit organischen Basen krystallinische Verbindungen (vgl.: BARTH, B. 8, 1484; E. FISCHER, A. 190, 184; WURSTER, ROSER, B. 12, 1824; EISENBERG, A. 205, 265; HIGHT-DAHL, Z. Kr. 11, 251); die sauren ferrocyanwassersteffsauren Salze der tertiären Amine sind sehr wenig löslich in Wasser (F.; W., R.), worauf man eine Trennung der tertiären Amine von den primären und sekundären gründen kann.

Verbindungen aus Ferrocyanwasserstoff und Schwefelsäure: Chretten, C. r. 141, 37; vgl. Berzellus, A. ch. [2] 15, 253. 1. Additionelle Verbindungen. H4[Fe(CN)6] + 5H2SO4. B. Auf Zusatz von so vielWasser zu einer kalt gesättigten Lösung von Ferrocyanwasserstoff in konz. Schwefelsäure, daß die entstehende Trübung eine bleibende wird. Außerst unbeständige Nadeh. — H4[Fe(CN)6] + 7H2SO4. B. Auf Zusatz von ca. 5 ccm Wasser zu 100 ccm einer kalt gesättigten Lösung von Ferrocyanwasserstoff in konz. Schwefelsäure. Außerst unbeständige Tafeln. — 2. Atomistische Verbindungen. Fe(CN)6H3. SO3H + H2O (Sulfosäure des Ferrocyanwasserstoffs). B. Man erhitzt eine Lösung von 30 g Ferrocyanwasserstoffsäure in 100 ccm konz. Schwefelsäure eine Stunde auf 100° bis 110°, läßt die sich beim Erkalten abscheidenden Blättchen der Verbindung 2 Fe(CN)6H3. SO4H + 7H2SO4 so lange auf porösen Platten an feuchter Luft liegen, bis sich das Gewicht nicht mehr ändert, nimmt den Rückstand in Äther auf und engt die Lösung zur Sirupdicke ein. Farblose, mikroskopische Krystalle; beständig an feuchter Luft. Wird durch Alkalien zersetzt. Liefert beim Sättigen mit Bariumcarbonat infolge einer spontanen Zersetzung des zunächst entstehenden Bariumsalzes durch Wasser Barium-sulfit, -oxyferrocyanid und -ferroferrocyanid. — 2 Fe(CN)6H3. SO3H + 7H2SO4. Bildung s. o. Farblose Blättchen; sehr unbeständig an feuchter Luft. — Fe(CN)6H2> SO4 (Sulfurylferrocyanid). B. Als Verbindung 2 Fe(CN)6H2> SO4 ch einstündiges Erhitzen einer Lösung von 35g Ferrocyanwasserstoffsäure in 100 ccm eines Gemisches aus gleichen Teilen konz. und rauchender Schwefelsäure auf 100-110°. Nadeln. Spaltet sich an der Luft unter Aufnahme von Sauerstoff gemäß der Gleichung 2 Fe(CN)6H2> SO2 + O = Fe(CN)6 SO2 + Fe(CN)6H3. SO3H. — 2 Fe(CN)6 SO2 + 3 H2S2O7. Bildung s. o. — Fe(CN)6 SO2 - Fe(CN)6 H3. SO3H. — 2 Fe(CN)6 SO2 krystallisiert als die weniger lösliche Verbindung zuerst aus. Gelbliche Krystalle; beständig an feuchter Luft. Liefert bei der Einw. von Alkalien Oxyferrocyanide.

Ferrocyanwasserstoff bildet mit organischen Sauerstoffverbindungen verschiedener Körperklassen additionelle Produkte (Oxoniumsalze) (Dollfus, A. 65, 224; Buff, A. 91, 253; Étard, Bémont, C. r. 99, 973; Freund, B. 21, 931; Baever, Villiger, B. 34, 2679, 3612; B. 35, 1201; Chrétien, Guinchant, C. r. 136, 1673. Vgl. Mc Intosh, Am. Soc. 30,

1097). — Aus einer Lösung von Ferrocyanwasserstoffsäure in Methylalkohol scheiden sich beim Abkühlen bei -33° schmelzende Krystalle aus, die auf 1 Mol. Säure ca. 10 Mol. Krystallen bei -33° schmelzende Krystalle aus, die auf 1 Mol. Säure ca. 10 Mol. Krystallen bei -33° schmelzende Krystalle aus, die auf 1 Mol. Säure ca. 10 Mol. Krystallen bei -33° schmelzende Krystallen bei -33° sch beim Abkunien bei -33° schmelzende Krystalle aus, die auf 1 Mol. Saure ca. 10 Mol. Krystall-alkohol enthalten (Mc Intosh, Am. Soc. 30, 1101). — $H_4[Fe(CN)_6] + 4CH_3 \cdot OH + 2(CH_3 \cdot OH + HCl)$ (Freund, B. 21, 934; vgl. Baever, Villiger, B. 35, 1203). B. Beim Einleiten von HCl in eine methylalkoholische Lösung von Ferrocyanwasserstoff. Nadeln. Sehr leicht zersetzlich. — Ferrocyanwasserstoff gibt mit Äthylalkohol beim Verdunstenlassen über CaCl₂ die Verbindung H_4 Fe(CN)₆ + $3C_2H_6$ 0 in großen Tafeln. Sehr unbeständig, zerfällt an der Luft (Baever, Villiger, B. 35, 1203). — Aus einer Lösung von Ferrocyanwasserstoffsühre in Äthylalkohol scheiden eich beim Ablehben scherf bei 459 sehmelzende Krystalle säure in Äthylalkohol scheiden sich beim Abkühlen scharf bei -45° schmelzende Krystalle aus, die auf 1 Mol. Säure ca. 10 Mol. Krystallalkohol enthalten (Mc Intosh, Am. Soc. 30, 1100). — H₄[Fe(CN)_e] +4C₂H₅·OH +2(C₂H₅·OH + HCl) (Buff, A. 91, 253; Freund, B. 21, 932; vgl. Baeyer, Villiger, B. 35, 1203). Krystalle, die sich leicht zersetzen; bei längerem Stehen an der Luft hinterbleibt Ferrocyanwasserstoff (F.). Löslich in Wasser bei langerem Stehen an der Luft hinterbleibt Ferrocyanwasserstoff (F.). Löslich in Wasser und Alkohol (F.). Liefert mit Ammoniak (NH₄)₄[Fe(CN)₈] + 2NH₄Cl. — Tetraäthylferrocyanid (C₂H₅)₄Fe(CN)₈ s. bei Propionitril, Syst. No. 162. — H₄[Fe(CN)₈] + 4C₃H₇·OH + 2(C₅H₇·OH + HCl) (Freund, B. 21, 934). Nadeln. — H₄[Fe(CN)₈] + 4C₅H₁₁·OH + 2(C₅H₁₁·OH + HCl) (Freund, B. 21, 935). — H₄[Fe(CN)₈] + 2C₂H₅·O·C₂H₅ (ETARD, BÉMONT, C. r. 99, 973; BROWNING, Soc. 77, 1234; B. 35, 93; BAEYER, VILLIGER, B. 34, 2688; 35, 1205; CHRÉTIEN, GUINCHANT, C. r. 136, 1675. Vgl.: Posselt, A. 42, 164, 165; DOLLFUS, A. 65, 224; Mc Intosh, Am. Soc. 30, 1097, 1098). Ferrocyanwasserstoffsäure verbindet sich, unter einer Glasglocke mit Ätherdämpfen zusammengebracht, unter Aufquellen mit 2 Mol. Äther (E., BÉ.; BR.; BAEY., V.; CH., G.); jedoch kann sich die Verbindung nur dann bilden und wieder zersetzen, wenn ein Katalysator, z. B. Wasserdamof. bindung nur dann bilden und wieder zersetzen, wenn ein Katalysator, z. B. Wasserdampf, zugegen ist (Ch., G.). Bildungswärme: Ch., G., C.r. 137, 66. Die Verbindung kann bei 0° bis zu 0,71 Mol. Äther aufnehmen (vgl. Bary., V., B. 35, 1205) und damit eine feste Lösung bilden vgl. Mc Intosh, deren Konzentration mit der Temperatur und Tension der die Atmosphäre bildenden Atherdämpfe schwankt (Ch., C.). — $H_4[Fe(CN)_6] + CH_3 \cdot OH + C_2H_5 \cdot O \cdot C_2H_5$ (Baryer, Villiger, B. 35, 1206; vgl. Mc Intosh, Am. Soc. 30, 1097, 1101). Blättchen. Leicht zersetzlich. — $H_4[Fe(CN)_6] + 4C_3H_5 \cdot OH$ (Chrétien, Guinchant, C. r. 136, 1675). B. Man setzt die freie Ferrocyanwasserstoffsäure in Gegenwart eines Katalysators den Dämpfen des Allylalkohols aus. Krystallinisch. — Ferrocyanwasserstoff gibt mit Aceton keine Verbindung sondern pur sine fecte Lösung (Mc. Lyrosh, Am. Soc. 30, 1098), vgl. keine Verbindung, sondern nur eine feste Lösung (Mc Intosu, Am. Soc. 30, 1098; vgl.: BARYER, VILLIGER, B. 35, 1206; CHRÉTIEN, GUINCHANT, C. r. 136, 1675; 137, 67).

Ammoniumferrocyanide. Lösliches Ammoniumerrocyanid (NH₄)₄[Fe(CN)₆] + 3H₂O (Berzelius, A. ch. [2] 15, 226; Bunsen, Berzelius' Jahresberichte 16, 129; Étard, Bémont, C. r. 100, 110). B. Durch Sättigen von Ferrocyanwasserstoffsäure mit Ammoniak. Isomorph dem gelben Blutlaugensalz (Bunsen). Bildungs- und Lösungswärme: Joannis, C. r. 94, 726; A. ch. [5] 26, 516. Zersetzung beim Erhitzen: É., B., C. r. 99, 974. Die währ. Lösung zersetzt sich leicht unter Abspaltung von Ammoniumeyanid (Berzelius; É., B.) und Bildung von ammoniskalischem Reglingsburg Reglingsburg Reglingsburg Berlingsburg Reglingsburg Regling und Bildung von ammoniakalischem Berlinerblau Fe^{III}(NH₄)[Fe^{II}(CN)₆] +H₂O (K. A. Hor-MANN, A. 352, 56). — Unlösliches Ammoniumferrocyanid hat die empirische Zusammensetzung [2NH₄CN, Fe(CN)₂] (vermutlich (NH₄)₄[Fe(CN)₆] + Fe(NH₄)₂[Fe(CN)₆]) (HAND, Z. Ang. 18, 1104; vgl. Ost, Kirschten, Z. Ang. 18, 1323). B. Man versetzt 125 eem einer oxydfreien Ferrosulfatlösung (56,6 g Fe im Liter) mit 20 ccm Ammoniak (0,910); zu der oxydfreien Ferrosulfatlösung (56,6 g Fe im Liter) mit 20 ccm Ammoniak (0,910); zu der Fällung fügt man unter Luftabschluß allmählich ein Gemisch von 75 ccm Blausäure (93,5 g Blausäure im Liter) und 20 ccm konz. Ammoniak. Gelblichrot; amorph. — Die Ammoniumferrocyanide entstehen bei der Darstellung des gelben Blutlaugensalzes K4[Fe(CN)₆] + 2NH4Cl + 3H₂O (s. d.) aus der "Cyanwäsche" als Zwischenprodukte. — (NH₄)₄[Fe(CN)₆] + 2NH4Cl + 3H₂O (ÉTARD, BÉMONT, C. r. 100, 110; vgl. BUNSEN, Berzelius' Jahresberichte 16, 128). Hellgelbe Krystalle (B.). Trigonal (BUNSEN, vgl. Groth, Ch. Kr. I, 328; GRAILICH, vgl. Groth, Ch. Kr. I, 328). Leicht löslich in Wasser (B.). Zersetzt sich leicht in Ammoniumoyanid und Ferrochlorid. — (NH₄)₄[Fe(CN)₆] + 2NH₄Br + 3H₂O (HIMLY, BUNSEN, Ann. d. Physik 38, 208). Weingelbe trigonale Krystalle.

Li₄[Fe(CN)₆] + 9H₂O (WYROUBOW, A. ch. [4] 16, 291). Monokline Prismen; äußerst zerfließlich. Triboluminescent (GEENEZ, A. ch. [8] 15, 540). — Li₂(NH₄)₂[Fe(CN)₆] + 3H₂O (WYEOUBOW, A. ch. [4] 21, 274). Monoklin prismatisch. Die wäßr. Lösung zersetzt sich beim Erwärmen.

beim Erwärmen

Na₄[Fe (CN)₆] + a q (Bunsen, Ann. d. Physik 36, 413; Weith, A. 147, 329; Wyroubow, A. ch. [4] 16, 288; Pebal, A. 233, 165; K. A. Hofmann, Z. a. Ch. 10, 269; Conboy, C. 1898 I, 982; Erlwein, Z. Ang. 16, 533; Buchsweiler Minen, D. R. P. 155806, C. 1904 II, 1525; D. R. P. 169292, C. 1906 I, 1304. Vgl.: Martius, J. pr. [1] 97, 502; Reindel, J. pr. [1] 102, 43; de Vigne, B. 17 Ref., 244; Conroy, C. 1898 I, 918). Darst. Aus Calciumferrocyanid und Natriumchlorid (Buchsweiler Minen). 100 g Wasser lösen bei 200 17,87 Tle., bei 60° 42,5 Tle., bei 98,5° 63 Tle. wasserfreies Salz (Conroy). Krystallisiert als Na₄ [Fe (CN)₆] + 10 H O. (Rungey, Pedal + Hormany, Conroy). From the supplementary of Weight) in farblesen +10H₂O (Bunsen; Pebal; Hofmann; Conroy; Erlwein; vgl. Weith) in farblosen

klinorhombischen (Bunsen; vgl. Kenngott, A. 147, 330; v. Lang, A. 233, 165) Nadeln oder als $\mathrm{Na_4[Fe(CN)_6]} + 12\mathrm{H}_2\mathrm{O}$ (Wyrourow; Hofmann; vgl. Pebal) in gelben monoklin pris-

matischen (Wyroubow) Krystallen. K₄[Fe(CN)₆] + 3H₂O (Kaliumferrocyanid, Ferrocyankalium, gelbes Blutlaugensalz). Zur Geschichte vgl. Breneman, Am. Soc. 11, 4. — B. Aus Ferrohydroxyd, sowie aus Schwefeleisen und anderen Ferrosalzen durch Behandlung mit Kaliumcyanid (LIEBIG, A. 38, 26; HAIDLEN, FRESENIUS, A. 43, 133; vgl. auch Brunnquell, J. 1856, 795). Aus Ferrihydroxyd und überschüssigem Kaliumcyanid (WISLICENUS, referiert in A. 147, 325; vgl. SKRAUP, A. 189, 377). Beim Kochen von Kaliumcyanidlösung mit (kohlenstoffhaltigem) Eisen (Geiger, A. 1, 49, 51, 52; Liebig, A. 38, 26; Zincken, Bromeis, J. pr. [1] 25, 249; DE ROMILLY, C. r. 65, 866; Playfair, C. 1891 II, 399; Moïse, D. R. P. 91708; C. 1897 II, 156; VIDAL, D. R. P. 95340; C. 1898 I, 542; Lance, DE BOURGADE, C. 1899 I, 766; vgl. BROCHET, PETIT, Bl. [3] 31, 742). Aus Rhodaniden durch Erhitzen mit Eisen in Gegenwart von Ferrochlorid und darauffolgende Behandlung des entstandenen Cyaneisen-Produktes mit Alkali (Tscherniak, Günzburg, B. 12, 141; Conboy, C. 1898 I, 917). Bildung aus anderen Ferrocyanverbindungen: Schwartz, Bl. [2]12, 167; Grossmanns Cyanide Syndikate, D. R. P. 150551; 153358; Č. 1904 I, 1114; II, 574; Petri, D. R. P. 212698; C. 1909 II, 764; vgl.: Berzelius, A. ch. [2] 15, 261; Conroy, C. 1898 I, 918. Bei der Elektrolyse von Kaliumcyanid mittels Wechselstroms an Eisenelektroden (Brochet, Petit, Bl. [3] 31, 744). - Darst. (s. auch S. 33 unter Nr. 1 und 2). Früher gewann man das Salz durch Schmelzen tierischer Abfälle (namentlich Blut; daher die Bezeichnung "Blutlaugensalz") mit Eisen und Pottasche in eisernen Tiegeln, Auslaugen der Schmelze mit Wasser und Umkrystallisieren der abgeschiedenen Krystalle (Liebig, A. 38, 21). Die Schmelze enthält noch kein fertiges Blutlaugensalz; dieses bildet sich vielmehr erst beim Auslaugen (Geioer, A. 1, 49, 51, 52; Lie., A. 38, 21, 23; Reimann, J. pr. [1] 60, 262). Fabrikation und Ausbeute nach diesem Verfahren: Habich, J. 1858, 794; Brunnquell, J. 1856, 794; Karmeodt, J. 1857, 625; Nöllner, A. 108, 8; R. Hoffmann, A. 113, 81. Heute gewinnt man das Salz fast ausschließlich aus den Produkten, die sich bei der Reinigung des Leuchtgases in erheblichen Mengen ergeben; hervorzuheben sind folgende Verfahren: 1. Darstellung aus der erschöpften Gasreinigungsmasse, die z. T. aus Ferriferrocyaniden besteht, von welchen man durch mehrfache Umsetzungen zum Blutlaugensalz gelangt (GAUTIER, BOUCHARD, zitiert nach H. Köh-LER, "Die Industrie der Cyanverbindungen" [Braunschweig 1914], S. 83; KUNHEIM, ZIMMER-MANN, B. 17 Ref., 243 u. a.). 2. Darstellung aus dem Cyanschlamm, den man erhält, wenn man das rohe Gas durch eine 25—30% jege Ferroulfatlösung oder durch alkalische Suspensionen von Ferrohydroxyd schickt (Knoblauch, D. R. P. 41930; Bueb, D. R. P. 112 459; C. 1900 II, 827; NAUSS, C. 1903 I, 265, 1054; FELD, C. 1903 I, 264, 1054; C. 1904 I, 766, 907; D. R. P. 151 820; C. 1904 II, 381; D. R. P. 162419; C. 1905 II, 1209; D. R. P. 178635; C. 1907 I, 859; KÖRTING, C. 1904 I, 616; GUTKNECHTS Erben, D. R. P. 170906; C. 1906 II, 381; Petri, D. R. P. 188902; C. 1907 II, 1285). Näheres über die technische Darstellung s.: Bertelsmann "Der Stickstoff der Steinkohle" (Ahrens' chem. techn. Vorträge, Bd. 9 [1904], S. 329, 383) und "Die Technologie der Cyanverbindungen" [München-Berlin 1906]; Köhler "Die Industrie der Cyanverbindungen" [Braunschweig 1914]. Hellgelbe Krystalle. Monoklin prismatisch (Wyroubow, A. ch. [4] 16, 294; Dufet, Z. Kr. 27, 613; vgl. Brauns, Z. Kr. 12, 313). Ist triboluminescent (Gernez, A. ch. [8] 15, 540). D-188: 1,8988 (Dewar, Chem. N. 91, 218). D¹⁵: 1,833 (Thomson, zitiert von Schiff, A. 113, 199), 1,860 (Schiff, A. 113, 199); D¹⁵: 1,723 (Brill, Evans, Soc. 93, 1445); über Dichtebestimmungen s. auch Buigner, J. 1861, 15. Dichte der wäßr. Lösungen verschiedener Konpestimmungen s. auch Butgnett, J. 1861, 19. Inchte der wahr. Losungen verschiedener Kohzentration bei 15°: Schiff, A. 113, 199; Jones, Bassett, Am. 34, 313; Jones, Ph. Ch. 55, 416; Dichte der gesättigten währ. Lösung bei 15°: 1,14409 (Michel, Krafft, A. ch. [3] 41, 482). Leicht löslich in Wasser; die bei 15° gesättigte währ. Lösung enthält 258,775 g im Liter (M., K., A. ch. [3] 41, 482). Unlöslich in Alkohol und Äther. Unlöslich in flüssigem Ammoniak (Franklin, Kraus, Am. 20, 824). Unlöslich in Methylacetat (Naumann, B. 42, 3790). Gefrierpunktsmessungen in währ. Lösungen: Jones, Bassett, Am. 34, 313; Jones, Ph. Ch. 55, 416. Molekulares Lösungsvolum: Traube, Z. a. Ch. 8, 36, 74. Die verschiedenen Flächen eines Krustells meigen verschiedenen Lösungsgeschwindigkeit (Körrs verschiedenen Flächen eines Krystalls zeigen verschiedene Lösungsgeschwindigkeit (Körbs, Z. Kr. 43, 449). Absorptionsspektrum: JONES, STRONG, C. 1909 II, 961. Bildungswärme: Berthelot, C. r. 78, 1093; C. r. 91, 83. Lösungswärme; Ber., C. r. 78, 1087. Spezifische Wärme für das wasserfreie Salz und das Trihydrat: Schottky, C. 1909 II, 1113. Magnetisierungskoeffizient: MESLIN, C. r. 140, 782. Elektrisches Leitvermögen: WALDEN, Ph. Ch. 1, 540; VAN'T HOFF, REICHER, Ph. Ch. 3, 200; JONES, BASSETT, Am. 34, 311; JONES, WEST, Am. 34, 391; Jones, Ph. Ch. 55, 415; Noves, Johnston, Am. Soc. 31, 987. Einfluß der Temperatur auf die Leitfähigkeit: Jones, West, Am. 34, 391; Noves, Johnston, Am. Soc. 31, 987; Johnston, Am. Soc. 31, 1010. Relative Wanderungsgeschwindigkeit der Ionen: Kistiakowski, II 33, 612; C. 1902 I, 11. — Die wäßrige Lösung wird durch Licht unter Abscheidung von Ferrihydroxyd zersetzt (Schöneen, Ann. d. Physik 67, 87; Matuschek,

Ch. Z. 25, 565, 601; HABER, Z. El. Ch. 11, 846; FOSTE Soc. 89, 912). Das krvstallisierte Kaliumferrocyanid wird durch vorsichtiges Erhitzen wasserfrei und stellt dann ein weißes Pulver dar. Bei starkem Erhitzen ze setzt sieh Kaliumferroeyanid vollständig (Berzelius, A. ch. [2] 15, 244; Griger, A. 1, 46; Rammelsberg, A. 64, 299; Ann. d. Physik 73, 100; Terrell, C. r. 82, 455; Étard, Bémont, C. r. 100, 108); bei schwachem Erhitzen unter Luftabschluß zersetzt es sich zunächst in Kaliumeyanid und Ferrokaliumferroeyanid (É., B., C. r. 100, 108). Elektrolytische Oxydation: Schönund Ferrokaliumferrocyanid (E., B., C. r. 100, 108). Elektrolytische Oxydation: Schönbein, J. pr. [1] 30, 146; Schlagdenhauffen, J. 1863, 305; v. Hayek, Z. a. Ch. 39, 240; Brochet, Petit, C. r. 139, 855. Wird durch Oxydationsmittel in Kaliumferricyanid $K_0[Fe^{in}(CN)_6]$ übergeführt (S. 83). Gibt mit Jod $K_0[Fe^{in}(CN)_6] + KI$ (S. 84). Salpetersäure erzeugt zunächst Kaliumferricyanid und dann Kaliumnitroprussid $K_0[Fe(CN)_6](NO)$ (S. 87). Reaktion mit Phenylhydrazin: Gutbier, Z. a. Ch. 41, 61. Chemisches Gleichgewicht zwischen Kaliumferro- und -ferricyanid in Gegenwart von Alkalien: Prud'homme, Bl. [3] 29, 1010. Einw. von Fluor: Moissan, A. ch. [6] 24, 259. Die wäßr. Lösung löst metallisches Gold auf (Bagration, J. pr. [1] 31, 368). Liefert beim Erhitzen mit schwachen Säuren Cyanwasserstoff und Ferrokaliumferrocyanid $FeK_0[Fe(CN)_6]$ (S. 77). Genau untersucht wurde die Reaktion mit Schwefelsäure. Korz. Schwefelsäure (wasserfrei) erzengt Säuren Cyanwasserstoff und Ferrokaliumferrocyanid FeK₂[Fe(CN)₆] (S. 77). Genau untersucht wurde die Reaktion mit Schwefelsäure. Konz. Schwefelsäure (wasserfrei) erzeugt Kaliumdisulfat und Ferrocyanwasserstoffsäure (vgl. auch Rose, Fr. 1, 194); Schwefelsäure von der Konzentration $H_2SO_4 + 2H_2O$ führt bei 180° den ganzen Cyangehalt in Kohlenoxyd über; $H_2SO_4 + 4H_2O$ erzeugt neben Kohlenoxyd Ferrokaliumferrocyanid und freie Cyanwasserstoffsäure; $H_2SO_4 + 10H_2O$ endlich bildet nur Cyanwasserstoffsäure (ADIE, Browning, Soc. 77, 150). Beim Behandeln mit Ammoniumchloridlösung entsteht bei gewöhnlicher Temperatur $K(NH_4)_3[Fe(CN)_6] + 2NH_4Cl$ (ÉTARD, Bémont, C. r. 108, 109), beim Kochen dagegen je nach den Versuchsbedingungen $K(NH_4)_2H[Fe(CN)_6] + 2NH_4Cl$, Ferrokaliumferrocyanid oder sogenanntes Glaukoferrocyanid (É., B., C. r. 100, 109, 275; vgl. Wyroubow, A. ch. [4] 16, 284). Einw. von Natriumthiosulfat: Froehde, Ann. d. Physik 119, 319. Wird beim Kochen mit Onecksilberoxyd quantitativ in Mercuricyanid umgewandelt, während Wird beim Kochen mit Quecksilberoxyd quantitativ in Mercuricyanid umgewandelt, während Wird beim Rochen hat Quecksilber oxyd quantitativ it mercuncyand ungewanden, wahrend Ferrihydroxyd neben Quecksilber ausfällt (Rose, Fr. 1, 299; vgl. Preuss, A. 29, 324); gibt mit Mercurichlorid in neutraler bezw. saurer Lösung Quecksilbercyanid bezw. freien Cyanwasserstoff (Feld, D. R. P. 141024; C. 1903 I, 1105). Gibt beim Mischen mit Ferrochlorid Gemische der Ferrokaliumferrocyanide FeK₂[Fe(CN)₆] und Fe₄K₄[Fe(CN)₆]₃ (MÜLLER, TREADWELL, J. pr. [2] 80, 172; vgl. Aschoff, J. 1861, 340). Einw. auf die ammoniakalischen Lösungen einiger Schwermetallsalze: VITALI, C. 1906 II, 1780; GROSSMANN, Ch. Z. 31, 37. Einw. von Athyljodid: Guillemard, C.r. 144, 327; Bl. [4] 1, 533; A.ch. [8] 14, 388. — Ist ungiftig (Autenrieth, Ar. 231, 102; Ganassini, C. 1905 I, 1268). Verhindert in $^{1}/_{66}$ -molarer Lösung die Koagulation des Blutes (Larguier des Bancels, C.r. 147, 266). molarer Losung die Koaguiation des Blutes (Largoteine des Bancels, C. r. 141, 200). — Dient in der Technik zur Darstellung anderer Cyanverbindungen, besonders der Berlinerblaue, sowie für Zwecke der Färberei und zum Härten von Stahl; über die frühere Verwendung in der Sprengtechnik ("weißes" Schieβpulver) vgl. Augendber, C. r. 30, 179; Pohl., J. pr. [1] 82, 160. — Dient zur maßanalytischen Bestimmung (vgl.: Gay-Lussac, A. 18, 41; Luckow, Ch. Z. 15, 1491; 16, 164, 835, 1428, 1449): des Zinks (Galletti, Fr. 4, 213; Fahlberg, Fr. 13, 379; Lyte, Chem. N. 31, 222; Moldenhauer, Ch. Z. 13, 1220; 15, 223; Donath, Hattenstein Ch. Z. 18, 232; Brum Fr. 29, 271; Stown Fr. 20, 271, SAUR, Ch. Z. 14, 323; Blum, Fr. 29, 271; STONE, Am. Soc. 17, 473; DE KONINK, PROST, Z. Ang. 9, 460, 564; Rupp, Ar. 241, 332; Ch. Z. 33, 3; Waring, Am. Soc. 26, 4; Miller, Falk, Am. Soc. 26, 958; vgl.: Miller, Am. Soc. 18, 1100; Miller, Mathews, Am. Soc. 19, 457), des Mangans (Moldenhauer, Ch. Z. 13, 1220; Blum, Fr. 25, 519; 30, 284; Rupp, Am. Soc. 26, 4; Rupp, Am. Soc. 26 Ar. 241, 334; vgl. MILLER, Am. Soc. 18, 1101; MILLER, MATHEWS, Am. Soc. 19, 547), des Kupfers (Galletti, Fr. 4, 213; Donath, Hattensaur, Ch. Z. 14, 324; Luck., Ch. Z. 16, 835; Rupp, Ar. 241, 334), des Kobalts und des Nickels (Rupp, Ar. 241, 335). Gewichtsanalytische Bestimmung des gelben Blutlaugensalzes: Rose, Fr. 1, 196, 299; vgl. Weith, Z. 1869, 382. Bestimmung des gelben Blutlaugensalzes: ROSE, Fr. 1, 196, 299; vgl. WEITH, Z. 1869, 382. Maßanalytische Bestimmung mittels Jods: RUPP, SCHIEDT, B. 35, 2430; vgl. GERDY, C. r. 16, 26; mittels Kaliumpermanganats: DE HAEN, A. 90, 162; vgl. GINTL, Z. 1867, 572; mittels Chromsäure: PRUD'HOMME, Bl. [3] 29, 1010. Quantitative Elektroanalyse an Silberanoden: HILDEBRAND, Am. Soc. 29, 447. — Kaliumferrocyanid + Kaliummanganocyanid (Descamps, A. ch. [5] 24, 186). Grüne Krystalle. Zersetzt sich mit Wasser. — K4[Fe(CN)₆] + 3 Hg(CN)₂ + 4 H₂O (KANE, A. 35, 357; LOEWE, J. 1857, 273; vgl. FELD, D. R. P. 141024; C. 1903 I, 1105). Hellgelbe Krystalle. — K(NH₄)₂H [Fe(CN)₆] + 2 N H₄C1(2) (ÉTARD, BÉMONT, C. r. 100, 109). Hellgelbe Rhomboeder. — K(NH₄)₃[Fe(CN)₆] + 2 N H₄C1 (ÉTARD, BÉMONT, C. r. 100, 109). B. Entsteht aus konz. Lösungen von gelbem Blutlaugensalz und Ammoniumchlorid in der Kälte. Gelbliche, stark lichtbrechende Krystalle. — K(NH₄), Fe(CN)₁ + 3 H₂O (REINDET, J. mr. [11100, 9). Gelbe Tafeln: Salz that Annionation in the Katte. Genomer, $J.\ pr.\ [1]\ 76, 342;\ J.\ pr.\ [1]\ 100,\ 9).$ Gelbe Tafeln; isomorph dem gelben Blutlaugensalz (Pfaff, $J.\ pr.\ [1]\ 100,\ 9).$ Löslich in 3,5 Tln. Wasser von gewöhnlicher Temperatur (Reindel, $J.\ pr.\ [1]\ 100,\ 9).$ Geht beim Kochen mit Wasser und Braunstein in rotes Blutlaugensalz über (Playfair, $Soc.\ 9,\ 128;\ vgl.\ R.,\ <math>J.\ pr.\ [1]\ 76,\ 343).$ $K_3(NH_4)[Fe(CN)_6]+3H_2O$ (Reindel, $J.\ pr.\ [1]\ 65,\ 451). B. Aus 20 Tln. rotem$

Blutlaugensalz, 1 Tl. Glykose und überschüssigem Ammoniak. Hellgelbe Tafeln. Leicht löslich in Wasser; wird von heißem Wasser zersetzt. $-K_2Li_2[Fe(CN)_6] + 3H_2O$ (Wyroubow, A. ch. [4] 21, 274). Monoklin prismatisch (W.; DUFET, Č. 1890 II, 542). Löslich in etwa 1,5 Tln. Wasser von gewöhnlicher Temperatur. Verliert bei 110° 2 Mol. Wasser. — K Na₃ 1,5 Im. wasser von gewohnlicher Temperatur. Verhert bei 110° Mol. Wasser. — K.Na₃ [Fe(CN)₆] +9 oder 12H₂O (REINDEL, J. pr. [1] 102, 43; J. pr. [1] 103, 106, 167; vgl. Wyroubow, Bl. [2] 12, 99). Krystallinisch. Löslich in 4,4 Tln. Wasser von 10° (R., J. pr. [1] 103, 169). — K_2 Na₂[Fe(CN)₆] +8H₂O (REINDEL, J. pr. [1] 100, 6, 8; vgl. Wyroubow, Bl. [2] 12, 101). Blaßgelbe rhomboedrische (Pfaff, J. pr. [1] 100, 6) Krystalle. Löslich in 1,5 Tln. kaltem Wasser. — K_2 Na₂[Fe(CN)₆] +4KNO₃ (Martius, J. pr. [1] 97, 502; rel. Wyrouboux, 4, 4, 14, 12, 290). Helleribet steppel at a languaghische (r. L. Na) vgl. Wyroubow, A. ch. [4] 16, 288). Hellgelbe, trigonal skalenoedrische (v. Lang, J. pr. [1] 97, 502) Krystalle. Leicht löslich in Wasser (ohne Zersetzung). Phosphoresciert beim Reiben oder Schütteln mit blaugrünem Lichte. — K_3 Na [Fe(CN)₆] + 3^{1} /₂H₂O (Reindel, J. pr. [1] 65, 454; J. pr. [1] 102, 44). B. Beim Behandeln von rotem Blutlaugensalz mit Glykose und Natron. Glasglänzende Tafeln. Leicht löslich in Wasser. Zum Krystallwasser-

Glykose und Natron. Glasglanzende Tafeln. Leicht löstich in Wasser. Zum Krystallwassergehalt vgl. Wyroubow, Bl. [2] 12, 101. Rb₄[Fe(CN)₆] + 2H₂O (Piccard, J. pr. [1] 86, 459; Wyroubow, A. ch. [4] 16, 307). Hellgelbe trikline (W.; vgl. P.) Krystalle, D: 2,345 (W.). Sehr leicht löslich in Wasser (W.). — Rb₄[Fe(CN)₆] + 6H₂O (Piccard, J. pr. [1] 86, 460). Gelblichweiße Krystalle, die sehr schnell verwittern. — RbK₈[Fe(CN)₆] + 3H₂O (Wyroubow, A. ch. [4] 16, 307).

Isomorph mit dem gelben Blutlaugensalz. Be₂[Fe(CN)₆] +4Be(OH)₂ +7H₂O (ATTERBERG, J. 1873, 258; vgl. Toczynski, Z.

1871, 276).

1871, 276).

Mg₂[Fe(CN)₆] + 6H₂O (Bette, A. 22, 152; A. 23, 115). Feine Nadeln. Elektrisches Leitvermögen: Walden, Ph. Ch. 1, 540. Verbindung mit Ammoniak: Bunsen, A. 16, 163. — Mg(NH₄)₂[Fe(CN)₆] (Bunsen, A. 16, 163, 164; Robinson, Soc. 95, 1354; vgl. Salzer, B. 19, 1697). Weiße Krystalle. Die gesättigte wäßt. Lösung enthält bei 17° 2,48 g im Liter (R.). — MgK₂[Fe(CN)₆] (Robinson, Soc. 95, 1353). Tafeln. Die gesättigte wäßt. Lösung enthält bei 17° 1,95 g im Liter. — Magnesiumkaliumammoniumferrocyanid: Dains, Am. Soc. 29, 728; vgl. Brown, Soc. 91, 1831; vgl. auch Bunsen, A. 16, 163, 164. Ca₂[Fe(CN)₆] + 12H₂O (Rammelsberg, Ann. d. Physik 73, 102; Wyroubow, A. ch. [4] 16, 301; Walker, Am. Soc. 17, 927, 931; vgl.: Better, A. 22, 152; Feld, D. R. P. 144210, C. 1903 II, 695). Triklin (Wyroubow; Dufet, C. 1901 II, 177). D: 1,6798 (Wyroubow). Löslich in 0.66 Tln, Wasser von 90° (Wyroubow). Bildungs- und Lösungswärme:

144210, C. 1903 II, 695). Triklin (Wyroubow; Dufet, C. 1901 II, 177). D: 1,6798 (Wyroubow). Löslich in 0,66 Tln. Wasser von 90° (Wyroubow). Bildungs- und Lösungswärme: Joannis, C. r. 94, 727; A. ch. [5] 26, 518. Osmotischer Druck konz. Lösungen: Earl of Berkeley, Hartley, Burton, C. 1909 I, 489. Leitfähigkeit und Ionisation: Noyes, Johnston, Am. Soc. 31, 987. Zersetzt sich beim Erhitzen (Berzelus, A. ch. [2] 15, 245; Rammelsberg, A. 63, 299; Ann. d. Physik 73, 102). — Ca(NH₄)₂[Fe(CN)₆] (Brown, Soc. 91, 1827; vgl. Salzer, B. 19, 1697). Prismenförmige Krystalle. Schwer löslich in Wasser; 100 ccm Wasser von 15—17° lösen 0,259 g. Seine Schwerlöslichkeit wird zur Abscheidung des Ferrocyans bei der Verarbeitung erschöpfter Gasreinigungsmasse benutzt (Kunheim, Zimmermann, D. R. P. 26884; B. 17 Ref., 243). — Ca Na₆ [Fe(CN)₆]₂ (Wyroubow, A. ch. [4] 21, 283; vgl. Buchsweiler Minen, D. R. P. 169292; C. 1906 I, 1304). Prismen. — Ca K. [Fe(CN)₆] (Brown, Soc. 91, 1826). Weiße Prismen. Schwer löslich in Wasser; 100 ccm CaK₂[Fe(CN)₆] (Brown, Soc. 91, 1826). Weiße Prismen. Schwer löslich in Wasser; 100 ccm Wasser von 15-17° lösen 0,407 g. Seine Schwerlöslichkeit wird zur Abscheidung des Ferrocyans bei der Verarbeitung erschöpfter Gasreinigungsmasse benutzt (K., Z., D. R. P. 26884; B. 17 Ref., 243; Buchsweiler Minen, D. R. P. 155806; C. 1904 II, 1525). — Calcium kaliumammoniumferrocyanide zeigen je nach den Versuchsbedingungen wechselnde Zusammensetzung (Brown, Soc. 91, 1830; vgl. Dains, Am. Soc. 29, 728).

 $Sr_2[Fe(CN)_6] + 8H_2O$ (Bette, A. 22, 151; Wyroubow, A. ch. [4] 16, 304; 21, 291). Triklin pinakoidal (W.). — $Sr_2[Fe(CN)_6] + 15H_2O$ (Bette, A. 22, 149; Wyroubow, A. ch. [4] 16, 287). Monoklin hexagonal (W., A. ch. [4] 21, 271; vgl. A. ch. [4] 16, 288). Leicht löslich in Wasser. Verliert bei 100° 14 Mol. Wasser (B., A. 22, 151). — $SrK_2[Fe(CN)_6]$ + $3H_2O$ (Wyroubow, A. ch. [4] 21, 276). Monoklin prismatische Krystalle. Schwer löslich in Alkohol. Verliert bei 110^6 $1^1/_2$ Mol. Wasser. — SrCa [Fe (CN)₆] + $10H_2O$ (Wyroubow, A. ch. [4] 21, 278). Triklin pinakoidale Krystalle. Sehr leicht löslich in Wasser. Verliert bei 80^6 alles Wasser.

Ba₂[Fe(CN)₆] + 6H₂O (Bunsen, Ann. d. Physik 36, 416; Wyroubow, A. ch. [4] 16, 291; Walker, Am. Soc. 17, 927, 929; vgl.: Bette, A. 22, 152; Schuler, J. 1878, 330). Monoklin prismatisch (Wyroubow). Löslichkeit: Wa., Am. Soc. 17, 930. Bildungs- und Lösungswärme: Joannis, C.r. 94, 727; A.ch. [5] 26, 517. Leitfähigkeit und Ionisation: Noyes, Johnston, Am. Soc. 31, 987. Zersetzung der wäßr. Lösung beim Erhitzen unter Luftabschluß: Berzelius, A.ch. [2] 15, 244. — Ba K_2 [Fe (CN)₆] + 3 H_2 O (Bunsen, Ann.d.Physik 36, 415; WYROUBOW, A. ch. [4] 21, 279; Howe, Campbell, Am. Soc. 20, 32). Trigonal rhomboedrisch (B.; W.). Sehr wenig löslich in Wasser. -- Bariumkaliumammoniumferroeyanid (Dains, Am. Soc. 29, 728; vgl. Brown, Soc. 91, 1831). — BaCs₂[Fe(CN)₆] +

3H₂O (Howe, Campbell, Am. Soc. 20, 33). Trigonal rhomboedrisch. Sehr wenig löslich in Wasser

Zn₂[Fe(CN)₆] +aq (SCHINDLER, Philos. Magazine 35, 71; RAMMELSBERG, Ann. d. Physik 73, 103; Wyroubow, A. ch. [5] 8, 485; Luckow, Ch. Z. 16, 936, 1429; vgl.: MILLER, Am. Soc. 17, 1100; DE KONINK, PROST, Z. Ang. 9, 464; MILLER, DANZIGER, Am. Soc. 24, 827; MILLER, FALK, Am. Soc. 26, 958). Weißer Niederschlag. Sehr wenig löslich in flüssigem Ammoniak (Franklin, Kraus, Am. 20, 830). Unlöslich in wäßr. Lösung von Natriumthiosulfat Ammoniak (Franklin, Kraus, Am. 20, 830). Unlöslich in wäßt. Lösung von Natriumthiosulfat (Diehl, J. pr. [1] 79, 433). Bildungswärme: Joannis, A. ch. [5] 26, 519. Zersetzung beim Erhitzen: R., A. 64, 299; Ann. d. Physik 73, 103. Zinkferrocyanid findet Verwendung als Niederschlagsmembran; über deren Durchlässigkeit siehe: Tammann, Ann. d. Physik [N. F.] 34, 299; Ph. Ch. 10, 255; Walden, Ph. Ch. 10, 711, 719; Meerburg, Ph. Ch. 11, 446; Bechhold, Ziegler, Ann. d. Physik [4] 20, 918; vgl. auch Tammann, Ph. Ch. 6, 237. Zum Krystallwassergehalt vgl.: Rammelsberg; Löwenstein, Z. a. Ch. 63, 125, 127. — Zn₂[Fe(CN)₆] + 3NH₃ + H₂O (Bunsen, A. 16, 160). — Zinkkaliumferrocyanide zeigen in nach den Versuchsbedingungen werkelde Zwenmensetzung (Wydenbroug, A. 24). zeigen je nach den Versuchsbedingungen wechselnde Zusammensetzung (WYROUBOW, A. ch. zeigen je nach den Versuchsbedingungen wechselnde Zusammensetzung (W Yroubow, A. ca. [5] 8, 485; Luckow, Ch. Z. 16, 836, 1429; Miller, Am. Soc. 17, 1101; DE Konink, Prost, Z. Ang. 9, 464; Stone, Ingen, Am. Soc. 19, 542; Miller, Mathews, Am. Soc. 19, 547; Miller, Danziger, Am. Soc. 24, 823; Miller, Falk, Am. Soc. 26, 952). — Zn₃K₂[Fe(CN)₆]₂ + 2ZnK(NH₄)[Fe(CN)₆] (Luckow, Ch. Z. 16, 836, 1429). — Zn₃K₂[Fe(CN)₆]₂ + 4Zn₃ (NH₄)₂[Fe(CN)₆]₂ (Miller, Falk, Am. Soc. 26, 957; vgl. Waring, Am. Soc. 26, 13). Cd₂[Fe(CN)₆] (Luckow, Ch. Z. 16, 837; Miller, Am. Soc. 24, 229, 232, 233). Unlöslich in neutraler Natriumthiosulfatlösung (Diehl, J. pr. [1] 79, 438). — Cadmiumammoniumferrocyanid: Wyrourow, A. ch. [8] 10, 414; Waring, Am. Soc. 26, 13. — Cadmiumkaliumferrocyanida zeigen ie nach den Versuchsbedingungen weghselnde

— Cad miumkaliumferrocyanide zeigen je nach den Versuchsbedingungen wechselnde Zusammensetzung (HERMANN, A. 145, 237; WYROUBOW, A. ch. [5] 8, 449; MILLER, FISHER, Am. Soc. 22, 541; MILLER, Am. Soc. 24, 226; MILLER, FALK, Am. Soc. 26, 952). — Cad miumkaliumammoniumferrocyanide zeigen je nach den Versuchsbedingungen wechselnde

kaliumammoniumferrocyanide zeigen je nach den Versuchsbedingungen wechselnde Zusammensetzung (MILLER, FALK, Am. Soc. 26, 952).

Cu₄ [Fe (CN)₆] (SCHULZ, J. pr. [1] 68, 261). B. Durch Zersetzung von Cuprokaliumferrocyanid durch Säuren. Weiß. Sehr unbeständig. — Cu₂(NH₄)₂[Fe (CN)₆] (Messner, Z. a. Ch. 8, 381). Farblose Kryställehen. Sehr leicht zersetzlich. — Cuprolithiumferrocyanid (Messner, Z. a. Ch. 9, 142). Farblose Krystalle. — Cu₂Na₂[Fe (CN)₆] +8 (?) H₂O (Messner, Z. a. Ch. 8, 371; vgl. Schulz, J. pr. [1] 68, 267). Farblose Krystalle. Unlöslich in Wasser, Alkohol und Äther. Löslich in Alkalicyanidlösung unter Zersetzung in Natriumcuprocyanid und Natriumferrocyanid. — Cu₂K₂[Fe (CN)₆] + aq (Messner, Z. a. Ch. 8, 377; vgl. Straus, Z. a. Ch. 9, 13; vgl.: Schulz, J. pr. [1] 68, 260; Bolley, Moldenhauer, A. 106, 228; Wonfor, Soc. 15, 357; Wyroueow, A. ch. [5] 8, 455). Farblose Krystalle. Zersetzt sich beim Trocknen. — Cu₂Mg[Fe (CN)₆] + 5 (?) H₂O (Messner, Z. a. Ch. 8, 384). Farblose Krystalle. — Cuprocalciumferrocyanid, Cuprostrontiumferrocyanid, Zersetzt sich beim Trocknen. — Cu₂Mg[Fe(CN)₆] + 5 (?) H₂O (Messner, Z. a. Ch. 8, 384). Farblose Krystalle. — Cuprocalciumferrocyanid, Cuprostrontiumferrocyanid, Cuprobariumferrocyanid (Messner, Z. a. Ch. 8, 388). Farblose Krystalle. — Cuprocupriferrocyanid [4CuCN, 2Cu(CN)₂, 3Fe(CN)₂, 2H₂O?] (Schulz, J. pr. [1] 68, 275). Schwarze amorphe Masse. Unlöslich in Wasser, Alkohol und Äther. Cu₂[Fe(CN)₆] + 10H₂O (Hatchetts Braun) (Rammelsberg, Ann. d. Physik 73, 107; 74, 65; Wyroubow, Bl. [2] 12, 99; Bl. [2] 14, 146; A. ch. [5] 8, 453; Messner, Z. a. Ch. 8, 368; Rauter, Z. Ang. 8, 315; Ruos, Fr. 37, 432; vgl.: Valquelin, A. ch. [2] 9, 121; Schulz, J. nr. [1] 68, 260; Graham C. 1869, 938; Rautor, J. ar. [1] 103, 167; Parker.

Schulz, J. pr. [1] 68, 260; Graham, C. 1862, 938; Reindel, J. pr. [1] 103, 167; Parker, Chem. N. 22, 313; Luckow, Ch. Z. 16, 837, 1429). Braunroter voluminöser Niederschlag. Unlöslich in Wasser; zur Kolloidbildung vgl.: Graham: Duclaux, C. r. 138, 144; Henri, Uniosien in Wasser; zur Kolloiddildung vgl.: Graham; Duclaux, C. r. 138, 144; Henri, Mayer, C. r. 138, 759; Hausmann, Z. a. Ch. 40, 125; Biltz, B. 37, 1771. Sehr wenig löslich in kalten verdünnten Säuren (Fresenius, Fr. 16, 239; vgl. Keen, Chem. N. 33, 5). Unlöslich in flüssigem Ammoniak (Franklin, Kraus, Am. 20, 827). Zersetzt sich schon bei 130—150° (Rammelsberg; vgl. Vauquelin; Houston, Chem. N. 24, 177). Zersetzung in Wasser beim Erhitzen unter Luftabschluß: Berzelius, A. ch. [2] 15, 247. Wird, in Wasser verteilt, durch Kohlensäure bei 100° zersetzt (Hilger, Tamba, C. 1889 II, 717). Verhalten gegen Natriumthiosulfat: Diehl, J. pr. [1] 79, 434; Froehlde, Ann. d. Physik 119, 321. Oxydiert Lösungen von Indigo, p. Phenylendiamin und Albin (Schaer, Ar 239, 616). Findet gegen Natriumeniosuitat: Diehl, J. pr. [1] 79, 434; Froehde, Ann. a. Physik 119, 521. Oxydiert Lösungen von Indigo, p-Phenylendiamin und Aloin (Schaer, Ar. 239, 616). Findet Verwendung als. halbdurchlässige Niederschlagsmembran (Ostwald, Ph. Ch. 6, 72; Tammann, Ph. Ch. 9, 99; Sebob, Z. El. Ch. 10, 348); über deren Durchlässigkeit vgl.: Tammann, Ann. d. Physik [N. F.] 34, 299; Ostwald; Tammann, Ph. Ch. 6, 237; 9, 101; 10, 255; Walden, Ph. Ch. 10, 701; Brown, J. 1892, 401; Meerburg, Ph. Ch. 11, 446; Flusin, C. r. 132, 1110; Findlay, Short, Scc. 87, 820; Barlow, C. 1905 II, 373; Bechhold, Ziegler, Ann. d. Physik [4] 20, 918. Diffusionsgeschwindigkeit des Wasser durch die Membran: Sebob. Zum Wasserghalt vgl.: Parameter Wardenberg, Wardenberg, E. a. Ch. 63, 125, 127. Zum Wassergehalt vgl.: RAMMELSBERG; WYROUBOW; LÖWENSTEIN, Z. a. Ch. 63, 125, 127. Bestimmung nach Zersetzung durch Kochen mit Oxalsäure: Leuba, C. 1905 II, 518. $[Cu(NH_3)_2]_2[Fe(CN)_6] + \frac{1}{2}$ oder $1H_2O$ (Bunsen, A. 16, 159; Monthiers, J. pr. [1] 41,

114; J. 1847—48, 477; vgl.: Vauquelin, A. ch. [2] 9, 120; Schulz, J. pr. [1] 68, 274; Me., Z. a. Ch. 8, 393). Gelbbraun; krystallinisch. — [Cu(NH₃)₄]₂[Fe(CN)₆](+H₂O) (Monthiers, J. pr. [1] 41, 115; J. 1847—48, 478; Me., Z. a. Ch. 8, 391; vgl. Vauquelin, A. ch. [2] 9, 120). Schwarze, im durchfallenden Lichte smaragdgrüne Krystalle (Me.), die sich äußerst leicht zersetzen. — Cu(NH₄)₂[Fe(CN)₆] + aq (Schulz, J. pr. [1] 68, 272; Me., Z. a. Ch. 8, 383). Braunrote Würfel (Me.). Zersetzt sich leicht (Me.). — Cuprilithiumferrocyanid (Me., Z. a. Ch. 9, 142). Rote oder braunrote Krystalle. — Cu Na₂[Fe(CN)₆] + 2 (?) und 4 (?) H₂O (Schulz, J. pr. [1] 68, 267, 269; Me., Z. a. Ch. 8, 374; vgl. Z. a. Ch. 9, 143). Rotbraune Krystalle. Unlöslich in kaltem Wasser; zersetzt sich durch siedendes Wasser, Säuren und Alkalien. Löslich in Kaltumeyanidlösung unter Entwicklung von Dieyan und Umsetzung in Alkalieuprocyanid und Alkaliferrocyanid (Me.; vgl. Sch., J. pr. [1] 68, 270). — CuK₂[Fe(CN)₆] ist nicht in reinem Zustande erhalten worden (Messner, Z. a. Ch. 8, 380; 9, 143; vgl.: Williamson, A. 57, 245; Rammelsberg, Ann. d. Physik 74, 66; Schulz, J. pr. [1] 68, 260, 264; Reindel, J. pr. [1] 103, 167; Wyroubow, Bl. [2] 12, 99; 14, 147; A. ch. [5] 8, 453; Reindel, Z. 1670, 147; Luckow, Ch. Z. 16, 837, 1429). — Cuprika Jiu mammonium ferrocyanid: L., Ch. Z. 16, 837, 1429; vgl. Me., Z. a. Ch. 8, 380. — CuCa [Fe(CN)₆] (Messner, Z. a. Ch. 8, 387). Braune Mikrokrystalle. — Cu Ba [Fe(CN)₆] (Messner, Z. a. Ch. 8, 389). Braune Mikrokrystalle. — Cu Ba [Fe(CN)₆] (Messner, Z. a. Ch. 8, 389). Braune Mikrokrystalle. — Cu Ba [Fe(CN)₆] (Messner, Z. a. Ch. 8, 389). Braune Mikrokrystalle. — Cu Ba [Fe(CN)₆] (Messner, Z. a. Ch. 8, 389). Braune Mikrokrystalle. — Cu Ba [Fe(CN)₆] (Messner, Z. a. Ch. 8, 389).

Ag₄[Fe (CN)₆] + H₂O (Wyroubow, A. ch. [5] 8, 447; Edee, J. pr. [2] 16, 211). Bräunlichweißer Niederschlag. Zur Kolloidbildung vgl. Lottermoser, J. pr. [2] 72, 50. Zersetzung beim Erhitzen; Berzelius, A. ch. [2] 15, 248. Verhalten gegen Ammoniak und Kalilauge: Weith, Z. 1869, 382; Bloxam, J. 1883, 1596. Verhalten gegen Silberoxyd: Bloxam, J. 1883, 1596. Verhalten gegen Natriumthiosulfat: Diehl, J. pr. [1] 79, 437; Froehde, Ann. d. Physik 119, 321. Einw. von Äthyljodid: Guillemard, C. r. 144, 327; Bl. [4] 1, 533; A. ch. [8] 14, 391. Zur Analyse vgl. Weith. — Ag₄[Fe(CN)₆] + 2NH₃ + 1 und 3H₂O (Gintl, J. 1869, 322; Wyroubow, A. ch. [5] 8, 448). Weißer krystallinischer (G.) Niederschlag. Sehr wenig löslich in siedendem Wasser (G.). — Ag₃K [Fe(CN)₆] (Luckow, Ch. Z. 16, 837, 1429).

Al₄[Fe(CN)₆]₃ + a q (TISSIER, C. r. 45, 232; WYROUBOW, A. ch. [5] 8, 446; vgl. Robinson, Soc. 95, 1355). Enthält nach WYROUBOW 17 Mol. Krystallwasser. — Al(NH₄) [Fe(CN)₆] (Robinson, Soc. 95, 1357). Dem Kaliumsalz ähnlich. — AlK[Fe(CN)₆] + 4H₂O (Robinson, Soc. 95, 1356). Grüner amorpher Niederschlag. Verliert bei 100° alles Wasser und ist dann dem Berlinerblau ähnlich.

Tl₄[Fe(CN)₆] + 2H₂O (Kuhlmann, A. ch. [3] 67, 434; Fischer, Benzian, Ch. Z. 26, 49; Robinson, Soc. 95, 1358. Vgl.: Lamy, Desclotzeaux, C. r. 66, 1148; Wyroubow, A. ch. [4] 16, 305). Gelbe Krystallkörner. Über Krystallform vgl. W. Schwer löslich in kaltem Wasser (F., B.). Wird bei 100° wasserfrei. — TlK_7 [Fe(CN)₆]₂ + $6H_2$ O (Fischer, Benzian, Ch. Z. 26, 49; vgl. Robinson, Soc. 95, 1358). Isomorph dem Kaliumferrocyanid. Leicht löslich in Wasser. Robinson bestreitet die Existenz eines Thalliumkaliumferrocyanides.

Yttriumferrocyanid (Popp, A. 131, 190). Krystallinisch. Leicht löslich in Wasser; unlöslich in Alkohol. — YK [Fe(CN)₆] + 2H₂O (Popp, A. 131, 190; Clève, Hoeglund, Bl. [2] 18, 197. Vgl. Wyroubow, A. ch. [5] 8, 484). Weißes Krystallpulver (P.). Sehr wenig löslich in verdünnten Säuren (P.). — Lak [Fe(CN)₆] + 4H₂O (Clève, Bl. [2] 21, 198; Wyroubow, A. ch. [5] 8, 473). Krystallinisch. Verliert bei 100° alles Wasser (C.). — Ce₄ [Fe(CN)₆] + 30H₂O (Wyroubow, A. ch. [5] 8, 451). Weißes Pulver. — Ce(NH₄) [Fe(CN)₆] + aq (Robinson, Soc. 95, 1359). — CeNa [Fe(CN)₆] + aq (Robinson, Soc. 95, 1359). — CeNa [Fe(CN)₆] + aq (Robinson, Soc. 95, 1359). — CeNa [Fe(CN)₆] + 2 oder 4H₂O (Di = Gemisch von Pr und Nd) (Clève, Bl. [2] 21, 248; Wyroubow, A. ch. [5] 8, 456). Weißes Pulver (C.). — SmK [Fe(CN)₆] + 3H₂O (bei 100°) (Clève, Bl. [2] 43, 165). Hellgelber Niederschlag. — Erk [Fe(CN)₆] + 4H₂O (Clève, Hoeglund, Bl. [2] 18, 197; vgl. Wyroubow, A. ch. [5] 8, 457). Weißer Niederschlag, der an der Luft grün wird. — Ybk [Fe(CN)₆] + 3H₂O (A. Cleve, Z. a. Ch. 32, 140). Weißer feinkörniger Niederschlag. Hält bei 100° noch 2 Mol. Wasser zurück.

Titanferrocyanid (Wyroubow, A. ch. [5] 8, 480). — Titankaliumferrocyanide (Atterberg, Bl. [2] 24, 357; Wyroubow, A. ch. [5] 8, 480). — Th $[Fe(CN)_6] + 4H_2O$ (Clève, Bl. [2] 21, 119). Weißes Pulver.

Zinnferrocyanide: Wyroubow, A. ch. [5] 8, 458. — $\operatorname{Sn}_2[\operatorname{Fe}(\operatorname{CN})_8]$ (Diehl, J. pr. [1] 79, 439). Verhalten gegen thioschwefelsaures Natrium: D. — $\operatorname{Sn}K_6[\operatorname{Fe}(\operatorname{CN})_8]_2$ (Luckow, Ch. Z. 16, 837). — $\operatorname{Sn}_3K_2[\operatorname{Fe}(\operatorname{CN})_8]_2$ (Luckow, Ch. Z. 16, 837). — $\operatorname{Sn}_4K_2[\operatorname{Fe}(\operatorname{CN})_8]_2$ (Luckow, Ch. Z. 16, 837). — $\operatorname{Sn}_4K_2[\operatorname{CN})_8[\operatorname{CN}]_2$ (Luckow, Ch. Z. 16, 837). — $\operatorname{Stannikaliumferrocyanid}$ (Atterberg, Bl. [2] 24, 357; Wyroubow. A. ch. [5] 8, 458). Weiße gelatinöse Masse.

Pb₂[Fe(CN)₆] + 3 H₂O (RAMMELSBERG, Ann. d. Physik 73, 105; WYBOUBOW, A. ch. [5] 8, 480. Vgl.: Eder, J. pr. [2] 16, 213; Luckow, Ch. Z. 16, 837). Unlöslich in Wasser, Ammoniak und Säuren (W.). Verliert bei 100° alles Wasser (W.). Zersetzt sich beim Erhitzen (Berzelius, A. ch. [2] 15, 245; R., A. 64, 300; Ann. d. Physik 73, 105). Zersetzung beim Kochen mit Oxalsäure und Schwefelsäure: Leuba, C. 1905 I, 1463. Wird durch beim Kochen mit Oxalsäure und Schwefelsäure: Leuba, C. 1905 I, 1463. Wird durch Natriumthiosulfat zerlegt (Diehl, J. pr. [1] 79, 435). Einw. von Äthyljodid: Guillemard, C. r. 144, 327; Bl. [4] 1, 533; A. ch. [8] 14, 390.

(VO)₂ [Fe (CN)₆] + 11 H₂O (ATTERBERG, Bl. [2] 24, 356). Gelblichgrünes Pulver. — Vanadinkaliumferrocyanide: ATTERBERG, Bl. [2] 24, 356; Wyroubow, A. ch. [5]

8, 483,

Niobkaliumferrocyanide: Atterbere, Bl. [2] 24, 356; Wyroubow, A. ch. [5]

Niobkaliumferrocyanide: Atterberg, Bl. [2] 24, 356; Wyroubow, A. ch. [5] 8, 479. — Tantalferrocyanid vgl. Atterberg, Bl. [2] 24, 357.

Sb₄[Fe(CN)₆]₃ + 25H₂O (Atterberg, Bl. [2] 24, 357; vgl. Luckow, Ch. Z. 16, 837). Weißer Niederschlag. — Bi₂[Fe(CN)₆] + 5H₂O (Wyroubow, A. ch. [5] 8, 448; vgl. Muir, Soc. 31, 657). Grünlichgelber voluminöser Niederschlag. Leicht löslich in Wasser. — (Bi K₂)₄[Fe(CN)₆]₅ (Vanino, Hartl., J. pr. [2]74, 152). B. Aus wäßt. Wismutnitrat-Mannit-Lösung und Kaliumferrocyanid. Gelber Niederschlag, der beim Trocknen grün und krystalinisch wird. Sehr beständig gegen Schwefelwasserstoff, Kalilauge und Kaliumjodid. — BiK [Fe(CN)₆] (Luckow, Ch. Z. 16, 837). Hellgelber Niederschlag. — BiK [Fe(CN)₆] + 4H₂O (Wyroubow, A. ch. [5] 8, 448; vgl. Muir, Soc. 31, 657). Grünlichgelber voluminöser Niederschlag. Leicht löslich in Wasser. — BiK [Fe(CN)₆] + 7H₂O (Atterberg, Bl. [2] 24, 358). Gelber voluminöser Niederschlag. — Bi₄[Fe(CN)₆]₈ (Muir, C. 1877, 339, 386; Soc. 31, 652). Weißer Niederschlag, der sieh bald apfelgrün färbt. Einw. von Oxydationsmitteln: M., Soc. 32, 41. mitteln: M., Soc. 32, 41.

Soc. 31, 652). Weißer Niederschlag, der sich bald apfelgrün färbt. Einw. von Oxydationsmitteln: M., Soc. 32, 41.

[Cr(NH₃)cCl]₂[Fe(CN)₆] + 4H₂O (Jörgensen, J. pr. [2] 20, 143). Gelbrote Krystalle. Schwer löslich in Wasser. — Fe₃[Cr(CN)₆]₂ + 20H₂O s. S. 51. — Molybdänferrocyanide: Wyroubow, A. ch. [5] 8, 474, 476. — Molybdänkaliumferrocyanide: Wyroubow, A. ch. [5] 8, 482; vgl. A., Bl. [2] 24, 355. — U[Fe(CN)₆] + 10H₂O (W., A. ch. [5] 8, 483; Kern, Chem. N. 33, 5; vgl. Rammelsberg, Ann. d. Physik 59, 13). Braun. Leicht löslich in Salzsäure (Kern; Freeenius, Fr. 16, 238). — Urankaliumferrocyanide: Atterberg, Bl. [2] 24, 355, 356; Wyroubow, A. ch. [5] 8, 483; Lucrow, Ch. Z. 16, 837; vgl. Rammelsberg, Ann. d. Physik 59, 13.

Mn₂[Fe(CN)₆] + 7H₂O (Wyroubow, A. ch. [5] 8, 474; vgl. Diehl, J. pr. [1] 79, 435; Miller, Am. Soc. 18, 1101; Neue photographische Gesellschaft, D. R. P. 180948; C. 1907 II, 115). Hellbraun. — Mn(NH₄)₂[Fe(CN)₆] (Blum, Fr. 30, 283). B. Aus einer ammoniakalischen, Ammoniumchlorid enthaltenden Manganosalzisung auf Zusatz von Kaliumferrocyanid. Zur volumetrischen Manganbestimmung mit Kaliumferrocyanid s. B., Fr. 30, 284. — Mangankaliumferrocyanide zeigen je nach den Versuchsbedingungen wechselnde Zusammensetzung (Luckow, Ch. Z. 16, 837, 1429; Miller, Am. Soc. 18, 3101; Stone, Ingen, Am. Soc. 19, 545; Miller, Am. Soc. 19, 549; Grützner, Ar. 240, 70; vgl. Wyroubow, A. ch. [5] 8, 474). — Mn₃K₂[Fe(CN)₆] + 6Mn K(NH₄) [Fe(CN)₆] + 7H₂O (Diehl, J. pr. [1] 79, 435; Wyroubow, A. ch. [5] 8, 452). Smaragdgrüner Niederschlag; unlöslich in Wasser. Einw. von Ammoniak: Bradn, A. 125, 163. Verhalten gegen thioschwefelsaures Natrium: D. Kobaltoferrozyanid läßt sich auch als Niederschlagsmembran darstellen; über deren Durchlässigkeit vgl. Waller, Ph. Ch. 10, 710. Zersetzung in Wasser beim Erhitzen unter Luftabschluß: Bradellus, A. ch. [2] 15, 247. — Co₂[Fe(CN)₆] + 19 NH₃ + 9 H₂O (Ginten, Sitzungsber, K. Akad. Wiss. Wien 58, 150, 153; Z. 1869, 369). Grünes amorphes (G.

Wasser (J.).

Ni₂[Fe(CN)₆] + 11 und 14 H₂O (Diehl, J. pr. [1] 79; 435; Wyroubow, A. ch. [5] 8, 478). Graugrünlich und dunkelbraun. Verhalten gegen thioschwefelsaures Natrium: D. Nickelferrocyanid läßt sich auch als Niederschlagsmembran darstellen; über deren Durchlässigkeit vgl. Walden, Ph, Ch, 10, 710. — $Ni_2[Fe(CN)_6] + 2NH_3 + 4$ und $9H_2O$ (GINTL, J. 1868, 304; vgl. Reynoso, A, ch. [3] 30, 254). — $Ni_2[Fe(CN)_6] + 8NH_3 + 4H_2O$ (GINTL, J. 1868, 304). Blau. — $Ni_2[Fe(CN)_6] + 12NH_3 + 9H_2O$ (GINTL, J. 1868, 304; vgl. Reynoso, A, ch. [3] 30, 254). Violettrote Nadeln. — $Ni(NH_4)_2[Fe(CN)_6]$ (Luckow, Ch, Z. **16**, 836, 1429). — NiK₂[Fe(CN)₆] + 3H₂O (Wyroubow, A. ch. [8] 5, 478; vgl. Luckow, Ch. Z. **16**, 1429). Hellrosa. — (NiK)₈[Fe(CN)₆]₂ + 6^{1} /₂H₂O (?) (Wyroubow, A. ch. [5] 8, 478). Hellgrün. - Nickelkaliumammoniumferrocyanide: Luckow, Ch. Z. 16, 836, 1429.

Feⁿ₂ [Os(CN)₆] s. S. 57, Z. 18 v. oben. — Eisenplatocyanid s. S. 61, Z. 10 v. oben. - Eisenplatidibromotetracyanid s. S. 62, Z. 17 v. oben.

Mercuroferrocyanid. Verhalten gegen Natriumthiosulfat: DIEHL, J. pr. [1] 79, 439 Mercuriferrocyanid (Berzelius, A. ch. [2] 15, 248). Zersetzung beim Erhitzen; Verhalten gegen Natriumthiosulfat: Diehl, J. pr. [1] 79, 439. — $\{Hg(NH_3)\}_2[Fe(CN)_6] + H_2O(Bunsen, Ann. d. Physik 34, 139; A. 16, 161).$ Citronengelbe Krystalle. — $HgK_2[Fe(CN)_6]$ (Fernekes, Am. Soc. 28, 88; vgl. Loewe, J. 1857, 273). Hellblaues Pulver. Unlöslich in Wasser; löslich in wäßr. Kaliumferrocyanidlösung. — Fe $[Hg(CN)_2(NO_3)]_2 + 7H_2Os. S. 67$, Z. 31 v. oben.

 $Fe_i^T[Fe(CN)_e]$ (Ferroferrocyanwasserstoff) (Müller, Treadwell, J. pr. [2] 80, 180. Vgl.: Posselt, A. 42, 166; Aschoff, J. 1861, 339; Browning, Soc. 77, 1234). B. Beim Erhitzen wäßr. Lösungen von Ferrocyanwasserstoff bis zum Aufhören der Cyanwasserstoffentwicklung. K. A. HOFMANN, HEINE, HÖCHTLEN (A. 337, 25) fanden die Zusammensetzung $\text{Fe}^{\text{I}}\text{H}_{2}[\text{Fe}(\text{CN})_{6}] + 3\text{H}_{2}\text{O}$ (vgl. auch Reimann, Carius, A. 113, 39, Anm.). — $\text{Fe}(\text{NH}_{4})_{2}$ Fe'H₂[Fe(CN)₆] + 3 H₂O (vgl. auch Reimann, Carius, A. 113, 39, Anm.). — Fe(N H₄)₂ [Fe(CN)₆] (Ascheff, J. 1861, 340). Beim Kochen von Ferrocyanwasserstoffsäure mit Ammoniumsulfat. — Hierher gehört wahrscheinlich auch das "unlösliche Ammoniumferrocyanid", s. S. 70. — Fe Na₂[Fe(CN)₆] + aq (A., J. 1861, 340). Krystallinischer Niederschlag. — Fe K₂[Fe(CN)₆] (Everittsalz). Wird auch Blausäurerückstand genannt, weil es bei der Blausäurebereitung durch Destillation des gelben Blutlaugensalzes mitschwachen Säuren entsteht (Williamson, A. 57, 227; Aschoff, J. 1861, 339; Autenrieth, Ar. 231, 100; Ch. Z. 22, 866; Gigli, Ch. Z. 22, 775; K. A. Hofmann, Heine, Höchtlen, A. 337, 21; Hofmann, A. 352, 66; Müller, Treadwell, J. pr. [2] 80, 178. Vgl.: Wittstein, J. 1855, 437; Messner, Z. a. Ch. 9, 131; Adie, Browning, Soc. 77, 150). Ferner bildet es sich beim Erhitzen des gelben Blutlaugensalzes im Vakuum (Etard, Bémont, C. r. 100, 108; vgl.: Geiger, A. 1, 46; Posselt, A. 42, 166) oder beim Eintröpfeln seiner wäßr. Lösung in Geiger, A. 1, 46; Posselt, A. 42, 166) oder beim Eintröpfeln seiner wäßr. Lösung in siedende Salmiaklösung (É., B.), aus rotem Blutlaugensalz durch Reduktion mit Schwefelsiedende Salmiakosing (E., B.), aus rotem Bintiaugensalz durch Keduktion mit Schweierwasserstoff neben Kaliumferrocyanid (Venditori, R. A. L. [5] 15 I, 370) und aus Ferrochlorid mit einem großen Überschuß von gelbem Bintiaugensalz in wäßr. Lösung, am besten bei Gegenwart von Kaliumchlorid (M., T., J. pr. [2] 80, 172; vgl.: Berzelius, A. ch. [2] 15, 231, 234; Fresenius, A. 106, 210; A., J. 1861, 340; Städeler, A. 151, I; Ho, He, Hö, A. 337, 20, 23). Vgl. Robiquet, A. ch. [2] 44, 280. Hellgelbe, würfelähnliche Kratsfällsche (Kratsfällsche Kratsfällsche (Kratsfällsche Kratsfällsche Kratsfällsche Kratsfällsche (Kratsfällsche Kratsfällsche Kratsfällsche Kratsfällsche Kratsfällsche Kratsfällsche Kratsfällsche (Kratsfällsche Kratsfällsche Kr Kryställchen (ÉTARD, BÉMONT; K. A. HOFMANN, HEINE, HÖCHTLEN). Unlöslich in Wasser. Oxydiert sich an der Luft allmählich zu einem blaugrauen Körper (Ho., HE., Hö.; vgl. Berzelius), sehr schnell auf Zusatz eines Oxydationsmittels (Schönbein, J. pr. [1] 30, 150; Ann. d. Physik 67, 93); Wasserstoffperoxyd oder auch verdünnte Salpetersäure (WIL-LIAMSON, A. 57, 228; vgl.: MESSNEB, Z. a. Ch. 9, 139; Ho., He., Hö.) liefern Williamsons Violett (Ho., He., Hö., A. 337, 23); durch Kochen mit Ferro- oder Ferrisalz unter Einblasen von Luft entsteht ein unlösliches Blau (wahrscheinlich Williamsons Violett) (Grossmanns Cyanide Syndikate, D. R. P. 156397; C. 1904 II, 1630). Zerfällt durch Alkali in Eisenhydroxyd und gelbes Blutlaugensalz, und zwar quantitativ bei gleichzeitigem Einblasen von Luft (G. C. S., D. R. P. 150551; 153358; C. 1904 I, 1113; II, 574). Wird als Zwischenvoli Luit (c. C. S., D. K. F. 190351; 135356; C. 1904 1, 1113; 11, 574). With all Zwischell produkt (sog. Weißteig) bei der Fabrikation von Berlinerblau hergestellt. Zur Konstitution s.: Au., Ar. 231, 106; Ch. Z. 22, 867; Ho., He., Hö., A. 337, 24; vgl. Ho., Resenscherck, A. 342, 369. — Fe₅K₆[Fe(CN)₆]₄ (Aschoff, J. 1861, 340; Luckow, Ch. Z. 16, 837). Wahrscheinlich ein Mischsalz von der Zusammensetzung FeK₂[Fe(CN)₆] + Fe₄K₄[Fe(CN)₆]₃ (vgl. Müller, Treadwell, J. pr. [2] 80, 174, 176). B. Beim Mischen von gehem Blutlaugensalz mit einem großen Eberschuß von Ferroscholorid oder von Ferroschungsscraftsäuse mit überschüßsigen Erroschuß Uberschuß von Ferrochlorid oder von Ferrocyanwasserstoffsäure mit überschüssigem Ferrochlorid bei Gegenwart von Kaliumchlorid. — Fe K(NH₄)[Fe(CN)₆] (Luckow, Ch. Z. 16, 837). Weißer, bald blau werdender Niederschlag. — Fe Lu K₂[Fe(CN)₆]₂(?) (Messner, Z. a. Ch. 8, 370). B. Aus dem Everittsalz Fe K₂[Fe(CN)₆] und einem Cuprisalz. Violetter Körper. Verwandelt sich bei der Oxydation in ein grünes Pulver. Zersetzt sich beim Kochen mit Alkalien sehr langsam.

Ferriferrocyanide, Ferrialkaliferrocyanide und ähnliche Produkte entstehen L. durch Umsetzung von gelbem Blutlaugensalz mit Ferrisalzen, 2. durch Umsetzung von rotem Blutlaugensalz mit Ferrosalzen, 3. durch Oxydation der aus Kaliumferroeyanid und Ferrosalzen Verbinentstehenden Fällungen und 4. durch Reduktion der aus Kaliumferrievanid und Ferrisalzen dungen sich bildenden Produkte als tiefblaue Stoffe, die je nach der Darstellungsmethode und den

Blaue Eisenangewandten Mengenverhältnissen Kalium enthalten oder nicht. Sie sind zum Teil technisch und analytisch von großer Wichtigkeit und kommen als lösliches oder unlösliches Berlinerblau (Preußischblau), Pariserblau (das reinste kaliumfreie Blau) und Turnbulls Blau in den Handel; sind dem Blau Bariumsulfat, Ton, Stärke u. dgl. zugesetzt, um hellere Nuancen

zu erzielen, so heißt es Mineralblau.

Fei^{II} [Fe(CN)₆]₈ + 10H₂O (unlösliches Berlinerblau; so genannt, weil dies Salz der Hauptbestandteil des käuflichen, unlöslichen Berlinerblaus ist). Es ist die erste bekannte Cyanverbindung und wurde 1704 vom Färber Diesbach in Berlin entdeckt, als er zur Darstellung von Florentiner Lack ein von Dippel bezogenes Kali benutzte. Dippel hatte dieses vorher zur Gewinnung von "Oleum animale Dippeli" angewandt, erkannte daher sofort die Ursache der blauen Fällung und stellte nun das Berlinerblau durch Erhitzen von Blut mit Kaliumhydroxyd und Fällen mit Ferrosulfat fabrikmäßig her. Diese Dar-Stellung blieb Geheimnis, bis Woodward (1724) das Verfahren veröffentlichte (vgl. hierzu Brenemann, Am. Soc. 11, 3). — Zur Zusammensetzung und Konstitution s.: K. A. Hofmann, Heine, Höchtlen, A. 337, 13; Müller, Stanisch, J. pr. [2] 79, 94; 80, 153; vgl. auch: Clouet, A. ch. [1] 11, 30; Gay-Lussac, Berzelius, zitiert von Williamson, A. 57, 225; Robiquet, A. ch. [2] 44, 279; Reindel, J. pr. [1] 102, 41; Messner, Z. a. Ch. 9, 127; Chrétier, C. r. 137, 192; Ho., He., Hö., A. 337, 27. — B. Aus gelbem Blutlaugensalz und übergebüsgigen Ferriel bei gergebusjehen Vergerung (A. 4, 1911). BERG, Ann. d. Physik 73, 85; Ho., He., Hö., A. 337, 21. — B. Rus generii Billiaugensalz und überschüssigem Ferrisalz bei gewöhnlicher Temperatur (Berzelius, A. ch. [2] 15, 230; Rammels-Berg, Ann. d. Physik 73, 85; Ho., He., Hö., A. 387, 2, 9; Müller, Stanisch, J. pr. [2] 79, 94; 80, 157; vgl.: Williamson, A. 57, 239; Reindel, J. pr. [1] 102, 41; aus gelbem Blutlaugensalz und einem Gemisch von Ferro- und Ferrisalz bei gewöhnlicher Temperatur (Re., J. pr. [1] 102, 41; Ho., He., Hö., A. 337, 2, 9); aus Ferrocyanwasserstoffsäure und überschüssigem Ferrisalz (Ram., Ann. d. Physik 73, 96; Will., A. 57, 240; Reynolds, Soc. 51, 445). 645); beim Stehenlassen von Ferro- oder Ferricyanwasserstoff an der Luft (Posselt, A. 42, 166; 167; vgl. Reimann, Carius, A. 113, 40); beim Erhitzen einer alkoh. Lösung von Ferrocyanwasserstoff auf 95° (Reimann, Carius, A. 113, 40; vgl. Ho., He., Hö., A. 337, 2); aus löslichem zersetzlichem Berlinerblau und einem Ferrisalz (Skraup, A. 186, 383; Ho., HE., Hö., A. 337, 12); beim Versetzen einer wäßt. Lösung von 1 Mol. rotem Blutlaugensalz und 2 Mol. Ferriammoniakalaun mit 2% jegem Wasserstoffperoxyd bei 15% (Ho., He., Hö., A. 337, 29). Zur Bildung bezw. Darstellung vgl. auch: Hünefeld, J. pr. [1] 7, 23; Atwood, A. 20, 171; Thomson, Berzelius' Jahresberichte 21, 80; Schönbein, J. pr. [1] 30, 129 ff.; Bong, Bl. [2] 24, 267; Leybold, C. 1890 II, 500; Lance, De Bourgade, C. 1890 I, 766; Davier Ch. 2, 28, 613, Choos. DONATH, ORNSTEIN, D. R. P. 110097; C. 1900 II, 301; MATUSCHER, Ch. Z. 25, 612; GROSSMANNS Cyanide Syndikate, D. R. P. 156397; C. 1904 II, 1630. Die Reindarstellung aus gelbem Blutlaugensalz und überschüssigem Ferrisalz gelingt am besten bei ca. 15° und unter Vermeidung überschüssiger Säure (Ho., HE., Hö., A. 337, 2; vgl. Ho., HE., Hö., A. 337, 13, 14); Abhängigkeit der Zusammensetzung der Niederschläge vom Mischungsverhältnis zwischen Ferrocyanid und Ferrisalz: Mt., St., J. pr. [2] 80, 157. — Dunkelblaue, kupferglänzende Masse von cyanid und Ferrisalz: Mt., St., J. pr. [2] 80, 157. — Dunkelblaue, kupferglänzende Masse von muscheligem Bruche; krystallisiert beim Verdunsten der stark salzsauren Lösung in kleinen Hexaedern (Gintl., J. 1880, 394; Fr. 21, 110; vgl. Ho., He., Hö., A. 337, 8). Sehr hygroskopisch und stets wasserhaltig; es ist nicht gelungen, das ganze Wasser ohne Zersetzung des Salzes auszutreiben (Will., A. 57, 240; Reil., Ca., A. 113, 41; Ho., He., Hö., A. 337, 13). Unlöslich in Wasser, Alkohol, Äther und verdünnten Mineralsäuren; löslich in konz. Salzsäure mit schwachgelber Farbe (Gintl., J. 1880, 394; Fr. 21, 110); Gemische von Salzsäure mit dem gleichen Volumen eines Fettalkohols lösen beträchtliche Mengen Berlinerblau (Amylalkohol bis zu 4%), das auf Zusatz von wenig Wasser sofort wieder ausfällt (Coffignier, Bl. [3] 27, 696; 31, 391; vgl. Wyroubow, Bl. [3] 27, 940); die Löslichkeit steigt mit dem Mol.-Gew. des verwendeten Alkohols (Smyth., Journ. of the Soc. of Chem. Industry 22, 472). Löslich in Oxalsäure- (Will., A. 57, 242; Ho., He., Hö., A. 337, 12; vgl. aber Messner, Z. a. Ch. 9, 131), Ammoniumoxalat- und Seignettesalzlösung (Ho., He., Hö., A. 337, 12) mit blauer Farbe; löslich in Ammoniumcarbonatlösung mit violetter Farbe (Hauser, B. 38. blauer Farbe; löslich in Ammoniumcarbonatlösung mit violetter Farbe (HAUSER, B. 38, 2707); die oxalsaure Lösung läßt im Licht alles Blau wieder fallen (Schoras, B. 3, 12). Bildungswärme: Berthelot, C. r. 78, 1089; 91, 83; vgl. Chrétien, C. r. 137, 193. — Zersetzung durch Licht: Will., A. 57, 241; Chevreuil, C. r. 29, 294. Zersetzung durch Erhitzon: Proust, A. ch. [1] 60, 210; Berzelius, A. ch. [2] 15, 231; Rammelsbeeg, A. 64, 299; Ann. d. Physik 73, 88, 96; vgl. Berzelius, A. ch. [2] 15, 246. Elektrolyse: Schlagden-Hauffen, J. 1863, 306. Wird durch Natriumthiosulfat reduziert (Diehl., J. pr. [1] 79, 437; Froehde, Ann. d. Physik 119, 321). Wird durch Natriumdisulfit und Zinnchlorür reduziert (M. Kohn, Z. a. Ch. 49, 443). Zerfällt beim Kochen mit Wasser und Quegksilberwyd in Ferribydroxyd und Morenicy anid Rose. Fr. 1, 290). Wird durch Kohlensäure fiel 1000 oxyd in Ferrihydroxyd und Mercuricyanid (Rose, Fr. 1, 299). Wird durch Kohlensäure bei 100 $^{\circ}$ zersetzt (Hilger, Tamba, C. 1889 II, 717). Zersetzung durch konz. Schwefelsäure: R., Fr. 1, 194. Wird durch Ammoniak und Alkalien sofort zersetzt (PB., A. ch. [1] 60, 186; WIL., A. 57, 241; Ho., He., Hö., A. 337, 12). — Ist ungiftig. — Anwendung zum Drucken und Färben: Scheuber, J. 1874, 1211. Unterscheidung des Berlinerblaus von Indigo und Anilinblau:

Nicklès, Fr. 13, 88. Analytische Bestimmung: Rose, Fr. 1, 302. Bestimmung des Gehaltes der Handelsblaue an reinem unlöslichen Berlinerblau: Coffignier, Bt. [3] 31, 392.

Als "unlösliches Turnbulls Blau" bezeichnet man die luftroeknen Produkte, die durch Fällen einer Lösung von rotem Blutlaugensalz mit überschüssigem Ferrosalz (Williamson, A. 57, 235, 238; K. A. Hofmann, Heine, Höchtlen, A. 337, 10, 14; vgl. Reynolds, Soc. 51, 645) oder beim Behandeln von löslichem Berlinerblau [Fe^{III}K|Fe(CN)₆] +2H₂O, s. S. 80] mit Ferrosalzen (Reindel, J. pr. [1] 102, 41; Skraup, A. 186, 383) entstehen; vgl. auch Will, A. 57, 243. Der aus rotem Blutlaugensalz und überschüssigem Ferrosalz bei gewöhnlicher Temperatur erhaltene primäre Niederschlag hat nach Müller, Stanisch (J. pr. [2] 79, 95; 80, 155, 161) die Zusammensetzung KFe^{II}Fe^{II}(CN)₆]₈, oxydiert sich aber an der Luft sofort und geht dabei in unlösliches Berlinerblau über (Will, A. 57, 244; Skraup, A. 186, 383; Gintl, J. 1880, 394; Fr. 21, 110; Ho., He., Hö., A. 337, 2, 14, 27; Mü., St., J. pr. [2] 79, 81; 80, 153; Hofmann, J. pr. [2] 80, 150; vgl.: Reynolds, Soc. 51, 646; Messner, Z. a. Ch. 9, 126; Chrétien, C. r. 137, 192.

Fe^{III}[Fe(CN)_e]₃ + 10H₂O (unlösliches Isomeres des unlöslichen Berlinerblaus) (Hofmann, Resenscheck, A. 340, 275). B. Man versetzt eine Lösung von 1 Mol.-Gew. rotem Blutlaugensalz mit ca. 3 Mol.-Gew. Ferriammoniakalaun und Salzsäure (bis zu 5°/_o freier Salzsäure) und läßt die Mischung 24 Stunden mit Wasserstoffperoxyd stehen. Purpurglänzender Niederschlag. Unlöslich in Wasser und Oxalsäure. Unbeständig gegen

40/0 iges Ammoniakwasser.

Blaue Ferriferrocyanverbindungen, die in alkoholischer Lösung entstehen. [[Fe"(CN)₈]₂Fe"(Fe"Cl)H₃ + 2C₂H₅·OH] (K. A. HOFMANN, HEINE, HÖCHTLEN, A. 337, 32). B. Aus 11 g Ferrocyanwasserstoff und 7 g Ferrichlorid in absol. Alkohol. Blaues Pulver. Unlöslich in Wasser; spaltet darin die Salzsäure fast quantitativ ab, während der Alkohol beim Kochen entweicht. Gleicht im sonstigen Verhalten dem gewöhnlichen Berlinerblau. — [[Fe"(CN)₈]₂Fe"(Fe"Cl)H₂(C₂H₅)] (HoFMANN, HEINE, HÖCHTLEN, A. 337, 33). B. Aus 11 g Ferrocyanwasserstoff und 7 g Ferrichlorid in absol. Alkohol bei 10-stündigem Kochen. Blaues Pulver. Unlöslich in Wasser; gibt daran Salzsäure ab. Natronlauge fällt sofort reines Ferrihydroxyd. — [[Fe"(CN)₈]₃ (Fe"Cl)₄H₄ + 3C₂H₅·OH] (HOFMANN, HEINE, HÖCHTLEN, A. 337, 35). B. Aus 11 g Ferrocyanwasserstoff und 15 g Ferrichlorid in absol. Alkohol. Tiefblaues Pulver. Unlöslich in Wasser; gibt daran Salzsäure und Alkohol ab. Gibt mit Ammoniak oder Alkali sofort Ferrihydroxyd und Ammonium- oder Alkaliferrocyanid. — [[Fe"(CN)₈]₃Fe"(Fe"Cl)₃(C₂H₅)₃ (HOFMANN, HEINE, HÖCHTLEN, A. 337, 35). B. Aus 11 g Ferrocyanwasserstoff und 15 g Ferrichlorid in absol. Alkohol bei 8-stündigem Kochen. Blaues Pulver.

Fe^mH[Fe(CN]₆] + aq (Ferri hydroferrocyanid). B. Durch spontane Zersetzung von Ferricyanwasserstoffsäure bei etwa 20°, besonders in Gegenwart von Brom (CHRÉTIEN, C, r. 137, 192). Durch Einw. verdünnter Schwefelsäure auf lösliches zersetzliches Blau (S. 80) (Hofmann, Resenscheck, A. 340, 272). Durch Einw. von H₂O₂ auf äquivalente Mengen von rotem Blutlaugensalz und Ferriammoniakalaun (Hofmann, A. 352, 60). Durch Einw. von H₂O₂ auf Ferroferrocyanid in salzsaurer Lösung (H., A. 352, 65). Blaues Pulver. Über die Löslichkeit in Wasser und Oxalsäure gehen die Angaben auseinander; nach HOFMANN, RESEN-SCHECK (A. 340, 272) und Hofmann (A. 352, 65) ist es in Wasser unlöslich. Wird durch verdünntes Ammoniak sofort in Ferrinydroxyd und Ammoniumferrocyanid zersetzt (H.). Der Wassergehalt schwankt zwischen $1^{1}/_{2}$ und 3 Mol. $= \text{Fe}_{2}^{\text{II}}(\text{NH}_{4})\text{H}[\text{Fe}(\text{CN}_{6}]_{2} + 6\text{H}_{2}\text{O}]$ (CH., C. r. 137, 193). B. Aus Ferrindydroferrocyanid Fe^{III}H[Fe(CN)₆] durch Behandlung mit Ammoniumchlorid. — Fe^{III}(NH₄)[Fe(CN)₆] (Ноғманн, Arnoldi, B. 39, 2205; vgl. Матизснек, Ch. Z. 29, 440). B. Beim Erwärmen von je 30 g salzsaurem Hydroxylamin und gelbem oder rotem Blutlaugensalz in Wasser (vgl. hierzu Hofmann, A. 352, 61). Blaues Pulver, das unter dem Mikroskop in violettglänzenden Würfeln erscheint. Ist gegen wäßr. Ammoniak und Schwefelwasserstoff beständig. Wird durch starke Kalilauge unter Luftabschluß in Ferrihydroxyd und gelbes Blutlaugensalz zerlegt. Entspricht konstitutionell dem Williamson schen Violett (s. u.). — Fe^{III}(NH₄)[Fe(CN)₆] + H₂O (ammonia kalisches Berliner blau) (Monthers, Berzelius Jahresberichte 27, 172; Hofmann, A. 352, 70; vgl. Matuschek, Ch. Z. 29, 440). B. Durch Oxydation einer Ferroammonium ferrocyanidlösung an der Luft. Blaues feinblätteriges Pulver. Löslich in Wasser und Oxalsäure; unlöslich in Ammoniumtartratlösung: Unterschied vom gewöhnlichen Berlinerblau. Die wäßr. Lösung wird durch 4% iges Ammoniak langsam zersetzt (H.). — Fe^{III}K [Fe(CN)₆] + H₂O (Williamsons Violett). Hat wahrscheinlich die Konstitution (KFe^{II}(CN)₆) = Fe^{III} = [Fe^{II}(CN)₆K] + 2 H₂O (HOFMANN, HEINE, HÖCHTLEN, A. 337, 3, 20, 24; HOFMANN, RESEN-SCHECK, A. 340, 272, 273). B. Beim Erhitzen des Everittsalzes FeK₂[Fe(CN)₈] (S. 77) mit verdünnter Salpetersäure (Williamson, A. 57, 228; vgl.: Messner, Z. a. Ch. 9, 139; Ho., He., Hö., A. 337, 22) oder mit Ferrisalzen (Messner, Z. a. Ch. 8, 370; 9, 140; vgl. Grossmanns Cyanide Syndikate, D. R. P. 156397; C. 1904 II, 1630). Durch Oxydation desselben Salzes mit saurem Wasserstoffperoxyd (Ho., He., Hö., A. 337, 22, 26; Schönbein, J. pr. [1] 30, 150).

Durch Einw, von Wasserstoffperoxyd auf rotes Blutlaugensalz und Ferriammoniakalaun in stark salzsaurer Lösung (Ho., He., Hö., A. 337, 30). Scheint sich auch immer dann zu bilden, wenn stark saure Lösungen von gelbem Blutlaugensalz mit Ferri- bezw. von rotem Blutlaugensalz mit Ferrosalzen längere Zeit erhitzt werden (Ho., He., Hö., A. 337, 17, 18, 23). Darst. Durch Oxydation des Everittsalzes mit saurem Wasserstoffperoxyd. Tiefblaues Pulver, das im auffallenden Licht purpurrot, in Wasser suspendiert grün erscheint. Unlöslich in Wasser und Oxalsäure. Ist beständig gegen verdünnte Mineralsäuren (MES., Z. a. Ch. 9, 140, 141; Ho., Re., A. 340, 272; vgl. Ho., He., Hö., A. 337, 8) und Schwefelwasser-stoff (Ho., A. 352, 68): Wird von Ammoniakwasser innerhalb einer halben Stunde kaum angegriffen (Ho., Hr., Hö., A. 337, 22). Wird durch Erwärmen mit Kalilauge oder Kalium-carbonat zersetzt (Mes., Z. a. Ch. 9, 139). Setzt sich beim Erwärmen mit gelbem Blutlaugensalz unter Bildung von Everitsalz (S. 77) und rotem Blutlaugensalz um (Wil., A. 57, 231).

— Fe^{III}K [Fe(CN)₆] + H₂O (lösliches beständiges Blau). Hat wahrscheinlich die Konstitution [Fe^{II}(CN)₆] = Fe^{III} = [Fe^{II}(CN)₆] K₂ + 2H₂O (Ho., Re., A. 340, 274; vgl.: Chrétien, C. r. 137, 192; Ho., He., Hö., A. 337, 27). B. Eine Lösung von 21 g Kaliumferrocyanid in 500 ccm Wasser wird allmählich mit einer Lösung von 13 g Ferrosulfat in 400 ccm Wasser und 50 ccm 20% iger Schwefelsäure versetzt und der Niederschlag durch Rühren oxydiert und 50 ccm 20% iger Schwefelsäure versetzt und der Niederschlag durch Rühren oxydiert (Ho., He., Hö., A. 337, 23; Ho., Re., A. 340, 269). Eine Lösung von 3,5 g Ferrosulfat in 125 ccm Wasser wird mit einer Lösung von 2,6 g K₄Fe(CN)₈ in 125 ccm Wasser versetzt, diese Mischung nach 12 Stunden zu 2,6 g K₄Fe(CN)₈ in 125 ccm Wasser gegeben und mit 6 ccm 10% iger Schwefelsäure und 30 ccm Wasserstoffperoxyd versetzt (Ho., Re., A. 340, 274). Blaues Pulver. Löslich in Wasser und 10% iger Oxalsäure mit leuchtend blauer Farbe. Die wäßr. Lösung ist kolloidal, da sie keine Gefrierpunktserniedrigung zeigt und bei der Elektrolyse ausflockt; im Ultramikroskop lassen sich jedoch keine Teilchen unterscheiden. 10% ige Salzsäure fällt aus der Lösung ein unlösliches Blau. Wird durch 4% iges Ammoniak erst nach mehreren Minuten zersetzt. — Fe¹¹K [Fe (CN)₈] + H₂O (lösliches, zersetzliches Blau). Konstitution: (Fe¹(OH))KH(Fe¹¹(CN)₈) (Hofmann, Resenscheck, A. 342, 370). Blau). Konstitution: (Fe' (OH))KH(Fe"(CN)₆) (Hofmann, Resenscheck, A. 342, 370). Darst. Man läßt eine Lösung von 24 g Ferrosulfat in 1 Liter Wasser in eine Lösung von 42 gelben Blutlaugensalzes in 1,5 Liter Wasser bei gewöhnlicher Temperatur einfließen und oxydiert den Niederschlag durch Zusatz von neutralem Wasserstoffperoxyd (Ho., Re., A. 340, 269; 342, 366; vgl.: Berzellus, A. ch. [2] 15, 231, 232; Ho., Re., A. 342, 370). Blaues Pulver. Löslich in Wasser mit grünlichblauer Farbe; unlöslich in Oxalsäure. Wird von 4% igem Ammoniak schnell zersetzt; ist gegen eine 5% ige Ammoniumcarbonatlösung beständig. Schwefelsäure fällt aus der wäßr. Lösung ein unlösliches Blau. — Fe IK [Fe (CN)6] + ständig. Schwefelsäure fällt aus der währ. Lösung ein unlösliches Blau. — Fe^{III}K [Fe(CN)₆] + 2H₂O (lösliches, zersetzliches Berlinerblau). Hat wahrscheinlich die Konstitution [Fe^{III}(OH)₂]KH₂[Fe^{III}(CN)₆] (Hofmann, Heine, Höchtlen, A. 337, 7; Hofmann, Resenscheck, A. 340, 273; vgl.: Clouet, A. ch. [1] 11, 30; Gay-Lussac, Berzelius, zitiert von Williamson, A. 57, 225; Robquet, A. ch. [2] 44, 279; Reindel, J. pr. [1] 102, 39; Skraup, A. 186, 385; Chrétien, C. r. 137, 191; Müller, Stanisch, J. pr. [2] 79, 99; 80, 157). B. Aus gelbem Blutlaugensalz und der äquivalenten Menge Ferrisalz bei gewöhnlicher Temperatur (Berzelius, A. ch. [2] 15, 232, 234; Brücke, J. 1866, 288; Reindel, J. pr. [1] 102, 40; Sk., A. 186, 374; Ho., He., Hö., A. 337, 4; Mü., St., J. pr. [2] 79, 98; 80, 158) oder aus rotem Blutlaugensalz und Ferriammoniakalaun bei der Einw. von neutralem Wasserstoffperoxyd (Ho., He., Hö., A. 337, 29) oder Hydroxylamin (Ho., A. 352, 61). Zur Bildung peroxyd (Но., НЕ., Но., А. 337, 29) oder Hydroxylamin (Но., А. 352, 61). Zur Bildung s. auch: Williamson, А. 57, 239; Guignet, C. r. 108, 179; Матикенек, Ch. Z. 26, 92; Ho., HE., Hö., A. 337, 8. Blaues Pulver, aus dem sich das Wasser nicht ohne Zersetzung austreiben läßt. Löslich in Wasser und Oxalsäure; unlöslich in Alkohol. Die wäßr. Lösung austreiben läßt. Löslich in Wasser und Oxalsäure; unlöslich in Alkohol. Die währ, Lösung ist kolloidal (Gefrierpunktserniedrigung: Ho., He., Hö., A. 337, 7) und wird durch Säuren und Salze gefällt (Sk., A. 186, 376; Ho., He., Hö., A. 337, 8; vgl. Wyroubow, A. ch. [5] 8, 467; Gui., C. r. 108, 180). Wird nach dem Erhitzen auf 100° (Sk., A. 186, 378; Ho., He., Hö., A. 337, 7; Ho., Re., A. 340, 271) und Waschen mit Alkohol (Sk., A. 186, 381; vgl. Ho., He., Hö., A. 337, 5, 31) wasserunlöslich. Löslich in rauchender Salzsäure zu einer tiefgelben Flüssigkeit, aus der beim Verdünnen anscheinend Williamsons Violett fällt (Ho., He., Hö., A. 337, 8). Bildungswärme: vgl. Chrétien, C. r. 137, 193. Elektrolyse: Schlagdenhauffen, J. 1863, 306. Einw. verschiedener Säuren: Gui., C. r. 108, 180; Ho., Re., A. 340, 272. Wird durch gelbes Blutlaugensalz in Everittsalz Fek. [Fe(CN)] und rotes Blutlaugensalz umgesetzt (Reinner. J. vr. [11102, 40); gibt mit Ferrosalzen unlösund rotes Blutlaugensalz umgesetzt (Reindel, J. pr. [1] 102, 40); gibt mit Ferrosalzen unlösliches Turnbulls Blau (S. 79) (Rein., J. pr. [1] 102, 41; Sr., A. 186, 383), mit Ferrosalzen unlösliches Berlinerblau (S. 78) (Sr., A. 186, 383; Ho., He., Hö., A. 337, 12; Ho., Re., A. 340, 271; vgl. Rein., J. pr. [1] 102, 40). Einw. anderer Metallsalze: Rein., J. pr. [1] 102, 41; Sr., A. 186, 378; Wyroubow, A. ch. [5] 8, 468; Chr., C. r. 137, 192. Wird durch Ammoniak und Alkalien sofort zersetzt (REIN., J. pr. [1] 102, 40; Ho., HE., Hö., A. 337, 8; Ho., RE., A. 340, 271). - Lösliches Turnbulls Blau heißen alle wasserlöslichen Produkte, die aus rotem Blutlaugensalz und Ferrosalzen entstehen (Williamson, A. 57, 234, 237; Skraup, A. 186, 379; HOFMANN, HEINE, HÖCHTLEN, A. 337, 9; MÜLLER, STANISCH, J. pr. [2] 79,

100). Sie sind in bezug auf Zusammensetzung und Eigenschaften identisch mit dem löslichen, zersetzlichen Berlinerbiau (S. 80). (Sk., A. 186, 379; K. A. Ho., He., Hö., A. 337, 2, 9). — $2 \operatorname{Fe^{in}} K [\operatorname{Fe} (\operatorname{CN})_6] + \operatorname{Fe^{in}} [(\operatorname{FeCN})_6]_2 (\operatorname{Luckow}, \operatorname{Ch. Z. 16}, 837).$ Blauer Niederschlag. — $\operatorname{Fe^{in}} \operatorname{Ba} K_2 \operatorname{H}_2 [\operatorname{Fe}(\operatorname{CN})_6]_6 + 15 \operatorname{H}_2 \operatorname{O}(?)$ (Chrétien, $\operatorname{C.r.} 137, 192$). — $\operatorname{Fe^{in}} \operatorname{AgH} [\operatorname{Fe}(\operatorname{CN})_6]_2 + 7 \operatorname{H_2O}(\operatorname{Chrétien}, \operatorname{C.r.} 137, 193)$.

Ferropentacyanverbindungen (Prussosalze) mit farblosen Kationen sind gelb Ferround geben mit Kupfersulfat tiefbraunrote, mit Ferrichlorid tiefblaue Niederschläge, die sich penta äußerlich untereinander und von HATCHETTS Braun bezw. Berlinerblau nicht unterscheiden lassen (K. A. Hofmann, A. 312, 5). - Na₃[Fe(CN)₅(H₂O)] + 7H₂O (Ho., Z. a. Ch. 12, 148; A. 312, 12). Darst. Durch Einw. von Hydroxylamin auf Nitroprussidnatrium Na₂ $[Fe(CN)_5(NO)] + 2H_2O$ (Ho., A. 312, 14). Rötlichgelbe Kugeln, aus Nadeln bestehend. Sehr leicht löslich in Wasser mit bräunlichgelber Farbe. Verliert im Vakuum über Schwefel-Sehr leicht löslich in Wasser mit braunicngeiber Farbe. Verhert im Vakuum uber Schweielsäure 6 Mol. Wasser, bei 100° das siebente (Ho., A. 312, 13). Zerfällt beim Kochen mit Natronlauge in Natriumferroeyanid und Ferrihydroxyd. Ammoniak erzeugt Na₃[Fe(CN)₅(NH₃)] +6H₂O, Natriumitrit Na₄[Fe(CN)₅(O·NO)] +10H₂O, Natriumsulfit Na₅[Fe(CN)₅(SO₃)] +9H₂O, Natriumarsenit Na₄[Fe(CN)₅(O·AsO)] +10H₂O. Bromwasser oxydiert zu Na₂[Fe(CN)₅(H₂O)] + aq, Stickoxyd zu Nitroprussidnatrium Na₂[Fe(CN)₅(NO)] +2H₂O. — K₃[Fe(CN)₅(H₂O)] + aq (Mahla, B. 22, 111; vgl. K. A. Hofmann, A. 312, 3). V. Im Reinigungskalk der Leuchtgasfabriken. Darst. Man fällt den wäßr. Auszug der Gasreinigungsmasse partiell mit Ferrichlorid und entfernt die ersten aus Berlinerblau bestehenden Niederschläge; partiel mit Ferrichlorid einen dunkelvioletten Niederschlag, den man mit nicht überschlüssiger, reiner Kalilauge zersetzt. Hellgelbe Krystallblättchen (aus Wasser). Sehr leicht löslich in Wasser, sehr wenig in Alkohol. • • • Na₃[Fe(CN)₅(NH₃)] + 6H₂O (K. A. Hofmann, Z. a. Ch. 10, 263; 12, 157; A. 312, 21; vgl.: Weith, Z. 1865, 625; A. 147, 328; Bunge, Z. 1866, 83). B. Aus Nitroprussidnatrium Na₂[Fe(CN)₅(NO)] + 2H₂O durch Reduktion mit Natriumamalgam oder durch Behandlung mit Ammoniak; auch durch Reduktion mit Natriumsulfid oder Äthylmercaptan (Ho., Z. a. Ch. 12, 164). Hellgelbe Nadeln Leicht löslich in Wasser. Die wößer Lösung gerestgt sich sehr sehnell unter Bildung Nadeln. Leicht löslich in Wasser. Die wäßr. Lösung zersetzt sich sehr sehnell unter Bildung von Natriumferrocyanid, Ferrihydroxyd und Ammoniak. Verliert über Schwefelsäure 31/2 Mol. Wasser. Oxydationsmittel erzeugen im allgemeinen eine rotviolette Färbung unter Bildung von Ferripentacyanverbindungen. Bromwasser und Natronlauge erzeugen jedoch Natriumferropentacyannitrit Na₄[Fe(CN)₅(O·NO)] + 10 H₂O, das auch durch Einw. von Natriumnitrit in schwach alkal. Lösung bei 30-40° rasch entsteht. - Bariumferropentacyanammin: vgl. Wetth, A. 147, 331. — Ag₃ [Fe(CN)₅(NH₃)] + 3H₂O (K. A. HOFMANN, Z. a. Ch. 10, 265; vgl. A. 312, 3). Weiße mikroskopische Schuppchen. $\bullet \bullet - \mathrm{Na_5}[\mathrm{Fe}(\mathrm{CN}_5(\mathrm{SO}_3)] + 9\,\mathrm{H}_2\mathrm{O}$ (K. A. Hofmann, Z. a. Ch. 11, 31; 12, 157; A. 312, 26; vgl. A. 312, 4, 5). B. Aus 20 g Nitroprussidnatrium $\mathrm{Na_2}[\mathrm{Fe}(\mathrm{CN}_5(\mathrm{NO})] + 2\,\mathrm{H}_2\mathrm{O}$ und 50 g einer $40^0/_0$ igen Natriumdisulfitlösung bei Zimmertemperatur. Hellgelbe Nadeln. Die gelbe Lösung wird beim Kochen mit Hydroxylamin und Natronlauge prachtvoll rot (Ho., Z. a. Ch. 11, 32). Durch Oxydationsmittel entstehen komplexe Ferripentacyanverbindungen und Natriumsulfat; Wasserstoffperoxyd läßt jedoch unverändert (Ho., Z. a. Ch. 11, 33; A. 312, 27). — • Na₄[Fe(CN)₅ (O.NO)] + 10H₂O (quaternäres Nitroprussidnatrium) (K. A. Hofmann, Z. a. Ch. 10, 272; Z. a. Ch. 11, 279; 12, 152; A. 312, 7, 11). B. Beim Behandeln von Nitroprussidnatrium $Na_2[Fe(CN)_5(NO)] + 2H_2O$ mit Natronlauge. Durch Vermischen von Natrium-ferropentaeyanhydrat $Na_3[Fe(CN)_5(H_2O)] + 7H_2O$ mit Natriumnitrit. Gelbrote monokline (Митнманн, Z. a. Ch. 11, 279) Tafeln. Sehr leicht löslich in Wasser. Durch Behandlung mit Aldehyd oder Aceton entsteht Natriumferropentacyanhydrat, desgleichen durch Wasserstoffperoxyd (Ho., A. 312, 15, 17). — K₄[Fe(CN)₅(O·NO)] (K. A. Hofmann, A. 312, 11). Gelbe Flocken. — Ag₄[Fe(CN)₅(O·NO)] + 2H₂O (Ho., Z. a. Ch. 11, 280; vgl. A. 312, 2). Gelber Niederschlag. Sehr wenig löslich in Wasser. • • — • Na₄[Fe(CN)₅(O·AsO)] + 10H₂O (K. A. Hofmann, Z. a. Ch. 12, 154; vgl. A. 312, 4). B. Aus einer Lösung von 3 Tln. Nitroprussidnatrium Na₂[Fe(CN)₅(NO)] + 2H₂O und 4 Tln. Arsentrioxyd in 10°/0 iger Natronlauge. Rötlichgelbe Krystallkörner; unter dem Mikroskop gelbe Nadeln. Die gelbe wäßr. Lösung wird auf Zusatz von Eerrichlorid prochtvoll violett und heim Kockop mit calcument Lösung wird auf Zusatz von Ferrichlorid prachtvoll violett und beim Kochen mit salzsaurem Hydroxylamin und Natronlauge intensiv bläulichrot. Entfärbt allmählich Jod- und Permanganatlösung. — $K_4[Fe(CN)_5(O\cdot As\,O)]+5\,H_2\,O\,(K.\,A.\,Hofmann,\,Z.\,a.\,Ch.\,12,\,156;\,vgl.\,A.\,212,\,4)$. Gelbe Nadelbüschel. Entfärbt allmählich Jod- und Permanganatlösung. $\bullet\,\bullet\,$ — \bullet H₃[Fe(CN)₅(CO)] + H₂O (Carbonyl-ferrocyan wasserstoff) (Muller, A.ch. [6] 17, 94; A.ch. [7] 20, 378). B. Manche Mutterlaugen von der technischen Darstellung des Kaliumcyanids geben mit Ferrichlorid einen violetten Niederschlag; man zerlegt denselben durch Erwärmen mit Kaliumearbonatlösung, säuert die filtrierte Lösung mit Essigsäure schwach an und fällt alles Blutlaugensalz durch Bleiacetat aus; nachdem man filtriert und im Filtrat das überschüssige Blei entfernt hat, fällt man das schwach essigsaure Filtrat durch Kupfersulfat, zerlegt das Kupfersalz durch Schwefelwasserstoff und läßt die überstehende

Siehe Vorbemerkung und Zeichenerklärung auf S. 40.

Lösung im Dunkeln verdunsten (M., A. ch. [6] 17, 94). Farblose oder schwach gelbe Blättchen, die vom Licht rasch violett gefärbt werden. Leicht lösich in Wasser; lösich in Alkohol; unlösich in Ather (M., A. ch. [7] 20, 379. Die wäßt. Lösung reagiert sauer. Bildungswärme: M. Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Volum: 809,8 Cal., bei konstantem Druck: 808,90 Cal. (M., C. r. 142, 1516; A. ch. [8] 9, 263). Neutralisationswärme: M., C. r. 129, 963; A. ch. [7] 20, 379). Zersetzt sich beim Kochen unter Entwicklung von Cyan-wasserstoff und Bildung eines blauvioletten Niederschlags (M., A. ch. [6] 17, 94). — Na₂ [Fe(CN)₃(CO)] + 6H₂O (Muller, A. ch. [6] 17, 95). Hellgelbe Nadeln. Verliert bei 110° alles Wasser. Wird durch nascierenden Wasserstoff nicht angegriffen. Läßt sich unter den üblichen Versuchsbedingungen mit Hydroxylamin, Hydrazin, Phenyl- und Methylphenyl-hydrazin nicht kondensieren. Mit Semicarbazid entsteht 2 Na₃[Fe(CN)₃(CO)]+3H₃N·NH·CO·NH₂(s. bei Umwandlungsprodukten von Semicarbazid, Syst. No. 209) (Muller, Bl. [3] 33, 946). — K₃[Fe(CN)₃(CO)]+3H₂N·NH·CO·NH₂(s. bei Umwandlungsprodukten von Semicarbazid, Syst. No. 209) (Muller, Bl. [3] 23, 946). — K₃[Fe(CN)₃(CO)]+3H₂N·NH·CO·NH₂(s. bei Umwandlungsprodukten von Semicarbazid, Syst. No. 209) (Muller, Ella, 13] 21, 472; Bl. [3] 29, 24; Stöcker, C. 1904 I, 1406). B. Entsteht auch durch Einw. von Kohlenoxyd auf gelbes oder schwachgelbe Kryställehen. 100 Tie. Wasser lösen bei 18° 148 Tis. Salz (M., C. r. 104, 993). Verliert bei 300−400° Kohlenoxyd und hinterläßt gelbes Blutlaugensalz und Ferrocyanid (M., C. r. 104, 994). Ist gegen Oxydationsmittel weit beständiger als gelbes Blutlaugensalz. Kaliumpersulfat, Salpetersäure (D: 1,33) und Ozon reagieren in der Kälte nicht. Kaliumpermaganat greift in neutraler Lösung nur schwach an, während in saurer Lösung eine lebhafte Reaktion unter Entwicklung von Cyanwasserstoff eintritt (M., Bl. [3] 29, 1161; vgl. M., C. r. 104, 995). Wird durch Bleinitrat und Bleiacetat nicht gefällt. Kupferacetat bewirkt Fällung der entsp

Ox) - Oxyferrocyanide. Na₃Fe(CN)₆(OH) + Na₂SO₄ + 16H₂O (Chrétien, C. r. 141, 38). B. Auf Zusatz von Natronlauge zur alkoh. Lösung von Fe(CN)₆SO₂ (S. 69). Weiße Nadeln (aus verdünntem Alkohol). — Ba₃(Fe(CN)₆(OH))₂ + 4H₂O (Chrétien, C. r. 141, 39). Gelbe doppeltbrechende Krystalle. Löslich in verdünnter Salzsäure. — Cuprioxyferrocyanide: Bong, C. r. 80, 559; Bötter, C. 1880, 783.

Ferricyanide. Das einfache Ferricyanid Fe(CN)₃ ist nicht bekannt (K. A. Hofmann, A. 352, 55; vgl.: Posselt, A. 42, 168; Klein, A. 74, 87; Messner, Z. a. Ch. 9, 133; Nicolaysen, Ferricyan C. 1903 II, 827). Aus Ferrichloridlösung wird durch Kaliumoyanid Ferrihydroxyd gefällt (Haidlen, Fresenius, A. 43, 133); beim Kochen von Kaliumcyanidlösung mit Ferrihydroxyd entsteht gelbes Blutlaugensalz (Kaliumferrocyanid) (Wislicenus, zitiert bei Weith, A. 147, 325), bei überschüssigem Ferrihydroxyd aber Kaliumferricyanid (SKRAUP, A. 189, 376), welches zu den stark komplexen Ferricyaniden vom Typus Mel[Fe(CN)_e] gehört, in denen — ebenso wie bei den Ferrocyaniden (s. S. 69) — das Eisen weder durch Alkalien, noch durch Alkalisulfide gefällt wird. - Die Ferricyanide mit farblosen Kationen sind meist rot gefärbt. Die Ferricyanide lassen sich durch Reduktionsmittel leicht in Ferrocyanide überführen; selbst das Tageslicht wirkt oft sehon reduzierend; über ihr Oxydationsvermögen vgl. Bong, Bl. [2] 24, 265 (s. auch unter K_3 [Fe(CN)₆], S. 84). Potentialmessungen der Gemische von Ferround Ferricyaniden: Schaum, Z. El. Ch. 5, 318; Schaum, von der Linde, Z. El. Ch. 9, 406. Nachweis und qualitative Trennung der Ferrieyanide von den Ferrocyaniden und Rhodaniden: Browning, Palmer, Z. a. Ch. 54, 315. Gewichtsanalytische Bestimmung: Rose, Fr. 1, 196, 298; vgl. Borelli, G. 37 I, 434. Maßanalytische Bestimmung: DE HAEN, A. 90, 160; LEUSSEN, A. 91, 240; GINTL, Z. 1867, 572.

Ferricyanwasserstoff (Schafarik, J. pr. [1] 90, 18; vgl. Joannis, A. ch. [5] 26, 527; Rammelsberg, J. pr. [2] 39, 463). Braungrüne Nadeln. Leicht löslich in Wasser und Alkohol; unlöslich in Äther. Thermische Daten: J., A. ch. [5] 26, 529. Die wäßr. Lösung

scheidet bei längerem Stehen einen blauen Niederschlag ab (SCHAFA.; POSSELT, A. 42, 167), beim Kochen einen samtgrünen (Pos.). Wird durch Schwefelwasserstoff reduziert (Pos.). Chemisches Gleichgewicht zwischen Ferro- und Ferricyanwasserstoff: PRUD'HOMME, Bl. [2] 29, 1009. — Bildet mit organischen Basen krystallinische Verbindungen (BERNHEIMER, B. 12, 408; WURSTER, ROSER, B. 12, 1825). Die Verbindungen mit einigen Nitrosoderivaten tertiärer aromatischer Amine sind sehr wenig löslich in Wasser (W., R.). Bildet mit organischen Sauerstoffverbindungen verschiedener Körperklassen additionelle Produkte (Oxoniumsalze) (Dollfus, A. 65, 224; BAEYER, VILLIGER, B. 34, 2679, 3613, 3617. Vgl.: Buff, A. 91, 255; FREUND, B. 21, 936).

 $(NH_4)_3[Fe(CN)_6] + 3H_2O$ (Bette, A. 23, 120; Taruei, G. 26 II, 27). Rubinrote

Säulen (B.).

 $Na_3[Fe(CN)_6] + H_2O(BETTE, A. 23, 117)$. Rubinrote Säulen. Leicht löslich in Wasser. K3 [Fe(CN)6] (Kaliumferricyanid, Ferricyankalium, rotes Blutlaugensalz). Von GMELIN entdeckt, B. Durch Oxydation von Kaliumferrocyanid mit Chlor (GMELIN, vgl. Gm. I, 376; Posselt, A. 42, 170; Rieckheb, J. 1847-48, 479; Kolb, J. 1847-48, 479. Vgl. Kassner, Ch. Z. 13, 1701), Brom (Reichhardt, J. 1870, 402), Ozon (Schönbein, J. pr. [1] 35, 185; Ann. d. Physik 67, 83, 86), Wasserstoffperoxyd (Brodle, Ann. d. Physik 120, 302; WELTZIER, A. 198, 142), Bleiperoxyd (Schö., J. pr. [1] 30, 147; Ann. d. Physik 67, 85; Böttger, J. pr. [1] 76, 238; Seuberlich, B. 14, 507; vgl. Kas., Ch. Z. 13, 1701) oder Calciumplumbat (KAS.), Manganperoxyd (Schö., J. pr. [1] 30, 148; Seub., B. 14, 507; s. auch Reindel, J. pr. [1] 76, 343) oder Kaliumpermanganat (Walker, Am. 17, 68; Karslake, Am. 37, 637) oder Persulfaten (BECK, D. R. P. 81927; 83966; B. 28 Ref., 698, 1036); auch durch elektrolytische Oxydation (v. HAYEK, Z. a. Ch. 39, 240; Brochet, Petit, C. r. 139, 855). Durch Kochen von überschüssigem Ferrihydroxyd in einer Kaliumcyanidlösung (SKRAUF, A. 189, 376; vgl. DE ROMILLY, C. r. 65, 866). In der Technik sind am meisten das von GMELIN entdeckte Chlorierungsverfahren und die durch Kassner verbesserte Bleiperoxydmethode verbreitet (vgl. Bertelsmann, Technologie der Cyanverbindungen [München und Berlin 1906], S. 271 ff.). — Dunkelrote, monoklin prismatische (Fock, J. pr. [2] 39, 460; vgl.: Schabus, J. 1850, 359; Handl, J. 1859, 276) Krystalle. D: 1,8004 (Schabus, J. 1850, 359), 1,845 (Wallace, Soc. 7, 80), 1,849 (Schiff, A. 113, 199), 1,817 (Buignet, J. 1861, 15); D⁻¹⁸⁸: I,8944 (Dewar, Chem. N. 91, 218). Dichte der wäßr. Lösungen verschiedener Konzentration: Schiff, A. 113, 199; Wallace, Soc. 7, 80; Jones, Bassett, Am. 34, 315; Jones, Ph. Ch. 55, 417. 1 Tl. Salz löst sich in 3,03 Tln. Wasser von 4,4°, in 2,73 Tln. von 10°, in 2,54 Tln. von 15,6°, in 1,70 Tln. von 37,8°, in 1,29 Tln. von 100°, in 1,21 Tln. von 104,4° (Wall., Soc. 7, 80). Einfiuß des Drucks auf die Löslichkeit: Sorby, J. 1863, 96. Gefrierpunktserniedrigung der wäßr. Lösung: RAOULT, C. r. 87, 169; JON., BAS., Am. 34, 314; JON., Ph. Ch. 55, 417; vgl. Ra., A. ch. [6] 2, 82; Siedepunktserhöhung: Ra., C. r. 87, 169. Siedepunkt der gesättigten wäßr. Lösung: 104,40 (WALL., Soc. 7, 80). Unlöslich in Alkohol. Unföslich in flüssigem Ammoniak (Franklin, Kraus, Am. 20, 824). Unlöslich in Methylacetat (NAUMANN, B. 42, 3790). Molekulares Lösungsvolum: TRAUBE, Z. a. Ch. 8, 36, 74. Pleochroismus: Schabus, J. 1850, 165. Über die Absorption s.: Beer, Ann. d. Physik 82, 434, 440; Jones, Strong, C. 1909 II, 961. Bildungs- und Lösungswärme: Joannis, A. ch. Magnetisierungskoeffizient: MESLIN, C. r. 140, 782, 1330. Leitfähigkeit: [5] **26**, 520. Walden, Ph. Ch. 1, 541; Jon., Bas., Am. 34, 314; Jon., Ph. Ch. 55, 417. — Die wäßr. Lösung zersetzt sich im Sonnenlicht unter Bildung des gelben Blutlaugensalzes und Abscheidung von Ferrihydroxyd (Schönbein, Ann. d. Physik 67, 89; Luckow, Ch. Z. 15, 1492; Matu-SCHEK, Ch. Z. 25, 411, 522, 601, 742). Das feste Salz sowohl, wie seine wäßr. Lösung zersetzt sich beim Erwärmen unter Bildung des gelben Blutlaugensalzes (BOUDAULT, J. pr. [1] 36, 24; WALLACE, Soc. 7, 77; LUCKOW, Ch. Z. 15, 1492). Einw. von Fluor: Moissan, A. ch. [6] 24, 259. Bei der Einw. von Chlor scheidet sich Berlinergrün $Fe^{III}[Fe^{III}(CN)_6] + aq$ ab (Pelouze, A. ch. [2] 69, 40; Skraup, A. 189, 375; Messner, Z. a. Ch. 9, 133. Vgl.: Posselt, A. 42, 170; SK., A. 189, 369). Brom erzeugt schwarzes Eisencyanid Fe¹/₄Fe¹¹/₄[Fe¹¹¹(CN)₆]₄(?) (Reynolds, Soc. 53, 769; vgl. Sk., A. 189, 368). Verhalten gegen Jod: Städeler, A. 151, 23; Sk., A. 189, 339; vgl. Wallace, Soc. 7, 77. Bei der Einw. von salpetriger Säure oder Salpetersäure entsteht Kaliumnitroprussid K. [Fe¹¹¹(CN)₆(NO)], s. aber auch Mes., Z. a. Ch. 3. Salpetersaure entstent Kahumintroprussio K₂[re⁻⁻(N)₆(NO)], s. aber auch Mes., Z. a. ch. 9, 133. Wasserstoffperoxyd gibt gelbes Blutlaugensalz, welches in Gegenwart von Ferrisalz Berlinerblau bildet (Weltzien, A. 138, 144; vgl. Brodie, Ann. d. Physik 120, 303). Wird durch die Alkalimetalle bezw. ihre Amalgame leicht zu gelbem Blutlaugensalz reduziert (Weltzien, A. 136, 166; vgl. Gintl., Z. 1867, 572). Schwefelwasserstoff reduziert zu gelbem Blutlaugensalz und Ferrokaliumferrocyanid Fe⁻K₂[Fe⁻(CN)₆] (Venditori, R. A. L. [5] 15 I, 370; vgl. Williamson, A. 57, 237). Thioschwefelsaures Natrium reduziert gleichfalls zu gelbem Blutlaugensalz unter Abscheidung von Schwefel (Loewe, J. 1857, 273; Diehl, Am. 11 170, 423; Frondler Ann. d. Physik 119, 320). Schwefling Säure wirkt auf die wäße J. pr. [1] 79, 433; FROEHDE, Ann. d. Physik 119, 320). Schweflige Säure wirkt auf die wäßr. Lösung bei Lichtabschluß und Zimmertemperatur nicht ein, während bei Siedetemperatur Blaubildung erfolgt (MATUSCHEK, Ch. Z. 25, 587. Vgl.: Schönbein, J. pr. [1] 30, 141;

WALLACE, Soc. 7, 78). Wegen seiner leichten Reduzierbarkeit ist rotes Blutlaugensalz. namentlich in alkal. Lösung, ein kräftiges Oxydationsmittel (Monthiers, J. pr. [1] 41, 118; Wall., Soc. 7, 77; Kassner, Ch. Z. 13, 1302, 1407). Schon die alkalischen Lösungen zersetzen sich beim Erhitzen und bilden gelbes Blutlaugensalz (BOUDAULT, J. pr. [1] 36, 25; MON., J. pr. [1] 41, 118; PLAYFAIR, Soc. 9, 129; BLOXAM, Chem. N. 48, 73; KASSNER, Ch. Z. 13, 1407); sie oxydieren sehr viele Metalloxyde schon bei gewöhnlicher Temperatur (Schön-BEIN, J. pr. [1] 30, 135; BOUDAULT, J. pr. [1] 36, 23; BOUDET, Berzelius' Jahresberichte 26, 240; WALLACE, Soc. 7, 77; SKRAUP, A. 186, 380) und entwickeln aus Wasserstoffperoxyd unter Bildung von gelbem Blutlaugensalz Sauerstoff (Brodte, Ann. d. Physik 120, 303; Kassner, Ch. Z, 13, 1302, 1338). Die alkal Lösungen werden auch vielfach zur Oxydation organischer Körper (Wall, Soc. 7, 78; vgl. Schön., J. pr. [1] 30, 137) benutzt; sie entfärben z. B. Indigo (Mercer, J. pr. [1] 42, 44; Wall., Soc. 7, 78). Chemisches Gleichgewicht zwischen Ferro und Ferricyankalium in Gegenwart von Alkalien: Prud'homme, Bl. [3] 29, 2010. Einw. von Schwefelsäure: WILLIAMSON, A. 57, 243; Rose, Fr. 1, 194; Messner, Z. a. Ch. 9, 133; von Kieselfluorwasserstoffsäure: Matuschek, Ch. Z. 25, 327; von Kohlensäure: Hilger, Tamba, C. 1889 II, 717; Matuschek, Ch. Z. 25, 815. Zersetzung durch Metalle: Hünefeld, J. pr. [1] 7, 23; Schönbein, J. pr. [1] 30, 129; Wallace, Soc. 7, 77; Löwe, J. 1857, 273; Eder, J. pr. [2] 16, 211; vgl.: Eder, C. 1876, 569; Eder, Toth C. 1877, 48, 61. Wird durch Erhitzen mit Ammoniumehlorid zersetzt (Rose, Fr. 1, 198). Wird durch Kochen mit Quecksilberoxyd quantitativ in Quecksilbercyanid umgewandelt (Rose, Fr. 1, 299). Gibt mit Mercurichlorid in neutraler bezw. saurer Lösung Quecksilbercyanid bezw. freien Cyanwasserstoff (Feld, D. R. P. 141024; C. 1903 I, 1105). Reaktion mit Ferrichlorid: Kato, C. 1909 II, 261. Einw. auf die ammoniakalischen Lösungen einiger Schwermetallsalze: Vitali, C. 1908 II, 1780; Grossmann, Ch. Z. 31, 37. Einw. von Äthyl-Schwermetalisalze: VITALI, C. 1906 II, 1780; GROSSMANN, Ch. Z. 31, 37. Elnw. von Athyljodid: Guillemard, C. r. 144, 327; Bl. [4] 1, 533; A. ch. [8] 14, 388. — Ist ungiftig Gannassini, C. 1905 I, 1268). Verhindert die Koagulation des Blutes in ¹/₇₀-molarer Lösung (Larguier des Bancels, C. r. 147, 266). — Findet technische Verwendung im Zeugdruck (Mercer, J. pr. [1] 42, 44; vgl. Wallace, Soc. 7, 78; Kassner, Ch. Z. 13, 1302) und dient zur Herstellung lichtempfindlicher Papiere (vgl. Vogel, Photographische Mitteilungen 1871, 273). Gerbwirkung: Luppo-Cramer, C. 1907 II, 414. — Zur analytischen Verwendung vgl. Luckow, Ch. Z. 15, 1492; 16, 164, 835, 1428, 1449. — Gewichtsanalytische Bestimmung mit Quecksilberoxyd: Rose, Fr. 1, 299, 301. — Maßanalytische Bestimmung kann durch direkte Titration mit alkal. Natriumsulfarseniat (NaAss.) lytische Bestimmung kann durch direkte Titration mit alkal. Natriumsulfarseniat (NaAsSa) (Liesching, Soc. 6, 31) oder salzsaurem Zinnehlorür (Wall., Soc. 7, 79) erfolgen, sowie durch Titration des mit alkal. Bleioxyd reduzierten Salzes mit Kaliumpermanganat (DE HAEN, A. 90, 162; vgl. Gintl, Z. 1867, 572). Oder man versetzt die wäßr. Lösung mit Kaliumjodid – kinetische Untersuchungen dieser Reaktion: Donnan, Le Rossignol, Soc. 83, 703; Just, Ph. Ch. 63, 513 –, fügt genügend konz. Salzsäure hinzu und titriert das ausgeschiedene Jod mit schwefliger Säure (Lenssen, A. 91, 240); Modifikation dieses Verfahrens: Mohr, A. 105, 62. Man reduziert mit alkal. Wasserstoffperoxyd (Kassner, Ar. 228, 184; Rupp, Schiedt, B. 35, 2434) oder Ferrosulfat (Ru, Sch., B. 35, 2434) und titriert das entstandene Kaliumferrocyanid mit Kaliumpermanganat (Kas.) oder Jod (Ru., Sch.). Gasvolumetrische Bestimmung mit alkal. Wasserstoffperoxyd: QUINCKE, Fr. 31, 6. Quantitative Elektroanalyse an Silberanoden: HILDEBRAND, Am. Soc. 29, 447. — K₃[Fe(CN)₆] + H_2O (β -Kaliumferricyanid)¹) (Locke, Edwards, Am. 21, 193, 413). Behandlung einer heißen Lösung des roten Blutlaugensalzes mit Salzsäure. Grünlichgelbe

 K_3 [Fe(CN)₆] + KI (Preuss, A. 29, 323; Mohr, A. 105, 58; vgl. Blomstrand, J. pr. [2] 3, 206). B. Beim Auflösen von Jod in gelbem Blutlaugensalz. Gelbe Blättchen. Sehr unbeständig. — K(NH₄)₂ [Fe(CN)₆] (Schaller, Bl. [2] 1, 275; Jacquemin, Bl. [2] 1, 349; Schaller, Bl. [2] 2, 93; Матияснек, Ch. Z. 29, 439). Prismen (Sch.). Löslich in 1,8 Tln. Wasser von gewöhnlicher Temperatur (Sch.); die wäßr. Lösung zersetzt sich beim Sieden. Findet Verwendung beim Zeugdruck mit Anilinschwarz. — KNa₂[Fe(CN)₆] (REINDEL, J. pr. [1] 102, 44. Vgl.: Wyroubow, Bl. [2] 12, 101; REINDEL, Z. 1870, 147). Rubinrote Oktaeder. Löslich in 1,8 Tln. kaltem Wasser. — K₃Na₃[Fe(CN)₆]₂ (LAURENT, J. 1849, 291). Granatrote Krystalle. — K₃Na₃[Fe(CN)₆]₂ + 6H₂O (LAURENT, J. 1849, 292). Schwarzbraune sechsseitige Prismen. — K₂Na₃[Fe(CN)₆] (Wyroubow, Bl. [2] 12, 101; vgl. REINDEL, 11870, 147). Krystallinisch J. 1870, 147). Krystallinisch.

Beryllium ferric yanid: Toczynski, Z. 1871, 276.

Mg₃[Fe(CN)₆]₂ + 10H₂O (Bette, A. 23, 124; Th. Fischer, P. Müller, Ch. Z. 25, 321). Dunkelrote Krusten, die beim Zerreiben ein ockergelbes Pulver liefern. — Mg(NH₄)

¹⁾ Nach dem für die 4. Auflage geltenden Literatur-Schlußtermin [1. I. 1910] weisen HAUSER, BIESALSKI (B. 45, 3516) nuch, daß dieser Körper nur gewöhnliches rotes Blutlaugensalz, verunreinigt durch Berlinerblau, ist.

 $[Fe(CN)_6] + 6H_2O \ (TH. \ FISCHER, \ P. \ MÜLLER, \ Ch. \ Z. \ 25, \ 322). \ Schmutziggelbes \ Pulver. \\ - MgNa[Fe(CN)_6] + 6H_2O \ (TH. \ FISCHER, \ P. \ MÜLLER, \ Ch. \ Z. \ 25, \ 322). \ Dunkelbraune$ Krusten. — $MgK[Fe(CN)_6] + 4H_2O(Reindel, J. pr. [1] 103, 170; Th. Fischer, P. Müller, Ch. Z. 25, 322). Braune Krusten.$

Ca₃[Fe(CN)₆]₂ + 12H₂O (Bette, A. 23, 126; Th. Fischer, P. Müller, Ch. Z. 25, Orangegelbe Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser (B.); die wäßt. Lösung zersetzt sich leicht beim Erwärmen (F., M.). — Ca (NH₄) [Fe(CN)₆] + 3H₂O (F., M., Ch. Z. 25, 322). Dunkelrote Krystalle. — Ca Na [Fe(CN)₆] + 5H₂O (F., M., Ch. Z. 25, 322). Nadeln. — Ca K [Fe(CN)₆] + 3H₂O (F., M., Ch. Z. 25, 322) vgl. Mosander, Ann. d. Physik 25, 391). Dunkelrote Krystalle.

Dunkelrote Krystalle. $Sr_s[Fe(CN)_e]_2 + 14H_2O$ (Th. Fischer, P. Müller, Ch. Z. 25, 321). Rotbraune Prismen. $-Sr(NH_4)[Fe(CN)_e]_2 + 3H_2O$ (F., M., Ch. Z. 25, 322). Schwarzrote Krystalle. $-SrNa[Fe(CN)_e]_1 + 3H_2O$ (F., M., Ch. Z. 25, 322). Pfirsichrote Krystalle. $-SrK[Fe(CN)_e]_1 + 3H_2O$ (F., M., Ch. Z. 25, 322; vgl. Reindel, Z. 1870, 147). Rubinrote Krystalle. $Ba_3[Fe(CN)_e]_2 + 20H_2O$ (Schuler, J. 1878, 330; Rammelsberg, J. pr. [2] 39, 462; Th. Fischer, P. Müller, Ch. Z. 25, 321). Braunrote Krystalle. Leicht löslich in Wasser; unlöslich in Alkohol (Sch.; F., M.). Verliert bei 100^0 14 Mol. Wasser (Sch.; R.). $-Ba_3[Fe(CN)_e]_2 + 2BaBr_2 + 20H_2O$ (Rammelsberg, J. pr. [2] 39, 462). Schwarzbraune Krystalle. Verliert bei 170^0 18 Mol. Wasser. $-Ba(NH_4)[Fe(CN)_e]_1 + 4H_2O$ (Th. Fischer, P. Müller, Ch. Z. 25, 322). Krystalle. $-BaNa[Fe(CN)_e]_1 + 3H_2O$ (Th. Fischer, P. Müller, Ch. Z. 25, 322). Braunrote Lamellen. $-BaK[Fe(CN)_e]_1 + 3H_2O$ (Bette, A. 23, 129; Th. Fischer, P. Müller, Ch. Z. 25, 322). vgl. Reindel, J. pr. [1] 103, 170). Dunkelrote Krystalle. Leicht löslich in Wasser (B.). Leicht löslich in Wasser (B.).

 $Zn_3[Fe(CN)_6]_2$ (Diffel, J. pr. [1] 79, 433; Luckow, Ch. Z. 16, 837, 1429). Ockerfarbiger Niederschlag. Wird durch thioschwefelsaures Natrium zu Zinkferrocyanid redu-

ziert (D.). Oxydationsvermögen: Bong, Bl. [2] 24, 266.

Cd₃[Fe(CN)₆]₂ (Luckow, Ch. Z. 16, 838). Ockerfarbiger Niederschlag. Löslich in Ammoniak- und Kaliumeyanidlösung. Wird durch Natriumthiosulfat reduziert (DIEHL, J. pr. [1] 79, 438). — $[Cd(NH_3)_2]_3[Fe(CN)_6]_2 + aq(?)$ (Wyroubow, A. ch. [5] 10, 414). Gelbe rhomboedrische Täfelchen. — $[Cd(NH_3)_3]_3[Fe(CN)_6]_2 + aq$ (Wyroubow, A. ch. [5] 10, 413; vgl. A. ch. [5] 8, 450). Rote rhomboedrische Prismen.

Cu₃[Fe(CN)₆]₂ (Diehl, J. pr. [1] 79, 434; Luckow, Ch. Z. 16, 838, 1429; vgl. Iles, Fr. 18, 586). B. Aus rotem Blutlaugensalz und einer frisch bereiteten Lösung von Cuprinitrat oder -chlorid als braungelber Niederschlag. Zur Kolloidbildung vgl. LÜPPO-CRAMER, C. 1907 II, 415. Wird durch thioschwefelsaures Natrium sofort reduziert (D., J. pr. [1] 79, 434). Oxydationswirkung auf organische Verbindungen: Schaer, Ar. 239, 617; vgl. Bong, Bl. [2] 24, 266. — $Cu_3[Fe(CN)_6]_2 + 2Cu(NH_4)[Fe(CN)_6]$ (Luckow, Ch. Z. 16, 1429; vgl. L., Ch. Z. 16, 838). — $3Cu_3[Fe(CN)_6]_2 + 2CuK[Fe(CN)_6]$ (Luckow, Ch. Z. 16, 838, 1429; vgl. Williamson, A. 57, 245).

838, 1429; vgl. Williamson, A. 57, 245).

Ag₃[Fe(CN)₆] (Luckow, Ch. Z. 16, 838, 1429). Ziegelroter Niederschlag. Zur Kolloidbildung vgl. Lottermoser, J. pr. [2] 72, 50. Verhalten gegen Ammoniak: Bloxam, J. 1883, 1596; Luckow. Verhalten gegen Kalilauge und Silberoxyd: Bloxam, gegen Natriumthiosulfat: Diehl., J. pr. [1] 79, 437. Einw. von Athyljodid: Guillemard, C. r. 144, 327; Bl. [4] 1, 533; A. ch. [8] 14, 395. — 2 Ag₃[Fe(CN)₆] + 3 NH₃ + ½, 42 O (?) (Gintl., J. pr. [1] 108, 109; J. 1869, 321). Granatrote, monoklin prismatische (v. Zepharovich, Sitzungsber. K. Akad. Wiss. Wien 59, 797) Krystalle. D^{14,2}: 2,42—2,47. Unlöslich in Wasser; wird durch heißes Wasser teilweise zersetzt (vgl. Bloxam, J. 1883, 1596).

Thallokaliumferricyanide: Th. Fischer, Benzian, Ch. Z. 26, 49.

Ce[Fe(CN)₆] + 4H₂O (Jolin, Bl. [2] 21, 535). Schmutziggelbes Pulver. Löslich in Wasser, außer wenn es getrocknet ist.

Wasser, außer wenn es getrocknet ist.

Zr₃ [Fe(CN)₈]₂ (Hornberger, A. 181, 236). B. Wäßr. Zirkonsalzlösung gibt mit Kaliumferrocyanid einen hellgelben Niederschlag (vgl. Chevreul, A. ch. [2] 13, 248; Bois-BAUDRAN, C. r. 94, 1625), der beim Erwärmen und Trocknen Cyanwasserstoff abgibt und dabei blau wird. Unlöslich in Wasser.

Sn₃[Fe(CN)₆]₂ (Luckow, Ch. Z. 16, 838). Bläulichweißer voluminöser Niederschlag. Pb₃[Fe(CN)₆]₂ + 4H₂O (Diehl, J. pr. [1] 79, 436; Schuler, J. 1878, 330; vgl. Rammelsberg, J. pr. [2] 39, 455, 461). Gelbbraune Blättehen. Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol (Sch.). Wird durch thioschwefelsaures Natrium sofort reduziert (D.) Zersetzt sich am Licht (Sch.). Einw. von Fluor: Moissan, A. ch. [6] 24, 259. Wird in wäßr. Lösung durch fein verteiltes Silber zu Silber- und Blei-ferrocyanid reduziert (EDER, J. pr. [2] 16, 213). — $Pb_3[Fe(CN)_6]_2 + Pb(NO_3)_2 + 12H_2O$ (Schuler, J. 1878, 330; Rammels, Berg, J. pr. [2] 39, 456, 457. Vgl. Gintl., J. 1869, 323; Wyroubow, A. ch. [5] 10, 409; JOANNIS, A. ch. [5] 26, 527). Monoklin (RAMMELSBERG, FOCK, J. pr. [2] 39, 457; vgl. Zepha: ROVICH, J. 1869, 324). Löslich in 13,31 Tln. Wasser von 16° (SCH.). — Pb_3 [Fe(CN)₆]₂ + 3Pb(OH)₂ + 11H₂O (Schuler, J. 1878, 331; vgl. Rammelsberg, J. pr. [2] 39, 461).

Rotbraune Würfel. — Pb(NH₄)[Fe(CN)₆] + 3H₂O (SCHULER, J. 1878, 331). Wahrscheinlich dem entsprechenden Bleikaliumferricyanid isomorph (vgl. RAMMELSBERG, J. pr. [2] 39, 461). — PbK[Fe(CN]₈] + 3H₂O (Wyroubow, A. ch. [5] 10, 409; Schuler, J. 1878, 330, 331; Rammelsberg, J. pr. [2] 39, 456, 459; vgl. Joannis, A. ch. [5] 26, 527). Rhombisch bipyramidal (W.; Fock, J. pr. [2] 39, 460). Löslich in 4,75 Tln. Wasser von 16° (Sch.); unlöslich in Alkohol (W.).

Bi [Fe(CN)₆] (Luckow, Ch. Z. 16, 838). Hellgelber Niederschlag. Unlöslich in Ammoniak-, Ammoniumcarbonat- und Kaliumcyanidlosung. — Bi₃ [Fe(CN)₆]₅ (Mur., C. 1877, 339, 386; Soc. 31, 654; Soc. 32, 41). Olivengrün oder lohgelb; amorph. Wird durch Chlor bei Gegenwart von Wasser oder Alkalien zersetzt. Wird durch Natriumamalgam zu Ferro-

cyanid reduziert.

Chromiferricyanid (STRIDSBERG, J. 1864, 304). — $[Cr(NH_3)_5(H_2O)][Fe(CN)_6]$ (+ $^1/_2H_2O)$ (Christensen, J. pr. [2] 23, 49; vgl. Jörgensen, J. pr. [2] 31, 91). Gelbbraune Krystalle von augitischer Gestalt. — $[Cr(NH_3)_6][Fe(CN)_6]$ (Jörgensen, J. pr. [2] 30, 30). Orangegelbe Nadeln. Sehr wenig löslich in Wasser.

Uranferricyanid. Ist als Kolloid darstellbar (LUPPO-CRAMER, C. 1907 II, 415).

Uranferricyanid. Ist als Kolloid darstellbar (Lüppo-Cramer, C. 1907 II, 415).

Mn₃[Mn(CN)₆]₂ + 2MnK[Fe(CN)₆](?) (Luckow, Ch. Z. 16, 837, 1429).

Co₃[Fe(CN)₆]₂ (Diehl., J. pr. [1] 79, 435; Luckow, Ch. Z. 16, 837, 1429). Rotbrauner Niederschlag. Wird durch thiosohwefelsaures Natrium allmählich reduziert (D.). —

Co₃[Fe(CN)₆]₂ + 4NH₃ + 6H₂O (Braun, A. 125, 164). Kakaofarbiges Pulver. — [Co(NH₃)₄Cl₂]₃[Fe(CN)₆] (Webner, Klein, Z. a. Ch. 14, 40). Grün; krystallinisch. Zersetzlich. —

[Co(NH₃)₅(H₂O)][Fe(CN)₆] + ½₂H₂O (Gibbs, Genth, J. pr. [1] 72, 154; Christensen, J. pr. [2] 23, 48). Orangerote Krystalle. Unlöslich in kaltem Wasser; zersetzt sich mit heißem Wasser. — [Co(NH₃)₆][Fe(CN)₆] (Braun, A. 125, 182; vgl. Gibbs, Genth, J. pr. [1] 72, 161). Gelbe Krystalle. Unlöslich in kaltem und heißem Wasser. — 2Co(NH₄) [Fe(CN)₆] + Co₃[Co(CN)₆]₂(?) (Luckow, Ch. Z. 16, 837, 1429).

Ni₃[Fe(CN)₆]₂ (Diehl., J. pr. [1] 79, 435; Luckow, Ch. Z. 16, 837, 1429). Ockerfarbiger Niederschlag. Löslich in Ammoniak (L.). Wird durch thioschwefelsaures Natrium allmählich reduziert (D.). — Ni₅[Fe(CN)₆]₂ + 4NH₃ + H₂O (Reynoso, A. ch. [3] 30, 254; vgl. J. pr. [1] 51, 121). Gelbgefärbter, in Ammoniak löslicher Niederschlag.

Fe¹ [Os(CN)₆]₃ + xH₂O s. S. 57, Z. 19 v. oben.

[Ir(NH₃)₆][Fe(CN)₆] (Palmaer, Z. a. Ch. 10, 383). Orangerote mikroskopische Prismen. Sehr wenig löslich in kaltem Wasser.

Eisen platocyanid s. S. 61, Z. 10 v. oben. — Eisen platidibromotetracyanid

Eisen platocyanid s. S. 61, Z. 10 v. oben. — Eisen platidibromotetracyanid

s. S. 62, Z. 17 v. oben.

 $Hg_3[Fe(CN)_6]$ (Fernekes, Am. Soc. 28, 604; vgl. Luckow, Ch. Z. 16, 838). Creme-farbener Niederschlag, der an der Luft schnell blau wird. Verhalten gegen Natriumthiosulfat: DIRHI, J. pr. [1] 79, 439. — Hg₃[Fe(CN)₆]₂ (Fernels, Am. Soc. 28, 603). B. Nur in alkoh. äther. Lösung. Hellgelber Niederschlag. Leicht löslich in Wasser. Zersetzt sich in Wasser leicht unter Entwicklung von Cyanwasserstoff und unter Blaufärbung. Verhalten gegen Natriumthiosulfat: Diehl, J. pr. [1] 79, 439. — FeCl₃ + 2 Hg(CN)₂ + 3½, H₂O

(Dexter, Z. 1862, 598).

Fe^T₁Fe^H₂[Fe(CN)₆]₄ (?) (schwarzes Eisencyanid) (Reynolds, Soc. 53, 769; vgl.: Bong, Bl. [2] 24, 268; Skraup, A. 189, 368). Zur Zusammensetzung vgl.: K. A. Hofmann, Heine, Höchtlen, A. 337, 11; Müller, Stanisch, J. pr. [2] 79, 82. — Fe^H₂[Fe(CN)₆] + aq (Berlinergrün) (Pelouze, A. ch. [2] 69, 40; Williamson, A. 57, 232, 243; Messner, Z. a. Ch. 9, 133; Nicolaysen, C. 1903 II, 827. Vgl.: Posselt, A. 42, 167, 170; Bong, Bl. [2] 24, 266; Skraup). B. Durch Oxydation des gelben oder roten Blutlaugensalzes mit Chlor oder Salpetersäure (Pos.; Mr.). (Zur Salpetersäureoxydation vgl. auch unten die Bildung der Nitroprusside Me; [Fe(CN)₆(NO)].) Durch Oxydation von Ferrokaliumferrocyanid (Mr.) oder (löstersäureoxydation vgl. auch unten die Bildung der Nitroprusside Me; [Fe(CN)₆(NO)].) lichem, zersetzlichem) Berlinerblau (W.; ME.). Durch Kochen von rotem Blutlaugensalz mit 10% jeger Schwefelsäure (ME; vgl. W.). Durch Umsetzung von Ferrichlorid mit Kaliumferricyanid (ME; N.). Grünes Pulver. Unlöslich in Wasser und Salzsäure. Zersetzt sich leicht zu Berlinerblau (W.; ME.). Zerfällt mit Alkalien in Ferrihydroxyd, gelbes und rotes Blutlaugensalz (W.).

Ferripenta-

Ferri pentacyan verbindungen (Prussisalze) sind rot bis violett und werden durch Kupfersulfat grünlichblau, durch Ferrichlorid überhaupt nicht gefällt (K. A. HOFMANN, A. 312, 5). — Na₂[Fe(CN)₅(H₂O)] + a q (Ho., A. 312, 18). B. Durch Oxydation von Natriumferropentacyanhydrat Na₃[Fe(CN)₅(H₂O)] + 7 H₂O mit Brom, salpetriger Säure oder in essigsaurer Lösung mit Permanganat. Blauviolettes Pulver. Hygroskopisch. Sehr leicht löslich in Wasser. Methylalkoholische Natronlauge reduziert zu Natriumferropentaeyanhydrat Na₃[Fe(CN)_r(H₂O)] $+7H_2O.-Na_2[Fe(CN)_5(NH_3)]+H_2O$ (Ho., A. 312, 24). B. Aus dem Ferrosalz Na₂ $[Fe(CN)_5(NH_3)]+6H_2O$ durch Einw. von Natriumnitrit in essigsaurer Lösung. Dunkelgelbes Pulver. Sehr leicht löslich in Wasser mit bräunlichroter Farbe. Natriumnitrit in schwach alkalischer Lösung erzeugt Natriumferropentacyannitrit Na_z[Fe(CN)_z(ONO)] +

10H_aO. — ● Verbindungen vom Typus Me¹₂[Fe(CN)₅(NO)] (Nitroprusside) werden erhalten bei der Einw. von Salpetersäure auf gelbes oder rotes Blutlaugensalz (Playfair, A. 74, 317; ROUSSIN, J. 1852, 438; OVERBECK, J. 1852, 438; SCHAFARIK, J. pr. [1] 90, 19; HYDE, Am. Soc. 19, 23), bei der Einw. von Stickstoffdioxyd (BUNGE, Z. 1866, 82; vgl. PLAY-FAIR) oder salpetriger Saure (HADOW, Soc. 19, 341; vgl.: WEITH, A. 147, 337; MARIE, MARQUIS, C. r. 122, 473) auf rotes Blutlaugensalz, beim Kochen von rotem Blutlaugensalz mit Natriumnitrit und disulfit (PRUD'HOMME, C. r. 111, 45). Andere Darstellungsmethoden: Bei der Einw. von Kaliumnitrit auf den Niederschlag, welchen Kaliumcyanid in Ferrosulfatlösung bewirkt (STÄDELER, A. 151, 1). Aus den Nitrososulfureten des Eisens mit Kalium- oder Mercuricyanid (ROUSSIN, A. ch. [3] 52, 301; A. 107, 124; PAVEL, B. 15, 2614). Bei der Einw. von Stickoxyd oder salpetriger Säure auf Ferropentacyanverbindungen (K. A. Hor-MANN, Z. a. Ch. 10, 272; 11, 34; 12, 152). Beim Erwärmen des gelben Blutlaugensalzes mit salzsaurem Hydroxylamin auf dem Wasserbade (neben Stickstoff, Salmiak, Cyanwasserstoff salzsatiem hydrodynamic all dem wasselstein general hydrodynamic all dem wasselstein y and Ferriammoniumferrocyanid) (K. A. Hofmann, Arnoldi, B. 39, 2204). Vgl. auch: Davy, J. pr. [1] 59, 502; Bong, Bl. [2] 24, 268; Skraup, A. 189, 369. — Zur Formulierung vgl.: Étard, Bémont, C. r. 99, 975; Ho., A. 312, 1; Miolati, Z. a. Ch. 25, 318. Verhalten gegen Sulfite: Boedeker, A. 117, 193; Fages, C. r. 134, 1143; Ho., Z. a. Ch. 11, 31; A. 312, 26. Schwefelalkalireaktion siehe unten beim Natriumsalz. Volumetrische Bestimmung 312, 26. Schwefelalkalireaktion siehe unten beim Natriumsalz. der löslichen Nitroprusside: FONZES-DIACON, CARQUET, BL, [3] 29, 636. — H_2 [Fe(CN)₅(NO)] + H_2 O (PLAYFAIR, A. 74, 325; BABYEB, VILLIGER, B. 35, 1206; vgl. JOANNIS, A. ch. [5] 26, 528). Dunkelrote Krystalle. Außerst zerfließlich. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther; die wäßr. Lösung reagiert stark sauer. Zersetzt sich beim Kochen mit Wasser. — $(NH_4)_2[Fe(CN)_5(NO)] + aq(Playfair, A. 74, 334)$. Dunkelrote, rhombisch bipyramidale Krystalle. Sehr leicht löslich in Wasser. Wird bei 100° wasserfrei. — $Na_2[Fe(CN)_5(NO)]$ + 2 $m H_{\circ}O$ (Nitroprussidnatrium) (Playfalr, A. 74, 328; Kyd, A. 74, 341; Roussin, J. 1852, 438; Schafarik, J. pr. [1] 90, 19; Hadow, Soc. 19, 341; Weith, A. 147, 337; K. A. Hofmann, Z. a. Ch. 10, 259, 272; 11, 34; 12, 152; Hyde, Am. Soc. 19, 23; vgl. Pavel, B. 15, 2613). Rubinrote, rhombisch bipyramidale (Playfair, A. 74, 328; Rammelsberg, Ann. d. Physik 87, 107) Krystalle. D: 1,713-1,731 (SCHRÖDER, B. 13, 1073). D-188: 1,7196; D17: 1,6803 (Dewar, Chem. N. 91, 218). D25: 1,6896 (Clarke, Dudley, J. 1877, 43). Löslich in 2¹/₂ Tln. Wasser von 16⁰ (Playfair, A. 74, 328; vgl. Hyde, Am. Soc. 19, 24). Löslich in Alkohol (Schafarik). Leitfähigkeit: Walden, Z. a. Ch. 23, 375. Zerfällt beim Erhitzen im Vakuum in Natriumferrocyanid, Cyan und Stickoxyd (Étard, Bémont, C. r. 99, 1026; vgl.: Weith, A. 147, 335; PAVEL, B. 15, 2613). Entwickelt beim Glühen mit Natronkalk Ammoniak (Pa., B. 15, 2614). Zersetzt sich mit Wasser, namentlich im Sonnenlicht und beim Aufkochen (Overbeck, Ann. d. Physik 87, 110; STADELER, A. 151, 17; vgl. Playfair, A. 74, 328). Zersetzt sich beim Kochen mit Natronlauge in Natriumferrocyanid, Ferrihydroxyd und Natriumnitrit (Playfair, A. 74, 328; Weith, A. 147, 315; Städeler, A. 151, 17; Pavel, B. 15, 2614). Zersetzt sich durch Erhitzen mit konz. Schwefelsäure (Rose, Fr. 1, 195). Elektrolytische Zersetzung: Schlagdenhauffen, J. 1863, 306; Weith, A. 147, 333. Zink und Salzsäure wirken nicht ein (Weith, A. 147, 328; K. A. Hofmann, Z. a. Ch. 11, 31). Einw. von Natriumamalgam: Weith, Z. 1865, 625; A. 147, 328; Bunge, Z. 1866, 83; Ho., Z. a. Ch. 10, 263. Durch Einw. von NH₃ entsteht Na₃[Fe(CN)₅(NH₃)] (Ho., Z. a. Ch. 10, 264); dieses Salz entsteht auch beim Einleiten von Äthylamin, Diäthylamin usw. in die wäßr. Lösung. Pitenylhydrazin erzeugt $Na_3[Fe(CN)_b(H_2O)]$ (Ho., Z. a. Ch. 12, 148; A. 312, 12). Bei längerem Kochen mit salzsaurem Hydroxylamin wird ein trübes blaues Pulver gebildet (K A. Hofmann, Arnoldi, B. 39, 2207). Beim Einleiten von Schwefelwasserstoff in die wäßr. Lösung werden Berlinerblau, Berlinergrün und Schwefel gefällt, während die Lösung Natriumferrocyanid und Natriumeisennitrososulfid enthält (Pavel, B. 15, 2614; vgl.: Playfair, A. 74, 323; Roussin, A. 107, 124). Durch KMnO₄ in alkal. Lösung entsteht Na₃[Fe(CN)₅(NO₂)] (K. A. Hofmann, A. 312, 9). Ist ein ausgezeichnetes Reagens auf Alkalisinder eine rije eine Lösung der letzteren eine pröchtige bleuwielette Förbung erzeugt die sulfide, indem es in einer Lösung der letzteren eine prächtige blauviolette Färbung erzeugt, die mit der Zeit infolge von Zersetzung verschwindet (GMELIN, zitiert von PLAYFAIR, A. 74, 318; PLAYFAIR, A. 74, 318, 324, 337; OPPENHEIM, J. pr. [1] 81, 305; HADOW, Soc. 19, 344; BONG, Bl. [2] 24, 268; K. A. HOFMANN, Z. a. Ch. 12, 162; A. 312, 28; FAGES-VIRGILI, Fr. 45, 408). Dient auch zum Nachweis freier Alkalien (1 Tl. in 20000 Tln. Wasser) und Erdalkalien - Calciumsulfid zeigt jedoch die Reaktion nur in konz. Lösung (Béchamps, C. r. 62, 1087) —, alkal. reagierender Salze und sogar zum Nachweis von Alkaloiden (Nicotin usw.) (Oppenheim, J. pr. [1] 81, 306). Über die Empfindlichkeit der Reaktion vgl. Reichard, Fr. 43, 222. Über die Giftwirkung vgl.: Fonzes-Diacon, Carquet, Bl. [3] 29, 638; Bahadur, C. 1904 II, 248. Verwendung als lichtempfindlicher Beizstoff zur Erzeugung photographischer Bilder mit beizenziehenden Farbstoffen: Dommer, D. R. P. 114923; C. 1900 II, 1048. — $K_2[Fe(CN)_5(NO)] + 2H_2O$ (Playfair, A. 74, 327; Prud'homme, C. τ . 111, 45. Vgl.: Davy, J. pr. [1] 59, 502; Bunge, Z. 1866, 82; Hadow, Soc. 19, 342). Dunkelrote, monoklin prismatische (MILLER, A. 74, 327) Krystalle. Löslich in 1 Tl. Wasser von 16°, daraus durch

Alkohol nicht fällbar (Playfaib). Leicht löslich in flüssigem Ammoniak (Franklin, Kraus, Am. 20, 829). — $K_2[Fe(CN)_5(NO)] + 2KOH$ (Playfaib, A. 74, 336). B. Entsteht auf Zusatz von Kalilauge zu einer wäßr.-alkoh. Lösung von $K_2[Fe(CN)_5(NO)] + 2H_2O$. Hellgelber krystallinischer Niederschlag. Sehr leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol. — General Rystallinischer Richtelseniag. Sehr in Handler Handler Rystallen Rystallinischer Rystallen Rystallen Rystallen Rystallen Rystallen Raguis, C.r. 122, 474). Dunkelrote, monokline (MILLER, A. 74, 335) Krystalle. Leicht löslich in Wasser. Ba [Fe(CN)₅(NO)] + 6 H₂O (Playfair, A. 74, 329). Dunkelrote, tetragonale (MILLER, A. 74, 329) Krystalle. Leicht löslich in Wasser. Verliert bei 100° 4 Mol. Wasser. - Zn[Fe(CN)₅ 329) Krystalle. Leicht löslich in Wasser. verhert dei 100° ± 2001. vrasser. — 2011. (NO)] (Playfair, A. 74, 333). Orangegelber Niederschlag. Schwer löslich in kaltem Wasser, etwas mehr in heißem. — Cd [Fe(CN)₅(NO)] (Norton, Joslin, Am. 10, 222; vgl. Fonzes-Diacon, Carquet, Bl. [3] 29, 636). Fleischfarben; amorph. D¹⁷: 2,06. Unlöslich in Wasser, Zersetzt sich bei 290°. — Cu [Fe(CN)₅(NO)] + 2H₂O (Playfair, A. 74, 332; Weith, A. 147, 327; vgl. K. A. Hofmann, A. 312, 7). Blaßgrüner Niederschlag, der am Licht schiefergrau wird (P.). Sehr wenig löslich in Wasser; unlöslich in Alkohol. Wird durch Kaligunge zer-147, 327; vgl. K. A. Hofmann, A. 312, 7). Blaßgrüner Niederschlag, der am Licht schiefergrau wird (P.). Sehr wenig löslich in Wasser; unlöslich in Alkohol. Wird durch Kalilauge zersetzt (W.). Oxydationswirkung auf organische Verbindungen: Schaer, Ar. 289, 617. — Ag₂[Fe(CN)₅(NO)] + aq (Playfar, A. 74, 331). Fleischfarbiger Niederschlag. Unlöslich in verdünnter Salpetersäure; löslich in Ammoniak unter Bildung einer weißen Krystallverbindung, zersetzt sich darin beim Kochen. — Co[Fe(CN)₅(NO)] + 4H₂O (Norton, Windisch, Am. 10, 223). Blaßrotes Krystallpulver. Hygroskopisch. Zersetzt sich bei 170°. — Ni[Fe(CN)₅(NO)] + aq (Norton, Windisch, Am. 10, 223). Schmutziggraues Pulver. Hygroskopisch. Zersetzt sich bei 160°. — Hg₂[Fe(CN)₅(NO)] (Norton, Joslin, Am. 10, 222). Rot; amorph. D¹¹: 3,9. — Fe[Fe(CN)₅(NO)] + aq (Playfair, A. 74, 332; Weith, A. 147, 334). Lachsfarbiger Niederschlag (P.). Schwer löslich in Wasser (P.). Zur Formulierung vgl. Étard, Bémont, C. r. 99, 975. ◆ ◆ — Kaliumferripentacyannitrit: K. A. Hofmann, A. 312, 10. — K₂Na[Fe(CN)₅(O·NO)] (Ho., A. 312, 9). B. Aus Nitroprussidnatrium Na₂[Fe(CN)₅(NO)] + 2H₂O durch Kaliumpermanganat in alkalischer Lösung (vgl. Clotz, Guignet, A. 108, 379; Weith, A. 147, 335). Dunkelrotes Krystallpulver. Leicht löslich in Wasser mit weinroter Farbe. Durch Ammoniak entsteht langsam pulver. Leicht löslich in Wasser mit weinroter Farbe. Durch Ammoniak entsteht langsam pulver. Leicht löslich in Wasser mit Weinroter Farbe. Durch Ammoniak entsteht langsam Natriumferropentacyanammin Na $_{3}$ [Fe(CN) $_{5}$ (NH $_{3}$)] +6H $_{2}$ O neben etwas Natriumferropentacyanhydrat Na $_{2}$ [Fe(CN) $_{6}$ (H $_{2}$ O)] +7H $_{2}$ O und viel Ammoniumnitrat, durch alkoh. Kali Natriumferropentacyannitrit Na $_{4}$ [Fe(CN) $_{5}$ (ONO)] +10H $_{2}$ O, durch alkoh. Schwefelsäure oder durch Ammoniumsulfid Nitroprussidnatrium Na $_{2}$ [Fe(CN) $_{6}$ (NO)] +2H $_{2}$ O. — H $_{3}$ [Fe(CN) $_{5}$] + CH $_{3}$ · O· NO + H $_{2}$ O (K A, HOFMANN, Z. a. Ch. 11, 285; vgl. Z. a. Ch. 12, 154). B. Beim Sättigen eines visus half $_{1}$ Nitroprussidnatrium Na $_{2}$ [Fe(CN) $_{3}$ O) (NO) + 2H $_{3}$ O (NO) + 2H $_{4}$ O) (NO) + 2H $_{4}$ O (NO) eigekühlten Gemisches aus 1 Tl. Nitroprussidnatrium Na₂[Fe(CN)₅(NO)] + 2H₂O und 2O Tln. Methylalkohol mit Chlorwasserstoffgas. Rote Krystallkörner. Leicht löslich im Wasser. Zersetzt sich an feuchter Luft. — H_3 [Fe(CN)₅] + $C_2H_5 \cdot O \cdot NO + 2H_2O$ (Ho., Z. a. Ch. 11, 286; vgl. Z. a. Ch. 12, 154). Hellrote Blättchen. An der Luft leicht zersetzt. — H_3 [Fe(CN)₅] + $C_3H_7 \cdot O \cdot NO + 2H_2O$ (Ho., Z. a. Ch. 11, 286; vgl. Z. a. Ch. 12, 154). Hellrote Krystalle, die an der Luft gebrall größe angegete. die an der Luft schnell grün anlaufen.

Ferrocyan + Ferricyan $2\text{Co}_2[\text{Fe}(\text{CN})_6] + \text{Co}_3[\text{Fe}(\text{CN})_6]_2 + 22\text{H}_2\text{O} \ (?) \ (\text{Wyroubow}, \ A. ch. \ [5] \ \textbf{8}, \ 452). \ \text{Graugrünlich}. \\ - (\text{CoK})_4[\text{Fe}(\text{CN})_6]_3 + \text{CoK}[\text{Fe}(\text{CN})_6] + 14\text{H}_2\text{O} \ (?) \ (\text{Wyroubow}, \ A. ch. \ [5] \ \textbf{8}, \ 452). \ \text{BlaBrot}. \\ - 2\text{Ni}_2[\text{Fe}(\text{CN})_6] + \text{Ni}_3[\text{Fe}(\text{CN})_6]_2 + 47\text{H}_2\text{O} \ (?) \ (\text{Wyroubow}, \ A. ch. \ [5] \ \textbf{8}, \ 478). \ \text{Grünes Salz}. \\ - \text{Cu}_4\text{K}[\text{Fe}(\text{CN})_5(\text{CO})]_3 + 2\text{Cu}[\text{Fe}(\text{CN})_5(\text{CO})] + \text{aq} \ (\text{MULLee}, \ BL. \ [3] \ \textbf{29}, \ 1163). \ B. \ \text{Eine wäßr. Kaliumcarbonylferrocyanidlösung wird mit Chlor und einer Cuprisalzlösung behandelt. \ Dunkelgrün. Amorph.}$

 R_3S

Trialkylsulfonium-cyanide (CH₃)₃S·CN (Patein, Bl. [3] 3, 167). B. Aus (CH₃)₃S·OH und Cyanwasserstoff. Zerfließliche Würfel. Löslich in Alkohol; unlöslich in Ather. — (CH₃)₃S·CN + AgCN (Patein, Bl. [2] 49, 680; [3] 3, 164). B. Beim Vermischen einer Lösung von Trimethylsulfoniumjodid in 90°/₀ igem Alkohol mit überschüssigem Silbercyanid. Nadeln. F: 145–146°. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol; unlöslich in Ather. Beim Erhitzen mit Kaliumcyanidlösung entweicht Dimethylsulfid. — (CH₃)₂(C₂H₅) S·CN + AgCN (Patein, Bl. [2] 49, 680; [3] 3, 165). Zerfließliche Krystalle. F: 78–79°. — (CH₃) (C₂H₅)₂S·CN + AgCN (Patein, Bl. [2] 49, 680; [3] 3, 165). Zerfließliche Krystalle. F: 45–46°. — (CH₃)(C₃H₅)₂S·CN + 2Hg(CN)₂ (Strömholm, B. 31, 2288). Krystallinisch. Leicht löslich in Wasser. F: 133–136°. — (C₂H₅)₃S·CN (Gauhe, Z. 1868, 622; vgl. Patein, Bl. [2] 49, 679). — (C₂H₅)₃S·CN + AgCN (Patein, Bl. [2] 49, 680; [3] 3, 165; vgl. Gauhe, Z. 1868, 622). Zerfließliche Krystalle. F: 25–26°. Löslich in Alkohol. — (C₂H₅)₃S·CN + 2HgCN (Strömholm, B. 31, 2288). Nadeln. F: 158°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol. — (C₂H₅)₃S·CN +₃Fe(CN)₆ (Triäthylsulfonium ferrocyanid) (K. A. Hofmann, Ott, B. 40, 4935). B. Man stellt aus Diäthylsulfid, Athylbromid und Ferribromid das Triäthylsulfonium

bromid-Ferribromid her, entfernt durch Ammoniak das Eisen und fällt die filtrierte Flüssigkeit durch angesäuerte Kaliumferrocyanidlösung. Schwer löslich in kaltem Wasser; unlöslich in sonstigen Lösungsmitteln. $-\{(C_2H_5)_2[(CH_3)_3C]S\}\cdot H_3[Fe(CN)_6]$ (Diäthyltertiärbutylsulfoniumferrocyanid) (K. A. Hofmann, Ott, B. 40, 4935).

Polymolekulare Blausäuren.

Dimolekulare Blausäure $C_2H_2N_2$, vielleicht HN:CH·NC s. S. 28. Trimolekulare Blausäure, Aminomalonitril $C_3H_3N_3=H_2N\cdot CH(CN)_2$ s. Syst. No. 372.

Umwandlungsprodukte unbekannter Struktur aus Cyanwasserstoff bezw. Cyaniden.

Verbindung C₂N₂S₃. B. Man setzt Silbercyanid mit Schwefelchlorür in Schwefelkohlenstoff um, überläßt das Reaktionsprodukt einige Zeit im geschlossenen Rohr sich selbst und erwärmt es dann im Luft- oder Kohlensäurestrom auf 25—30°; hierbei sublimiert Dicyansulfid (CN)₂S, während die Verbindung C₂N₂S₃ als Rückstand bleibt (Schneider, J. pr. [2] 32, 187). — Pomeranzengelbes Krystallpulver. Unlöslich in Wasser, Alkohol, Äther, Chloroform und Schwefelkohlenstoff. Wird durch Kochen mit Salzsäure kaum angegriffen. Löst sich unzersetzt in kalter konz. Schwefelsäure. Löst sich in warmer, sehr konz. Kalilauge. Wird beim Kochen mit Salpetersäure unter Bildung von Schwefelsäure oxydiert. Zerfällt beim Erhitzen mit Kalium in K₂S und KSCN.

Verbindung C₂ON₂S [Thionylcyanid OS(CN)₂?]. B. Aus Thionylchlorid und Silbercyanid unter Kühlung (Gauhe, A. 143, 264). — Nadeln (aus Äther). Spez. Gew.: 1,44 bei 18°. Schmilzt bei 70° und sublimiert in Blättchen. Der Dampf reizt zu Tränen. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol, leicht löslich in Äther. Zerfällt beim Kochen mit Wasser oder beim Behandeln mit Alkalien oder verdünnten Säuren in Blausäure und schweflige Säure.

beim Behandeln mit Alkalien oder verdünnten Säuren in Blausäure und schweflige Säure. Verbindung C₂N₂Se₂(?) B. Beim Eintragen von AgCN in eine Lösung von Selenbromür in Schwefelkohlenstoff (SCHNEIDER, Z. 1867, 128). — Blättehen. Färbt sich an

Verbindung C₆H₃N₄ (dimolekulares Methylenaminoacetonitril). Das Molekulargewicht ist kryoskopisch und ebullioskopisch bestimmt (Klages, J. pr. [2] 85, 192).

— Zur Konstitution vgl. Delépine, Bl. [3] 29, 1201. — B. Man trägt allmählich 2 Mol.-Gew. Formaldehyd in eine Lösung von 1 Mol.-Gew. Kaliumcyanid und 1 Mol.-Gew. Ammoniumchlorid in wenig Wasser ein, säuert nach 2—3 Stunden mit Essigsäure ganz schwach an und läßt 12 Stunden stehen (Jay, Curtus, B. 27, 59). Aus salzsaurem Aminoacetonitril und Formaldehyd in Pottaschelösung (Klages, J. pr. [2] 65, 192). — Darst. Man läßt in eine 40% ige Formaldehydlösung, die Salmiak enthält, bei +5% eine wäßr. Lösung von Kaliumcyanid und, nachdem die Hälfte der Kaliumcyanidlösung zugesetzt ist, gleichzeitig Eisessig einfließen (Klages, B. 36, 1506); statt Eisessig hinzuzugeben, kann man auch Kohlensäure einleiten (K.). — Prismen (aus Wasser). F: 129,5% (J., C.). Schwer löslich in kaltem Wasser, Alkohol, Äther und Benzol, beträchtlich löslich in heißem Wasser oder Alkohol (J., C.). Gibt mit etwas mehr als 1 Mol. alkoholischer n-Salzsäure bei gewöhnlicher Temperatur salzsaures Aminoacetonitril (C., B. 31, 2490; vgl. J., C., B. 27, 60). Mit gesättigter alkoholischer Salzsäure entsteht bei gewöhnlicher Temperatur Glyciniminoäthyläther-bishydrochlorid (C., B. 31, 2490); kocht man mit alkoholischer Salzsäure, so entsteht salzsaurer Glycinäthylester (J., C., B. 27, 60; K., B. 36, 1508). Beim Kochen mit alkoholischer Salzsäure in Gegenwart von Formaldehyd oder Methylal entsteht das Tetra-hydrochlorid einer Verbindung C₁₇H₄₀O₁₃N₄ (s. bei Glycinäthylester, Syst. No. 364) (K., B. 36, 1508). Bei der Einw. von alkoholischer Schwefelsäure entstehen neben Formaldehyd Sulfate des Aminoacetonitrils (K., B. 36, 1511).

acetonitrils (K., B. 36, 1511).

Verbindung (C₃H₄N₂)_x. B. Man läßt zu einer Salmiak enthaltenden 40% igen Formaldehyd-Lösung bei +5% eine Lösung von KCN eintropfen und leitet dann SO₂ ein (Klages, J. pr. [2] 65, 193; B. 36, 1508). — Krystalle (aus Essigsäure). F: 86%. Liefert mit 90% iger Schwefelsäure Formaldehyd, mit alkoh. Schwefelsäure Äthylal. — Hydrochlorid. F: 165%

Verbindung C₇H₆O₂NCl₉ oder C₇H₄O₂NCl₉. B. Man vermischt eine gesättigte, wäßr. Chloralhydratlösung mit wenig einer konz. Cyankaliumlösung (Cech, B. 9, 1020). Beim Hinzufügen von festem Chloralhydrat zu Cyankalium, das sich unter Benzol befindet (Wallach, A. 173, 297). — Prismen (aus Benzol oder Ather). F: 123° (C.). Sublimiert zum Teil unzersetzt (C.). Unlöslich in Wasser (C.). Zerfällt beim Destillieren in Chloral und Chloralid (s. Syst. No. 2738) (W.; C.). Wird beim Kochen mit Wasser nicht verändert (C.). Konz. Säuren spalten Chloral ab (W.).

Verbindung C₁₈H₃₃N₅. B. Beim Erwärmen von Isovaleraldehydammoniak mit wäßr. Blausäure (H. Strecker, A. 180, 220). Beim Versetzen von Isovaleraldehyd mit einer wäßr. Lösung von Cyanammonium (Lyubawin, R. 18, 507; B. 14 Ref., 2687). — Nadeln.

F: $61-62^{\circ}$ (L.). Leicht löslich in Äther (Sr.). Zerfällt bei anhaltendem Kochen mit Salzsäure in NH₄Cl und Leucin (Sr.). — $C_{18}H_{33}N_5 + HCl$. Nadeln. Schwer löslich in Wasser und noch schwerer in Salzsäure (Sr.).

Formamidin und Derivate desselben.

Methanamidin, Formamidin $\mathrm{CH_4N_2}=\mathrm{NH}:\mathrm{CH}\cdot\mathrm{NH_2}.$ B. Aus Formimidehlorid und absol. Athylalkohol (Gautier, A. ch. [4] 17, 133). Bei allmählichem Eintragen von salzsaurem Formimioäther in alkoholisches Ammoniak (Pinner, B. 16, 357, 1647; "Die Imidoäther" [Berlin 1892] S. 93). — Nur in Form von Salzen bekannt. — Hydrochlorid $\mathrm{CH_4N_2}+\mathrm{HCl}.$ Prismen (aus Alkohol). F: 80° (G.), 81° (Claisen, Matthews, B. 16, 310). S.-hr leicht löslich in Wasser; löslich in absol. Alkohol (G.). Zerfällt beim Erhitzen auf 100° unter Bildung von Cyanwasserstoff und Ammoniumchlorid (G.). Bei der Einw. von Kalilauge entstehen ameisensaures Kalium, Ammoniak und Kaliumchlorid (G.). Gibt beim Kochen mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat Tris-acetamino-methan $\mathrm{CH}(\mathrm{NH}\cdot\mathrm{CO}\cdot\mathrm{CH_3})_3$ und Triacetylglyoxylimidin $\mathrm{CH_3}\cdot\mathrm{CO}\cdot\mathrm{NI}\cdot\mathrm{CH}\cdot\mathrm{CC}\cdot\mathrm{CH_3})\cdot\mathrm{NH}\cdot\mathrm{CO}\cdot\mathrm{CH_3}$ (P., B. 16, 1660; 17, 172; "Imidoäther", S. 95). — $\mathrm{(CH_4N_2)_2}+\mathrm{2HCl}+\mathrm{PtCl_4}$. Orangefarbene Tetraeder und Oktaeder. Löslich in Wasser; schwer löslich in Alkohol (G., A. ch. [4] 17, 136).

Formamidid des Kohlenoxyds $C_2H_2N_2=HN$: CH·NC. Vielleicht besitzt die "dimolekulare Blausäure" (s. S. 28) diese Konstitution.

Diehlormethyl-formamidin $C_2H_4N_2Cl_2 = HN:CH\cdot NH\cdot CHCl_2$. — Hydrochlorid, "Sesquihydrochlorid der Blausäure" $C_2H_4N_2Cl_2 + HCl$. Zur Konstitution vgl. Gattermann, Schnttzspahn, B. 31, 1770. B. Man sättigt ein auf — 10^0 bis — 15^0 abgekühltes Gemisch aus 1 Vol. wasserfreier Blausäure und 3—4 Vol. (über P_2O_5 entwässertem) Essigester mit trocknem Chlorwasserstoff (Claisen, Matthews, B. 16, 309). Aus "dimolekularer Blausäure" (s. S. 28) durch Chlorwasserstoff in Äther (Nef, A. 287, 340). Krystalle. Ist im verschlossenen Gefäß über Schwefelsäure gut haltbar (G., S.). Schmilzt gegen 180° zu einer braunschwarzen Flüssigkeit (C., M.). Unlöslich in Äther, Chloroform und Essigester (C., M.). Gibt mit Wasser Salmiak, Ameisensäure und etwas Blausäure (C., M.). Reagiert mit aromatischen Kohlenwasserstoffen bei Gegenwart von AlCl $_3$ lebhaft unter Bildung von Diarylmethyl-formamidinen (G., S.). Bei der Einw. von Äthylalkohol entsteht Salmiak, Athylehförid, Ameisensäureäthylester und salzsaures Formamidin (Dans, B. 35, 2498); analog reagieren andere aromatische primäre Amine. Mit Dimethylanilin entsteht Hexamethylleukanilin (G., S.). Bei der Reaktion mit o-Phenylendiamin in Benzol entsteht salzsaures Benzimidazol (D.). Bei der Einw. von Phenylhydrazin entsteht Formazylwasserstoff (D.).

Dibrommethyl-formamidin $C_2H_4N_2Br_2 = HN$: $CH\cdot NH\cdot CHBr_2$. — Hydrobromid, "Ses quihydrobromid der Blausäure" $C_2H_4N_2Br_2 + HBr$. Zur Konstitution vgl. GATTERMANN, SCHNITZSPAHN, B. 31, 1770. B. Bei der Einw. von Bromwasserstoff auf wasserfreie Blausäure unter Kühlung (GAUTIER, A. ch. [4] 17, 141). Beim Einleiten von Bromwasserstoff in ein gekühltes Gemisch von wasserfreier Blausäure und Essigester (CLAISEN, MATTHEWS, B. 16, 311). Krystallinisch. Verflüchtigt sich oberhalb 100° unter Zersetzung (G.). Unlöslich in Äther (G.). Wird von Wasser und Alkohol zersetzt (G.).

Ameisensäurederivate des Hydroxylamins, Hydrazins u. dgl.

Formhydroxamsäure oder Formhydroximsäure CH₃O₂N = HCO·NH·OH bezw. HC(:N·OH)·OH. B. Aus Hydroxylamin und Ameisensäureester in methylalkoholischer Lösung (Jones, Am. 20, 27; Schröter, B. 31, 2191). Bei kurzem Erwärmen von ameisensaurem Hydroxylamin auf 76° oder bei längerem Stehen des Salzes im Exsiccator über Chlorcalcium (Jones, Oesper, Am. 42, 518). Aus 40°/₀ iger Formaldehydlösung, Benzolsulfhydroxamsäure und 2 n·Kalilauge auf dem Wasserbade (Rimini, R. A. L. [5] 10 I, 360). Bei der Oxydation von Methylamin mit Sulfomonopersäure (Bamberger, Seligmann, B. 35, 4299). — Glänzende Blättchen, die sich fettig anfühlen. F: 80° (Schröter, Peschkes, B. 33, 1976), 81° bis 82° (J.). Leicht löslich in Alkohol und Wasser, sehr wenig in Ather; unlöslich in Chloroform, Ligroin, Benzol (J.). — Zersetzt sich beim Erhitzen einige Grade oberhalb des Schmelzpunktes explosionsartig in Hydroxylamin und Kohlenoxyd (J.; Biddle, A. 310, 14); dieselbe Zersetzung findet in Lösungsmitteln, z. B. Aceton, nach längerem Stehen schon bei gewöhnlicher Temperatur statt (Biddle, A. 310, 14; vgl. dazu Sch., P., B. 33, 1977). FeCl₃ färbt die wäßr. Lösung intensiv rot (Sch.; J.). — Natriumsalz 2(NaCH₂O₂N) + CH₃O₂N. Nicht hygroskopisch; zersetzt sich allmählich unter Bildung von NH₃ und Na₂CO₃ (B.). — Kupfersalz CuCHO₂N = HC</br>

Formhydroxamsäuremethylester $C_2H_5O_2N = HCO \cdot NH \cdot O \cdot CH_3$ bezw. $HC(: N \cdot O \cdot CH_3) \cdot OH$. B. Aus a-Methylhydroxylamin (Bd. I, S. 288) und Ameisensäure (BIDDLE, Am. 33, 63).

Prismatische Krystalle. F: 38–39°. Kp₃₃: 116–117°; Kp₄₅: 123–124°; Kp₅₀: 126–127°. — Wird durch Salzsäure in Ameisensäure und α -Methylhydroxylamin-Hydrochlorid gespalten, durch PCl₆ in Formylchloridoximmethyläther (s. u.) übergeführt. Gibt mit Phenylisocyanat eine Verbindung C₉H₁₀O₃N₂ (s. bei Phenylisocyanat Syst. No. 1640). — AgC₂H₄O₂N. Blättchen. Zersetzt sich beim Erwärmen.

Chlormethanoxim, Chlorformaldoxim, Formylchloridoxim CH₀ONCi = CHCl: N. OH. B. Man tröpfelt eine auf 0° abgekühlte Lösung von Knallnatrium (aus 32 g Knallquecksilber) in 150 com Wasser in abgekühlte Salzsäure (114 Tle. vom spez. Gew. 1,18 und 114 Tle, Wasser) und schüttelt sofort dreimal mit Äther aus; die ätherische Lösung wird im Vakuum, zuletzt bei 0°, verdunstet (NEF, A. 280, 307). Man trägt 1 Tl. Knallnatriumlösung in 2 Tle. Salzsäure (Dis. 1,183) ein, filtriert rasch vom abgeschiedenen NaCl und extrahiert mit ¹/₄ Vol. Äther unter Kühlung (Scholl, B. 27, 2819); man wäscht den Verdunstungsrückstand der ätherischen Lösung sofort mit Ligroin. — Nadeln. Besitzt einen stechenden Geruch, der in der Verdünnung dem der Blausäure gleicht. Greift die Augen stark an und ist giftig (N.). Ist bei 00 beständig. Verflüchtigt sich bei gewöhnlicher Temperatur in kleinen Mengen vollkommen; bei größeren Mengen erfolgt Zersetzung unter Grünfürbung, Wärmeentwicklung und Bildung von Kohlenoxyd und salzsaurem Hydroxylamin (N.). Fast unlöslich in Petroläther; ziemlich sehwer löslich in Schwefelkohlenstoff, sehr leicht in den übrigen organischen Lösungsmitteln und in Wasser (Sch.). -- Zersetzt sich beim Stehen in wäßr, Lösung (Sch.). Bei einstündigem Stehen mit konz. Salzsäure wird in quantitativer Menge Hydroxylamin abgespalten (Sch.). Gibt in wäßr. Lösung mit Sodalösung oder mit verdünntem wäßr. Ammoniak (1 Mol.-Gew.) Metafulminursäure (s. Syst. No. 4298) (Wieland, HESS, B. 42, 1350, 1353). Behandelt man die ätherische Lösung mit konz. wäßr. Ammoniak oder mit Ammoniakgas, so erhält man das Ammoniumsalz der Isonitrosomalonnitrilhydroxamsäure NC·C(:N·OH)·C(OH):N·OH (N., A. 280, 321). Bei der Reaktion von Formylchloridoxim mit methylalkoholischem Hydroxylamin in Alkohol entsteht Isonitrosomalon-hydroxamsäureamidoxim $H_2N \cdot C(:N \cdot OH) \cdot C(:N \cdot OH) \cdot C(:N \cdot OH) \cdot OH$ (W., H., B. 42, 1359). Gibt in wäßr. Lösung mit Silbernitrat Silberchlorid und Knallsilber (N., A. 280, 310). Mit Anilin entsteht in ätherischer Lösung Formanilidoxim $C_6H_5 \cdot N : CH \cdot NH \cdot OH (N., A. 280, 318)$.

Formylchloridoximmethyläther C₂H₄ONCl = CHCl: N·O·CH₃. B. Durch Einwvon Phosphorpentachlorid auf Formhydroxam-äuremethylester in der Kälte (BIDDLE, Am-33, 65). — Chloroformartig riechende Flüssigkeit. Kp: 68° (B., Am. 33, 66). — Bei der Einw. von festem Kaliumhydroxyd auf die ätherische Lösung entstehen der Oxalsäure-bisiminomethyläther, das Oxalsäure-iminomethyläther-nitril NC·C(:NH)·O·CH₃ und die Kaliumsalze der Blausäure, Cyansäure und Oxalsäure (B., Am. 35, 349). Wird von Anilin in der Kälte nicht verändert, bei längerem Erwärmen auf 100° unter Bildung von salzsaurem Anilin zersetzt (B., Am. 33, 66).

Brommethanoxim, Formylbromidoxim CH₂ONBr = CHBr: N·OH. B. Aus Knallnatrium durch konz. Bromwasserstoffsäure (Palazzo, R. A. L. [5] 16 I, 548; G. 39 II, 253). — Verhält sich analog dem Formylchloridoxim (s. o.).

Jodmethanoxim, Formyljodidoxim $CH_2ONI = CHI: N \cdot OH$. B. Aus Knalinatrium durch konz. Jodwasserstoffsäure (Pa., R. A. L. [5] 16 I, 548; G. 39 II, 253). — Weiße krystallinische Masse. Schmilzt bei 65° unter schwacher Explosion. Läßt sich einige Tage bei 15° im Vakuum und bei Lichtausschluß unverändert aufbewahren.

Methanamidoxim, Formamidoxim, Methenylamidoxim (früher "Isuretin" genannt) CH₄ON₂ = NH₂ CH:N·OH bezw. NH:CH·NH·OH. B. Eine alkoholische Hydroxylaminlösung bleibt 48 Stunden lang mit starker Blausäure stehen und wird dann bei 40° konzentriert (Lossen, Schifferdecker, A. 166, 295). — Darst. Man versetzt eine abgekühlte Lösung von 30 g Kaliumeyanid in 66 cem Wasser mit 31,5 g salzsaurem Hydroxylamin in 60 cem Wasser, läßt 48 Stunden bei 5° stehen und verdunstet dann an der Luft; der Rückstand wird mit absolutem Alkohol ausgekocht (Neg., A. 280, 320). — Säulen (aus Alkohol). F: 104—105° (Zersetzung) (L., Sch.), 114—115° (N., A. 280, 320). Leicht löslich in Wasser, schwer in absolutem Alkohol und Äther; unlöslich in Benzol (L., Sch.). Die Lösungen reagieren alkalisch und geben mit Kupfersulfat, Bleinitrat und Quecksilberchlorid Niederschläge (L., Sch.). Bildet mit Säuren Salze (L., Sch.). — Reduziert beim Erwärmen Silberlösung (L., Sch.). Beim Kochen von 1 Tl. Isuretin mit 1 Tl. Wasser entstehen Ammoniak, Kohlensäure, Stickstoff, Biuret, Harnstoff und Guanidin; beim Kochen mit 15 Tln. Wasser treten hauptsächlich Ameisensäure, Ammoniak und Stickstoff auf (L., Sch.). Beim Kochen mit verdünnter Schwefelsäure entstehen Ammoniak, Hydroxylamin und Ameisensäure (L., Sch.). Liefert mit Silbernitrat in salpetersaurer Lösung Knallsilber (Wieland, B. 42, 821). Erwärmt man Formamidoxim kurze Zeit mit salzsaurem Hydroxylamin in Methylalkohol auf 50—60°, so erhält man neben Salmiak eine Lösung von

Form-oxyamidoxim HO·N:CH·NH·OH, das als solches nicht isoliert werden kann, sich beim Stehen, besonders in Gegenwart von Säuren, unter Bildung von Hydroxylamin und Knallsäure zersetzt und mit alkoholischer Kalilauge das methylnitrosolsaure Kalium (s. u) gibt (Wirland, Hess, B. 42, 4178). Mit salzsaurem Hydrazin in warmem Wasser entsteht bei 30—40° Hydrazoformaldoxim (S. 93) (W., H., B. 42, 4186). Bei der Einwirkung von Benzaldehyd in wäßr. Lösung entsteht Phenylglykolsäureamidoxim (Conduché, A. ch. [8] 13, 84). Formamidoxim liefert in wäßr. Lösung mit Benzoylchlorid Dibenzhydroxamsäure (L., Sch.). Durch Einw. von salzsaurem Semicarbazid in warmem Wasser wird Semicarbazinoformaldoxim HO·N:CH·NH·NH·CO·NH2 erhalten (W., H., B. 42, 4189). Mit salzsaurem Phenylhydrazin in konz. Lösung auf dem Wasserbade entsteht Phenylhydrazinoformaldoxim HO·N:CH·NH·NH·C₆H₅ (W., H., B. 42, 4191). Formamidoxim gibt mit Eisenchlorid eine braunrote bis braune Färbung, die durch Salzsäure wieder verschwindet (L., Sch.). — HgCH₂ON₂ + HgCl₂. Gelb. Verpufft beim Erhitzen. Leicht löslich in Salzsäure (L., Sch.). — CH₄ON₂ + Hcl. Zerfließliche Tafeln. F: 60°. Leicht löslich in Wasser (L., Sch.).

Formamidoximmethyläther, Methylisuretin $C_2H_6ON_2 = NH_2 \cdot CH : N \cdot O \cdot CH_3$. B. Man versetzt eine konz. alkoholische Lösung von Kali mit molekularen Mengen Formamidoxim und Methyljodid und läßt 24 Stunden in der Kälte stehen (BIDDLE, A. 310, 4). — Tafeln (aus niedrig siedendem Ligroin). F: $40-40,5^{\circ}$. Leicht löslich in Wasser und organischen Lösungsmitteln, außer Ligroin.

Formamidoximāthylāther, Äthylisuretin $C_3H_3ON_2 = NH_2 \cdot CH : N \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus Formamidoxim mit Natriumāthylat und Äthyljodid (Nef. A. 280, 340). Durch Einw. molekularer Mengen Äthyljodid und KHO auf eine alkoholische Lösung von Formamidoxim in der Kälte (Biddle, A. 810, 2). — Öl. Kp: 170—175° (N.). — $(C_3H_8ON_2 + HCl)_2 + PtCl_4$. Tafeln. F: 153° (N.).

Nitrosomethanoxim, Methylnitrosolsäure CH₂O₂N₂ = ON·CH: N·OH. B. Das Kaliumsalz entsteht, wenn man salzsaures Hydroxylamin mit Formamidoxim in Methylalkohol bei 50-60° umsetzt und auf die erhaltene Lösung des Formoxyamidoxims alkoh. Kalilauge einwirken läßt (Wieland, Hess, B. 42, 4179). Beim Ansäuern der Salzlösungen mit Mineralsäuren oder mit Essigsäure wird die grüne Lösung der freien Methylnitrosolsäure erhalten, die sich ziemlich schneil zersetzt. Bei der Zerlegung des Kaliumsalzes durch Salpetersäure unter Kühlung scheidet sich die dimolekulare Methylnitrosolsäure (s. u.) aus. Behandelt man die Salze der Methylnitrosolsäure ohne besondere Vorsichtsmaßregeln mit Säuren, so erfolgt Spaltung in untersalpetrige Säure und Knall-äure. — K C H O₂ N₂. Indigolbaue Prismen (aus verdünntem Alkohol). Zersetzt sich bei 194° unter lautem Knall. Explodiert auch durch Schlag oder Stoß. Schwer löslich in warmem Alkohol, leicht in Wasser; die wäßr. Lösung erscheint in auffallendem Lichte rotviolett, im durchfallenden blauviolett. Gibt mit FeCl₃ in Wasser eine olivgrüne Färbung. Zeigt die Liebermannsche Nitrosoreaktion. Die wäßr. Lösung schmeckt außerordentlich bitter, zusammenziehend. — K u pfersahlag. Hell rotbraun. Wird allmählich spinatgrün. — Ag C H O₂ N₂. Rotbrauner Niederschlag. Verpufft bei 102°. Unlöslich. Löst sich in Ammoniak mit violetter Farbe. — Mercurosalz. Braungelb. Krystallinisch. — Bleisalz. Orangerote Nadeln. — Nickelsalz. Schwarzbraun.

Dimolekulare Methylnitrosolsäure C₂H₄O₄N₄. B. Aus dem Kaliumsalz der monomolekularen Methylnitrosolsäure (s. o.) mittels Salpetersäure (D: 1,15) unter Kühlung (Wirland, Hess, B. 42, 4180). — Gelbe Nadeln. Verpufft bei 76°. Ziemlich schwer löslich. Läßt sich mit einiger Vorsicht aus warmem Alkohol umkrystallisieren. Die alkoh. Lösung ist grün gefärbt. Scheidet aus angesäuerter KI-Lösung Jod ab. Gibt mit Alkalien die Salze der monomolekularen Methylnitrosolsäure.

Nitromethandisulfonsäure $\mathrm{CH_3O_8NS_2} = \mathrm{O_2N \cdot CH(SO_3H)_2}$. B. Man erhält das Kaliumsalz beim Digerieren von Chlorpikrin mit konz. Kaliumsulfitlösung (RATHKE, A. 161, 153). — $\mathrm{K_2OHO_3NS_2}$. Blättchen. In kaltem Wasser sehr schwer löslich, leicht in heißem. Verpufft erst bei stärkerem Erhitzen. Gibt mit Bleiessig und Barytwasser, aber nicht mit Barium-chlorid, Niederschläge. Geht, beim Erhitzen mit Kaliumsulfitlösung auf 180° völlig in Methantrisulfonsäure über (RATHKE, A. 167, 220).

Nitromethanoxim, Methylnitrolsäure $CH_2O_3N_2 = O_2N \cdot CH : N \cdot OH$. B. Aus Nitromethan, Kaliumnitrit und Schwefelsäure bei 0° (Tscherniak, A. 180, 166). Aus Knall-äure mittels salpetriger Säure (Palazzo, R. A. L. [5] 16 I, 550). Aus Isonitrosoessigsäure mittels Stickstofftetroxyds in Äther (Ponzio, G. 33 I, 510). — Darst. Man mischt die Lösungen von

1 g Nitromethan in 10 ccm Wasser und 1,6 g Kaliumnitrit in 1,6 g Wasser, gibt Eis hinzu und dann 1,5 g konz. Schwefelsäure, die vorher mit Eis verdünnt worden ist. Nun wird abgekühlte Kalilauge zugetröpfelt bis die Rotfärbung nicht mehr zunimmt und dann verdünnte Schwefelsäure, bis die Lösung nur noch einen Stich ins Gelbe besitzt; man schüttelt hierauf dreimal mit 1/6 Vol. Äther aus und verdunstet die ätherische Lösung an der Luft (V. MEYEB, Constam, A. 214, 334). Man löst 5 g Nitromethan in 75 ccm 5% iger Natronlauge unter Kühlung, gibt eine Lösung von 5 g Natriumnitrit hinzu und läßt dann ohne weitere Kühlung ziemlich rasch 20% ige Schwefelsäure zutropfen, bis die Lösung eben gelb geworden ist und Jodkalium-Stärke-Papier noch nicht bläut. Man äthert sofort zweimal aus, setzt zu der wäßr. Lösung unter Kühlung so lange Schwefelsäure, bis deutlich salpetrige Säure auftritt und macht dann mit 20% iger Natronlauge wieder alkalisch, bis zur kräftigen Orangefärbung. Man säuert darauf wiederum an, bis zur Grenze der eben frei werdenden salpetrigen Säure und schüttelt noch zweimal mit Äther aus; die Auszüge von zwei Portionen (10 g Nitromethan) werden vereinigt, mit Chlorcalcium in Eis getrocknet und der Äther im ungeheizten Wasserbad an der Luftpumpe möglichst rasch abgesaugt (Wieland, B. 42, 808). — Nadeln (aus Äther oder aus Äther + Petroläther). F: 64° (Zersetzung) (Tsch.), 68° (Zersetzung) (Pon.). Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther (Tsch.). Löst sich in Alkalien mit roter Farbe (Tsch.). - Läßt sich höchstens 24 Stunden unverändert aufbewahren (V. M., C.). Zerfällt beim Erhitzen in Stickstoff, Stickstoffdioxyd und Ameisensäure (Tsch.). Explodiert auch in kleinen Mengen beim Erwärmen auf dem Wasserbade unter Feuererscheinung und Entwicklung von Stickstoffdioxyd (W.). Zur Reduktion mit Natriumamalgam vgl.: V. MEYER, CONSTAM, A. 214, 336; WIELAND, HESS, B. 42, 4182. Zerfällt beim Erwärmen in wäßr. Lösung auf dem Wasserbade unter Bildung von Stickstoff, Stickoxydul, Stickoxyd, Kohlensäure und Harnstoff (W.). Harnstoff entsteht auch bei der Einw. von überschüssigem verdünntem Ammoniak (W.). Mit der berechneten Menge verdünnten Ammoniaks oder mit Sodalösung unter Eiskühlung wird Trifulmin C₂H₃O₃N₃ (Syst. No. 4687) gebildet (W.). Explodiert bei der Berührung mit einem in Natronlauge getauchten Glasstabe unter Zischen (W.). Zerfällt beim Kochen mit verdünnter Schwefelsäure unter Bildung von Stickoxydul und Ameisensäure (Tsch.). Liefert beim Kochen in verdümter Salpetersäure oder wäßr. Lösung bei Gegenwart von Silbernitratlösung Stickoxydul, Ameisensäure und Knallsilber (W., B. 40, 420).

Nitromethan-nitronsäure $CH_2O_4N_2 = O_2N \cdot CH : NO_2H$ ist die Isoform des Dinitromethans, s. Bd. I, S. 77 (vgl. Bd. I. S. 56).

Formylhydrazin, Formhydrazid CH₄ON₂ = OHC·NH·NH₂. B. Aus Ameisensäureester und Hydrazinhydrat (Pellizzari, G. 24 II, 225). — Tafeln oder Nadeln (aus Alkohol). F: 54° (P.). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol (Schöfer, Schwan, J. pr. [2] 51, 181). — Mit alkoholischer Jodlösung entsteht Diformylhydrazin (Sch., Sch.). Beim Erhitzen mit Formamid entsteht 1.2.4-Triazol (P.). Gibt mit Diacetbernsteinsäurediäthylester den 1-Formylamino-2.5-dimethylpyrrol-dicarbonsäure-(3.4)-diäthylester (Bülow, Klemann, B. 40, 4757).

Symm. Diformylhydrazin C₂H₄O₂N₂ = OHC·NH·NH·CHO. B. Bei mehrstündigem Erhitzen von überschüssigem Ameisensäureäthylester mit Hydrazinhydrat auf 100–130° (SCHÖFER, SCHWAN, J. pr. [2] 51, 182). Beim Eintragen von Jod, gelöst in Alkohol, in Formhydrazid, gelöst in absolutem Alkohol (SCH., SCH.). — Darst. Hydrazinsulfat und trocknes Natriumformiat werden auf 100° erwärmt (PELLIZZARI, R. A. L. [5] 8 I, 330; G. 39 I, 529). — Prismen. F: 159–160° (SCH., SCH.). Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol, unlöslich in Äther (SCH., SCH.). Liefert bei 160° Wasser, Ameisensäure, eine Verbindung C₄H₄N₆ (Syst. No. 4187) und eine Verbindung, die zu Ameisensäure und N-Aminotriazol H₂N·N CH=N verseift werden kann (PELLIZZARI, R. A. L. [5] 8 I, 331; G. 39 I, 530; vgl.: Bülow, B. 39, 2618; Darapsky, Curtius-Festschr. S. LVIII). Liefert mit 2 Mol-Gew. Phenylhydrazin Formylphenylhydrazin (SCH., SCH.). — NaC₂H₃O₂N₂. B. Durch Vermischen einer wäßr. Lösung von Diformylhydrazin bei O° mit 1 Mol-Gew. Natriumäthylat (Harries, B. 27, 2277). Nadeln. Äußerst löslich in Wasser, unlöslich in absolutem Alkohol. — Na₂C₂H₂O₂N₂. Nadeln (H.). Äußerst löslich in Wasser. — PbC₂H₂O₂N₂. B. Beim Fällen von eiskalter Dinatriumdiformylhydrazin-Lösung mit neutralem Bleiacetat (Harries,

Hydrazoformaldoxim, Hydrazoformoxim, symm. Bis-[oximinomethyl]-hydrazin $\mathbf{C_2H_6O_2N_4} = \mathbf{HO\cdot N}:\mathbf{CH\cdot NH\cdot NH\cdot CH}:\mathbf{N\cdot OH}.$ B. Durch Einleiten von Schwefelwasserstoff in die Lösung von Methyloxyazaurolsäure (s. u.) in verdünnter Natronlauge (Wieland, Hess,

Klamt, B. 28, 503). Amorpher Niederschlag.

B. 42, 4186). Aus Formamidoxim und salzsaurem Hydrazin in Wasser bei 30—40° (W., H.). — Prismen (aus Wasser). Zersetzt sich bei 138—140°, je nach der Art des Erhitzens. Schwer löslich in kaltem Wasser, Eisessig, sehr wenig löslich in Alkohol und Aceton; unlöslich in Äther, Benzol. Löst sich sehr leicht in wasserfreier Ameisensäure und wird aus dieser Lösung durch Äther gefällt. Löslich in Mineralsäuren und Alkalien, unlöslich in Essigsäure und Carbonaten. Die orangegelbe alkal. Lösung wird an der Luft dunkelrot. Gibt mit Eisenchlorid eine grüne Färbung, die sofort in Braun umschlägt. Liefert in wäßr. Suspension mit Bromdampf Methylazaurolsäure (s. u.).

Methylazaurolsäure C₂H₄O₂N₄ = ON·CH: N·NH·CH: N·OH. B. Durch Einw. von Bromdampf auf das in kaltem Wasser suspendierte Hydrazoformaldoxim (WIELAND, HESS, B. 42, 4187). — Leuchtend dunkelgelbe Prismen (aus Methylalkohol). Schmilzt bei 1386 unter Detonation. Schwer löslich in kaltem Wasser und Alkohol. Die Lösung in Alkalien ist dunkelblutrot. Liefert beim Verkochen mit Wasser Stickstoff, Kohlensäure, Ammoniak, wenig Cyanwasserstoff und eine orangerote, amorphe Säure. Wird durch kalte Salzsäure in Isazaurolin HC NH·NH C:N·OH (Syst. No. 4673) umgelagert. — Natriumsalz. Nadeln. Gibt beim Trocknen unter Verwitterung ein braungelbes Pulver. Explosiv. — Kaliumsalz. Dunkelbraum. Explosiv. — Kupfersalz. Dunkelbraum. Explosiv. — Leicht löslich in Essigsäure. Die Lösung in Ammoniak ist rotbraun. — Silbersalz. Rötlichbraun. Explosiv. Leicht löslich in Ammoniak; schwer löslich in Salpetersäure. — Bariumsalz. Orangerote Krystalle. Explosiv.

Methyloxyazaurolsäure $C_2H_4O_3N_4=ON\cdot CH:N\cdot N(OH)\cdot CH:N\cdot OH$. B. Man setzt Formamidoxim mit salzsaurem Hydroxylamin in Wasser um und läßt auf die erhaltene Lösung von Formoxyamidoxim wäßr. Natronlange bei -15° einwirken (Wieland, Hess, B. 42, 4184). — Strohgelbe Nadeln (aus Wasser). Explodiert bei 103° . Ziemlich leicht löstich in Aceton, sonst in der Kälte ziemlich schwer löslich. Zersetzt sich teilweise beim Erwärmen mit Lösungsmitteln. — Verpufft beim Übergießen mit konz. Mineralsäuren unter Aufflammen. Gibt mit Eisenchlorid allmählich eine dunkelorangerote Färbung. Scheidet aus angesäuerter Kaliumjodidlösung Jod ab. Bei der Reduktion mit Schwefelwasserstoff entsteht Hydrazoformaldoxim. Gibt beim Erwärmen mit Wasser Stickstoff, Kohlensäure, Cyanwasserstoff und andere Produkte. Zerfällt bei der Einw. von gekühlter konz. Salzsäure unter Bildung von Ammoniak, Hydroxylamin, Formhydroxamsäure und anderen Produkten. Liefert mit Benzoylchlorid in der sodaalkal. Lösung ein Benzoylderivat [schwefelgelbe, bei 141° schmelzende Nadeln (aus Eisessig)]. — $K_zC_2H_2O_3N_4$. Krystalle (aus Methylalkohol). Ist in trocknem Zustand scharlachrot. Wird beim Liegen an der Luft oder beim Befeuchten mit Wasser orangegelb. Ist explosiv. Leicht löslich in Wasser mit dunkelorangeroter Farbe. — Cu-Salz. Rotbraun. Löslich in Ammoniak mit grüner Farbe. — Ag-Salz. Scharlachrot. Löslich in Ammoniak.

C-Arsen und C-Quecksilber-Verbindungen des Methenyl-Rests.

Bis-[dijodmethyl]-arsinigsäure, Tetrajodkakodylsäure $C_2H_3O_2I_4As = (CHI_2)_2AsOOH$. B. Man erhitzt Jodoform mit amorphem Arsen in Gegenwart von Benzol oder Toluol und oxydiert das Reaktionsprodukt durch Salpetersäure in der Kälte; daneben entsteht Dijodmethylarsinsäure (s. u.) (AUGER, C. r. 145, 809). — Schwefelgelbe Krystalle (aus dem Natrium- oder Ammoniumsalz mit verdünnter Salpetersäure). Unlöslich in Wasser, löslich in 50 Tln. siedendem Eisessig und in 8—10 Tln. siedender Salpetersäure. — Wird beim mehrstündigen Kochen mit Salpetersäure unter Bildung von Kohlensäure, Jod und Arsensäure oxydiert. Gibt mit heißer Natronlauge Methylenjodid und Arsensäure. — Natriumsalz. Gelbliche Tafeln mit 6 Mol. Wasser (aus $90^0/_0$ igem Alkohol.) Sehr leicht löslich in Wasser.

Dijodmethylarsinsäure CH₈O₃I₂As = CHI₂·AsO(OH)₂. B. Man erhitzt Jodoform mit amorphem Arsen in Gegenwart von Benzol oder Toluol und oxydiert das Reaktionsprodukt durch Salpetersäure in der Kälte; daneben entsteht Tetrajodkakodylsäure (Auger, C. r. 145, 800). — Gelbliche verwitternde Tafeln mit 1 Mol. Wasser (aus Wasser). Wird durch siedende Salpetersäure unter Bildung von Arsensäure und Jod zersetzt. Gibt mit heißer Natronlauge Methylenjodid und Arsensäure. — Silbersalz. Weiß. Unlöslich in Wasser.

Tris-[jodmercuri]-methan, Quecksilberjodoform CHI₃Hg₃ = CH(HgI)₃. B. Aus Jodoform, Quecksilber und Alkohol im Sonnenlicht (Sakurai, Soc. 39, 488). Durch längeres Stehenlassen einer äther. Jodoformlösung mit Quecksilberoxydul (K A Hofmann, B. 33, 1334). — Gelb. Unlöslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln, sowie in heißem Methylenjodid (S.). — Liefert beim Behandeln mit Jod Jodoform (S.) und Quecksilberjodid (H.).

Schwefelanaloga der Ameisensäure und ihre Derivate.

Thioameisensäure CH₂OS = HCO·SH. B. Aus Phenylformiat und absolut-alkoholischer NaSH-Lösung; man zerlegt das hierbei gebildete Natrium-Salz durch überschüssige Ameisensäure (Auger, C. r. 139, 800). — Flüssig. Geht schnell unter Abspaltung von Schwefelwasserstoff in ein amorphes Produkt über. — NaCHOS. Hygroskopische weiße Nadeln.

Methanthioldisulfonsäure, Methylmercaptandisulfonsäure $\mathrm{CH_4O_6S_3} = \mathrm{HS\cdot CH}$ (SO₃H)₂. B. Beim Kochen des Bleisalzes der Methylmercaptantrisulfonsäure mit Essigsäure (Albrecht, A. 161, 134). — Die freie Säure ist nur in Lösung bekannt. Diese gibt mit Eisenchlorid eine blaue, unbeständige Färbung. Sie fällt Chlorbarium und basisch-essigsaures Blei (Unterschied von der Methylmercaptantrisulfonsäure). — $\mathrm{K_2CH_2O_6S_3} + ^1/_2\mathrm{H_2O}$. Krystall-krusten. — $\mathrm{Pb_3(CHO_6S_3)_2} + 8\mathrm{H_2O}$. Nadeln.

Dimethyl-dichlormethyl-sulfoniumhydroxyd, Dimethyl-dichlormethyl-sulfinhydroxyd $C_3H_8OCl_2S=CHCl_2\cdot S(CH_3)_2\cdot OH$. B. Das Chlorid entsteht bei der Einw. von Chlor auf Dimethylthetinchlorid in wäßr. Lösung (Stroemholm, B. 32, 2911). — Verbindung des Chlorids mit Platinchlorid $(C_3H_7Cl_2S\cdot Cl)_2+PtCl_4$. Schuppen.

Dimethyl-dibrommethyl-sulfoniumhydroxyd $C_3H_8OBr_2S = CHBr_2 \cdot S(CH_3)_2 \cdot OH$. B. Das Perbromid entsteht, wenn man Dimethylthetinbromid in Wasser mit Brom unter Vermeidung eines großen Überschusses behandelt, das ölige Reaktionsprodukt auf dem Wasserbade erwärmt und die erhaltene Lösung vorsichtig mit Brom behandelt (STROEMHOLM, B. 32, 2910). Das hierbei sich ausscheidende Perbromid führt man durch Erwärmen mit Wasser in das Bromid über (S.). — Bromid, $C_3H_7Br_2S \cdot Br$. Tafeln (aus Wasser). F: 120—121°. — Verbindung des Chlorids mit Platinchlorid $(C_3H_7Br_2S \cdot Cl)_2 + PtCl_4$. Tafeln (aus Wasser). Schwer löslich in Wasser.

Dibrommethyl-äthyl-sulfon $C_3H_6O_2Br_2S=CHBr_2\cdot SO_2\cdot C_2H_5$. B. Beim Versetzen einer wäßr. Lösung von Äthylsulfonessig-äure $HO_2C\cdot CH_2\cdot SO_2\cdot C_2H_5$ mit Brom (R. Otto, W. Otto, B. 21, 993). — Nadeln (aus Alkohol). F: 54°.

Thioformamid $CH_3NS = HCS \cdot NH_2$ bezw. HC(SH) : NH. B. Durch Einw. von P_2S_5 auf Formamid (Hofmann, B. 11, 340). — Darst. Man gibt zu 5 g Formamid 2,5—3 g P₂S₅ unter Umrühren und Kühlung durch Wasser, läßt ca. 2 Stunden, anfangs unter Kühlung, stehen, fügt 50 ccm Äther hinzu und überläßt das Reaktionsgemisch 2—3 Tage sich selbst. Man filtriert darauf den Äther ab und zieht den Rückstand wiederholt mit Äther aus, filtriert und dampft die Lösung im Vakuum ein. Das so erhaltene rohe Amid löst man in Wasser, wobei es in ein Hydrat übergeht. Dieses entzieht man der wäßr., mit Ammoniumsulfat gesättigten Lösung durch Schütteln mit Ather. Man trocknet die ätherische Lösung mit Natriumsulfat, dampft, und zwar zum Schluß, im Vakuum ein. Das zurückbleibende Hydrat, CH₃NS+H₃O (gelbes Öl), macht man an der Wasserstrahlpumpe durch gelindes Erwärmen wasserärmer, nimmt das wasserärmere Produkt mit Äther auf und entwässert vollständig durch Eintragen von P₂O₅ (WILLSTÄTTER, WIRTH, B. 42, 1911). — Farblose Krystalle (aus Ather + Petroläther). Prismen (aus Essigester). F: 28—29° (W., W.). Löst sich in Wasser unter Abkühlung mit schwach gelber Farbe (W., W.). Löslich in Äther; sehr leicht löslich in Alkohol, Aceton, Essigester; unlöslich in der Kälte in Chloroform, Benzol, Ligroin, CS, (W., W.). Ist in geschmolzenem Zustand gelb gefärbt; die gleiche Farbe zeigen Lösungen in indifferenten Mitteln. Färbt sich nach kurzer Zeit gelblich und zersetzt sich unter Bildung sirupöser Massen; ist dagegen in absol.-äther. Lösung, am besten über etwas P₂O₅, monatelang haltbar (W., W.). Gibt mit HCl in absol. Ather ein sehr unbeständiges Salz (W. W.). -Zersetzt sich beim Erhitzen unter Eildung von Cyanwasserstoff, Schwefelwasserstoff, Ammoniak und amorphen schweselhaltigen Produkten (W., W.). Beim Erhitzen im Vakuum auf 80° (Badtemperatur) entsteht dimolekulare Blausäure (s. S. 28) neben anderen Produkten (W., W.). Entfärbt in schwefelsaurer Lösung Permanganat sofort (W., W.). Reduziert Fehi ingsche Lösung (W., W.). Liefert mit vielen Reagenzien (z. B. Brom, PCl₃) Additionsprodukte (W., W.). Entwickelt beim Kochen mit Wasser Schwefelwasserstoff (W., W.). Gibt mit kalter Natronlauge Ammoniak (W., W.). Bei der Einw. von konz. Schwefelsäure entstehen Schwefelwasserstoff und schweflige Säure (W., W.). Mit Silbernitrat entsteht Silbersulfid; mit Blei-, Kupfer- und Quecksilbersalziosengen werden Niederschläge erhalten, die sich bieht in Sulfide umwendeln. HeCl eibt in Congenwert von HCl einen hvertellinischen Nieder leicht in Sulfide umwandeln. HgCl2 gibt in Gegenwart von HCl einen krystallinischen Niederschlag (W., W.). Gibt beim gelinden Erwärmen mit Chloracetaldehydhydrat Thiazol, mit bromwasserstoffsaurem Bromäthylamin Thiazolin (W., W.). Gibt mit konz. Cyankaliumlösung Chrysean (Hellsing, B. 32, 1497). - Schmeckt sehr bitter (W., W.).

Triäthylester der Trithioorthoameisensäure, Triäthyltrithioorthoformiat, Trithioorthoameisensäureäthylester, Tris-[äthylthio]-methan $C_7H_{16}S_3=HC(S\cdot C_2H_5)_3$. B.

Beim Kochen einer wäßr. Lösung von Äthylmercaptan-Natrium mit Chloroform (Gabrel, B. 10, 186; Claesson, J. pr. [2] 15, 176). Aus Ameisensäure und Äthylmercaptan mittels Chlorwasserstoffes unter Kühlung (Holmerg, B. 40, 1741). Aus Ameisensäureäthylester und Äthylmercaptan mittels Chlorwasserstoffes unter Kühlung (H.). Aus Formamid, Äthylmercaptan und wenig konz. Schwefelsäure unter Kühlung, neben Diäthylsulfid (H.). — Unangenehm riechendes Öl. Kp₂₁: 133°; Kp₁₂: 119°; Kp₁₀: 116° (H.). D[∞]₄: 1,053 (H.). — Wird von Salpetersäure zu Äthansulfonsäure oxydiert (C.). Bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in schwefelsaurer Lösung entstehen Äthansulfonsäure und Bis-[äthylsulfon]methan (H.). Bei der Einw. von Sulfurylchlorid entsteht Diäthyldisulfid (H.). Gibt mit rauchender Salzsäure Äthylmercaptan und Ameisensäure (G.).

2. Äthansäure, Methan-carbonsäure, Essigsäure (Acidum aceticum) $C_2H_4O_2=CH_3\cdot CO_2H$.

Literatur. MIERZINSKI, S., Die Industrie der Essigsäure und der essigsauren Salze [Leipzig 1905]. — BERSCH, J., Die Essigfabrikation, 5. Aufl. [Wien 1907]. — WÜSTENFELD, Essig, in Ullmanns Enzyklopädie der technischen Chemie Bd. IV [Berlin und Wien 1916], S. 730 und Klar, Essigsäure, ebendort, Bd. V, S. 1. — ROTHENBACH, Essigfabrikation in R. O. HERZOG "Chemische Technologie der organischen Verbindungen" [Heidelberg 1912], S. 223, Klassy R. Die treckung Durchletten der Heidelberg abendort S. 221

S. 333; Klason, P., Die trockene Destillation des Holzes, ebendort, S. 231.

Geschichtliches. Die Essigsäure war als Weinessig schon im Altertum bekannt. Glauber beobachtete 1648 ihr Entstehen bei der trocknen Destillation des Holzes. Geber lehrte im 8. Jahrhundert ihre Reinigung durch Destillation. Eine konzentriertere Säure wurde von Basilius Valentinus (15. Jahrh.), später von Tachenius (1666) durch Destillation von Grünspan erhalten (Spiritus aeruginis, Kupfergeist). Stahl (1702) und Westendorf (1772) lehrten die Darstellung der konz. Essigsäure durch Einw. von Schwefelsäure auf Alkaliacetate. Lowitz entdeckte 1789 den krystallisierten "Eisessig". Lavoisier (Traité élémentaire de Chimie, Bd. I [Paris 1789], S. 159) erkannte 1788, daß die Bildung der Essigsäure aus Alkohol ein Oxydationsprozeß ist. Erst im Jahre 1814 ermittelte Berzelius ihre Zusammensetzung. Zur Geschichte der Essigsäure vgl.: H. Kopp, Geschichte der Chemie, Bd. IV [Braunschweig 1847], S. 332; A. Ladenburg, Entwicklungsgeschichte der Chemie [Braunschweig 1907]; Buchner, Gaunt, A. 349, 140.

Vorkommen.

Kleine Mengen finden sich in manchen Mineralwässern [z, B. von Brückenau in Bayern] (Scheber, A. 99, 267). In den verschiedensten Teilen chlorophyllhaltiger und chlorophylloser Pflanzen als konstantes Stoffwechselprodukt des vegetabilischen Organismus (Bergmann, J. 1863, 1392; Lieben, M. 19, 333). Im Destillationswasser von römischen Kamillen, Kardamomen, Fenchel, Kümmel, Wurmsamen (Wunder, J. pr. [1] 64, 499), Baldrianwurzel (Erlenmeyer, Hell, A. 160, 272), Tamarindenfrüchten (Gordf-Besanez, A. 69, 369), Johannisbrot (Grünzweig, A. 162, 222). Als Octylester kommt Essigsäure im ätherischen Öl von Heracleum giganteum (Franchimont, Zincke, A. 163, 197) und Heracleum spondylium (Zincke, A. 152, 4), als Ester im Kalmusöl vor (Thoms, Beckstroem, B. 35, 3189). Anscheinend frei findet sie sich im Bergamottöl (Burgers, Page, Soc. 85, 1327). Als Glycerinester (Triacetin) im Öl der Früchte des Spindelbaumes (Schweitzer, J. pr. [1] 53, 437) und im Crotonöl (Geuther, Frölich, Z. 1870, 26). Torfwasser enthält etwas Essigsäure (Vogel, J. 1867, 944). Kleine Mengen sind im Fleischsaft vom Menschen und einigen Säugetieren (Scherer, A. 69, 198) enthalten; in Sekreten (neben anderen flüchtigen Fettsäuren), so im Schweiß (Schottin, J. 1852, 704), im Harn (Thudichum, J. 1870, 918), in der Galle (Dogiel, Z. 1867, 509), in den Faeces des Menschen (Brieger, B. 10, 1028); im Guano (Lucius, A. 103, 109).

Bildung.

a) Biochemische Bildung. Am wichtigsten ist die durch mannigfache Spaltpilze, besonders Mycoderma aceti, hervorgerufene "Essiggärung" alkoholischer Flüssigkeiten, wie Bier, Wein usw., welche auf der Oxydation des Athylalkohols durch den Luftsauerstoff beruht. Geschichtliches über die Erkenntnis der Rolle, welche hierbei die Mikroorganismen spielen, s. bei Buchner, Gaunt, A. 349, 140. Zur Mykologie der Essiggärung vgl. Lafar, Handb. der technischen Mykologie, Bd. V [Jena 1905—1914], S. 539. Ausführliche Zusammenstellung über die Erreger der Essiggärung s. in Czapeks Biochemie der Pflanzen, Bd. II [Jena 1905], S. 459—460; vgl. ferner: Betjerinck, Hoyer, C. 1899 I, 854 und Henneberg, C. 1906 I, 70, 613, 1796. Auch nach Abtötung durch Aceton vermögen Bieressighakterien in 4% jeger alkoholischer Lösung Essigsäure zu bilden (Buchner, Meisenheimer, B. 36, 637). Die Tätigkeit der Bakterien ist also auf ein in ihnen enthaltenes Enzym, eine

Oxydase ("Alkoholoxydase") zurückzuführen (Buchner, Gaunt, A. 349, 148; vgl. Rothen-BACH, EBERLEIN, C. 1905 II, 642). Vielleicht steht der Eisengehalt der Essigbakterien in Beziehung zu ihrer Oxydationswirkung (Buchner, Gaunt, A. 349, 149). Über die Zusammensetzung der Asche von Essigbakterien vgl.: Alihaire, C. r. 143, 176. — Essigsäure entsteht bei der alkoholischen Gärung des Zuckers in geringer Menge (0,05%) des Zuckers), sowohl mit lebender Hefe wie bei zellfreier Gärung (mit Hefepreßsaft) (Buchner, Meisen-heimer, B. 37, 424; 38, 622, 627; Reisch, C. 1905 II, 779). Bei der Buttersäuregärung von Zucker (Pélouze, Gélis, A. 47, 244). Aus Traubenzucker bei der Buttersäuregärung durch Bacillus butylicus Fitz (Buchner, Meisenheimer, B. 41, 1411). Aus Traubenzucker durch den Bacillus aethaceticus, Pneumococcus Friedländer (Frankland, Lumbsden, Soc. 61, 432) und Bacillus lactis aerogenes (Emmerling, B. 33, 2477), durch Typhus- und Kolibazillen (Duchážek, C. 1904 II, 1748), durch Zerlegung mit Muskelpreßsaft (in welchem die Anwesenheit mehrerer glykolytischer Enzyme anzunehmen ist) (Stoklasa, B. 38, 670). Bei der Gärung von diabetischem Harn (Klinger, A. 106, 21). Bei der Vergärung von Milchzucker durch den Bacillus lactis aerogenes (Emmebling, B. 33, 2477). Bei der Gärung von Glycerin mittels Hefe (REDTENBACHER, A. 57, 176) oder durch Buttersäuregärung mittels des Bacillus butylicus Fitz (BUCHNER, MEISENHEIMER, B. 41, 1411). Bei der Gärung der Calciumsalze mancher Oxysauren, z. B. Citronensaure; vgl.: Nöllner, A. 38, 299; Liebig, A. 70, 364; How, A. 84, 288; RIGAULT, C. r. 50, 782. Bei der ammoniakalischen Gärung von Glykokoll und Betain (Effront, C. r. 148, 239; C. 1909 I, 1663; vgl. Eff., C. 1908 II, 548; D. R. P. 215531; C. 1909 II, 1709). Bei der Gärung von Weizenkleie (Freund, J. pr. [2] 3, 227), beim Sauerwerden der Milch (BARTHEL, C. 1900 II, 492), beim Reifen des Käses (JENSEN, C. 1905 I. 397), beim Ranzigwerden der Fette und Ölsäure (Scala, C. 1898 I. 440). Bei der Fäulnis von Weizenmehl (SULLIVAN, J. 1858, 230), von Hefe (MÜLLER, J. pr. [1] 70, 65). Aus Fibrin durch Streptokokken (EMMERLING, B. 30, 1863). Bei der Autolyse der Leber (MAGNUS-LEVY, B. Ph. P. 2, 275).

b) Rein chemische Bildungsweisen. Technisch am wichtigsten ist die Entstehung von Essigsäure bei der trocknen Destillation des Holzes (Glauber, 1648) ("Holzessig", vgl. S. 99). Auch aus vielen anderen organischen Stoffen, wie Zucker, Gummi, Fichtenharz (GRIMM, A. 107, 255), Bernstein (Marsson, Ar. 112, 6), Torf, Braunkohle bildet sich Essigsäure durch trockne Destillation; sie ist daher im Schwelwasser der Braunkohlendestillation enthalten (Rosenthal, Z. Ang. 16, 221).

Bei der Einw. schmelzenden Kalis auf Alkohol (Gm. 1, 619), Glycerin (Dumas, Stas, A. 35, 158), Kohlenhydrate (Rohrzucker, Hydrocellulose), Holz, Jute usw. (Cross, Bevan, B. 26 Ref., 594), auf Bernsteinsäure (Kolbe, Koch, A. 119, 174), Apfelsäure, Weinsäure, Citronensäure, Schleimsäure (Gm. 1, 619), auf viele ungesättigte Säuren, wie Acrylsäure, Crotonsäure (Kekulé, A. 162, 318), Angelicasäure (Chiozza, A. 86, 262), Tiglinsäure (Frankland, Duppa, A. 136, 11), Athylcrotonsäure F., D., A. 136, 7), Ölsäure (Varrentrap, A. 35, 213; vgl. Edmed, Soc. 73, 632), Zimtsäure (Chiozza, A. 86, 264).

Bei der Einw. der Glimmlichtentladung auf ein Gemisch von Äthylen und Sauerstoff (MIXTER, C. 1897 II, 404). Aus Acetylen bei der Behandlung mit Luft in Gegenwart von Kalilauge oder bei der Oxydation mit Chromsäurelösung (Berthelot, Bl. [2] 14, 113; vgl. Caro, Ch. J. 18, 226) oder bei elektrolytischer Oxydation (Coehn, Z. El. Ch. 7, 681). Aus Acetylendichlorid beim Erhitzen mit alkoholischer Kalilauge auf 100° oder mit wäßr. Kalilauge auf 230° (Berthelot, C. r. 69, 567). - Bei der Oxydation von Äthylalkohol durch Luft in Gegenwart von Platinmohr (DÖBEREINER, Gm. I, 620), von Kohle oder Torf (bei 150° bis 300°) (DENNSTEDT, HASSLER; D. R. P. 203848; C. 1908 II, 1750). Bei unvollständiger Verbrennung des Äthylalkohols in Gegenwart von Wasserdampf (WALTER, D. R. P. 168291; C. 1906 I, 1199). Durch Oxydation von Äthylalkohol mit alkal. KMnO₄-Lösung (in einer Ausbeute von etwa $50^{\circ}/_{0}$) (FOURNIER, C. r. 144, 333; vgl. Bl. [4] 5, 920). Beim Erhitzen von Natriumäthylat im Luftstrom auf $100-210^{\circ}$ entsteht Natriumacetat neben ameisensaurem und kohlensaurem Natrium (v. HEMMELMAYR, M. 12, 156; vgl. MERZ, WEITH, B. 6, 1517). Bei der Oxydation von Acetaldehyd durch Luft, besonders schnell in Gegenwart von Platinmohr (Liebic, A. 14, 139), ferner in Gegenwart von Sauerstoff unter dem Einfluß der dunkeln elektrischen Entladung (COMANDUCCI, C. 1909 I, 1530). Aus Acetaldehyd durch Einw. von Brom in verdünnten wäßr. Lösungen (Bugarsky, Ph. Ch. 48, 67). Bei der Oxydation von Aceton mit Kaliumdichromatlösung (Dumas, Stass, A. 35, 160). Bei Oxydation höherer Ketone, welche die Gruppe CH₃·CO — enthalten (Krafft, B. 12, 1667, 1668). — Bei der Oxydation höherer normaler Fettsäuren (Propionsäure, Buttersäure, Heptylsäure) (Mak-GULIES, M. 15, 275), bei der Oxydation von Isobuttersäure (ERLENMEYER, GRÜNZWEIG, B. 3, 898), von Isovaleriansäure (ERLENMEYER, HELL, A. 160, 294), bei der Oxydation von Crotonsäure mit Chromsäure oder Salpetersäure (Kekulé, A. 162, 315), auch ihres Nitrils (Allyleyanid) (Erlenmeyer, Rinne, B. 6, 388). - Bei der Oxydation von Äthylamin mit Sulfomonopersaure (BAMBERGER, B. 35, 4294),

Beim Überleiten von Kohlenoxyd über Natriummethylat bei 160° (Geuther, Frölich, A. 202, 294). Aus Natriummethyl durch Einw. von Kohlendioxyd (Wanklyn, A. 111, 234). Durch Behandlung eines Gemisches von Natrium und Quecksilberdimethyl in Äther mit Kohlendioxyd (Schorigin, B. 41, 2722). Durch Einw. von Magnesium auf in Äther gelöstes Methyljodid, Einleiten von Kohlendioxyd und Zerlegen des Produktes mit verdünnter Schwefelsäure (Houben, Kesselkaul, B. 35, 2521; vgl. Grignard, C. 1901 II, 622). — Bei der Verseifung von Methylcyanid mit Kalilauge (Frankland, Kolbe, A. 65, 298). — Bei der Reduktion von Trichloressigsäure mit Kalilamanalgam (Melsens, A. 42, 111). — Beim Schmelzen von Malonsäure durch Abspaltung von Kohlendioxyd (Dessaignes, A. 107, 253). Bei der Zersetzung von Acetessigester durch starke wäßr. oder alkoholische Kalilauge (Wislichus, A. 190, 262). Bei der Elektrolyse der wäßr. Lösung von brenztraubensaurem Kalium (Hoffer, B. 33, 653). Essigsäure entsteht durch hydrolytische Spaltung neben Methan aus Aceton bei Belichtung in wäßr. Lösung (Ciamician, Silber, B. 36, 1582), analog neben Äthan aus Methyläthylketon (C., S., B. 40, 2416; R. A. L. [5] 16 I, 835; A. ch. [8] 11, 433).

Darstellung und Reinigung. (Näheres s. in den S. 96 angeführten Werken.)

Die in der Industrie verwendete Essigsäure wird fast ausschließlich durch Destillation von Holz gewonnen (Holzessigsäure), die im täglichen Leben gebrauchte (Essig) entweder durch Vergärung alkoholhaltiger Flüssigkeiten (Gärungsessigsäure) oder durch Verdünnen reiner Holzessigsäure. Über Versuche zur elektrolytischen Oxydation von Alkohol s. Astenasy, Leiser, Grünstein, Z. El. Ch. 15, 846; Holt, Park, Lorrain, C. 1896 I, 984. Aussichtsvoll ist die Darstellung von Essigsäure durch Oxydation von Acetaldehyd, der billig aus Acetylen erhalten wird.

Als weitere Quelle für Fabrikation von Essigsäure dient das "Sauerwasser", das bei der Destillation des Kolophoniums entsteht. Auch die Abwässer der Wollwäschereien könnten zur Gewinnung von Essigsäure (und ihren Homologen) herangezogen werden (vgl. hierüber A. Buisine, P. Buisine, C. τ . 125, 777).

a) Gärungsessigsäure. Die Spaltpilze, welche die Oxydation des Alkohols zu Essigsäure vermitteln, finden sich überall in der Luft vor, entfalten aber ihre Tätigkeit nur auf einem ihrer Entwicklung günstigem Nährboden (Wein, Bier u. a. m.) (PASTEUR, J. 1861, 726; C. r. 55, 28). Auf reinem verdünntem Alkohol ist das Wachstum der Essigpilze und infolgedessen die Oxydation des Alkohols unmöglich. Man setzt ihm deshalb Nährstoffe, und zwar sowohl organische (Bier, Stärkezucker, Melassesirup, Malzauszüge usw.) wie anorganische (saure Phosphate des Kaliums, Natriums und Ammoniums, Ammonium- und Magnesiumsulfat) zu. Eine rasch und normal verlaufende Gärung verlangt die Gegenwart fertiger Essigsäure reichliche Luftzufuhr und stete Anwesenheit von Alkohol. Fehlt es an letzterem, so tritt Überoxydation ein, d. h. die vorhandene Essigsäure wird zu Kohlendioxyd und Wasser verbrannt. Die günstigste Temperatur ist 25–35°. Steigt die Temperatur auf ca. 50°, so wird der Pilz getötet und die Gärung unterbrochen. Störend auf den Betrieb wirken ferner die oft massenhaft auftretenden Essigälchen (Anguillula aceti), die man durch Erhitzen des fertigen Produktes auf ca. 50° abtöten muß, damit dessen Haltbarkeit nicht beeinträchtigt wird.

Bei dem sog. deutschen oder Schnellessigverfahren verwendet man Fässer von ca. 2,5 m Höhe und 1 m Durchmesser ("Essigbildner") oder Apparate mit viereckigem Querschnitt ("Kastenbildner"), die mit Buchenholzspänen gefüllt werden, um die innige Durchlüftung des Alkohols zu gewährleisten und gleichzeitig den Essigpilzen Ansiedlungsorte zu bieten. Durch die mit Essig getränkten Späne läßt man die Alkohollösung, der man die Nährstoffe zugesetzt hat, laufen, wobei man sich häufig zur gleichmäßigen Verteilung des Gutes automatisch wirkender Aufgußvorrichtungen bedient. Man erzielt $8-10^{\circ}/_{\circ}$ ige, ja sogar $15^{\circ}/_{\circ}$ ige Essige. Die Ausbeute beträgt normalerweise $70^{\circ}/_{\circ}$. Einzelheiten über diechemisch-enzymatischen, wie auch osmotischen Vorgänge in den Essigbildnern s.: ROTHENBACH, C. 1905 II, 581; HENNEBERG, C. 1906 I, 613.

Zur Bereitung der sog. Qualitätsessige (wie Weinessig, Bieressig, Malz-, Getreide-, Kaltoffelessig, Apfelessig) benutzt man die entsprechenden alkoholhaltigen vergorenen Flüssigkeiten (Wein, Bier, Getreidesprit, Kartoffelsprit usw.). Diese werden häufig nach dem langsamen französischen oder Orleans-Verfahren verarbeitet, dessen Charakteristikum die Verwendung ruhender Maischen bildet. Die erzeugten Essige enthalten die mineralischen Bestandteile und Bukettstoffe der Ausgangsmaterialien, die ihnen den besonderen angenehmen Geschmack und Geruch verleihen. Seit Jahren hat man auch reingezüchtete Essigbakterien (Bacterium orleanense) in die Praxis eingeführt, um größte Betriebssicherheit sowie Gleichmäßigkeit in Güte und Menge der Essige zu erzielen.

b) Holzessigsäure. Die bei der Verkohlung des Holzes in eisernen Retorten erhaltene wäßrige Flüssigkeit ("Holzessig", vgl. Bd. I, S. 274) enthält als wichtigste Bestandteile Essigsäure, Methylalkohol und Aceton, außerdem Spuren von Ameisensäure, relativ viel Propionsäure, ferner n-Buttersäure und n-Valeriansäure, Capronsäure (vgl.: Anderson, Chem. N. 14, 257; Barré, C. r. 68, 1222; Krämer, Grodzki, B. 11, 1357), Crotonsäure, Angelicasäure (?) (K., G., B. 11, 1359), sowie Valerolacton (G., B. 17, 1369). Der Säuregehalt des Holzessigs ist bei Verarbeitung von Laubhölzern, insbesondere Buchenholz (vgl. Barillot, C. r. 122, 469, 735) größer als bei Verarbeitung von Nadelhölzern und bei langsamer Destillation größer als bei schneller (Senff, B. 18, 60). Der aus lufttrocknem Laubholz gewonnene rohe Holzessig enthält ca. 9% Essigsäure und 2,3% Methylalkohol, der aus trocknem Nadelholz erhaltene ca. 4,5% Essigsäure und 1,1% Methylalkohol. 1 cbm Buchenholz liefert ca. 250 kg Holzessig, 1 cbm Nadelholz ca. 170 kg. Über Gewinnung von Essigsäure durch Destillation von Holz und ähnlichen cellulosehaltigen Rohstoffen im Chlorstrom vgl.: Bosnische Elektrizitäts-Akt.-Ges., D. R. P. 158086; C. 1905 I, 476.

Der rohe Holzessig wird zur Entfernung teeriger Verunreinigungen mittels indirekten Dampfes aus kupfernen Blasen destilliert, die Dämpfe werden in Kalkmilch geleitet, welche den Holzgeist (vgl. Bd. I, S. 274) passieren läßt, während sie die Säure bindet. Die Entteerung des Holzessigs wird in neuerer Zeit statt durch Destillation durch Waschen mit Ölen ökonomischer erzielt. Durch Eindampfen der Calciumacetatlösung gewinnt man den "Graukalk" des Handels; eine geringe Sorte ist als "Braunkalk" im Verkehr. Das Calciumsalz wird in gußeisernen Vakuumpfannen mit konz. Schwefelsäure zerlegt und die freigemachte Essigsäure abdestilliert. Sie ist ca. 80% ig und liefert bei der Rektifikation ca. 35% 50% 190 Essigsäure und 60% rohen Eisessig (ca. 98—99% 190. An Stelle von Schwefelsäure ist auch Natriumdisulfat zur Zersetzung des Graukalks vorgeschlagen worden (Glock, D. R. P. 130439, 140220; C. 1902 I, 1138; 1903 II, 76), ferner Schwefeldioxyd (E. und J. Behrens, D. R. P. 146103; C. 1903 II, 1226). Gewinnung wasserfreier Essigsäure durch Destillation wäßriger Säure mit Xylol oder dgl.: L. Marckwald, D. R. P. 172931; C. 1906 II, 834.

Reinigung. Durch fraktionierte Abkühlung ihrer Dämpfe kann die rohe Essigsäure gereinigt werden (JÜRGENSEN, BAUSCHLICHER, D. R. P. 127668; C. 1902 I, 506). Der rohe Eisessig wird zur Reinigung mit Permanganat behandelt und rektifiziert; für kryoskopische Zwecke außerdem zum Krystallisieren gebracht und von den flüssig gebliebenen Anteilen befreit. Herstellung ameisensäurefreier Essigsäure unter Verwendung von Rhodium als Katalysator, das die Ameisensäure in Kohlensäure und Wasserstoff zerlegt: Pikos, Ch. Z. 32, 906.

Molekulargewicht der Essigsäure.

Essigsäuredampf scheint in verhältnismäßig großer Zahl Doppelmoleküle (C₂H₄O₂)₂ zu enthalten. Unter normalem Druck nimmt er erst bei 250° die der Molekularformel C₂H₄O₂ entsprechende Dichte an (Naumann, A. 155, 325; vgl.: Krause, Meyer, Ph. Ch. 6, 6; Young, Soc. 49, 794; 59, 903). Polymerisationsgrad zwischen 100 und 300°: Batschinski, C. 1904 I, 868. Auch die Bestimmung des Mol. Gew. in Lösungen (vgl. auch die Zitate auf S. 96) [z. B. in Chloroform (Dawson, Soc. 81, 521) oder in Benzol (Beckmann, Ph. Ch. 22, 610)], ferner die Feststellung des Verteilungskoeffizienten [z. B. zwischen Wasser und aromatischen Kohlenwasserstoffen (Herz, Fischer, B. 38, 1138), sowie zwischen Wasser und Chloroform, Bromoform, Kohlenstofftetrachlorid, Schwefelkohlenstoff (Herz, Levy, Z. El. Ch. 11, 818)] führen zur Annahme der Existenz von Doppelmolekülen der Essigsäure. — Berechnung des Assoziationsfaktors aus der Zustandsgleichung von van der Waals: Friderich, C. 1906 II, 82. — Die essigsauren Salze zeigen, in Eisessig gelöst, nach Siedeversuchen mit wenigen Ausnahmen normales Mol.-Gew. (Beckmann, Ph. Ch. 57, 141).

Physikalische Eigenschaften der Essigsäure.

(Vorbemerkung. Die Eigenschaften von Essigsäure-Wasser-Gemischen werden größtenteils im Anschluß an die betreffende Eigenschaft der reinen Essigsäure behandelt; s. indes auch S. 101 ff.).

In wasserfreiem Zustand ("Eisessig") ist Essigsäure eine farblose, sehr hygroskopische Flüssigkeit von stechendem Geruch. Ihr Dampf ist entzündbar und brennt mit hellblauer Flamme. Sie erstarrt bei niederer Zimmertemperatur zu weißen, glänzenden, blättrigen Krystallen.

Erstarrung und Schmelzpunkt. Schmelzpunkt: $+16.7^{\circ}$ (Rüdorff, B. 3, 391), 16.7° (Faucon, C. r. 148, 39), 16.6713° (bei 760 mm Druck, Hartglasthermometer) (DE VISSER, R. 12, 139), 16.55° (Pettersson, J. pr. [2] 24, 299), 16.54° (Meyer, C. 1909 II, 1842). Erstarrungstemperaturen der Mischungen von Essigsäure und Wasser:

Gewichtsproz.	Erstarrungs-	Gewichtsproz.	Erstarrungs-	Gewichtsproz.	Erstarrungs-
Wasser	temp.	Wasser	temp.	Wasser	temp.
0,5 1,00 2,91 4,76 6,54 9,91	15,65° 14,8° 11,95° 9,4° 7,1° 3,6°	13,04 17,35 19,35 23,52 33,56 38,14 44,50	$\begin{array}{rrrr} - & 0.2^{\circ} \\ - & 5.1^{\circ} \\ - & 7.4^{\circ} \\ - & 11.7^{\circ} \\ - & 20.5^{\circ} \\ - & 24.0^{\circ} \\ - & 22.3^{\circ} \end{array}$	49,4 61,7 76,23 79,22 81,89 83,79	$\begin{array}{l}19,8^{\circ} \\14,5^{\circ} \\8,2^{\circ} \\7,2^{\circ} \\6,3^{\circ} \\5,4^{\circ} \end{array}$

(RÜDORFF, B. 3, 390; GRIMAUX, C. r. 76, 486; Bl. [2] 19, 393);

Gewichtsproz. Wasser	Erstarrungstemp.	Gewichtsproz. Wasser	Erstarrungstemp.
10,33	+ 2,950	44,14	$-24,32^{\circ}$
16,38	$-3,94^{\circ}$	52,97	$-19,30^{\circ}$
24,56	$-12,80^{\circ}$	61,73	$-14,70^{\circ}$
29,97	$-18,10^{\circ}$	74,60	8,98°
36,57	$-23,87^{\circ}$	90,09	- 3,20°
40.00	-26.57°		

(DE COPPET, A. ch. [7] 18, 275; 18, 142; vgl. Dahms, A. ch. [7] 18, 140). Bei steigendem Wassergehalt sinkt also der Erstarrungspunkt bis zu einem Minimum von ca. -27° , annähernd $40^{\circ}/_{0}$ Wasser entsprechend (vgl. Faucon, C. r. 148, 39).

Siedepunkt und Dampftension. Kp₇₆₀: 118,1° (korr.), 118,7° (Kahlbaum, Ph. Ch. 26, 591; Linnemann, A. 160, 214). Dampfdruck bei verschiedenen Temperaturen: Richardson, Soc. 49, 776; Ramsay, Young, Soc. 49, 805; Kahlbaum, Ph. Ch. 26, 591. Siedepunkte der Mischungen von Essigsäure und Wasser: Roscoe, A. 125, 325.

Dichte. D₀ (im flüssigen Zustande): 1,08005 (Kopp, J. 1847/48, 67); D₁^{12,73}: 1,0576 (Pettersson, J. pr. [2] 24, 301); D₂¹³: 1,05704 (W. H. Perkin, Soc. 49, 779); D¹⁵: 1,05533 (Oudemans, J. 1866, 301); D₄^{15,97}: 1,0543; D₄^{15,93}: 1,0503 (Pettersson, J. pr. [2] 24, 301); D₄^{15,95} (flüssig): 1,05315; D_{16,67} (flüssig): 1,05430; D₄^{15,95} (fest): 1,26585 (de Visser, R. 12, 139, 140); D₂²⁰: 1,0514 (Landolt, Ann. d. Physik 117, 367); D₃²¹: 1,0515 (W. H. Perkin, Soc. 69, 1172); D₂₀²⁰: 1,0100 (Perkin, Soc. 65, 421); D₂₀²⁰: 1,0064 (Perkin, Soc. 69, 1172); D₂₀²⁰: 1,0225 (Thörner, C. 1908 I, 2002). Ausdehnung: Zander, A. 224, 61; Ramsay, Young, Soc. 49, 806. Über Dampfdichte s. S. 99 unter "Molekulargewicht". — Beim Verdünnen von Essigsäure mit Wasser tritt bis zu einem bestimmten Purkt Kontraktion und damit Erhöhung des spez. Gewichtes ein. Das Maximum der Dichte wäßr. Essigsäure liegt bei 0° zwischen 80 und 82°/0, bei 15° (1,0748) zwischen 77 und 80°/0 und bei 40° zwischen 75 und 77°/0 Essigsäure, also etwa der Formel C₂H₄O₂ +H₂O (= 77°/0 Essigsäure) entsprechend (Oudemans, J. 1866, 302). Spezifisches Gewicht wäßr. Essigsäure:

Gewichtsproz. Essigsäure	Spez. Gew. bei 15°	Gewichtsproz. Essigsäure	Spez. Gew. bei 15°	Volumproz.	Spez. Gew. bei 15°
5 10 15 20 25 30 35 40 45 50	1,0067 1,0142 1,0214 1,0284 1,0350 1,0412 1,0470 1,0523 1,0571 1,0615	55 60 65 70 75 80 85 90 95 100	1,0653 1,0685 1,0712 1,0733 1,0746 1,0748 1,0739 1,0713 1,0660 1,0553	1 3 5 10 20 30 40 50 60 70 80 90	1,001 1,004 1,0075 1,0155 1,0275 1,041 1,0515 1,060 1,067 1,070 1,073
		;	_	100	1,0635

(Oudemans, J. 1866, 302; Duclaux, A. ch. [5] 13, 94). Über spezifisches Gewicht wäßr. Essigsäure s. ferner: Mohr, Fr. 27, 304; v. Reiss, Ann. d. Physik [N. F.] 10, 295; Lüdrking, Ann. d. Physik [N. F.] 27, 72; Deucker, Ph. Ch. 52, 648; Zecchini, G. 35 II, 73; Getman, Wilson, Am. 40, 478.

Optische Eigenschaften. n_{α}^{∞} : 1,36985; n_{β}^{∞} : 1,37648; n_{γ}^{∞} : 1,38017 (Landolf, Ann. d. Physik 117, 382). Refraktion von Essigsäure-Wasser-Gemischen: Zecchini, G. 35 II, 73;

GETMANN, WILSON, Am. 40, 478; GRUNMACH, Ann. d. Physik [4] 28, 238. — Absorptions-spektrum der Essigsäure: Spring, R. 16, 17.

Kompressibilität: Ritzel, Ph. Ch. 60, 324. Kompressibilität wäßr. Essigsäure: Drucker, Ph. Ch. 52, 657. — Capillaritätskonstante der Essigsäure bei verschiedenen Temperaturen: Feustel, Ann. d. Physik [4] 16, 81. — Oberflächenspannung und Binnendruck: Walden, Ph. Ch. 66, 395; vgl. I. Traube, Ann. d. Physik [4] 22, 540; Ph. Ch. 68, 293. Oberflächenspannung wäßr. Essigsäure: Drucker, Ph. Ch. 52, 648; Grunmach, Ann. d. Physik [4] 28, 218. — Adsorption durch Kohle: Freundlich, Ph. Ch. 57, 389. — Viscosität: Pribram, Handl, M. 2, 679; Thorpe, Rodger, Transact. royal Soc. (A) 185, 509. Viscosität der wäßr. Essigsäure: I. Traube, B. 19, 884; Rudorf, Ph. Ch. 43, 278; Z. El. Ch. 10, 473; Dunstan, Soc. 85, 825; Ph. Ch. 49, 595; Tsakalotos, C. r. 146, 1146, 1272; Dunstan, Thole, Soc. 95, 1559. — Hydrodiffusion: Öholm, Ph. Ch. 50, 309.

Thermische Eigenschaften. Schmelzwärme: Pettersson, J. pr. [2] 24, 299; de Forcrand, C. r. 136, 948; Meyer, C. 1909 II, 1842. Verdampfungswärme: Ramsay, Young (Soc. 49, 811); Luginin, C. 1900 I, 451; Brown, Soc. 83, 992. — Mittlere spez. Wärme bei t bis t₁: 0,444 +0,000709 (t+t₁) (R. Schiff, A. 234, 322). Spez. Wärme bei 0° bis 100°: 0,497 (Pettersson, J. pr. [2] 24, 307), bei 20°: 0,487 (Timotejew, C. 1905 II, 429), bei 22,5° bis 114,4°: 0,5323 (Luginin, C. 1900 I, 451). Spez. Wärme bei —22° bis +13°: 0,315 (de Forcrand, C. r. 136, 948). Spez. Wärme der Essigsäuredämpfe: Berthelot, Ogier, A. ch. [5] 30, 400. Spez. Wärme der wäßr. Essigsäure: v. Reiss, Ann. d. Physik [N. F.] 10, 291; Lüdeking, Ann. d. Physik [N. F.] 27, 72. Schallgeschwindigkeit im Essigsäuredampf: Stevens, Ann. d. Physik [4] 7, 320. — Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Druck (dampfförmig): 225,35 Cal. (Thomsen, Ph. Ch. 52, 343); (flüssig): 209,4 Cal.: Berthelot, Matignon, A. ch. [6] 27, 318. Über die Verbrennungswärme vgl. ferner Stohmann, J. pr. [2] 32, 418. — Kritische Temperatur: 321,5° (Pawlewsky, B. 16, 2634).

Magnetische und elektrische Eigenschaften; Acidität (s. auch S. 102). Magnetische Rotation: Perkin, Soc. 45, 575; 65, 421; 69, 1236. Magnetische Suszeptibilität: Meslin, C. r. 140, 237; Pascal, Bl. [4] 5, 1113. — Dielektrizitätskonstante: Jahn, Möller, Ph. Ch. 13, 392; Drude, Ph. Ch. 23, 309; Merczyng, C. r. 149, 981. Elektrische Absorption: Drude, Ph. Ch. 23, 298, 309. — Elektrocapillare Funktion: Gouy, A. ch. [8] 8, 329; 9, 133. — Elektrisches Leitungsvermögen: Ostwald, Ph. Ch. 3, 174; Franke, Ph. Ch. 16, 480; Barmwater, Ph. Ch. 45, 561. Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 15° 1,857×10⁻⁵, bei 25° 1,856×10⁻⁵, bei 40° 1,806×10⁻⁶ (Lundén). Grad der Fardveränderung von Methylorangelösung als Maß der Affinitätskonstante: Veley, Ph. Ch. 57, 156. Leitfähigkeit von Essigsäure-Wasser-Gemischen: Grunmach, Ann. d. Physik [4] 28, 238. Leitfähigkeit und Dissoziation bei Verdünnungen von 1/2 bis 1/2048 und Temperaturen zwischen 0° und 35°: White, Jones, Am. 42, 528. Essigsäure ist in Kochsalzlösungen stärker dissoziiert als in reinem Wasser (Szyszkowski, Ph. Ch. 58, 422; vgl. indessen Veley, Ph. Ch. 61, 464). Leitfähigkeit von unvollständig neutralisierten Essigsäure-Lösungen: Barmwater, Ph. Ch. 56, 228; Bruni, Z. El. Ch. 14, 702, 732; Bruni, Sandonnini, Z. El. Ch. 14, 824; Bruni, Aita, R. A. L. [5] 17 II, 299. Leitfähigkeit von Gemischen der Essigsäure mit Chloresigsäure bei schrittweiser Neutralisation mit Natronlauge: Thiel, Römer, Ph. Ch. 61, 122. Einfluß von Molybänsäure auf die Leitfähigkeit der Essigsäure: Rimbach, Ph. Ch. 62, 400. Elektrolytische Dissoziationswärme: v. Steinwehr, Ph. Ch. 38, 198. — Salzbildung in alkoholischer Lösung bei 20°: Petersen, C. 1906 II, 228. Salzbildung mit Ammoniak in Benzol: Michael, Ribbert, B. 40, 4387.

Essigsäure in Mischung und als Lösungsmittel. (Vgl. dazu Vorbemerkung auf S. 99.)

Aus verdünnter, wäßr. Essigsäure scheidet sich beim Abkühlen reines Eis aus (Sonstadt, Chem. N. 37, 199). Aus einer Säure, die höchstens 15% Wasser enthält, wird bei 0% reine Essigsäure abgeschieden (Kremann, M. 28, 899; vgl. Sonstadt). — Nach Kremann (M. 28, 893) neigt Essigsäure nicht zur Hydrat-Bildung; vgl. dagegen: Colles, Soc. 89, 1252, Nach Tsakalotos (C. r. 146, 1146, 1272) beweist die Messung der Viscosität der wäßr. Essigsäure die Existenz eines Hydrates mit 1 H₂O. — Da Wasser flüchtiger als Essigsäure ist, werden verdünnte Lösungen von Essigsäure beim Stehen an der Luft etwas konzentrierter (Chattaway, C. 1903 II, 342). Ebenso gibt wäßr. Essigsäure bei der Destillation stets ein wasserreicheres Destillat, während eine stärkere Säure zurückbleibt (Roscoe, A. 125, 323).

Essigsäure mischt sich mit Wasser, Alkohol und Äther in jedem Verhältnis, nicht aber mit Schwefelkohlenstoff. — Löslichkeit in flüssigem Kohlendioxyd: Buchner, Ph. Ch. 54, 648. — Verteilung von Essigsäure zwischen Wasser und Chloroform, zwischen Wasser und

Bromoform, zwischen Wasser und Schwefelkohlenstoff, zwischen Wasser und Kohlenstoffbrondorid: Herz, Lewy, Z. El. Ch. 11, 818; C. 1906 I, 1728. Verteilung zwischen Wasser und Glycerin: Herz, Lewy, C. 1906 I, 1728. Verteilung zwischen Wasser und Amylalkohol: Herz, Fischer, B. 37, 4747. Verteilung zwischen Wasser und Benzol: Keane, Narracott, C. 1909 II, 2135; Herz, Fischer, B. 38, 1140. Verteilung zwischen Wasser und Benzolhomologen: Herz, Fischer. - Partialdampfdrucke in binärem Gemisch mit Benzol: Rosa-NOW, EASLEY, Am. Soc. 31, 985; Ph. Ch. 68, 682.

Wärmetönung beim Lösen in Wasser: DE FORCRAND, C. r. 136, 948; in organ. Flüssigkeiten: Timofejew, C. 1905 II, 429; in Benzol: Vignon, Evieux, C. r. 146, 1317; Bl. [4] 3, 1013. Wärmetönung bei der Neutralisation durch Anilin in Benzol: Vignon, Evieux, $C. \tau. 146, 1317; Bl. [4] 3, 1013.$

Über Assoziation der Essigsäure in Lösungsmitteln vgl. S. 99. — Kryoskopisches Verhalten in Wasser und Ameisensäure: H. C. Jones, Murray, C. 1904 I, 1389; in absoluter Schwefelsäure: Hantzsch, Ph. Ch. 61, 300; in Benzol: Вескманн, Ph. Ch. 22, 610; in Phenol: Robertson, Soc. 83, 1428. — Ebullioskopisches Verhalten in Benzol: Mameli, G. 33 I, 483.

Elektrische Leitfähigkeit in verflüssigtem Chlorwasserstoff und Bromwasserstoff: Archi-BALD, Am. Soc. 29, 1421. Leitfähigkeit in absoluter Schwefelsäure: HANTZSCH, Ph. Ch. 61, 285. Leitfähigkeit in alkoh. und in amylalkoh. Lösung: Godlewski, C. 1904 II, 1275. Elektrische Leitfähigkeit der Gemische von Essigsäure mit Pyridin, Anilin usw.: PATTEN, C, 1903 I, 216,

Essigsäure hat ein erhebliches Lösungsvermögen für viele organische Körper und wird deshalb oft als Krystallisationsmittel benutzt. Sie löst in der Wärme etwas Phosphor (Gm. 1, 627) und beträchtliche Mengen Schwefel (L. Liebermann, B. 10, 866). Sie absorbiert bei 4° ca. 21°/₀ Chlorwasserstoff und bei 11° ca. 41°/₀ Bromwasserstoff (Anschütz, Kinkutt, B. 11, 1221; Hell, Mühlhäuser, B. 12, 735); beim Durchleiten von Luft entweichen ²/₃ des gelösten Bromwasserstoffs (H., M.). — Ionisierungsvermögen gegenüber Tetraäthylammoniumiodid: Walden Ph. Ch. 54, 157 ammoniumjodid: WALDEN, Ph. Ch. 54, 157.

Molekulare Gefrierpunktsdepression: 39 (RAOULT, A. ch. [6] 2, 91; s. auch J. MEYER, C. 1909 II, 1842). — Molekulare Siedepunktserhöhung: 29,9 (BECKMANN, Ph. Ch. 57, 139; vgl. B., Ph. Ch. 6, 449).

Chemisches Verhalten der Essigsaure.

Salzbildung. Essigsäure zeigt in wäßr. Lösung stark saure Reaktion gegen Indicatoren und zersetzt Metallcarbonate unter Entwicklung von Kohlensäure und Bildung von Metallacetaten (S. 106 ff.). Alkoholische Essigsäure aber zerlegt Alkalicarbonate nicht; Kaliumacetat wird vielmehr in alkoholischer Lösung beim Einleiten von Kohlensäure in K₂CO₃ und Essigsäure gespalten (Pelouze, A. 5, 263). Bei anhaltendem Einleiten von CO₂ in eine gesättigte wäßr. Natriumacetatlösung wird Essigsäure verdrängt und NaHCO₃ gebildet (Setschenow, B. 8, 540). Weiteres über Stärke der Essigsäure und Salzbildung s. S. 101.

Zersetzung durch Licht, Wärme und Elektrizität.

Durch Einw. des Sonnenlichts auf eine wäßr. Lösung von Essigsäure bei Gegenwart von Uranylacetat entsteht Methan (FAY, Am. 18, 287).

Essigsäuredampf bleibt beim Durchleiten durch ein rotglühendes Rohr zum großen Teil unangegriffen (Berthelot, A. ch. [3] 33, 300). Essigsäure wird im Kohlenlichtbogen unter Bildung von ca. 35% Kohlenoxyd, 26% Wasserstoff, 15,5% Kohlendioxyd, 12% gesättigter und 7% ungesättigter Kohlenwasserstoffe zersetzt (Löb, B. 34, 917).

Essigsäure, auf stark erhitztes Chlorzink getropft, zersetzt sich unter Bildung von Kohlenoxyd, Kohlendioxyd, Athylen, Propylen, Isobutylen und wenig Methan (Lebel, Greene, Am. 2, 26). Essigsäure, bei 300-350° über Zinkstaub geleitet, liefert Wasserstoff, Aceton, Kohlenoxyd und etwas Propylen, unter Umständen auch Kohlendioxyd (Jahn, M. 1, 683). Durch Überleiten über Zinkstaub bei 250-280° entsteht unter Wasserstoffentwicklung Zinkacetat, weiterhin etwas Acetaldehyd und dann durch Zersetzung des Zinkacetats Aceton, Kohlendioxyd und Zinkoxyd; durch Überleiten über gefälltes und bei 300° getrocknetes ZnO bei 400° bilden sich Aceton und Kohlendioxyd, ebenso durch Überleiten über fein verteiltes Cadmium bei 270—280° oder über Cadmiumoxyd bei 370°; ähnlich wie Zink und Cadmium wirken fein verteiltes Eisen, Aluminium, Blei. Durch Überleiten über Nickel zerfällt Essigsäure von 210° an in Kohlendioxyd und Methan; daneben entsteht etwas Acetaldehyd. Durch Überleiten über Kupfer bei $390-400^{\circ}$ liefert Essigsäure z. T. Methan und Kohlendioxyd, z. T. Aceton (Mailhe, Ch. Z. 33, 242, 253; Bl. [4] 5, 618, 620, 621, 623; vgl. Senderens, C. r. 149, 213; Bl. [4] 5, 909, 913; Sabatieb, Senderens, A. ch. [8] 4, 476). Essigsäure zerfällt beim Überleiten über gefällte, unterhalb Rotglut entwässerte Tonerde von 350° an in Kohlensäure, Wasser und Aceton (Senderens, C. r. 146, 1212; Bl. [4] 3, 824; C. r. 148, 928; Bl. [4] 5, 481). Analog wirken andere Metalloxyde, wie ThO₂, UO₃, U₃O₈ usw. (S., C. r. 149,

213; Bl. [4] 5, 905, 916). Über die Zersetzung unter dem katalytischen Einfluß verschiedener Metalle und Metalloxyde s. ferner IPATJEW, Æ 40, 514; C. 1908 II, 1099.

Die Zersetzung der Essigsäure durch elektrische Schwingungen liefert $22^{\circ}/_{o}$ Kohlendioxyd, $50^{\circ}/_{o}$ Kohlenwasserstoffe $C_{n}H_{2n}$, $10^{\circ}/_{o}$ Kohlenoxyd und $18^{\circ}/_{o}$ Wasserstoff und Kohlenwasserstoffe $C_{n}H_{2n}+2$ (v. Hemptinne, Ph. Ch. 25, 292). Einw. der stillen elektrischen Entladung: Losanitsch, B. 42, 4398; Löb, Z. El. Ch. 12, 310; C. 1906 II, 692. Einw. der dunklen elektrischen Entladung in Gegenwart von Stickstoff: Berthelot, C. r. 126, 682.

Bei der Elektrolyse einer konz. wäßr. Lösung von Alkaliacetat entweichen an der Kathode Wasserstoff, an der Anode Kohlendioxyd und Athan, die durch Zerfall des Anions im Sinne der Gleichung: 2CH₃·CO·O' = C₂H₆+2CO₂ entstanden sind (Kolbe, A. 69, 279; s. ferner: BOURGOIN, A. ch. [4] 14, 166; KEMPF, KOLBE, J. pr. [2] 4, 46; JAHN, Ann. d. Physik [N. F.] 37, 420; MURRAY, Soc. 61, 10; FÖRSTER, PIGUET, Z. El. Ch. 10, 729, 924; HOFER, MOEST, Z. El. Ch. 10, 833); als Nebenprodukte entstehen Methylacetat und Äthylen (Petersen, C. 1897 II, 518; Ph. Ch. 33, 108). Die Elektrolyse der Alkaliacetat-Lösung in Gegenwart von Natriumperchlorat oder anderen anorganischen Salzen (z. B. Carbonaten, daher auch die Elektrolyse von Alkaliacetat ohne Diaphragma) ergibt außer CO₂ und C₂H₆ hauptsächlich Methylalkohol und wenig Formaldehyd (Hoffer, Moest, A. 323, 284; M., D. R. P. 138442; C. 1903 I, 370). Elektrolysiert man eine essigsaure Lösung von Kaliumacetat, so werden bei Spannungen bis ca. 2,5 Volt nur Knallgas und sehr geringe Mengen CO₂ und C_2H_6 entwickelt; erst bei höherer Spannung treten große Mengen CO_2 und C_2H_6 auf, und zwar beträgt die Zersetzungsspannung von Essigsäure 2,54 Volt (Preuner, Ph. Ch. 59, 670; Pr., Ludlam, Ph. Ch. 59, 682). Elektrolyse von Essigsäure durch Wechselstrom: Brochet, Pritt, C. 7. 140, 444; A. ch. [8] 5, 340; Z. El. Ch. 11, 452. Bei der Elektrolyse des geschmolzenen Kaliumacetats treten an der Anode Kohlensäure, an der Kathode Methan, Wasserstoff und Kohle auf (LASSAR-COHN, A. 251, 358); die Methan-Bildung an der Kathode erklärt sich durch sekundäre Einw. des abgeschiedenen Kaliums auf geschmolzenes Kaliumacetat (Berl, B. 37, 327). Die Elektrolyse einer Lösung von wasserfreiem Kaliumacetat in absol. Äthylalkohol liefert Äthan und äthylkohlensaures Kalium C2H5 O CO OK (HABER-MANN, M. 7, 541); bei Anwendung von Methylalkohol entsteht methylkohlensaures Kalium (H.). Die Elektrolyse der Kaliumacetatlösung in Gegenwart von Jod oder Kaliumjodid liefert neben anderen Produkten auch etwas Methyljodid (Kaufler, Herzog, B. 42, 3860). Elektrolyse von Silberacetat in wäßr. Lösung: Mulder, R. 19, 146.

Oxydation und Reduktion.

Essigsäure reduziert bei langem Kochen beträchtliche Mengen von Chromsäure, wobei Chromoxydacetat entsteht (Bassett, Chem. N. 79, 157). Sie wird von Kaliumpermanganat (Normal-Lösung) in Gegenwart von Alkali bei 100—120° kaum oxydiert (Denis, Am. 38, 572). Beim Erhitzen mit einer konz. alkalischen Kaliumpermanganatlösung kann sie in Oxalsäure übergeführt werden (Berthelot, Bl. [2] 8, 392; A. ch. [4] 15, 368; Lossen, A. 148, 175; Margulles, M. 15, 275). Bei der Oxydation mit Kaliumpersulfat entsteht in geringer Menge Bernsteinsäure (Moritz, Wolffenstein, B. 32, 2534). Durch Wasserstoffsuperoxyd (bei Gegenwart von Ferroverbindungen) wird Essigsäure in geringer Menge zu Glyoxylsäure oxydiert (Hopkins, Cole, C. 1901 I, 797; vgl. Dakin, C. 1908 I, 1259).

Beim Überleiten des Essigsäuredampfes mit Wasserstoff über erhitzte Metalle entsteht Acetaldehyd (Bad. Anilin- u. Soda-Fabr., D. R. P. 185932; C. 1907 II, 655).

Einwirkung von Halogenen und Halogenverbindungen.

Beim Chlorieren von erhitzter Essigsäure im Sonnenlicht entsteht Chloressigsäure (R. Hoffmann, A. 102, 1; vgl. ferner: Goldberg, C. 1906 I, 1693. Chloressigsäure entsteht ferner beim Chlorieren eines kochenden Gemisches von Eisessig und Schwefel (Auger, Béhal, Bl. [3] 2, 145). Bei der Einw. von Chlor auf Silberacetat bildet sich Chloracetÿlchlorid, wahrscheinlich aus vorher entstandenem Essigsäureanhydrid (Krutwig, J. 1882, 816). — Beim Erwärmen von Essigsäure mit Brom und rotem Phosphor entsteht Bromacetylbromid (vgl. Auwers, Bernhard, B. 24, 2210, 2118). Beim Erhitzen von Essigsäure mit (1 Mol.-Gew.) Brom auf 150° entstehen Monobrom- und Dibromessigsäure (Perkin, Duppa, A. 108, 106). In Gegenwart von Schwefel (5%) läßt sich siedende Essigsäure durch Eintröpfeln von Brom nacheinander in Monobrom- und Dibrom-essigsäure überführen (Genvresse, Bl. [3] 7, 364). Durch Einw. von Jod auf trocknes Silberacetat entsteht reichlich Methylacetat, wenn man etwas über 100° erwärmt; bei 50° entsteht ein Produkt, das mit Wasser in Essigsäure, AgI und AgIO₂ zerfällt (Simonini, M. 13, 321; 14, 81, 86; vgl. auch Birnbaum, A. 152, 111). — Bei Einw. von Phosphortrichlorid auf Essigsäure entsteht Acetylchlorid (Aschan, B. 31, 2346), desgleichen beim Einleiten von trocknem Chlor in ein abgekühltes Gemisch von Essigsäure mit SOCl₂, wobei sehr beträchtliche Ab-kühlung eintritt (H. Meyer, M. 22, 442). Einw. von S₂Cl₂ auf Silberacetat: Denham, Soc. 95, 1238.

Weitere Umwandlungen unter dem Einflu β anorganischer Agenzien, auch Zersetzung von essigsauren Salzen in der Hitze.

Essigsäure liefert bei der Behandlung mit rauchender Salpetersäure (D: 1,52) Diacetylsalpetersäure (CH₃·CO·O)₂N(OH)₂ (?) (PICTET, GENEQUAND, B. 35, 2526). — Ammoniumacetat liefert beim Erhitzen auf 230° Acetamid (A. W. Hofmann, B. 15, 980). Dieses entsteht auch beim Erhitzen von Essigsäure mit Stickstoffsulfid (neben Diacetamid) (Francis, Soc. 87, 1838). — Beim Erhitzen von Essigsäure mit Phosphorpentasulfid entsteht Thioessigsäure (Kekulé, A. 90, 311; K., Linnemann, A. 123, 278); als Nebenprodukte bilden sich Kohlenstoffsulfide C₂S₃ und C₄S (?) (Loew, Z. 1867, 20). — Bei der Destillation von Kaliumacetat mit Arsenigsäureanhydrid erhält man ein Gemisch von Kakodyloxyd und Kakodyl (Cadet sche Flüssigkeit) (Bunsen, A. 24, 275; 37, 6; 42, 25). — Durch Erhitzen von essigsaurem Natrium mit Quecksilberoxyd und konz. wäßr. Alkali bildet sich Oxydimercuriessigsäure Hg:C(Hg·OH)·CO₂H (Syst. No. 170) und ein Polymerisationsprodukt derselben, während mit Mercurijodid eine Verbindung O<Hg >C(HgI)·CO₂H erhalten wird (K. A. Hofmann, B. 32, 875).

Bei der trocknen Destillation von Calciumacetat und vielen anderen essigsauren Salzen entsteht Aceton (vgl.: Chenevix, A.ch. [1] 69, 5; Liebig, A. 1, 225; Dumas, A.ch. [2] 49, 208). Beim Erhitzen von Silberacetat tritt indessen Aceton-Bildung nicht ein; es destilliert vielmehr freie Essigsäure ab, während metallisches Silber zurückbleibt und ein Teil des Salzes tiefgreifend unter Bildung von Kohlenstoff und Kohlendioxyd zerstört wird (Iwig, Hecht, B. 19, 238; Kachler, M. 12, 338). Beim Überleiten über erhitztes Calciumcarbid gibt Essigsäure Aceton und einen primären Alkohol, wahrscheinlich Methylalkohol (Haehn, B. 39, 1703; Ar. 244, 236). Beim Glühen von Natriumacetat mit Baryt (Dumas, A. 33, 181) oder mit einem Gemisch von calcinierter Soda und Ätzkalk (Schoblemer, Chem. N. 29, 7) bildet sich Methan.

Esterbildung. Essigsäure tritt mit Alkoholen in unvollständiger, durch ein Gleichgewicht (CH₃·CO·OH + HO·R \Rightarrow CH₃·CO·OR + H₂O) begrenzter Reaktion zu Estern zusammen (vgl. S. 6, Literaturangaben über den allgemeinen Verlauf der Esterbildung); Mineralsäuren — sehon in sehr geringer Menge angewendet (Bebthelot, Bl. [2] 31, 341) — üben einen stark fördernden Einfluß auf die Esterfizierung aus. Untersuchungen über die Esterbildung mit Äthylalkohol unter verschiedenen Bedingungen: Berthelot, Péan de St. Gilles, A. ch. [3] 66, 11, 30, 45, 51, 62, 88; 68, 227, 235, 239, 245, 257, 274, 283, 301, 321; Sudborough, Lloyd, Soc. 75, 474; E. Petersen, C. 1906 II, 228; Goldschmidt, Sunde, B. 39, 714; G., Udby, Ph. Ch. 60, 743; Prager, Am. Soc. 30, 1909; Ph. Ch. 66, 294; Fitzgerald, Lapworth, Soc. 93, 2171; Goldschmidt, Z. El. Ch. 15, 7. Geschwindigkeit der Esterifizierung beim Erhitzen mit Methylalkohol und anderen Grenzalkoholen, ungesättigten Alkoholen, sowie mehratomigen Alkoholen: Menschutkin, A. 195, 334; 197, 193; J. pr. [2] 24, 49; Gyr, B. 41, 4311; Sudborough, Gittins, Soc. 93, 212; Michael, Wolgast, B. 42, 3167; Goldschmidt, Z. El. Ch. 15, 7, 8. — Die Ester CH₃·CO·O R entstehen ferner durch Einw. der Halogenide R. Hlg auf essigsaures Silber und andere essigsaure Salze; zur Reaktion zwischen Silberacetat und Methyljodid vgl. Wegscheider, Frankl. M. 28, 103.

Weitere Beispiele für Reaktionen mit organischen Verbindungen. Über die Einw von Kohlenoxyd auf Gemenge von Natriumacetat und Natriumalkoholaten vgl.: Geuther Frölich, A. 202, 305; Pötsch, A. 218, 56. — Beim Erhitzen mit Äthylnitrat gibt Essigsäure Tetranitromethan (Pictet, Khotinsky, B. 40, 1165). — Beim Erhitzen von Aldehyden mit Natriumacetat und Essigsäureanhydrid entstehen ungesättigte Säuren, z. B. mit önanthol Nonensäure C₄H₁₃·CH:CH·CO₂H (Schneegans, A. 227, 80), mit Benzaldehyd Eimtsäure (Perkin, Soc. 31, 389); über die Theorie dieses Vorgangs ("Perkin sehe Reaktion") vgl.: Nef, A. 298, 309; Michael, B. 34, 918. — Durch Destillation von essigsaurem mit ameisensaurem Calcium entstehen Acetaldehyd (Limpricht, A. 97, 369) und Athylalkohol (Pagliani, B. 10, 2056). Durch Destillation von essigsaurem mit benzoesaurem Calcium entsteht Methylphenylketon (Acetophenon); vgl. Friedel, J. 1857, 270. — Beim Erhitzen von Essigsäure mit Anilin entsteht Acetanilid (Gerhardt, A. 60, 310). Untersuchungen über den Verlauf dieser Reaktion s.: Menschutkin, J. pr. [2] 26, 208; L. Meyer, B. 15, 1977; Tobias, B. 15, 2868; Goldschmidt, Wachs, Ph. Ch. 24, 353. — Kaliumacetat gibt mit Methylmagnesiumjodid eine Magnesium-Verbindung, die bei der Zersetzung mit Wasser Trimethylcarbinol liefert (Bayer & Co., D. R. P. 166 899; C. 1906 I, 720); mit Isobutylmagnesiumbromid liefert Natriumacetat Methylisobutylketon, mit Phenylmagnesiumbromid Acetophenon (Salkind, B. 62, 4502).

Veränderung durch Mikroorganismen; physiologisches Verhalten. Bei der Vergärung von Calciumacetat durch die Spaltpilze des Flußschlammes entstehen Methan und Kohlen-

dioxyd (Hoppe-Sevler, H. 11, 561; Omelianski, C. 1906 I, 1034). Über Bildung von Äthylaikohol durch Schimmeln von Natriumacetat-Lösungen s. Béchamp, C. r. 71, 69.

— Essigsäure verzögert die alkoholische Gärung (Pettr, C. r. 75, 881; Rosenblatt, Rozenband, C. r. 149, 310). Ihr Dampf verflüssigt Bierhefe (Herzog, Höbeth, H. 52, 434). Einfluß auf die Ausscheidung flüchtiger Fettsäuren im tierischen Organismus: Schotten, H. 7, 383. Abbau im tierischen Organismus: Dakin, C. 1907 I, 1804. — Über toxische Wirkungen der Essigsäure vgl. Kobert, Lehrbuch der Intoxikationen, Bd. II [Stuttgart 1906], S. 91.

Verwendung.

Essig (s. S. 98—99) dient im täglichen Leben als Gewürzmittel. Eine 70—80% jege reine Holzessigsäure ist als "Essigessenz" im Handel, um zur Bereitung von Speiseessig zu dienen. Essigsäure findet vielfach technische Verwendung zur Darstellung von Zwischenprodukten der Farbenfabrikation (z. B. Chloressigsäure für künstlichen Indigo), von pharmazeutischen Produkten (essigsaure Tonerde, Acetanilid, Phenacetin, Aspirin, Acetessigester für Antipyrin) und Riechstoffen (Essigäther, Amylacetat, Bornyl-, Linalyl-, Geranylacetat, Cumarin, Vanillin). Natriumacetat wird bei der Fabrikation von Azofarbstoffen gebraucht. Calciumacetat dient zur Fabrikation von Aceton. Aluminium-, Eisen- und Chromacetat werden in der Färberei als Beizen gebraucht. Von anderen Salzen finden besonders Bleiund Kupferacetat in der Technik Verwendung. Von wichtigeren Acetylverbindungen seien noch Acetylchlorid, Essigsäureanhydrid und Celluloseacetate genannt.

Analytisches.

Nuchweis. Man kann die Essigsäure bereits an ihrem Geruche erkennen. — Eisenchlorid bewirkt in der neutralen Lösung eines Alkaliacetats eine blutrote Färbung, die beim Kochen einem braungelben, flockigen Niederschlag von basischem Eisenacetat Platz macht. — Versetzt man ein trocknes Acetat mit Weingeist und konz. Schwefelsäure und erwärmt, so tritt der charakteristische Geruch des Essigesters auf. Eben dieser entsteht auch beim Erhitzen von Essigsäure mit äthylschwefelsaurem Kalium (Castellana, R. A. L. [5] 14 I, 467; G. 36 I, 108). — Beim Erhitzen von Arsenigsäureanhydrid mit einem trocknen Alkaliacetate entwickelt sich durchdringender Kakodylgeruch. — Konz. Lösungen von Alkaliacetaten geben mit Silbernitrat einen Niederschlag von Silberacetat, der sich beim Kochen löst und beim Erkalten wieder auskrystallisiert (Silbergehalt 64,65%). — Zum Nachweis vgl. ferner: Benedict, Am. 32, 480.

Prüfung. (Vgl. Deutsches Arzneibuch, 5. Ausg. [Berlin 1910], S. 6, 7.) Die Essigsäure, welche pharmazeutischen oder Genußzwecken dienen soll, soll ein spez. Gewicht von höchstens 1,064, einen Erstarrungspunkt nicht unter 9,5° haben. Sie darf mit 3 Vol. Zinnchlofürlösung innerhalb 1 Stunde keine dunklere Färbung annehmen (Arsenverbindungen). Die 5°/oige Lösung darf weder durch Bariumnitratlösung (Schwefelsäure), noch durch Schwefelwasserstoffwasser (Schwermetallsalze) verändert werden. Eine Mischung von 6 cem Essigsäure, 14 cem Wasser und 1 cem ¹/10 º/ojger Kaliumpermanganatlösung darf innerhalb 1 Stunde die rote Farbe nicht verlieren (schweflige Säure, empyreumatische Stoffe, Ameisensäure). Über die Prüfung von Essig vgl.: G. Schüle in G. Lunge und E. Berl, Chemisch-technische Untersuchungsmethoden, 6. Aufl., Bd. IV [Berlin 1911], S. 217; M. Klostermann in E. Abderhalden, Handbuch der biochemischen Arbeitsmethoden, Bd. VII [Berlin-Wien 1913], S. 239. Unterscheidung von Gärungsessig und Essigessenz vgl. E. Schmidt, G. 1906 1, 1677.

Bestimmung. Liegt reine wäßr. Essigsäure vor, so genügt es, den Erstarrungspunkt (s. Tabelle S. 100) zu bestimmen, um ihren Gehalt zu finden (Rüddeff, B. 3, 390; Grimaux, C. r. 76, 486; Bl. [2] 19, 393). Da ein Maximum der Dichte der Essigsäure besteht (bei 15° für ca. $80^{\circ}/_{0}$ Säuregehalt), so läßt sich ihr Gehalt mittels des Aräometers nur dann bestimmen, wenn ihre Stärke annähernd bekannt ist. Die sicherste Methode ist die Titration mit n-Alkalilauge unter Zusatz von Phenolphthalein als Indicator (Thomsen, Fr. 24, 234; 27, 59). Bestimmung der Essigsäure durch die Tropfenzahl im Stalagmometer: I. Traube, B. 20, 2831.

Bestimmung im Holzessig: BÜTTNER, WISLICENUS, J. pr. [2] 79, 182. Titration von Essigsäure neben Borsäure: DUKELSEI, Z. a. Ch. 62, 118. Bestimmung von Ameisensäure neben Essigsäure mittels Mercurichlorids: Portes, Ruysien, C. r. 82, 1504; Fr. 16, 250; SCALA, G. 20, 394; SPARRE, Fr. 39, 105; vgl. dazu Lieben, M. 14, 753; Franzen, Greve, J. pr. [2] 80, 368; mittels Mercuriacetats: Leys, Bl. [3] 19, 472; vgl. indes Coutelle, J. pr. [2] 73, 69; mittels Kaliumdichromats und Schwefelsäure: Macnair, Fr. 27, 398; Freyer, Ch. Z. 19, 1185; mittels Jodsäure: BÉHAL, A. ch. [7] 20, 415. Über Nachweis und Bestimmung von Ameisensäure im käuflichen Eisessig vgl.: Ost, Klein, Ch. Z. 32, 815; Pikos, Ch. Z. 32, 906. Über Bestimmung von Propionsäure und Buttersäure in Essigsäure vgl. Muspratt,

C. 1900 I, 1039. Bestimmung von Essigsäure neben Mono-, Di- und Trichloressigsäure: POOL, C. 1905 I, 1005. Bestimmung von Essigsäure in Thiacetsäure: Klason, Carlson, B. 39, 742.

Bestimmung von Essigsäure in ihren Salzen. Um im Calciumacetat (Graukalk) die Gesamtmenge der vorhandenen Säuren festzustellen, destilliert man 5 g Substanz mit 50 ccm Wasser und 50 ccm salpetersäurefreier Phosphorsäure (spez. Gew.: 1,2) im Dampfstrome und titriert das Destillat mit n-Natronlauge (Fresenius, Fr. 5, 315; 14, 172), oder man fällt die Lösung mit n-Oxalsäure, titriert das Filtrat mit n-Natronlauge und bestimmt die überschüssige Oxalsäure des Filtrates durch Fällen mit Kalk (Fresenius, Fr. 13, 159). Wünscht man, was für die Technik meist nicht erforderlich ist, die Menge der homologen Säuren (Ameisensäure, Propionsäure, Buttersäure) kennen zu lernen, so muß man das überdestillierte Säuregemisch an Baryt binden und das Gemenge der Bariumsalze zur Trennung mit absolutem Alkohol behandeln (vgl. Luck, Fr. 10, 184). Analyse des Natriumacetats: G. Neumann, J. pr. [2] 38, 91; Ulleich, Ch. Z. 29, 1207.

Bestimmung von Acetylgruppen. Acetylverbindungen lassen sich durch Erhitzen mit mäßig verdännter Schwefelsäure (66% ig bis 33% o ig) verseifen. Man erwärmt 0,2 g bis 0,4 g Substanz mit 3 ccm 66% o iger Schwefelsäure, verdünnt evtl. noch mit 3 ccm Wasser und erhitzt 1/2-3 Stunden auf 100-120%. Nach erfolgter Verseifung läßt man erkalten, setzt zur Bindung der Schwefelsäure 20 ccm einer Lösung von primärem Natriumphosphat hinzu, welche im Liter 100 g Metaphosphorsäure und 450 g krystallisiertes sekundäres Natriumphosphat enthält, destilliert im Vakuum die gebildete Essigsäure ab und bestimmt sie durch Titration. Um sich von der völligen Verseifung zu überzeugen, prüft man durch nochmaliges Erhitzen mit Schwefelsäure, Versetzen mit Natriumphosphat und Destillation auf Essigsäure. Bei Verwendung schwefelhaltiger Substanzen muß man vor Zugabe der Schwefelsäure etwas Cadmiumsulfat, beim Vorliegen halogenhaltiger Verbindungen etwas Silbernitrat hinzusetzen (Wenzel, M. 18, 659).

Erleichtert wird die Verseifung durch Verwendung alkoholischer Schwefelsäure: Etwa 5 g Substanz werden mit 30 ccm Alkohol und 2 ccm Schwefelsäure destilliert. Man fügt 20 ccm frischen Alkohol hinzu, destilliert wieder und wiederholt das Verfahren noch 2 mal. Das Destillat wird in 20 ccm titrierter alkoholischer Kalilauge aufgefangen, und zur Verseifung von Essigester 5 Minuten auf dem Wasserbade erwärmt. Dann titriert man das überschüssige Kali mit Schwefelsäure zurück (A. G. Perkin, Soc. 87, 108).

Bestimmung von Acetylgruppen in organischen Verbindungen durch Zers, der letzteren mit Benzolsulfonsäure oder Naphthalinsulfonsäuren: Sudborough, Thomas, Soc. 87, 1752.

0.5-0.7 g Substanz werden mit 5 g Ätznatron und ca. 50 ccm entwässertem Methylalkohol ca. 1 Stunde auf dem Wasserbade erwärmt. Man kühlt die Lösung ab, versetzt sie mit 50 ccm Phosphorsäurelösung (D: 1.104) und destilliert die abgespaltene Essigsäure mit Wasserdampf über. Man titriert sie mit 1.104 Barytlösung unter Verwendung von Phenolphthalein als Indicator (R. Meyer, Hartmann, B. 38, 3957).

Additionelle Verbindungen der Essigsäure.

(C₂H₄O₂)₂+(HCl)₃. B. Aus Essigsäure und verflüssigter Chlorwasserstoffsäure (Mc Intosh, Am. Soc. 28, 589; vgl. Hell, Mühlhäuser, B. 12, 734). F: —53° (Mc I.). — (C₂H₄O₂+Br₂)₄+HCl. B. Durch Einleiten von Chlorwasserstoff in eine Lösung von Brom in Eisessig oder durch Versetzen von mit HCl gesättigter Essigsäure mit Brom (Hell, Mühlhäuser, B. 12, 732). Morgenrote Nadeln oder Prismen. Sehr unbeständig. — (C₂H₄O₂)₂+HBr. B. Beim Einleiten von HBr in Eisessig bis zur Sättigung (Hell, Mühlhäuser, B. 12, 734; Tschttschibabin, Ж. 38, 1104; C. 1907 I, 798). Krystallinisch. F: 7—8° (Тsch.). — (C₂H₄O₂+Br₂)₄+HBr. B. Durch Eintragen von Brom in mit Bromwasserstoff gesättigte Essigsäure (Hell, Mühlhäuser, B. 11, 244; 12, 731). Aus Essigsäure und Brom bei Gegenwart geringer Mengen Schwefelkohlenstoff (Hell, Mühlhäuser, B. 10, 2102; 11, 242). Morgenrote strahlige Krystalle, von stechendem Geruch, die Augen zu Tränen reizend, äußerst hygroskopisch und zerfließlich. F: 39—40°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Eisessig, schwerer in Schwefelkohlenstoff. Zerfällt bei der Destillation unter Bildung von Bromwasserstoff und Bromessigsäure. Wird durch Wasser zersetzt.

Salze der Essigsäure (Acetate) und salzartige Verbindungen der Essigsäure mit Metallsalzen.

Über Stärke der Essigsäure und Salzbildung vgl. S. 101 und 102.

Alle neutralen essigsauren Salze sind in Wasser löslich; schwer löslich sind in der Kälte das Quecksilberoxydul- und das Silbersalz.

Erhitzt man die Acetate der Schwermetalle mit Wasser auf höhere Temperatur, so zerfallen sie meist teilweise in Essigsäure und Metalloxyd (RIBAN, C. r. 93, 1140). Verhalten von Acetaten beim Erhitzen mit absolutem Alkohol: KRAUT, A. 157, 323.

Die Acetate absorbieren bei gewöhnlicher Temperatur bis zu $29^{\circ}/_{0}$ Schwefeldioxyd (Höchster Farbw., D. R. P. 212902; C. 1909 II, 1095).

Ammoniumacetate. NH₄C₂H₃O₂ + C₂H₄O₂. B. Man löst neutrales Ammoniumacetat in heißem Eisessig und läßt auskrystallisieren (Reik, M. 23, 1048). Schmilzt bei 66-66,5° ohne Gasentwicklung. Läßt sich unter vermindertem Druck unzersetzt destillieren und bei sehr niederen Drucken sublimieren. Ist ziemlich leicht löslich in Alkohol; durch Ather wird es aus dieser Lösung nicht unverändert ausgeschieden, vielmehr fällt hierbei fast ausschließlich neutrales Acetat. — NH₄·C₂H₃O₂. Darst.: Berthelot, Bl. [2] 22, 440; Smit, Bl. [2] 24, 539. Dicke Nadeln, äußerst löslich in Wasser (B.). F: 112,5-114° (Reik, M. 23, 1041). Beim Destillieren unter gewöhnlichem Druck entsteht Acetamid. Läßt sich auch im Vakuum nicht unzersetzt sublimieren und destillieren (Reik, M. 23, 1040; vgl. Kündig, A. 105, 277). Spez. Gewicht der wäßrigen Lösung: Hager, zitiert von Gerlach, Fr. 27, 287. Diffusionsgeschwindigkeit: Graham, Ph. Ch. 59, 691. Hydrolyse des Ammoniumacetates in wäßriger Lösung: Debbits, B. 5, 820; Leeds, Chem. N. 29, 256; J. 1874, 100. Ammoniumacetatlösung nimmt ziemlich leicht Bleisulfat auf (vgl. Noyes, Withcomb, Am. Soc. 27, 747). — NH₄C₂H₃O₂ + 3 NH₃. Tafeln. F: — 18° (Troost, C. r. 94, 791; Bl. [2] 38, 184). — NH₄C₂H₃O₂ + 6 NH₃. Tafeln. F: — 32° (Troost, C. r. 94, 791; Bl. [2] 38, 184).

Hydroxylaminsalz, $\text{HO} \cdot \text{NH}_2 + \text{C}_2 \text{H}_4 \text{O}_2$. B. Bei der Einw. von wasserfreier NH_3 Essigsäure auf im Kältegemisch gekühltes freies Hydroxylamin (Jones, Oesper, Am. $\dot{\text{O}}$ H 22, 518). Prismen (aus absol. Alkohol). F: 87–88° (Lossen, A. Spl. 6, 231). Sublimiert schnell beim Erhitzen auf 88–90°. Geht beim Erhitzen auf 90° im geschlossenen Rohr zum Teil in Acethydroxamsäure über (J., O.).

Hydrazin salz. B. Man dunstet eine absolut alkoholische Lösung äquimolekularer N_2H Mengen Hydrazinhydrat und Essigsäure im Vakuum ein (Curtius, Franzen, B. 35, 3240). — Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser. Geht durch zweitägiges Kochen in Acethydrazid über.

Lithiumacetate. LiC₂H₃O₂ + C₂H₄O₂. F: 99° (Lescoeur, Bl. [2] 24, 517; A. ch. [6] Li 28, 248). Eutektisches Gemisch mit Essigsäure: Wasiljew, C. 1909 II, 1967. — LiC₂H₃O₂ + C₂H₄O₂ + H₂O. Tafeln (Lescoeur, Bl. [2] 24, 517; A. ch. [6] 28, 248). — LiC₂H₃O₂. Enthält nach Schabus (J. 1854, 433) 2 H₂O, nach Rammelsberg (Ann. d. Physik 66, 82) 1 H₂O. Rhombische (Sch.) Krystalle. Zeigt Triboluminescenz (Trautz, Ph. Ch. 53, 15, 51). Elektrisches Leitungsvermögen: Ostwald, Ph. Ch. 1, 104.

Natriumacetate. Untersuchung der festen Phasen, welche bei 30° im System Na (CH₃·CO)₂O-Na₂O-H₂O existieren: Dukelski, Z. a. Ch. 62, 114. — NaC₂H₃O₂+2C₂H₄O₂. B. Beim Lösen von 1 Tl. geschmolzenem Natriumacetat in 6 Tln. Eisessig (Lescoeur, A. ch. [6] 28, 241; vgl. L., Bl. [2] 22, 156; Berthelot, A. ch. [4] 30, 528; Villers, Bl. [2] 29, 153). Nadeln. F: ca. 80°; D: 1,34 (Lescoeur, A. ch. [6] 28, 241). Eutektisches Gemisch mit Essigsäure: Wasiljew, C. 1909 II, 1967. — NaC₂H₃O₂ + C₂H₄O₂. B. Beim Lösen von 33 Tln. krystallisiertem Natriumacetat in 15 Tln. Essigsäure (Lescoeur, A. ch. [6] 28, 241; Villers, C. r. 84, 757; 85, 755; Bl. [2] 29, 153; 30, 175). Kubische (Villers, C. r. 84, 757; Bl. [2] 29, 153). — 5 NaC₂H₃O₂ + 2 C₂H₄O₂ + 13 H₂O (Villers, Bl. [2] 29, 153). — 5 NaC₂H₃O₂ + 2 C₂H₄O₂ + 13 H₂O (Villers, Bl. [2] 29, 154). — 4 NaC₂H₃O₂ + C₂H₄O₂ + 11 H₂O (Villers, Bl. [2] 29, 154). — NaC₂H₃O₂ (Wasserfreies neutrales Natriumacetat). B. Durch Entwässern des Trihydrates (s. u.) (Reischauer, A. 115, 116). Durch Krystallisation aus der übersättigten Lösung des Trihydrates (Green, C. 1909 I, 837). Grobblättrige, krystallinische Masse. F: 322—324° (unkorr.) (Green, C. 1909 I, 837), 319° (Schaffegotsch, Ann. d. Physik 102, 295). D: 1,5285 (Schröder, B. 14, 1608; vgl. Boedeker, J. 1860, 17). Dichte und Tropfenvolumen beim Schmelzpunkt: Motylewski, Z. a. Ch. 38, 416. Zeigt Triboluminescenz: Trautz, Ph. Ch. 53, 15. Magnetisierungskoeffizient: Meslin, C. r. 140, 782. Löst sich bei 9° in 2,5 Tln., bei 41° in 1,47 Tln. Wasser, bei 12° in 47 Tln. Alkohol von 98,4° (Schlavon, G. 32 II, 532). 100 g Wasser lösen bei 0° 119 g, bei 20° 123,5 g, bei 58° 138 g, bei 100° 170 g, bei 123° (Siedepunkt der gesättigten Lösung) 193 g wasserfreies Salz (Green, C. 1909 I, 837). Wärmetönung beim Lösen in Wasser: Pickering, Soc. 51, 315. Zieht begierig Wasser an und wird daher vielfach als wasserentziehendes Mittel angewendet. Ein

Gemisch gleicher Teile Natriumacetat und Kalisalpeter explodiert heftig beim Erhitzen (VIOLETTE, A. ch. [4] 23, 306). — NaC₂H₃O₂ + 3 H₂O (Wasserhaltiges neutrales Natriumacetat, krystallisiertes Natriumacetat, Natriumacetat-Trihydrat). Darst. Zur technischen Darstellung neutralisiert man rektifizierte Essigsäure mit Soda. Bei der Verarbeitung von Holzessig gewinnt man ein rohes Salz ("Rotsalz"), das unter Zusatz von Natronlauge aus Wasser umkrystallisiert wird (Bauer, Ch. Z. 29, 181). Eine andere Reinigungsmethode beruht auf der Eigenschaft des wasserfreien Salzes, unzersetzt zu schmelzen, während teerige Verunreinigungen hierbei zum großen Teil zerstört werden. Monokline Prismen (vgl. Groth, Ch. Kr., Tl. III, S. 64). Erhitzt man wasserhaltiges Natrium-acetat, so schmilzt es bei 58-59° (Jeannel, C. r. 62, 834; Zettnow, Ann. d. Physik 142, 306) partiell durch Bildung einer Lösung in seinem Krystallwasser, während der ungelöste Teil aus wasserfreiem Salz besteht (MILLER, C. 1909 I, 836); bei 79° erfolgt völlige Lösung im Krystallwasser, und bei 120-123° gerät diese Lösung ins Sieden (J.; Z.). Läßt man die durch Schmelzen von Natriumacetat-Trihydrat erhaltene Lösung an der Luft erkalten, so erfolgt bei 58° Krystallisation in Prismen, wobei die Temp. während der Krystallisation konstant bleibt. Läßt man die Lösung vorsichtig in geschlossenem Gefäß erkalten, so erhält man leicht unterkühlte Lösungen, die selbst bei 0° noch flüssig bleiben, aber in Berührung mit einem Krystall von Natriumacetat unter beträchtlicher Erwärmung krystallisieren (vgl.: Jeannel, J. 1866, 303; Reischauer, A. 115, 116; Böttger, J. 1867, 390; Baumhauer, J. 1868, 41). D: 1,40 (BOEDEKER, J. 1860, 17), 1,420 (BUIGNET, J. 1861, 15), 1,453 (SCHRÖDER, B. 14, 1608). Löslichkeit in Wasser: Green, C. 1909 I, 837; vgl. auch oben die Angaben beim wasserfreien Salz. Temperaturerniedrigung beim Lösen in Wasser: Rüdorff, B. 2, 69; Deim Wasserrielen Salz. Temperaturerniedrigung beim Losen in Wasser; RVDORFF, B. 2, 69; J. 1869, 57; Thomsen, B. 6, 712. Wärmetönung beim Lösen in Wasser verschiedener Temperatur: Pickering, Soc. 51, 316. Volumänderung beim Lösen: Favre, Valson, C. r. 79, 974. Löslichkeit in Alkohol verschiedener Stärke: Gerardin, A. ch. [4] 5, 158. Über physikalische Eigenschaften des Natriumacetats vgl. ferner Jeannel, J. 1866, 303. Prüfung von Natriumacetat auf Reinheit: Deutsches Arzneibuch, 5. Ausgabe [Berlin 1910], S. 343. — Eigenschaften der Lösungen von neutralem Natriumacetat. Gefrierpunkt der wäßrigen Lösungen: Rü., Ann. d. Physik 145, 616. Siedepunkt der wäßrigen Lösungen: Legband, A. 17, 36; Gerlach, Fr. 26, 455. Dampfdruck der wäßrigen Lösungen: Lescoeur, Bl. [2] 47, 155. Spez. Gewicht der wäßrigen Lösungen bei 17,5°/4°: Franz, J. pr. [2] 5, 297; Gerlach, Fr. 27, 288. Diffusionsgeschwindigkeit von Natriumacetat in wäßriger Lösung: Graham, Ph. Ch. 59, 691. Elektrisches Leitungsvermögen in wäßriger Lösung: Kohlrausch, Ann. d. Physik [N. F.] 6, 40, 150; Ostwald, Ph. Ch. 1, 99. Einfluß der Temperatur auf die elektrolytische Dissoziation in wäßriger Lösung: Jones, West, Am. 34, 379. Aquivalente Ionenelektrolytische Dissoziation in wäldriger Losung: Jones, West, Am. 34, 579. Aquivalente ionen-leitfähigkeit und Temperatur: Johnston, Am. Soc. 31, 1010. Endleitfähigkeit in verdünntem Alkohol bei 18°: Dutoit, Rappeport, C. 1908 II, 1560. — Verbindung von Natriumacetat mit Chloral. NaC₂H₃O₂+CCl₃·CHO. B. Beim Mischen äquimolekularer Mengen der Bestandteile (Rebuffat, G. 17, 406). Mikrokrystallinisch. Unlöslich in Chloral. Löst sich in Wasser unter Zersetzung. Alkohol bewirkt Spaltung unter Bildung von Chloralalkoholat. — Doppelsalze von Natriumacetat und Natriumformiat. (NaC₂H₃O₂+CC₂H₄O₂)+(NaCHO₂+2CH₂O₂) (Lescoeur, Bl. [2] 23, 260). — NaC₂H₃O₂+NaCHO₂+2H₂O. Monoklin prismatische (Schwebel, Z. Kr. 6, 75) Krystalle (Fitz, B. 13, 1315). — Doppelsalz von Natriumsunerovydacetat und Natriumacetat NaOC₄H₃O₄+NaCH₂ salz von Natriumsuperoxydacetat und Natriumacetat NaOC2H3O2+NaC2H3O2+ H₂O. B. Bei Behandlung von Natriumsuperoxyd mit Alkohol und Eisessig unter Kühlung (TAFEL, B. 27, 819, 823). Krystallblätter, in kaltem Wasser mit neutraler Reaktion löslich. Entwickelt bei gelindem Erwärmen Sauerstoff.

Kaliumacetate, KC₂H₃O₂ + 2 C₂H₄O₂. B. Krystallisiert aus einer warm bereiteten Lösung von 5 Tln. neutralem Kaliumacetat in 8 Tln. Eisessig aus (Lescoeur, Bl. [2] 22, 156; A. ch. [6] 28, 246). Zerfließliche Blättchen. F: 112°. D: 1,47. Zersetzt sich bei 170°. Eutektisches Gemisch mit Essigsäure: Wasiljew, C. 1909 II, 1967. — KC₂H₃O₂ + C₂H₄O₂. B. Aus neutralem Kaliumacetat durch Abdampfen mit Essigsäure (Melsens, A. 52, 274). Hygroskopische Prismen. F: 148°. Kommt bei 200° ins Kochen und zerfällt dabei in neutrales Acetat und Essigsäure. — KC₂H₃O₂. Darst. Durch Neutralisieren von Essigsäure mit Kaliumcarbonat oder durch Fällen von Bleizuckerlösung mit der berechneten Menge Kaliumcarbonat (vgl. Gmel.-Kraut, Bd. II, Abt. 1, S. 166). Zerfließliche blättrige Krystallmasse oder wasserhelle Säulen, schwer krystallisierbar (Gm. I, 630). F: 292° (Schaffgotsch, Ann. d. Physik 102, 295). Diehte und Tropfenvolumen beim Schmelzpunkt: Motylewski, Z. a. Ch. 38, 416. Ist triboluminescent (Trautz, Ph. Ch. 53, 15). Löst sich in 3 Tln. kaltem und in 2 Tln. heißem absolutem Alkohol (Destouches, nach 3. Aufl. dieses Handbuchs, Bd. I, S. 402). Löslich in 0,531 Tln. Wasser bei 2°, in 0,437 Tln. bei 13,9°, in 0,203 Tln. bei 62° (Osann, nach 3. Aufl. dieses Handbuchs). Eine siedend gesättigte Lösung enthält auf 1 Tl. Salz 0,125 Tle. Wasser (Berzellus, nach 3. Aufl. dieses Handbuchs). Siedepunkt der kochend gesättigten Lösung: 169°

(Berzelius). Siedepunkt der wäßrigen Lösungen verschiedener Konzentration: Legrand, A. 17, 37; Gerlach, Fr. 26, 456. Spez. Gewicht der wäßrigen Lösungen: Gerlach, Fr. 27, 288; Zecchini, G. 35 II, 77; Heydweiller, Ann. d. Physik [4] 30, 884. Brechungsexponenten wäßriger Lösungen verschiedener Konzentration: Zecchini, G. 35 II, 77. Dampfdruck der wäßrigen Lösung: Babo, J. 1847/48, 94. Diffusionsgeschwindigkeit des Kaliumacetats in wäßriger Lösung: Graham, Ph. Ch. 59, 691. Elektrisches Leitvermögen wäßriger Lösungen: Kohlbrusch, Ann. d. Physik [N. F.] 6, 39, 150; Ostwald, Ph. Ch. 1, 102; Heydweiller, Ann. d. Physik [4] 30, 884. Verhalten bei der Elektrolyse siehe bei Essigsäure, S. 103. Einwirkung von Kalium auf geschmolzenes Kaliumacetat: Berl, B. 37, 328. Prüfung des offizinellen Liquor Kalii acetici s. Deutsches Arzneibuch, 5. Ausgabe [Berlin 1910], S. 319.

Rubidiumacetat RbC₂H₃O₂. Blättchen (Grandeau, A. ch. [3] 67, 234).

Rb

Cuproacetat $CuC_2H_3O_2$. B. Beim Erhitzen von Cupriacetat $Cu(C_2H_3O_2)_2+H_2O$ Cu auf ca. 230° (Angel, Harcourt, Soc. 81, 1398). Darst.: Man versetzt eine heiße Lösung von ammoniakalischem Cupriacetat, die einen großen Überschuß von Ammonacetat enthält, tropfenweise bis zur Entfärbung mit einer Lösung von schwefelsaurem Hydroxylamin und säuert sofort stark mit Essigsäure an (Péchard, C. r. 136, 505). In eine bei Siedehitze gesättigte Lösung von Cupriacetat in wäßriger Essigsäure von $65^{\circ}/_{\circ}$ leitet man einen schnellen Strom SO_2 bis kurz nach dem Erscheinen eines krystallinischen Niederschlags (Ramberg, Ph. Ch. 69, 517). Weiße Nadeln (P.) oder Tafeln (R.). Zersetzt sich rasch an der Luft (P.; R.). Wird durch Wasser partiell in Kupferoxydul und Essigsäure zerlegt (P.).

Cupriacetate. $\mathrm{Cu}(\mathrm{C_2H_3O_2})_2 + \mathrm{C_2H_4O_2} + \mathrm{H_2O}$. Grüne Krystallkörner (VILLIERS, C. r. 85, 1236; Bl. [2] 30, 177). — $\mathrm{Cu}(\mathrm{C_2H_3O_2})_2 + \mathrm{H_2O}$ (Neutrales Kupferacetat, krystallisierter Grünspan). Darst. Durch Lösen von basischem Grünspan oder basischem schem Kupfercarbonat in Essigsäure, durch Umsetzung von Kupfersulfat mit Calciumacetat, durch Lösen von Kupferdrehspänen in Essigsäure bei Luftzutritt (vgl. S. Mierzinski, Die Industrie der Essigsäure und der essigsauren Salze [Leipzig 1905]). Dunkelblaugrüne, monoklin prismatische (Schabus, J. 1854, 434; Brooke; vgl. Groth, Ch. Kr., Tl. III, S. 66) monokin prismatische (Scharus, J. 1854, 434; Brooke; vgl. Groth, Ch. Kr., Tl. 111, S. 66) Krystalle. Verliert sein Krystallwasser nicht über Schwefelsäure, wohl aber allmählich bei 100—105°, wobei partielle Zers. stattfindet (Förster, B. 25, 3419). Das wasserhaltige Salz zeigt D: 1,882, das entwässerte (teilweise zersetzte): 1,939 bis 1,920 (Schröder, B. 14, 1609). Löslich in 14 Tln. kochendem Alkohol (Wenzel, nach 3. Aufl. dieses Handbuchs, Bd. I, S. 406). Löslich in 13,4 Tln. kaltem Wasser, in 5 Tln. kochendem Wasser (Gehlen, nach 3. Aufl. dieses Handbuchs, Bd. I, S. 406). Lösungswärme: Thomsen, B. 6, 712; Berthelot, Cr. 77, 26. Spektrophotometrische Untersuchung der wäßtigen Lösung: Vaillant, A. 171, 26, 251. Abhängigkeit der Ernba von der Kenzentratie der wäßtigen Lösung: Vaillant, A. ch. [7] 28, 251. Abhängigkeit der Farbe von der Konzentration der wäßrigen Lösung: SIDGWICK, TIZARD, Soc. 93, 191. Elektromotorische Verdünnungskonstante: MIESLER, M. 8, 194. Elektrische Leitfähigkeit: G. JAGER, M. 8, 722; VAN'T HOFF, Proceedings of the Royal Society of London 57, 135; LEY, B. 42, 370. Beim Erhitzen von Kupferacetat auf ca. 230° entstehen Kohlendioxyd und Kohlenoxyd im Verhältnis von 4:1, ferner Wasser. Essigsäure, eine Spur Aceton und in Krystallen sublimierendes Cuproacetat; der Destillationsrückstand besteht aus Kupfer, Kupferoxydul, Kupferoxyd und einem kohlenstoffähnlichen Körper, welcher annähernd der Formel C11H4O4 entspricht (ANGEL, HARCOURT, Soc. 81, 1385; vgl. Roux, A. 60, 316). Die wäßrige Lösung des Kupferacetats verliert beim Kochen Essigsäure unter Abscheidung basischer Salze (Gay-Lussac, A. ch. [2] 37, 335; Roux, A. 60, 317). Aus der Lösung wird durch Einleiten von SO₂ Cuprosulfit gefällt (Péan de Saint Gilles, C. r. 36, 1086; Parkmann, J. 1861, 312; Ramberg, Ph. Ch. 69, 517). — Cu(C₂H₃O₂)₂ + 5 H₂O. B. Man löst krystallisierten oder basischen Grünspan bei 60° in mit Essigsäure angesäuertem Wasser und läßt erkalten (Wöhler, A. 17, 137). Blaue rhombische Krystallisierten (Krystallisierten) bische Krystalle (vgl. Groth, Ch. Kr., Tl. III, S. 71). $-2\mathrm{Cu}(C_2\mathrm{H}_3\mathrm{O}_2)_2+\mathrm{Cu}(\mathrm{OH})_2+5\mathrm{H}_2\mathrm{O}$ bezw. $2\mathrm{Cu}(C_2\mathrm{H}_3\mathrm{O}_2)_2+\mathrm{Cu}\mathrm{O}+6\mathrm{H}_2\mathrm{O}$. Darst. Durch Behandeln von blauem Grünspan mit kaltem Wasser und Verdunsten der Lösung oder durch Versetzen einer kochenden Lösung von neutralem Kupferacetat mit Ammoniak, solange der Niederschlag sich noch löst (Berzellus, Ann. d. Physik 2, 242). Bläuliche Schuppen oder bläuliches Pulver. Nach Berzellus (Ann. d. Physik 2, 248) bildet $2\text{Cu}(\text{C}_2\text{H}_3\text{O}_2)_2 + \text{CuO}$ den Hauptbestandteil des "grünen Grünspans" (vgl. Gmel.-Kraut, Bd. V, Tl. 1, S. 1000). — $\text{HO} \cdot \text{CuC}_2\text{H}_3\text{O}_2 + 2^1/_2\text{H}_2\text{O}$ bezw. $\text{Cu}(\text{C}_2\text{H}_3\text{O}_2)_2 + \text{Cu}(\text{OH})_2 + 5\text{H}_2\text{O}$ bezw. $\text{Cu}(\text{C}_2\text{H}_3\text{O}_2)_2 + \text{Cu}(\text{O} + 6\text{H}_2\text{O})$ (Einfach basisches Kupferacetat, blauer oder französischer Grünspan). Darst. Wird im größen dargestellt durch Schichtung von Kupferplatten mit in Essiggärung übergegangenen Weintrestern (Chaptal; vgl. Gmel.-Kraut, Bd. V, Abt. 1, S. 999). Blaue Schuppen und Nadeln (B., Ann. d. Physik 2, 250). Zersetzt sich beim Behandeln mit Wasser in neutrales und basisches Salz (B.). — CH₃·O·CuC₂H₃O₂ (Methyläther des basischen Kupferacetates). B.

Durch Kochen von trocknem Kupferacetat mit der 20-fachen Menge absol, Methylalkohols (W. WISLIGENUS, STOEBER, B. 35, 543). Mikroskopische, blaue, vierseitige Täfelchen. Zersetzt sich oberhalb 170°. Schwer löslich. — $\mathrm{Cu}(\mathrm{C_2H_3O_2})_2 + 2\,\mathrm{Cu\,O} + 1^{1}/_2\,\mathrm{H_2\,O}$. B. Beim Behandeln von blauem Grünspan mit kaltem Wasser oder beim Versetzen der kochenden Lösung des neutralen Kupferacetats mit Ammoniak (Berzelius, Ann. d. Physik 2, 244). Hellblaue Schuppen oder schmutziggrüner Niederschlag. — $Cu(C_2H_3O_2)_2 + 2CuO + 2H_2O$. B. Beim Kochen von Cupriacetat mit Wasser oder Alkohol (Roux, A. 80, 317). Blaue Nadeln. Wird bei 160° wasserfrei.

Cupriacetat-Cupriarsenit, Schweinfurter Grün. Cu(C2H3O2)2 + 3 CuAs2O4. Zur Zusammensetzung vgl.: AVERY, Am. Soc. 28, 1159. Hat die Koordinationsformel [Cu(AsO₂Cu)₃](O·CO·CH₃)₂ (Werner, B. 40, 4447). Darst. Man fällt eine heiße Lösung von Natriumarsenit mit Kupfersulfatlösung und versetzt dann mit verdünnter Essigsäure (Wickor und G. Cohn in F. Ullmann, Enzyklopädie der technischen Chemie, Bd. I [Berlin-Wien 1914], S. 574. Veraltete Darstellung: Ввасоnnот, A. ch. [2] 21, 53; Енвмаnn, A. 12, 92. Grünes Krystallpulver. Unlöslich in Wasser. Alkalilaugen scheiden Kupferoxydhydrat ab, welches beim Kochen in Oxyd und dann in Kupferoxydul übergeht, indem gleichzeitig die arsenige Säure zu Arsensäure oxydiert wird (Ehrmann, A. 12, 94). Findet

Verwendung als Anstrichfarbe.

Cupri-Ammonium-Acetate und Cupriacetat-Ammoniake u. dgl. 2[ClCuC2H3O2 $+2 \text{ NH}_3$] $+3 \text{ NH}_4\text{C}_2\text{H}_2\text{O}_2 +7 \text{ H}_2\text{O}$. B. Durch Lösen von Kupferchlorid in starkem, überschüssigem, konz. Ammoniak und Neutralisieren mit Essigsäure (RICHARDS, SHAW, Am. 15, 646). Glänzende blaue Krystalle. Löst sich unzersetzt in wenig Wasser, wird aber durch viel Wasser zersetzt. — 2Cu(c₂H₃O₂)₂+NH₄C₂H₃O₂+H₂O. B. Beim Einleiten von Ammoniak in eine Mischung von 4 g Kupferacetat, 6 g Eisessig und 20 ccm Alkohol, bis die grüne Farbe gerade in blau umgeschlagen ist (RICHARDS, OENSLAGER, Am. 17, 304). Bläulichgrüne Kryställehen. Luftbeständig. Löslich in Wasser ohne Zers. — Cu(C₂H₃O₂)₂ + 2 NH₃. Darst. Man sättigt 150 ccm 95% igen Alkohol bei Zimmertemp. mit Ammoniak, fügt 20 g Kupferacetat hinzu, leitet noch 10 Minuten Ammoniak ein und läßt das Filtrat ca. 15 Stunden an der Luft stehen (Horn, Am. 39, 206). Krystallisiert aus starkem Alkohol wasserfrei in violetten Prismen (Förster, B. 25, 3418; Richards, Oenslager, Am. 17, 305), aus Wasser in reinblauen Nadeln mit $2^1/_2$ H₂O, die im Vakuum über Schwefelsäure das Wasser verlieren und violett werden (Förster, B. 25, 3418). Das Hydrat löst sich in ganz wenig Wasser mit tiefblauer Farbe. Überschuß von Wasser zersetzt es unter Abscheidung basischer Kupferacetate (F.). Krystallographisches: Friedel, A. 123, 43: vgl. dazu Förster, B. 25, 3418. Verliert beim Liegen an der Luft allmählich das Ammoniak.

— Cu (C₂H₃O₂)₂ + 4 NH₃. B. Aus Cu (C₂H₃O₂)₂ + 2 NH₃ und flüssigem NH₃ (Horn, Am. 39, 207; vgl. Förster, B. 25, 3419). Verliert beim Überleiten von trockner Luft alles NH₃. Wird durch Wasser und Alkohol zersetzt (F.). — Cu Cl₂ + 2 NH₄C₂H₃O₂. B. Beim Verdunsten der Lösung eines Gemisches äquivalenter Mengen Kupferchlorid und Ammoniumacetat (Richards, Shaw, Am. 16, 650). Grüne Würfel. Löslich in Wasser. — I Cu C₂H₃O₂. + 7 Cu(C₂H₃O₂)₂ + 16 NH₃ (RICHARDS, OENSLAGER, Am. 17, 301). Schwarze hexagonale Krystalle. – BrCuC₂H₃O₂ + 2 NH₃. Darst. Man schüttelt 5 g CuBr₂ mit 10 ccm Alkohol und 10 ccm gesättigtem Ammoniak, löst das blaue Ammoniumcupribromid sofort in 60 bis 70 ccm Alkohol und 16 ccm konz. Essigsäure, läßt abkühlen und langsam verdunsten (Ri-CHARDS, B. 25, 1492; R., SHAW, Am. 15, 643). Große tiefblaue Krystalle. Fast unlöslich in Alkohol. Wird von Wasser in $\mathrm{NH_4Br}$, $\mathrm{NH_4C_2H_3O_2}$ und $\mathrm{Cu}(\mathrm{OH})_2$ zersetzt. — $\mathrm{ClCuC_2H_3O_2} + 4$ $\mathrm{NH_3} + \mathrm{H_2O}$. B. Durch Zusammenwirken von Kupferchlorid, Essigsäure, überschüssigem $\mathrm{NH_3}$ und Alkohol (RICHARDS, SHAW, Am. 15, 645). Blaue Schuppen. Wird durch Wasser zersetzt. — $\mathrm{BrCuC_2H_3O_2} + 3\,\mathrm{NH_3} + \mathrm{H_2O}$. B. Man schüttelt 2,5 g CuBr₂ mit 13 cem Eisessig und 25 cem Alkohol, leitet trocknes Animoniak im Überschuß ein und läßfürstlich (Physikalter). erkalten (Richards, Whitridge, Am. 17, 147). Glänzende blaue Krystalle. Sehr wenig' löslich in Alkohol. Wird durch Wasser zersetzt. — ICuC₂H₃O₂ + 3 NH₃. Darst. Man' versetzt die Lösung von 12 g Kupferacetat in 50 ccm Ammoniak (D: 0,9) mit 30 ccm Essigsäure (von 57%), 6 g Ammoniumjodid und 50 ccm Alkohol und erhitzt auf dem Wasser-bade (Richards, Oenslager, Am. 17, 298). Tiefblaue glänzende Prismen. Cuprikaliumacetat Cu $(C_2H_3O_2)_2 + 4$ K $C_2H_3O_2 + 12$ H $_2O$. Blaue tetragonale Kry-tille (Prismen and Lager 1998).

stalle (Rammelsberg, J. 1855, 503).

Ag2,5171 Tle. (RAUPENSTRAUCH, M. 6, 585, 586). 100 Tle. Wasser lösen bei 20° 1,0351, bei 25° 1,1224, bei 30° 1,2132 Tle. (Goldschmidt, Ph. Ch. 25, 93). Molekulare Lösungswärme:

-4613 Cal. (Goldschmidt, M. 25, 97; vgl. Berthelot, C. r. 77, 26). Hydrolyse in wäßriger Lösung: Debbits, B. 5, 821. Elektromotorische Verdünnungskonstante: Miesler, M. 8, 193. Überführungszahl und elektrisches Leitungsvermögen: Löb, Nernst, Ph. Ch. 2, 957. Löslichkeit in konz. Salpetersäure: Hill, Simmons, Am. Soc. 31, 824; Ph. Ch. 67, 596. — AgC₂H₃O₂ + 2 NH₃. B. Durch Behandlung von Silberacetat mit trocknem Ammoniak (Reychler, B. 17, 47). Weiße Substanz. In Wasser leicht löslich. Verliert an der Luft Ammoniak. Acetaldehyd regeneriert Silberacetat.

Berylliumacetate. Be $(C_2H_3O_2)_2$. B. Durch Erhitzen des basischen Acetats mit Beder gleichen Menge Eisessig und dem 5—6fachen Gewicht Essigsäureanhydrid auf 140° im geschlossenen Rohr (Steinmetz, Z. a. Ch. 54, 219). Doppeltbrechende Blättchen. Unlöslich in Wasser, Alkohol, Äther, Chloroform, Essigsäure usw. Schmilzt oberhalb 300° unter Zers. — Be₄O(C₂H₃O₂)₆. B. Durch Behandlung von basischem Berylliumcarbonat mit Eisessig (Steinmetz, Z. a. Ch. 54, 218). Optisch isotrope Oktaeder (aus organischen Lösungsmitteln); bei der Sublimation doppeltbrechende Prismen und Blättchen, die beim Aufbewahren in die Oktaeder übergehen (St.). F: 283-284°. Siedet bei 330-331° unzersetzt; Dampfdichte: 13,9 (Urbain, Lacombe, C. r. 133, 875; L., C. r. 134, 773; Parsons, Am. Soc. 26, 738). Verflüchtigt sich unter 19 mm Druck ohne zu schmelzen (L., C. r. 134,

Am. Soc. 26, 738). Verflüchtigt sich unter 19 mm Druck ohne zu schmelzen (L., C. r. 134, 773). Leicht löslich in Alkohol, Chloroform; fast unlöslich in Wasser (L., C. r. 134, 773; P., Am. Soc. 26, 738; Z. a. Ch. 40, 419).

Magnesiumsalze. MgBr₂ + 6 C₂H₄O₂. B. Durch Einw. von Essigsäure auf das Mg Atherat MgBr₂ + 2(C₂H₅)₂O (Menschutkin, C. 1906 II, 1482; 1907 I, 1733; Z. a. Ch. 54, 92). Weiße, momentan zerfließliche Krystalle des triklinen Systems. F: 112°. Verdrängung der Essigsäure durch andere organische Körper: M., C. 1908 I, 1039; Z. a. Ch. 62, 47. — MgI₂ + 6 C₂H₄O₂. Weiße, zerfließliche, sechsseitige Tafeln (M., C. 1906 II, 1482; 1907 I, 1733; Z. a. Ch. 54, 93). F: 142°. — 2 Mg (C₂H₃O₂)₂ + 3 C₂H₄O₂ (Colson, C. r. 137, 1062; Bl. [3] 31, 430). — Mg(C₂H₃O₂)₂ + 4 H₂O. Monoklin prismatische (vgl. Groth, Ch. Kr., TI. III, S. 69) Krystalle (v. Hauer, J. 1855, 501). D: 1,454, für das entwässerte Salz: 1,420 (Schröder, B. 14, 1610). Lichtbrechungsvermögen er wälder. Lösung: Kanonnikow, J. pr. [2] 31, 356. Elektrisches Leitungsvermögen: Walder, Ph. Ch. 1, 531. — Basisches Magnesiumacetat. B. Durch Erwärmen einer Lösung von Magnesiumacetat mit Magnesium acetat. B. Durch Erwärmen einer Lösung von Magnesium acetat mit Magnesium oxyd (Kubel, B. 15, 685). Reagiert alkalisch. Wirkt antiseptisch und desodorisierend ("Sinodor"). — $Mg(C_2H_3O_2)_2 + 2$ Au $(C_2H_3O_2)_3 + 4$ H₂O. Krystalle (Weigand, Z. Ang. 19, 140).

Calciumsalze, $CaCl_2 + 4C_2H_4O_2$. B. Durch Auflösen von wasserfreiem Calcium- Cachlorid in trockner Essigsäure (Menschutkin, C. 1906 II, 1716; 1907 I, 329; Z. a. Ch. 54, 95). Anscheinend Rhomboeder. F: 73°. — Ca(C₂H₃O₂)₂+C₂H₄O₂. Krystallkörner (Colson, C. r. 137, 1062). — Ca(C₂H₃O₂)₂ + C₂H₄O₂ + H₂O. Krystalle (Villiers, C. r. 85, 756; Bl. [2] 30, 175). — Neutrales Calciumacetat Ca(C₂H₃O₂)₂ + H₂O bezw. + 2 H₂O. Darst. Holzessig wird mit Kreide in der Hitze neutralisiert ("Graukalk") (Rudnew, Wienzkowsky, J. 1887, 2588). Das analog aus Gärungsessig erhaltene Produkt wird "Weißkalk" genannt (vgl. Klab in Ullmann, Enzyklopädie der technischen Chemie, Bd. V [Berlin-Wien 1917], S. 3). Krystallisiert aus kalter wäßriger Lösung mit 2H₂O; beim Stehen geht 1 Molekül H₂O verloren. In Berührung mit gesättigter Lösung geht das Dihydrat bei 84° in das Monohydrat über (Lumsden, Soc. 81, 355). 100 g Wasser lösen von wasserfreiem Salz bei 0° 37,40 g, bei 10° 35,98 g, bei 20° 34,73 g, bei 30° 33,82 g, bei 50° 32,22 g, bei 84° 33,80 g, bei 100° 29,65 g (Lumsden). 100 Tle. Wasser le en bei t° von wasserfreiem Salz 37,8512—(t—1)·0,2575+(t—1)²·0,0058845—(t—1)²·0,0475576 Tle. (Krasnicki, M. 8, 600). Spezifisches Gewicht der wäßrigen Lösung lei 17,5°: Franz, J. pr. [2] 5, 296; vgl. Hager, Fr. 27, 289. Leitfähigkeit der wäßrigen chlorid in trockner Essigsäure (Menschutkin, C. 1906 II, 1716; 1907 I, 329; Z. a. Ch. 54, ei 17,5°: Franz, J. pr. [2] 5, 296; vgl. Hager, Fr. 27, 289. Leitfähigkeit der wäßrigen ösung: Mac Gergory, Ann. d. Physik [N. F.] 51, 132. Unlöslich in Alkohol (Lade, J. 360, 309; vgl. Vogel, J. 1860, 309). Verhalten beim Erhitzen mit Quecksilbercyanid: Achbaur, A. 110, 303. Der Graukalk dient zur Darstellung von Essigsäure und Aceton. Ca(C₂H₃O₂)₂ + Ca(NO)₂ + 2 C₂H₄O₂ + 4 H₂O. B. Durch Lösen von Ca(NO)₂ in 'oiger Essigsäure bei 50° (MAQUENNE, C. r. 108, 1303; A. ch. [6] 18, 564; DIVERS, Soc. 7, 118). Nadeln. — Ca(C₂H₃O₂)₂ + CaCl₂ + 4 H₂O oder ClCa('₂H₃O₂+2H₂O. B. Durch Lösen von feingepulvertem geschmolzenem CaCl₂ in heißem Eisessig (Benrath, J. pr. [2] 72, 235). Weißes, stark hygroskopisches Krystallpulver. Leicht löslich in Alkohol und Jasser, schwer in kaltem Eisessig, unlöslich in Ather. — Ca(C₂H₃O₂)₂ + CaCl₂ + 10 H₂O nasser, senwer in kaltem fasessig, umosnen in Auler. — $Ca(C_2H_3O_2)_2 + CaC_1_2 + 10H_2O$ ad a ClCaC₂H₃O₂+5H₂O. B. Beim Verdunsten der wäßrigen Lösung von äquimolekularen Mengen der Bestandteile (Fritzsche, Ann. d. Physik 28, 123). Monokline (Handl., J. 1861, 438) Krystalle. Luftbeständig. — $Ca(C_2H_3O_2)_2 + Cu(C_2H_3O_2)_2 + 6H_2O$. Darst.

Durch Lösen von 25 g Kupferacetat und 66 g Calciumacetat (welches 6% Wasser enthielt) in 350 cem mäßig warmem Wasser (Rüddeff, B. 21, 280). Man neutralisiert 50 cem Eisessig, der mit 150 cem Wasser verdünnt ist, mit frisch gefälltem Kupferhydroxyd, und ebenso 150 cem derselben Essigsäure nach dem Verdünnen mit Wasser mit Calciumcarbonat und vermischt die Lösungen (Rüddeff, B. 21, 281). Dunkelblaue tetragonale (Schabus, J. 1850, 393; vgl. Groth, Ch. Kr., Tl. III, S. 77) Krystalle. D: 1,4206 (Sch.). Zerfällt bei 76,2—78° in seine Komponenten (Reicher, Ph. Ch. 1, 226; vgl. Spring, van't Hoff, Ph. Ch. 1, 227). — Ca(C₂H₃O₂)₂ + 2 Au(C₂H₃O₂)₃ + 2 H₂O. Krystalle (Weigand, Z. Aug. 19, 140).

- Strontiumacetate, $Sr(C_2H_3O_2)_2 + C_2H_4O_2 + 2H_2O$ (VILLERS, C.r. 85, 1234; Bl. [2] 30, 176). $4Sr(C_2H_3O_2)_2 + 6C_2H_4O_2 + 3H_2O$ (V., C.r. 85, 1235; Bl. [2] 30, 176). $3Sr(C_2H_3O_2)_2 + 4C_2H_4O_2 + 2H_2O$ (V., C.r. 85, 1234; Bl. [2] 30, 176). $3Sr(C_2H_3O_2)_2 + 4C_2H_4O_2 + 6H_2O$ (V., C.r. 85, 1234; Bl. [2] 30, 176). $Sr(C_2H_3O_2)_2 + 4C_2H_4O_2 + 6H_2O$ (V., C.r. 85, 1234; Bl. [2] 30, 176). $Sr(C_2H_3O_2)_2$. Krystallisiert bei 15° mit $^1/_2H_2O$, bei großer Kälte mit 4H_2O in monoklinen (Brooke; vgl. Groth, Ch. Kr., Tl. III, S. 71) Prismen (Mitscherlich; vgl. Groth, Ch. Kr., Tl. III, S. 71) Prismen (Mitscherlich; vgl. Groth, Ch. Kr.) (Value Physik [N. F.] 51, 131. $Sr(C_2H_3O_2)_2 + Sr(NO)_2 + 2C_2H_4O_2 + 3H_2O$. Nadeln (Maquenne, C.r. 108, 1303; A.ch. [6] 18, 568). $Sr(C_2H_3O_2)_2 + Sr(NO_3)_2 + 3H_2O$ oder $2O_2N \cdot O \cdot SrC_2H_3O_2 + 3H_2O$. Asymmetrische (Zepharovich, J. 1860, 309; vgl. Groth, Ch. Kr., Tl. III, S. 73) Krystalle (V. Hauer, J. pr. [1] 74, 432). $Sr(C_2H_3O_2)_2 + 2Au(C_2H_3O_2)_3 + 2H_2O$. Krystalle (Weigand, Z. Ang. 19, 140).
- Bariumacetate. Ba(C₂H₃O₂)₂ + 2 C₂H₄O₂ + 2 H₂O (?) (VILLIERS, C. r. 85, 1236; Bl. [2] 30, 177). Ba(C₂H₃O₂)₂ + C₂H₄O₂ + 2 H₂O (V., C. r. 85, 1235; Bl. [2] 30, 177). Ba(C₂H₃O₂)₂. D: 2,468 (Schröder, B. 14, 1608). Wärmetönung beim Lösen in Wasser: Berthelor, C. r. 77, 26, 100 g absol. Alkohol lösen 0,0385 galz (Haberland, Fr. 38, 221). Ba(C₂H₃O₂)₂ + H₂O. Krystallisiert bei 15—20° (Hollimann, Ar. 236, 412) in triklin pinakoidalen (Shadwell, Z. Kr. 5, 312) Prismen (Fitz, B. 13, 1316). D: 2,19 (Boedeke, J. 1860, 17). Ba(C₂H₃O₂)₂ + 3 H₂O. Krystallisiert bei ca. 10° (Hollimann, Ar. 236, 412) in monoklin prismatischen (Rammelsberg, Ann. d. Physik 90, 25; Brooke; vgl. Groth, Ch. Kr., Tl. 111, S. 67) Formen. D: 2,021 (Schröder, B. 14, 1608). Lösungswärme: Thomsen, B. 6, 712; Be., C. r. 77, 26. In Berührung mit der gesättigten Lösung geht bei 24,7° das Trihydrat in das Monohydrat, dieses bei 41° in wasserfieles Salz über (Walker, Fyffer, Soc. 83, 173). 100 Tle. Wasser lösen bei 0,3° 58,8 Tle. Ba(C₂H₃O₂)₂, bei 7,9° 61,6 Tle., bei 17,5° 69,2 Tle., bei 21,6° 72,8 Tle., bei 30,6° 75,1 Tle., bei 40,5° 79 Tle., bei 63° 74,6 Tle., bei 99,2° 74,8 Tle. (W., F., Soc. 83, 173, 179). Dichte der wäßrigen Lösung verschiedener Konzentration: Franz, J. pr. [2] 5, 298. Lichtbrechungsvermögen in wäßr. Lösung: Kanonnikow, J. pr. [2] 31, 346, 350. Leitfähigkeit: Lev, B. 42, 369; vgl. Mac Gregory, Ann. d. Physik 51, 128. Leitfähigkeit und Ionisation, abhängig von Temperatur, Verdünnung und Hydrolyse: Jones, Jacobson, Am. 40, 383. Hydrolyse in wäßriger Lösung: Debbits, J. 1872, 28. ClBaC₂H₃O₂ + C₂H₄O₂. B. Man löst 6 g Bariumearbonat in 100 ccm Essigsäure, setzt 5 g Essigsäureanhydrid zu und sättigt die Lösung bei 12° mit Chlor, oder man sättigt eine Lösung von Bariumacetat in Essigsäure in der Kälte mit Chlor (Colson, C. r. 137, 660; Bl. [3] 31, 427). Krystalle. Fast unlöstich in Essigsäure, löslich in Wasser. Verhält sich in Wäßriger Lösung wie ein Gemisch
- Zinkacetate. Zn(C₂H₃O₃)₂. B. Durch Sublimation des wasserhaltigen Salzes namentlich bei vermindertem Drucke (Franchimont, B. 12, 11). Das wasserfreie Salz läßt sich in Krystallen erhalten, wenn man bei 150° entwässertes Salz mit 8—10 Tln. Eisessig 1 Stunde lang kocht (Peter, de Rochefontaine, Bl. [2] 42, 574). F: 241—242° (Fr., B. 12, 13). D: 1,840 (Schröder, B. 14, 1610). Verhalten in der Hitze: Völckel, A. 34, 220. Zn(C₂H₃O₂)₂ + 2 H₂O. Zum Krystallwassergehalt vgl.: Fr., B. 12, 12; Ley, Ph. Ch. 30, 243 Ann. Monoklin prismatische (Rammelsberg, Ann. d. Physik 90, 27; Brooke; vgl. Groth, Ch. Kr., Tl. III, S. 68) Krystalle. F: 235—237° (Fr., B. 12, 13). D: 1,718 (Bödeker, J. 1860, 17), 1,735 (Sch., B. 14, 1610). Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol (Ramelsberg; vgl. Gmel.-Kraut, Bd. IV, Tl. 1, S. 72). Volumänderung beim Lösen in Wasser: Fayre, Valson, J. 1874, 95. Lichtbrechung der wäßrigen Lösung: Kanonnikow, J. pr. [2] 31, 346, 350. Elektromotorische Verdünnungskonstante: Moser; vgl. Miesler, M. 8, 195.

Leitfähigkeit: Lev, B. 42, 369. Die $5^{0}/_{0}$ ige wäßrige Lösung zerfällt beim Erhitzen auf 175° vollständig in Essigsäure und Zinkoxyd (Riban, C. r. 93, 1140). Aus der wäßrigen Lösung wird durch Schwefelwasserstoff alles Zink gefällt (analytische Trennung des Zinks vom Eisen, Mangan usw.). Wird in der Färberei und Druckerei, sowie in der Medizin benutzt. Prüfung vgl.: Deutsches Arzneibuch, 5. Ausgabe [Berlin 1910], S. 370. — $Zn(C_2H_3O_2)_2 + NH_3 + H_2O$. B. Beim Überleiten von Ammoniak über getrocknetes Zinkacetat (Lutschak, B. 5, 30). Spaltet mit Wasser Zinkoxyd ab.

Cadmiumacetate. $Cd(C_2H_3O_2)_2$. D: 2,341 (Schröder, B. 14, 1611). — $Cd(C_2H_3O_2)_2$ + 2 H_2O . D: 2,009 (Sch., B. 14, 1611). — $Cd(C_2H_3O_2)_2$ + 3 H_2O . Monoklin prismatische (Handl; Haidinger; vgl. *Groth, Ch. Kr.*, Tl. III, S. 68) Krystalle (v. Hauer, J. 1855, 502). Elektromotorische Verdünnungskonstante: Miesler, M. 8, 368. Elektrische Leitfähigkeit: Ley, B. 42, 370.

Mercuroacetat HgC₂H₃O₂. B. Durch Lösen von Quecksilberoxydul in heißer Essig-Hg säure (Proust; vgl. Gmel.-Kraut, Bd. V, Tl. 2, S. 825). Durch Einwirkung von Essigsäure auf Mercuronitrat (Lefort, A. 56, 247). Darst. Man fällt eine verdünnte Lösung von Mercuronitrat in Salpetersäure mit einer Lösung von Natriumacetat (Varet, A. ch. [7] 8, 135). Schuppen (L.). Bildungswärme: V., A. ch. [7] 8, 136. Löslich in 133 Tln. Wasser von 12-15°, unlöslich in kaltem Alkohol (Garot; 3. Aufl. dieses Handbuchs, Bd. I, S. 403). Schwärzt sich bei Belichtung im zugeschmolzenen Rohr unter Entwicklung von CO₂ (Berthelot, C. r. 127, 157). Entwickelt bei 250-300° Essigsäure und Aceton (Heintz, Ann. d. Physik 98, 472). Zerfällt beim Kochen mit Wasser zum Teil in Quecksilber und Mercuriacetat, beim Kochen mit Alkohol in Quecksilberoxydul und Essigsäure (Garot).

Mercuriacetate. $Hg(C_2H_3O_2)_2$. B. Beim Kochen von Essigsäure mit überschüssigem Quecksilberoxyd (Stromeyer, vgl. Gmel.-Kraut, Bd. V, Tl. 2, S. 826). Bildungswärme: Berthelot, A. ch. [5] 29, 352; Varet, A. ch. [7] 8, 140. Tafeln. D²³: 3,2861 (Hagemann; vgl. Clarke, J. 1877, 45). Löslich in 4 Tln. Wasser bei 10^{0} (Garot), in 2,75 Tln. bei 19^{0} , in ca. 1 Tl. kochendem Wasser (Sr.), löslich unter teilweiser Zers. in 17,7 Tln. Alkohol (D: 0,811) bei 19° (St.). Lichtbrechung der wäßrigen Lösung: Kanonnikow, J. pr. [2] 31, 346. Elektrische Leitfähigkeit: LEV, Ph. Ch. 30, 248; LEY, KISSEL, B. 32, 1361. Schwärzt sich oberflächlich bei Belichtung im zugeschmolzenen Rohr unter Bildung von CO₂ (Berthelot, C. r. 127, 158). Zersetzt sich beim Schmelzen unter Abgabe von Essigsäure, Bildung von Kohlendioxyd, Quecksilber und anderen Produkten (St.). Wird durch Zinnchlorur völlig zu Quecksilber reduziert (St.). Zersetzt sich beim Kochen mit Wasser unter Bildung der Salze Hg(C₂H₃O₂)₂+HgO (orangefarbene Körner) und Hg(C₂H₃O₂)₂+2HgO (Berthelot, A. ch. [5] 29, 352). Addition von trocknem NH₃: Peters, B. 41, 3181. Wird in wäßriger Lösung in der Kälte durch Aldehyde, Acetal und Aldosen zu Mercuroacetat reduziert (LASSERRE, C. 1905 II, Gibt in wäßriger Lösung mit Alkylenen teils komplexe Quecksilberverbindungen, teils Oxydationsprodukte, wobei es seinerseits zu unlöslichem Mercuroacetat reduziert wird; Cycloparaffine reagieren nicht mit Mercuriacetat; Propenylverbindungen werden unter gleichzeitiger Abscheidung von Mercuroacetat zu den entsprechenden Glykolen oxydiert, mit Allylverbindungen entstehen Salze von C-Quecksilberverbindungen, die bei der Reduktion bezw. beim Erhitzen in saurer Lösung die Ausgangskörper wieder zurückliefern (Balbiano, G. 36 I, 239; B., Paolini, B. 35, 2994). Über die hierauf beruhende Verwendung von Mercuriacetat zur Trennung von Allyl- und Propenylverbindungen in ätherischen Ölen s.: B., B. 42, 1502; R. A. L. [5] 18 I, 372. — Hg(C₂H₃O₂)₂ + HgCl₂. Krystalle (Donk, R. 26, 217). — 2 Hg(C₂H₃O₂)₂ + HgO + HgS. B. Durch Schütteln von konz. Mercuriacetatlösung mit frisch gefälltem HgS (Borelli, G. 39 I, 462). Weiße Nädelchen. Unlöslich in Wasser und Säuren. Zersetzt sich mit Wasser. — Hg(C₂H₃O₂)₂ + HgS. B. Befin Einleiten von H₂S in eine kalt gesättigte Lösung von Mercuriacetat (Borelli, G. 39 I, 458; vgl. Palm, J. 1862, 220). Weiße Blättchen (B.). Unlöslich in Wasser und Säuren (B.). Zersetzt sich mit kaltem Wasser zu einem amorphen Salz 2Hg(C2H3O2)2+3HgS (B.). Gibt beim Behandeln mit Ammoniak (D: 0,96) ein amorphes orangefarbenes Pulver (PALM). - $Hg(C_2H_3O_2)_2 + Hg(CN)_2$. Zugespitzte, doppeltbrechende Prismen (Hofmann, Wagner, B. 41, 319; vgl. Prussia, G. 28 II, 116). Löslich in Wasser und Alkohol (Pr.). Kryoskopisches Verhalten und Leitfähigkeit: Borelli, G. 38 I, 399. Die wäßrige Lösung ist in der Hitze ziemlich beständig; sie gibt mit Natronlauge Quecksilberoxycyanid (Borelli). — $2 \operatorname{Hg}(C_2 \operatorname{H_3O_2})_2 + \operatorname{Hg}(S \cdot \operatorname{CH_3})_2$. B. Durch Lösen von Quecksilbermethylmercaptid und Quecksilberoxyd in verd. Essigsäure (Bertram, B. 25, 64). Krystalle (aus Wasser). Zersetzt sich beim Kochen mit Alkohol. — $\operatorname{Hg}(C_2 \operatorname{H_3O_2})_2 + 2 \operatorname{NH_3} + \operatorname{H_2O}$. B. Durch Schütteln von frisch gefälltem Quecksilberoxyd mit Ammonacetatlösung (Hirzel, J. 1851, 437). Anscheinend rechtwinklige Tafeln. Leicht löslich in Wasser, fast unlöslich in Weingeist. — Dimercuriammoniumacetat $Hg: N\cdot Hg\cdot C_2H_3O_2$ (vgl. Franklin, Am. Soc. 29, 51). B. Man digeriert gelbes Quecksilberoxyd mit Ammonacetatlösung (Balestra, G. 22 II,

563). Pulver. Unlöslich in Wasser und Alkohol. — Ammonium-dimercuriammonium-acetat $\mathrm{Hg:N\cdot Hg\cdot C_2H_3O_2} + 3\,\mathrm{NH_4C_2H_3O_2} + \mathrm{H_2O.}$ B. Durch Behandlung von Mercuriacetatlösung mit Ammoniak (Balestra, G. 22 II, 564). Zerfließliche Prismen. Wird durch viel Wasser zersetzt. — $2\,\mathrm{Hg\,Cl_2} + \mathrm{Cu\,(C_2H_3O_2)_2} + \mathrm{Cu\,O.}$ B. Durch Mischen der Lösungen von neutralem Kupferacetat und Quecksilberchlorid (Wöhler, A. 53, 142). Tiefblaue Krystalle. — Verbindung $\mathrm{C_{14}H_{22}O_{11}Hg_4} = (\mathrm{CH_3\cdot CO\cdot O\cdot Hg)_2CH\cdot C(CH_3)(OH)\cdot O\cdot C(OH)(\mathrm{CH_3})\cdot \mathrm{CH\,(Hg\cdot O\cdot CO\cdot CH_3)_2}$ B. Aus Aceton und Mercuriacetat bei 100° (Sand, Genssler, B. 36, 3702). Krystalle (aus eisessighaltigem Alkohol). F: 157°. Wird durch Salzsäure oder Cyankaliumlösung in Aceton und Mercurisalz gespalten. — Verbindung $\mathrm{C_{16}H_{26}O_{11}Hg_4} = (\mathrm{CH_3\cdot CO\cdot O\cdot Hg)_2C(CH_3)\cdot C(CH_3)(OH)\cdot O\cdot C(OH)(CH_3)\cdot C(CH_3)(\mathrm{Hg\cdot O\cdot CO\cdot CH_3)_2}$. B. Durch Erhitzen von Methyläthylketon mit Mercuriacetat auf 100° (Sand, Genssler, B. 36, 3704). Pikrat: $2\,\mathrm{C_{16}H_{26}O_{11}Hg_4} + \mathrm{C_6H_3O_7N_3}$.

Aluminiuma cetat. Al (C $_2$ H $_3$ O $_2$) $_3$. B. Man erhält dieses neutrale Salz in fester Form durch Erwärmen von Essigsäureanhydrid mit AlCl $_3$ im Wasserbade, Abdestillieren des gebildeten Acetylchlorids und Erhitzen des Rückstands auf 160-180° (Adrionowsky, 法. 11, 116), ferner durch Erwärmen von Al(O·C₂H₅)₃ mit überschüssigem Essigsäureanhydrid auf 90° (Trschtschenko, Ж. 31, 793; C. 1900 I, 585). Es stellt ein amorphes, weißes, in Wasser leicht lösliches Pulver dar, das sich beim Erwärmen auf 200° zersetzt; bei 320° ist die Zers. (unter Bildung von CO₂, Aceton, Essigsäure) vollständig. Eine wäßrige Lösung erhält man durch Auflösen von Aluminiumhydroxyd in Essigsäure (WENZEL; vgl. Gmel.-Kraut, Bd. II, Tl. 2, S. 651) oder durch Umsetzung von Aluminiumsulfat- mit Bleiacetatlösung (vgl. BÜCHNER, A. 53, 354); gelöstes Blei kann evtl. durch Schwefelwasserstoff entfernt werden (B.). Die von Alkaliacetaten völlig freie Lösung kann längere Zeit gekocht werden, ohne einen Niederschlag abzuscheiden; letzteres geschieht erst beim Abdampfen. Bei Anwesenheit von Alkaliacetat wird aber beim Kochen alle Tonerde ausgefällt (Reinitzer, M. 3, 259). Die rohe Aluminiumacetatlösung dient im Kattundruck als "Rotbeize" für Alizarinrot, ferner auch in der Wollfärberei. — Über ein essigsäurereiches unlösliches basisches Aluminiumacetat vgl.: Reiss, D. R. P. 160348, 168452; C. 1905 I, 1575; 1906 I, 1383. — HO·Al(C₂H₃O₂)₂. B. Aus ²/₃-gesättigtem Aluminiumsulfat HO·AlSO₄ und Natriumacetat in konz. wäßriger Lösung bei 34° (De Haen, Chem. Fabr. "List", D. R. P. 190451; C. 1908 I, 498). Ist in fester Form ("Eston") zum Gebrauch als Antiseptieum im Handel (Blastus, C. 1908 II, 1374). Eine 7,3-8,3°/₀ HO·Al(C₂H₃O₂)₂ enthaltende Lösung ist der offizinelle Liquor Aluminii acetici, welcher durch Umsetzung einer Aluminiumsulfatlösung mit CaCO₃ bei Gegenwart von Essigsäure (Deutsches Arzneibuch, Ausgabe 5 [Berlin 1910], S. 304) dargestellt wird und vielfach Verwendung als Antiseptieum und Adstringens findet. - HO·Al(C₂H₃O₂)₂ + 1 /₂H₂O. B. Beim Kochen einer Aluminiumacetatlösung, welche Alkalisalze enthält (Crum, A. 89, 162; vgl. Reinitzer, M. 3, 260). Krystallinisch, unlöslich in kaltem und heißem Wasser. - HO·Al(C₂H₃O₂)₂ + 1 H₂O. B. Beim Mischen einer 50 0 /₀igen Aluminiumsulfatlösung mit der berechneten Menge festem Natriumacetat (ATHENSTÄDT, D. R. P. 23444; J. 1884, 1737). Krystallinisch. Unlöslich. — $\text{HO} \cdot \text{Al}(\text{C}_2\text{H}_3\text{O}_2)_2 + 1^{1}/_2\text{H}_2\text{O}$. B. Beim Eindunsten einer Lösung von neutralem Aluminiumacetat unterhalb 38° (Crum, A. sowie nochmaliges Kochen des entstandenen Niederschlages mit Eisessig (Benrath, J. pr. [2] 72, 233). Weißes lockeres Pulver, hygroskopisch. Löslich in Alkohol und Wasser mit saurer Reaktion, nahezu unlöslich in Eisessig, unlöslich in Ather. — Al₂(OH)₃(C₂H₃O₂)₃. Vgl. darüber: De Haen, Chem. Fabr. "List"; D. R. P. 190451; C. 1908 I, 498. — (HO)₂Al·C₂H₃O₂. Weißes Pulver. Als "Subeston" im Handel (Blasius, C. 1908 II, 1374). — Basisches Aluminiumformiatacetat HO·Al(CHO)(C2H3O2). Weißes Pulver. "Formeston" zu antiseptischen Zwecken im Handel (Blasius, C. 1908 II, 1374). — AAlCl₃ + C₂H₄O₂. Gelbe Körner (aus CS₂) (Walker, Spencer, Soc. 85, 1108). — Doppelsalze der essigsauren Tonerde mit Alkaliacetaten. B. Durch Vermischen einer etwa 25% igen Lösung von basischem Aluminiumacetat der Formel HO·Al(C₂H₃O₂)₂ mit Alkaliacetat (Natrium-, Kalium-, Ammoniumacetat): 2HO·Al(C₂H₃O₂)₂+CH₃·CO₂Na = Al₂Na(C₂H₃O₂)₅(OH)₂. Leicht löslich und haltbar (Athenstädt, D. R. P. 94851; C. 1898 I. 540).

Thalliu mac etate. TlC₂H₃O₂ + C₂H₄O₂. F: 64° (Lescoeur, Bl. [2] 24, 516; A. ch. Ti [6] 28, 249). — TlC₂H₃O₂. Żerfiießliche Nadeln aus Alkohol (Kuhimann, C. r. 55, 609; J. 1862, 189; vgl. Crookes, Chem. N. 8, 279; Carstanjen, J. pr. [1] 102, 139). F: 110°; D: 3,68 (Clebici, R. A. L. [5] 16 I, 191). D (der Schmelze): 3,9 (Retigers, Z. Kr. 30, 412). Sehr leicht löslich in heißem Alkohol (Kuhimann). — TlC₂H₃O₂ + TlNO₃. F: 65° (Retigers, Z. Kr. 30, 412). D (der Schmelze): 4,5. Zersetzt sich beim Erhitzen über 100° . — 10° . — 10° . B. Durch Lösen von Tl₂O₃ in kochendem Eisessig (R. J. Meyer, Goldschmidt, B. 36, 242). Blättchen. Wird von Wasser zersetzt. — 10° . Prismen, luftbeständig (R. J. Meyer, Goldschmidt, A. ch. [4] 5, 5). — 10° . Prismen, luftbeständig (R. J. Meyer, Goldschmidt, B. 36, 243).

Acetate seltener Erden: $HO \cdot Sc(C_2H_3O_2)_2 + 2H_2O$. Weiße Krystalle. Wenig Sc löslich in Wasser. Gibt beim Stehen an der Luft $1H_2O$ ab (Crookes, C. 1908 II, 385; 1909 I, 1145; Z. a. Ch. 61, 364). — Basisches Lanthanacetat. B. Man löst Lanthanoxyd in überschüssiger Essigsäure, verdünnt mit viel Wasser und übersätigt in der Kälte mit Ammoniak (Damour, C. r. 43, 976). Gelatinöser farbloser Niederschlag. Wird durch Jod intensiv blau gefärbt (Damour, C. r. 43, 976; vgl. auch Biltz, B. 37, 719). — La(C₂H₃O₂)₃ + 3 H₂O. B. Man löst Lanthanoxyd in Essigsäure und läßt die Lösung über Schwefelsäure und über Kalk verdunsten (Czudnowicz, J. pr. [1] 80, 43). Farblose Nadeln. — Ceroacetat Ce(C₂H₃O₂)₃+1¹/₂H₂O. B. Durch Lösen von Ceroxydul in Essigsäure oder durch Umsetzung von Cerosulfat mit Bariumacetat (Lange, J. pr. [1] 82, 146). Durch Lösen von Cerocarbonat in Essigsäure (Czudnowicz, J. pr. [1] 82, 286; Wolff, Z. a. Ch. 45, 107). Nadeln. In heißem Wasser weniger löslich als in kaltem (L.). 100 g bei 15° gesättigter wäßriger Lösung enthalten 19,61 g wasserfreies Salz, 100 g bei 76,2° gesättigter wäßriger Lösung enthalten 12,97 g wasserfreies Salz (W.). — Di(C₂H₃O₂)₃ (Di = Gemisch von Nd und Pr). Di: 2,157 (Cleve, Bl. [2] 43, 365). — Di(C₂H₃O₂)₃ + H₂O. Rote Nadeln (aus heißem H₂O). D: 2,237 (Cleve). — Di(C₂H₃O₂)₃ + 4 H₂O. Gelbe Krystalle. D: 1,882. Verliert bei 110° 3H₂O; wird bei 220° wasserfrei (Cleve). — Sm(C₂H₃O₂)₃ + 4 H₂O. Gelbe Krystalle. Schwer Gallon (Benedicks, Z. a. Ch. 22, 419). — Tb(C₂H₃O₂)₃ + 4 H₂O. Durchsichtige Krystalle. Tb 100 Tle. Wasser lösen bei 60° 9 Tle. Wird bei 100° wasserfrei (Cleve, Z. a. Ch. 32, 155).

Acetate von Titan, Zirkonium und Thorium. [HO·Ti(C₂H₃O₂)₂]₂ + NaC₂H₃O₂ + **Ti** 4 H₂O. Grüne Blättchen (Stähler, B. 38, 2626). — Zr(C₂H₃O₂)₄. B. Aus wasserfreier Zr Essigsäure und ZrCl₄ in der Siedehitze (Rosenheim, Hertzmann, B. 40, 813). Prismen. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther. Gibt an der Luft sehr schneil Essigsäure ab. — OZr(C₂H₃O₂)₂. B. Aus Zirkoniumtetracetat beim Liegen über Schwefelsäure (Rosenheim, Hertzmann, B. 40, 813). In Wasser und Alkohol leicht löslich. Verliert an feuchter Luft, Essigsäure. Gibt in wäßriger Lösung Essigsäure ab, indem es in kolloidal gelöstes Zirkoniumhydroxyd übergeht. — Th(C₂H₃O₂)₄. B. Aus Th(OH)₄ oder ThCl₄ und Tracetat (Chydenius, Ann. d. Physik 119, 54). Nadeln. Unlöslich in Wasser; schwer löslich in verd. Essigsäure. — (HO)₂Th(C₂H₃O₂)₂ + H₂O. B. Man kocht die Lösung eines Thoriumsalzes mit Natriumacetat (Haber, M. 18, 690). Weißes Krystallpulver. Sehr wenig löslich in Wasser, leicht in Säuren.

Zinnacetate. $\operatorname{Sn}(\mathbb{C}_2\mathbb{H}_3\mathbb{O}_2)_2$. B. Bei 50-60 stdg. Kochen von 100 ccm $98^0/_0$ iger Sn Essigsäure mit 90 g fein granuliertem Zinn am Rückflußkühler (Colonna, G. 35 II, 224). Nadeln. Erweicht gegen 170° , schmilzt bei $181-182^\circ$. Kp: $238-240^\circ$. Löslich in Essigsäure, unlöslich in Wasser. Spaltet mit Wasser Stanooxyd ab. $-\operatorname{Sn}(\mathbb{C}_2\mathbb{H}_3\mathbb{O}_2)_2 + 2\mathbb{H}_2\mathbb{O}$. B. Beim Auflösen von SnO in verdünnter Essigsäure (Diffe, A. ch. [5] 27, 155). Krystallmasse. Zersetzt sich beim Erhitzen. Spaltet mit kaltem Wasser basisches Salz ab. $-\operatorname{OSn}_2(\mathbb{C}_2\mathbb{H}_3\mathbb{O}_2)_2$. B. Durch Lösen von Zinnoxydul in konz. Essigsäure und Konzentrieren bis zur Krystallisation (Glassmann, B. 41, 36). Ohne erhebliche Zers. flüchtig.

Bleiacetate. Pb $(C_2H_3O_2)_2 + 3H_2O$ (Bleizucker, Saccharum Saturni). Darst. 1 Am vorteilhaftesten durch Lösen von Bleiglätte in ca. $60^{\circ}/_{\circ}$ iger Essigsäure (vgl. BAUER, Ch. Z. 29, 1) oder durch Behandlung von Bleioxyd in völlig geschlossenen Apparaten mit Essigsäuredämpfen. Gekörntes Blei oder dünne Bleiplatten bei Luftzutritt mit Essigsäure zu behandeln, ist des Verlustes an Säure wegen weniger vorteilhaft; doch wird auch dieses

Verfahren in großem Maßstab ausgeführt. Darst, aus Blei und Essigsäure durch Einw. von Luft unter Druck: Gebr. Heyl, Ad. Wultze, D. R. P. 173521; C. 1906 II, 1093. Färbende Verunreinigungen kann man dem Bleiacetat entziehen, indem man seiner Lösung etwas Schwefelwasserstoffwasser hinzufügt; das ausfallende Bleisulfid reißt die beigemengten Farbstoffe mit sich nieder (Wichmann, J. 1853, 738). Monoklin prismatische (Rammelsberg, Ann. d. Physik 90, 28; Brooke; Des Cloizeaux; vgl. Groth, Ch. Kr., Tl. III, S. 67) Krystalle von süßem, später metallischem Geschmack. Wird beim Erhitzen über 100° oder im Vakuum über Schwefelsäure bei gewöhnlicher Temp. wasserfrei (Matteucci; Payen; vgl. Gm. 1, 647, 648); Dampfdruck des krystallwasserhaltigen Salzes zwischen 12,5° und 30,1°: Müller-Erzbach, B. 20, 2976. Schmilzt wasserhaltig bei 75°, wasserfrei bei 280° (Ma.; vgl. Gm. 1, 647, 649). Spez. Gewicht des wasserhaltigen Salzes: 2,496 (Buignet, J. 1861, 15), 2,540 (Schröder, B. 14, 1609), des entwässerten Salzes: 3,251 (Sch.). Bleizucker löst sich sehr leicht in Wasser. Wärmetönung beim Lösen in Wasser: Thomsen, B. 6, 712; Berthelot, C.r. 77, 26. 100 ccm bei 15° gesättigter wäßriger Lösung enthalten 38,7623 g wasserfreies Salz (Michel, Krafft, J. 1854, 296; A. ch. [3]41, 482); 100 g bei 25° gesättigter wäßriger Lösung enthalten 35,9 g wasserfreies Salz (Fox, Soc. 95, 886). Siedepunkt der wäßrigen Lösung: Geblach, Fr. 26, 457.

Spez. Gewicht der wäßrigen Lösung bei 14° (Oudemans, Fr. 7, 421):

⁰ / ₀ krystallwasser- haltiges Salz	Spez. Gewicht	⁰ / ₀ krystallwasser- haltiges Salz	Spez. Gewicht
1	1,0057	20	1,1399
5	1,0317	25	1,1808
10	1,0659	30	1,2248
15	1,1018	33	1,2525

Bleizucker löst sich bei 19° in 15—16 Thn. 80°/6 igem Alkohol (Plöchl., B. 13, 1646). Wasserfreies Bleiacetat ist in kochendem absolutem Alkohol löslich (Payer; yel. Gm. 1, 649). Elektromotorische Verdünnungskonstante: Moser, M. 8, 195. Leitvermögen in Wasser bei 25°: Noyes, Whitcomb, Am. Soc. 27, 749. Bleiacetatlösungen sind gegen Lackmus amphoter; sie bläuen empfindliches Lackmuspapier, röten blaues (Altmann, Z. a. Ch. 52, 224). Hydrolyse in wäßriger Lösung; Debeirs, B. 5, 821. Durch anhaltendes Behandeln mit absolutem Alkohol geht Bleiacetat in HO·Ph₂(C₂H₃O₂)₃ über (Plöchl., B. 13, 1647). Aus einer wäßrigen Bleiacetatlösung fällt Kohlensäure Bleicarbonat in mit abnehmender Konzentration und Temp. zunehmender Menge; bei hinreichender Verdünnung und nach vorherigem Kochen (zur Entfernung der hydrolytisch abgespaltenen Essigsäure) fällt Kohlensäure basisches Carbonat 2 PbCO₃+Pb(OH)₂ (Altmann, Z. a. Ch. 52, 219; vgl. Bischof, A. 20, 177). Aus konz., wäßriger Bleizuckerlösung wird durch Ammoniak allmählich basisches Salz gefällt: gießt man aber die Bleizuckerlösung in überschüssiges konz. Ammoniak, so wird Pb(OH)₂ gefällt (Payen, A. 25, 119, 125). Bleizucker ist ein starkes Gift. Er dient zur Herstellung von Chromgelb, Bleiweiß und anderen Bleipräparaten (Bleisessig, s. u.), in der Färbereizur Gewinnung verschiedener essigsaurer Beizen, selten in der Medizin als Adstringens und Hämostatieum. Prüfung s. Deutsches Arzneibuch, Ausgabe 5 [Berlin 1910], S. 403. — C1PbC₃H₃O₃ +C₂H₄O₄. B. Aus Bleichlorid und Bleiacetat in eisessigsaurer Lösung (Whtte, Am. 35, 219). Prismatische Krystalle. — 2 Pb(C₃H₃O₂)₂ + 2 IPbC₂H₃O₂ + C₂H₄O₃. B. Man löst 4 g Bleijodid in einer Lösung von 50 g Bleiacetat in 100 ccm 93°/6 igem Alkohol und 30 ccm Eisessig bei Siedetemp, auf (Whtte, Am. 31, 19). Prismen oder kreuzförmige Zwillingskrystalle. F: 202—205° (nach vorherigem Sintern). — Pb(C₃H₃O₂)₂ + CPbC₂H₃O₂. B. Man löst 1 Tl. Bleiformiat und 3 Tle. Bleizucker in möglichst wenig hei

Pb(C₂H₃O₂)₂+2PbO+H₂O in Bleiacetatlösung (Loewe, J. pr. [1] 98, 407). Nadeln. Leicht löslich in Wasser und in 90% igem Alkohol (Loewe). — ClPbC₂H₃O₂. B. Durch Erhitzen von frischgefälltem Bleichlorid mit Bleizucker und Essigsäure auf 180% (Carius, A. 125, 87, 89). Monokline Prismen. Schwer, aber unzersetzt löslich in Eisessig. Zerfällt beim Behandeln mit Wasser in PbCl₂ und in das Salz Pb(C₂H₃O₂)₂+ClPbC₂H₃O₂. — BrPbC₂H₃O₂. Monokline Krystalle (Carius, A. 125, 91). — 1PbC₂H₃O₂. Monokline Krystalle (Carius, A. 125, 91). — 1PbC₂H₃O₂. Monokline Krystalle (Carius, A. 125, 91). — 1PbC₂H₃O₂. Monokline Krystalle (Carius, A. 125, 92). — Pb(C₂H₃O₂)₂ + 2 PbO + H₂O. Darst. Durch Lösen von überschüssigem Bleioxyd in Bleizuckerlösung (Payen, A. ch. [2] 66, 46; Loewe, J. pr. [1] 98, 395). Durch Vermischen einer Lösung des neutralen Salzes mit NH₃ (Loewe, J. pr. [1] 98, 397; vgl. Payen, A. ch. [2] 66, 43; [4] 8, 303). Nadeln. Löslich in 5,55 Tln. Wasser bei 100% unlöslich in absol. Alkohol (Payen, A. 25, 124). — Der offizinelle Bleiessig ist eine Lösung basischer Bleiacetate in Wasser, welche auf Lackmus alkalisch reagiert und durch Kohlensäure zersetzt wird. Prüfung s. Deutsches Arzneibuch, Ausgabe 5 [Berlin 1910], S. 324. — Pb(C₂H₃O₂)₂ + 2 Pb S₂O₃. Nadeln. Sehr schwer löslich in kaltem Wasser (Lemoult, C. r. 139, 422). — IPbC₂H₃O₂ + NH₄C₂H₃O₂. Prismen. Schmilzt bei 166—167% nach vorherigem Sintern (Whtte, Am. 31, 15). — 2 IPb C₂H₃O₂ + 6 NaC₂H₃O₂ + C₂H₄O₂. Weiße Säulen (Whtte, Am. 31, 11). — 2 Pb (C₂H₃O₂)₂ + 2 NaC₂H₃O₂ + 2 NaC₂

Pb(C₂H₃O₂)₄ (Bleitetraacetat). B. Durch Einwirkung von Chlor auf Bleiacetat (Colson, C. r. 136, 891; Bl. [3] 31, 422). Darst. Man trägt Mennige in die 10—12fache Menge Eisessig ein, läßt die Flüssigkeit 18 Stunden unter häufigem Umschütteln bei gewöhnlicher Temperatur stehen, erwärmt sie einige Stunden unter Schütteln auf 35°, filtriert und läßt bei 12° auskrystallisieren (Colson, C. r. 136, 676; vgl. Hutchinson, Pollabd, Soc. 69, 213). Monokline (H., P., Soc. 69, 215) Krystalle. Fängt bei 175° zu schmelzen an (H., P.). D₄^(6,8): 2,228 (H., P.). Leicht löslich in heißem Eisessig (ohne Zers.) und in Chloroform (H., P.). Zersetzt sich mit Wasser, mit Alkohol sowie in der Hitze. Wasser spaltet in PbO₂ und Essigsäure (C., C. r. 136, 676). Lösungs- bezw. Zersetzungswärme: C., C. r. 136,

1665; Bl. [3] 31, 426.

Acetate von Vanadin, Antimon und Wismut. V₂O₄(C₂H₃O₂)₂ + 5 H₂O. B. I Durch Auflösen von V₂O₄ + 2H₂O in verd. Essigsäure und Eindampfen der Lösung (Gain, A. ch. [8] 14, 268). Grünlichblaues Krystallpulver. Sehr schwer löslich in Wasser. — SbCl₅ + C₂H₄O₂. B. Aus Eisessig und Antimonpentachlorid in stark gekühlter Chloroform-lösung (Rosenheim, Löwenstamm, B. 35, 1116). Prismatische Nadeln, äußerst hygroskopisch. Unzersetzt löslich in Chloroform und Kohlenstofftetrachlorid. Zersetzt sich beim Erwärmen der Lösungen unter Bildung von Acetylchlorid. Auf Zusatz von Wasser entsteht Antimonsäure. — Bi(C₂H₃O₂)₃. B. Bei 66-stdg. Kochen von 30 ccm 98°/olger Essigsäure Bi mit 10 g Wismut in Stückehen (Colonna, G. 35 II, 226). Beim Kochen von 2 Mol.-Gew. Wismutcarbonat und 4 Mol.-Gew. Maunit mit Eisessig (Rosenheim, Vogelsang, Z. a. Ch. 48, 216). Tafelförmige Krystalle. Löslich in Essigsäure, unlöslich in Wasser. Zersetzt sich beim Erhitzen (C.). — OBiC₂H₃O₂. Blättehen (C. Hoffmann, A. 223, 117).

Chromoacetat. $Cr(C_2H_3O_2)_2 + H_2O$. B. Man mischt Lösungen äquimolekularer Or-Mengen von $CrCl_2$ und Natriumacetat bei Luftabschluß (Peligot, A. ch. [3]12, 541; Moissan, A. ch. [5] 25, 416). Rote Krystalle. Wenig löslich in kaltem Wasser und Alkohol, besser in heißem Wasser. Oxydiert sich schnell an der Luft. Wird in der Analyse zur Absorption von Sauerstoff verwendet.

Chromiacetate. $\operatorname{Cr}(C_2H_3O_2)_3$. B. Durch Umsetzung von Chromisulfat mit Bleiacetat, Ausfällen des gelösten Bleies mit Schwefelwasserstoff, Eindampfen im Vakuum über Schwefelsäure (Reinitzer, M. 3, 252). Schwarzviolette amorphe Masse. Löst sich in Wasser mit violetter Farbe, die beim Kochen langsam grün wird (R.). Über Verhalten der violetten und der grünen Lösung gegen Reagenzien vgl. Reinitzer, M. 3, 254. $-\operatorname{Cr}(C_2H_3O_2)_3 + H_2O$. B. Durch Verdunsten einer Lösung von Chromihydroxyd in überschüssiger verd. Essigsäure (H. Schiff, A. 124, 168). Krystallinisch, grün. Unlöslich in Weingeist, leicht löslich in Wasser mit roter, im auffallenden Licht grüner Farbe. $-\operatorname{Cr}(C_2H_3O_2)_3 + 6H_2O =$

[Cr(OH₂)₆](C₂H₃O₂)₃ (Hexaquochromacetat; vgl. Webber, B. 41, 3452). B. Durch Behandlung von frisch gefälltem Chromihydroxyd mit der äquivalenten Menge Eisessig (Reoura, C. r. 129, 209; Webber, B. 41, 3453). Durch Umsetzung von Bleiacetat mit violettem Cr₂(SO₄)₃ (Higley, Am. Soc. 26, 631). Durch Umsetzung von Bariumacetat mit violettem Chromisulfat (Recoura, C. r. 129, 159). Durch Behandlung von feuchtem Dihydroxotetraquochromisulfat [Cr(OH)₂(OH₂)₄]₂SO₄ mit Eisessig (Webber, B. 41, 3452). Blauviolette Nadeln (aus essigsäurehaltigem Wasser durch Natriumacetat ausgefällt). Leicht löslich in Wasser; die konz. Lösung ist im auffallenden Licht blau, im durchgehenden rot. Ist in frisch bereiteter verd. Lösung zum Teil hydrolysiert in Essigsäure und [Cr(OH)₂(OH₂)₄]C₂H₃O₂(W.). Absorptionsspektrum: Jones, Strong, C. 1909 II, 961. — Isomere des Chromiacetats: [Cr(OH)₂(C₂H₃O₂)] + 2 C₂H₄O₂. (Anomales, violettes, zweisäuriges Chromiacetat, "Chromodiessigsäure"). B. Durch spontane Umwandlung der verdünnten (grünen) Lösung des Chromiacetats Cr(C₂H₃O₂)₃+6H₂O (Recoura, C. r. 129, 288). Violette Masse, wegen des raschen Übergangs in Chromomonoessigsäure in fester Form nicht rein zu erhalten. — [Cr(OH)(C₂H₃O₂)₂] + C₂H₄O₂ (Anomales, violettes, einsäuriges Chromiacetat, "violette Chromomonoessigsäure"). B. Durch Eindunsten der violetten Lösung von Chromodiessigsäure über Schwefelsäure und Eisessig (Recoura, C. r. 129, 160, 209, 290). Violette Blättchen. Löst sich sehr leicht in Wasser mit violetter Farbe. Verliert an der Luft langsam 1 Mol. Essigsäure. — [Cr₂O(C₂H₃O₂)₄] + 2 C₂H₄O₂ (Anomales, grünes, einsäuriges Chromiacetat, "grüne Chromomonoessigsäure"). B. Durch spontane Umwandlung der violetten Lösung der Chromomonoessigsäure im Laufe eines Jahres oder rasch durch Kochen einer Chromiacetatlösung mit etwas Essigsäure. Man läßt die grüne Lösung über Schwefelsäure und Eisessig verdunsten (Recoura, C. r. 129, 289). Grüne Masse

dunsten (Recoura, C. r. 129, 289). Grüne Masse.

Cr₂(OH)(C₂H₃O₂)₅ + 3 H₂O. B. Man fällt aus violettem Chromalaun Chromhydroxyd, löst dieses in verd. Essigsäure und verdampft auf dem Wasserbade zur Trockne (Colson, C. r. 141, 1026). Grüne amorphe Masse. — [Cr₂(C₂H₃O₂)₅]₂O + 2 CrO₃ + 8 H₂O. Vielleicht [Cr₄(C₂H₃O₂)₉](Cr₂O₇)(C₂H₃O₂)+8 H₂O zu formulieren (Weinland, B. 41, 3240). B. Durch Erhitzen von Chromylchlorid mit 3 Th. Eisessig im Druckrohr auf 100° (Étard, C. r. 84, 128; Bl. [2] 27, 250; A. ch. [5] 22, 284). Grüne Nadeln. — Cr₂(C₂H₃O₂)₅(NO₃) + 2 oder 4 H₂O. B. Durch Mischen der Lösungen gleicher Mengen frisch gefällten Chromihydroxyds in Essigsäure und Salpetersäure und Konzentrieren (Schützenberger, Bl. [2] 4, 87). Durch Lösen von Cr₂(C₂H₃O₂)₄(NO₃)(OH)+H₂O in heißem Eisessig (Sch., C. r. 66, 814). Grüne Blättchen. Die Verbindung konnte von Werner (B. 41, 3450) nicht erhalten

werden.

Cr(OH)(C₂H₃O₂)₂. B. Beim Digerieren von Chromihydroxyd mit einer Lösung von Chromiacetat (H. Schiff, A. 124, 169). Krystallinisches grünes Pulver. In Wasser löslich. — Cr₂O(C₂H₃O₂)₄ + 2 H₂O. B. Aus violettem Chromalaun kalt gefälltes Chromihydroxyd wird mit (6 Mol.-Gew.) kalter verdünnter Essigsäure digeriert und die Flüssigkeit im Vakuum über P₂O₅ eingedunstet (Colson, C. r. 141, 332, 1026). Violett; amorph. In Wasser löslich. Die Lösung wird am Licht grün. — Cr₂(OH)(C₂H₃O₂)₄(NO₃) + H₂O. B. Durch Abdampfen einer Lösung von Chromiacetat und Chrominitrat (Schützenberger, C. r. 66, 814). Grüne Blätter. Die Verbindung konnte von Werner (B. 41, 3450) nicht erhalten werden. — Cr(C₂H₃O₂)₂(NO₃) + 3 H₂O (Schützenberger, C. r. 66, 814).

Hexaacetatotrichrominydroxyd (Acetatochrombase) und zugehörige Salze. Letztere existieren in Form von primären, sekundären und tertiären Salzen, nämlich [Cr₃(OH)₂(C₂H₃O₂)₆]Ac (Hexaacetato-dihydroxo-trichromisalze), [Cr₃(OH)(OH₂)(C₂H₃O₂)₆]Ac₃ (Hexaacetato-dihydroxo-aquo-trichromisalze) und [Cr₃(OH₂)₂(C₂H₃O₂)₆]Ac₃ (Hexaacetato-diaquo-trichromisalze). B. Das Dichromatacetat und Chromatacetat entsteht durch Erwärmen von CrO₃ mit käuflichem (reduzierende Verunreinigungen enthaltendem) Eisessig (Weinland, B. 41, 3236, 3241; Weinland, Dinkelacker, B. 42, 3005). Aus einer Lösung von Cr(OH)₃ in Eisessig wird auf Zusatz von CrO₃ das Chromatacetat gefällt (Weinl., B. 41, 3242). Das primäre Chlorid entsteht durch Eindampfen von frisch gefälltem Cr(OH)₃ mit 1 Mol.-Gew. HCl und 6 Mol.-Gew. Eisessig; analog entsteht das primäre Nitrat bei Verwendung von HNO₃ statt HCl (Weinler, B. 41, 3459). Das primäre Chlorid entsteht ferner durch Kochen von grünem oder violettem Chromchloridhydrat mit Eisessig (Weinl., Dinkelacker, B. 42, 3012). Die primären Salze können durch Säuren in sekundäre und tertiäre Salze übergeführt werden. Chromhydroxyd wird erst bei längerem Kochen mit NH₃ gefällt. Die primären Salze reagieren in wäßriger Lösung neutral, die sekundären schwach sauer, die tertiären stark sauer. Eine wäßrige Lösung der den primären Salzen zugrunde liegenden Base entsteht durch Einw. von Silberoxyd auf das Chlorid; die grüne Lösung reagiert alkalisch, wird aber im Laufe weniger Stunden sauer (Zers.) (Weinl., B. 41, 3239; Weinl., D., B. 42, 3003), — Primäre Salze, Hexaacetatodihydroxotrichromisalze [Cr₃(OH)₂(C₂H₃O₂)₆]Cl. Enthält nach Weinland, Dinkelacker (B. 42, 2998, 3012) 8H₂O, nach Weenler (B. 41, 3459) 6H₂O. Dunkelgrüne, vier- und sechseitige Prismen, aus Wasser unserzetzt umkrystallisierbar (Weinl., B. 41, 3238 Anm.;

Weinl., D., B. 42, 2998, 3012). Leicht löslich mit neutraler Reaktion in Wasser. Verliert bei 60° 3 Moleküle Wasser, bei 100° sämtliches Wasser (Werner, B. 41, 3459). — Bromid $[Cr_3(OH)_2(C_2H_3O_2)_6]$ Br. Enthält nach Weinland, Dinkelacker (B. 42, 3013) $8H_3O$, nach Werner (B. 41, 3460) 6H₂O. Blaßgrüne rechteckige Blättehen und Nadeln aus Wasser (Weinl., D., B. 42, 3013); dunkelgrüne Blättchen aus essigsäurehaltigem Wasser (Weinl., B. 41, 3460). — Perbromid $[Cr_3(OH)_2(C_2H_3O_2)_6]Br_3 + 4H_2O$. Glänzend grüne Prismen mit einem Stich ins Gelbgrüne (Weinl., D., B. 42, 3014). — Jodid $[Cr_3(OH)_2(C_2H_3O_2)_6]I$. Enthält nach Weinland, Dinkelacker (B. 42, 3014) $5H_2O$, nach Werner (B. 41, 3460) $6H_2O$. Flache Weinland, Dinrelacker (B. 42, 3014) 5H₂O, nach Weiner (B. 41, 3460) 6H₂O. Flache Prismen (Weinl., D.); dunkelgrünes Krystallpulver aus Wasser (Weinl.). Leicht löslich in Wasser (Weinl.). — Pørjodid [Cr₃(OH)₂(C₂H₃O₂)₆]I₃ + 5 H₂O. Voluminöses braunes Salz. Fast unlöslich in Wasser (Weinl., B. 41, 3461). — Sulfat [Cr₃(OH)₂(C₂H₃O₂)₆]₂SO₄ + 16 H₂O. Blättchen und Säulen (Weinl., D., B. 42, 3015). — Nitrat [Cr₃(OH)₂(C₂H₃O₂)₆]₃NO₃ + 6 H₂O. Dunkelgrüne Blättchen (aus Wasser), verliert bei 100° sämtliches Wasser (ohne Zers.). Leicht löslich in Wasser, löslich in Alkohol; die wäßrige Lösung reagiert neutral (Weinler, B. 41, 3458). — Acetat [Cr₃(OH)₂(C₂H₃O₂)₆]C₂H₃O₂ + 4 oder 6 H₂O. Vier- und sechsseitige Täfelchen mit 6 H₂O aus Wasser; Prismen mit 4 H₂O aus Wasser + Aceton (Weinl., D., B. 42, 3010). — Chloroauriat [Cr₃(OH)₂(C₂H₃O₂)₆]AuCl₄ + 5 H₂O. Dunkelgrüne Blätter (aus Wasser bei langsamem Verdunsten). Ziemlich leicht löslich in Wasser. Zersetzt sich beim Erhitzen der Lösung (Weinl., B. 41, 3461). — Chlorostannat [Cr₃(OH)₂(C₃H₃O₂)₆]₂ SnCl₅ + 10 H₅O. Besitzt dieselbe Krystallform wie das Chloroplatinat (Weinl., D., B. 42, SnCl₈ + 10 H₂O. Besitzt dieselbe Krystallform wie das Chloroplatinat (Weinl., D., B. 42, 3016). — Chloroantimoniat $[Cr_3(OH)_2(C_2H_3O_2)_5]SbCl_6 + 10H_2O$. Grüne Nadeln. Schwer löslich in Wasser (Weinl., D., B. 42, 3016). — Chloroplatinat $[Cr_3(OH)_2(C_2H_3O_2)_5]PtCl_6 + 10H_2O$. Grüne, vierseitige, zu Büscheln vereinigte Säulen (Weinl., B. 41, 3237, 3243; Weinl., Dinkelacker, B. 42, 2998, 3009; Wern., B. 41, 3461). Ziemlich schwer löslich in Wasser (Wern.). Geht bei längerem Stehen im Vakuum über Schwefelsäure in das Salz [Cr₃(OH)₂(C₂H₃O_{3)₆]₂PtCl₆+4H₂O über (Weinl., D., B. 42, 3009). — Sekundäre Salze,} He xaace to hydroxo-aquo-trichromisalze $[Cr_3(OH)(OH_2)(C_2H_3O_2)_6]Ac_2$: Chromat $[Cr_3(OH)(OH_2)(C_2H_3O_2)_6]CrO_4 + 6H_2O$. Dunkelschwarzgrüne Tafeln (Weinland, Dinkelacker, B. 42, 3009). — Chloridacetat $[Cr_3(OH)(OH_2)(C_2H_3O_2)_6]Cl(C_2H_3O_2) + 4H_2O$. Grüne vier- und sechsseitige Blättchen (Weinland, B. 41, 3238, 3244; Weinland, D. B. 42, 3011). Grüne vier- und sechsseitige Blättchen (Weinl., B. 41, 3238, 3244; Weinl., D., B. 42, 3011). Aus der wäßrigen Lösung krystallisiert eine Verbindung $3[Cr_3(OH)_2(C_2H_3O_2)_3]Cl+[Cr_3(OH)(OH_2)(C_2H_3O_2)_4](C_2H_3O_2)_2+29H_2O$ (s. u.) (Weinl., D., B. 42, 3012). — Bromidacetat $[Cr_3(OH)(OH_2)(C_2H_3O_2)_4]Br(C_2H_3O_2)+4H_2O$. Sechsseitige Säulen (Weinl., D., B. 42, 3014). — Jodidacetat $[Cr_3(OH)(OH_2)(C_2H_3O_2)_4]I(C_2H_3O_2)+3H_2O$. Sechsseitige Täfelchen (Weinl., D., B. 42, 3015). — Chromatacetat $[Cr_3(OH)(OH_2)(C_2H_3O_2)_2]CrO_4(C_2H_3O_2)_2+8H_2O$. Dunkelschwarzgrüne Säulen (Weinl., B. 41, 3238; Weinl., D., B. 42, 3007). — Nitratacetat $[Cr_3(OH)(OH_2)(C_2H_3O_2)_3]NO_3(C_2H_3O_2)+\frac{1}{2}H_2O$. Grüne sechsseitige Täfelchen (Weinl., B. 41, 3238, 3244; Weinl., D., B. 42, 3015). — Diacetat $[Cr_3(OH)(OH_2)(C_2H_3O_2)_3]C(C_2H_3O_2)+\frac{1}{2}H_2O$. Grüne geagiert schwach sauer (Weinl., D., B. 42, 3010). — Verbindung $3[Cr_3(OH)_2(C_2H_3O_2)_3]Cl+[Cr_3(OH)(OH_2)(C_2H_3O_2)_3]Cl$ $(C_2H_3O_2)_2+29H_2O$. B. Durch Umlösen des Chloridacetats $[Cr_3(OH)(OH_2)(C_2H_3O_2)_3]Cl$ $(C_2H_3O_2)_2+4H_3O$ aus Wasser (Weinl., D., B. 42, 3012). Grüne Prismen. — Eisenchlorid- $(C_2H_3O_2)_2 + 29 H_2O$. B. Durch Omiosen des Chioridacetats $[C_3(OH_2)(C_2H_3O_2)_2 + 4H_2O]$ aus Wasser (Weinl., D., B. 42, 3012). Grüne Prismen. — Eisenchloriddoppelsalz des Chloridacetats $[Cr_3(OH)(OH_2)(C_2H_3O_2)_6]Cl(C_2H_3O_2) + FeCl_3 + 2 H_2O$. B. Aus dem Chloridacetat, gelöst in $40^0/_0$ iger Essigsäure, und Eisenchloridhydrat, gelöst in konz. Salzsäure (Weinl., D., B. 42, 3017). Grüne, prismatische, bezw. wetzsteinförmige Krystalle. — Tertiäre Salze, Hexaacetato-diaquo-trichromisalze $[Cr_3(OH_2)_2(C_2H_3O_2)_6]Ac_3$: Chloridchromat $[Cr_3(OH_2)_2(C_2H_3O_2)_6]Cl(CrO_4) + 2H_2O$. Dunkelgrüne Tafeln. Verliert über H_2SO_4 im Vakuum $2H_2O$ (Weinl., B. 41, 3243; Weinl., D., B. 42, 3007). — Bromidchromat $[Cr_3(OH_2)_2\cdot (C_2H_3O_2)_6]Br(CrO_4) + 4H_2O$. Dunkelgrüne vier- oder sechsseitige Blättchen. Nicht sehr beständig. Riecht etwas nach Brom (Weinl., D., B. 42, 3008). — Triacetat $[Cr_3(OH_2)_2\cdot (C_2H_3O_2)_6]C_2H_3O_2)_3 + H_2O$. Grünliches Pulver (Weinl., D., B. 42, 3011). — Dichromatacetat $[Cr_3(OH_2)_2(C_2H_3O_2)_6](Cr_2O_2)(C_2H_3O_2)$. Braunschwarze, unter dem Mikroskop braungrüne Kryställchen (doppeltbrechende, vierseitige Prismen (Weinl., B. 41, 3241; Weinl., D., B. 42, 3004). — Chromatacetat $[Cr_3(OH_2)_2(C_2H_3O_2)_6](CrO_4)(C_2H_3O_2) + 2^{1/2}_2H_2O$. Grüne und schwarzgrüne sechsseitige Säulen oder Platten (Weinl., B. 41, 3242; Weinl., D., B. 42, 3006). — Sesquichromatacetat $[Cr_3(OH_2)_2(C_2H_3O_2)_6]_2(CrO_4)(HCrO_4)_2(C_2H_3O_2)_2$. Dunkelolivgrüne längliche Täfelchen (Weinl., B. 41, 3242; Weinl., D., B. 42, 3006). — Cr_2O(OH)(C_2H_3O_2)_3. Beim Erhitzen von $Cr_2(OH)(C_2H_3O_2)_4$. $Cr_2O(OH)(C_2H_3O_2)_3$. Beim Erhitzen von $Cr_2(OH)(C_2H_3O_2)_4$. $Cr_2O(OH)(C_2H_3O_2)_3$. Beim Erhitzen von $Cr_2(OH)(C_2H_3O_2)_4$. - Tertiare Salze, Hexaacetato-diaquo-trichromisalze [Cr3(OH2)2

Cr₂O(OH)(C₂H₃O₂)₃. B. Beim Erhitzen von Cr₂(OH)(C₂H₃O₂)₄(NO₃)+H₂O oder von wasserhaltigem Cr₂(C₂H₃O₂)₅(NO₃) auf 350° (Schützenberger, C. r. 66, 815). Hellgrünes Pulver. Verliert bei 400° Essigsäure; hydratisiert sich mofort mit Wasser. — Cr₂(OH)₃ (C₂H₃O₂)₃. B. Aus '/₂-basischem Chromsulfat und Natriumacetat in konz. wäßriger Lösung bei 34° (De Haen, Chem. Fabr. "List", D. R. P. 190451; C. 1908 I, 498).

CrCl₂(C₂H₃O₂) + 2 H₂O. B. Durch Auflösen von basischem Chromchlorid in konz.

Essigsaure und Abdunsten der Lösung (H. Schiff, A. 124, 175). Grüne Masse. — CrSO₄

 $(C_2H_3O_2)$. B. Durch Auflösen des entsprechenden basischen Sulfats in Essigsäure (H. Schiff,

A. 124, 176). Grünes krystallinisches Pulver.

Ammoniakhaltige Chromacetate: [(H₃N)(H₂O)Cr₃(OH)₂(C₂H₃O_{2)₆]I + H₂O. B. Durch Umsetzung des entsprechenden Nitrats mit KI (WERNER, B. 41, 3465). Hellgrüne Schüppehen (aus Essigester + Methylalkohol beim Verdunsten). Leicht löslich in Wasser, Alkohol, Methylalkohol, Aceton; unlöslich in Essigester, Chloroform, Ligroin. Verwittert bei längerem Stehen an der Luft und wird dabei dunkler. — [(H₃N)(H₂O)Cr₃(OH)₂(C₂H₃O_{2)₆]NO₃. B. Aus dem Rhodanid [(H₃N)(NCS)Cr₃(OH)₂(C₂H₃O_{2)₆] durch AgNO₃ oder korz. Salpetersäure (WERNER, B. 41, 3464). Dunkelgrüne Prismen. Leicht löslich in Wasser und Alkohol. Verwittert im Vakuumexsiccator; an der Luft beständig.}}}

Uranylacetate. $UO_2(C_2H_3O_2)_2+2H_2O$. B. Man erhitzt $UO_2(NO_3)_2$ so large, bisein kleiner Teil des Uranoxyds sich reduziert und erwärmt die gelbrote Masse mit Essigsäure; beim Erkalten krystallisiert Uranylacetat (Wentheim, J. pr. [1] 29, 209; vgl. Péligor, C. r. 12, 736; A. 41, 149). Krystallisiert aus saurer Lösung oberhalb 10° mit 2H₂O in rhom-C. 7. 12, 700; A. 41, 149). Arystallisiert aus saurer Losung Oberhalb 10° mit 2H₂O in rhombischen (Schabus; vgl. Groth, Ch. Kr., Tl. III, S. 72) Krystallen (D¹⁶: 2,893), die sich bei 15° in 13 Tln. Wasser lösen (Zehenter, M. 21, 237). Unterhalb 10° und aus nicht zu konz. Lösung krystallisiert Uranylacetat mit 3H₂O in ditetragonal-bipyramidalen (Schabus; vgl. Groth) Krystallen (Wertheim, J. pr. [1] 29, 218). Bei 110° wird Uranylacetat wasserfrei (Zehenter, M. 21, 236). Leicht löslich in Alkohol. Ist triboluminescent (Trautz, Ph. Ch. 53, 51; Gernez, C. r. 140, 1339). Absorptionsspektrum: Jones, Strong, C. 1909 II, 961. Leithäbigkeit. Dumpicus Ph. Ch. 92, 458. Uranylacetat generate sich bei 975° und Ju. 1861. Leitfähigkeit: Dittrich, Ph. Ch. 29, 458. Uranylacetat zersetzt sich bei 2750, und der Rück-Leitfähigkeit: Dittrich, Ph. Ch. 29, 458. Uranylacetat zersetzt sich bei 270°, und der Ruckstand besteht aus fast reinem Urantrioxyd UO₃. Wäßrige Lösungen von Uranylacetat scheiden im Tages- oder Sonnenlichte Flocken von Uranohydroxyd oder Uranoxydoxydulhydrat ab (Zehenter, M. 21, 238; vgl. Euler, B. 37, 3414; Bach, B. 39, 1672). Aus gesättigten wäßrigen Lösungen fällt bei langem Stehen im Halbdunkel ein basisches Uranylacetat UO₂(C₂H₃O₂)₂ + UO₂(OH)₂ + 3¹/₂H₂O in mikroskopischen, wahrscheinlich rhombischen Prismen aus; konz. Lösungen (von 10 und mehr ⁶/₀) liefern beim Kochen unter Rückfluß sowie beim Abdampfen auf dem Wasserbade ebenfalls ein basisches Acetat UO₂(C₂H₃O₂)₂ + UO₂(OH) als gebruckelgeben mikrokrywischlinischen Niederschlag. Letzteres entsteht +2UO₂(OH)₂ als schwefelgelben mikrokrystallinischen Niederschlag. Letzteres entsteht auch, wenn konz. Lösungen von Uranylzcetat erhöhtem Drucke und erhöhter Temp. auch, wenn konz. Lösungen von Uranylacetat erhöhtem Drucke und erhöhter Temp. (6 Stdn. bei 140°) ausgesetzt werden; aus sehr verd. Lösungen wird dagegen Uranylhydroxyd erhalten (Zehenter, M. 21, 235). — UO₂(C₂H₃O₂)₂ + NH₄C₂H₃O₂ Gelbe tetragonale (Rammelsbeeg; vgl. Groth, Ch. Kr., Tl. III, S. 78) Krystalle. D¹⁵: 2,219 (Z., M. 21, 251). Beim Kochen der Lösung scheidet sich Ammoniumhexauranat ab (Z.). — UO₂(C₂H₃O₂)₂ + LiC₂H₃O₂ + 3 H₂O. Gelbe Krystalle (Rammelsbeeg, Ann. d. Physik [N. F.] 24, 299). Monoklin (Wybubow, J. 1887, 1590; Groth, Ch. Kr., Tl. III, S. 79). D: 2,28 (W.). — UO₂(C₂H₃O₂)₂ + LiC₂H₃O₂ + 5 H₂O. In durchfallendem Licht gelbe, in auffallendem Licht bläuliche Krystalle. Monoklin (Wybubow, J. 1887, 1591; vgl. Groth, Ch. Kr., Tl. III, S. 80). — UO₂(C₂H₃O₂)₂ + NaC₂H₃O₂. Gelbe tetraedrisch - pentagondodekaedrische (JOhnsen; v. Hauer; vgl. Groth, Ch. Kr., Tl. III, S. 78) Krystalle mit grüner Fluorescenz (Webtheim, J. vr. [1] 29, 212; Rammelsbeeg, Ann. d. Physik [N. F.] 24, 294). D: 2.55 (Böddere V. HAUER; Vgl. (Noth, Ch. Kr., Tl. III, S. 78) Krystalle mit gruner Finorescenz (Wertheim, J. pr. [1] 29, 212; Rammelsberg, Ann. d. Physik [N. F.] 24, 294). D: 2,55 (Bödeker, J. 1860, 17), 2,562 (Johnsen, C. 1907 I, 1594). Ist triboluminescent (Gernez, C. r. 140, 1339) — $UO_2(C_2H_3O_2)_2 + KC_2H_3O_2 + \frac{1}{2}H_2O$ (Zehenter, M. 21, 243) oder 1 H_2O (Wertheim, J. pr. [1] 29, 219; Rammelsberg, Ann. d. Physik [N. F.] 24, 297). Tetragonal (Schabus, J. 1854, 434; W.; R.; vgl. Groth, Ch. Kr., Tl. III, S. 79). D^{15} : 2,396 (Zehenter, M. 21, 242). — $3UO_2(C_2H_3O_2)_2 + NaC_2H_3O_2 + Cu(C_2H_3O_2)_2 + 9H_2O$. Smaragdgrüne Krystalle (Rammelsberg, Ann. d. Physik [N. F.] 24, 315). Monoklin (Wybubow, C. 1901 I, 1362). — $UO_2(C_2H_3O_2)_2 + AgC_2H_3O_2 + H_2O$. Gelbe Krystalle (Rammelsberg, Ann. d. Physik [N. F.] 24, 298). Tetragonal (Wertheim, J. pr. [1] 29, 221; vgl. Groth, Ch. Kr., Tl. III, S. 79). — $UO_2(C_2H_3O_2)_2 + Be(C_2H_3O_2)_2 + 2H_2O$. Gelbe Krystalle (Rammelsberg, Ann. d. Physik [N. F.] 24, 302). Löslich in Wasser. — $2UO_2(C_2H_3O_2)_2 + Mg(C_2H_3O_2)_2 + Mg(C_2H_3O_2)_2 + Th_2O$. Rhombisch bipyramidale (Grallich; Vgl. Groth, Ch. Kr., Tl. III, S. 82) Krystalle (Wertheim, J. pr. [1] 29, 225; Rammelsberg, Ann. d. Physik [N. F.] 24, 304). — $2UO_2(C_2H_3O_2)_2 + Mg(C_2H_3O_2)_2 + 12H_2O$. Rhombisch bipyramidale (Grallich; Rammelsberg; vgl. Groth, Ch. Kr., Tl. III, S. 84) Krystalle (Rammelsberg, Ann. d. Physik [N. F.] 24, 303; Weselsky, J. pr. [1] 75, 59). Verwittert sehr schnell (R.). — $3UO_2(C_2H_3O_2) + Ma(C_2H_3O_2)_2 + 9H_2O$. Fast farblose Krystalle (Steinmerz; Wyrubow). — $2UO_2(C_2H_3O_2) + Ca(C_2H_3O_2)_2 + 6(P)H_2O$. Fast farblose Krystalle (Steinmerz; Wyrubow). — $2UO_2(C_2H_3O_2) + Ca(C_2H_3O_2)_2 + 6(P)H_2O$. (Vgl. Rammelsberg, Ann. d. Physik [N. F.] 24, 301.) Schwefelgelbe Krystalle (Weselsky, J. pr. [1] 75, 60). Rhombisch bipyramidal (Grallich; vgl. Groth, Ch. Kr., Tl. III, S. 84). — $2UO_2(C_2H_3O_2)_2 + Sr(C_2H_3O_2)_2 + 6H_2O$. Schwefelgelbe Krystalle (Weselsky, J. pr. [1] 75, 61; R J. pr. [1] 29, 212; RAMMELSBERG, Ann. d. Physik [N. F.] 24, 294). D: 2,55 (BÖDEKER,

[N. F.] 24, 301). Ditetragonal skalenoedrisch (Grahlich; vgl. Groth, Ch. Kr., Tl. III, S. 84). -2 UO₂(C₂H₃O₂)₂ + Ba(C₂H₃O₂)₂ + 3 H₂O. (Vgl. Zehenter, M. 25, 198.) Gelbe Blättchen (Wertheim, J. pr. [1] 29, 230; Rammelsberg, Ann. d. Physik [N. F.] 24, 300). In Wasser leicht löslich (W.). -3 UO₃ + Ba(C₂H₃O₂)₂ + 2 H₂O. B. Man läßt Gemische von Bariumacetat und Uranylacetat in einer gut verschlossenen Flasche im zerstreuten wasser lieth losine (W.). — 3 Co₃ + Ba(O₂113 O₂)₂ + B 120. B. Ham loss of the constant of the rest of the sense of the limit and limit and the limit and the limit and the limit and the limit and limit and the limit and the limit and limit and limit and the limit and limit a

20 ccm 1,5 n-Wasserstoffsuperoxydlösung versetzt (Mazzucchelli, Bimbi, R. A. L. [5] 16 II, 577). Gelbe Nädelchen, leicht sich zersetzend. — $\dot{\rm UO_4}+{\rm Ba\,(C_2H_3O_2)_2}+6{\rm \,H_2O}.$ B. Beim Zusatz von Wasserstoffsuperoxyd zu einer essigsauren Lösung von Uranylacetat und Bariumacetat (M., B., R. A. L. [5] 16 II, 578). Gelbes Pulver, mit Wasser sich zersetzend.

Manganoacetate. $Mn(C_2H_3O_2)_2 + C_2H_4O_2 + 2H_2O$ (VILLIERS, Bl. [2] 30, 177). — $Mn(C_2H_3O_2)_2 + 4H_2O$. Blaßrote, leicht lösliche Krystalle (Rammelsberg, Ann. d. Physik 90, 32). Monoklin prismatisch (Marignac; Rammelsberg; Hochstetter; vgl. Groth, Ch. Kr., Tl. III, S. 69). Spez. Gewicht des wasserhaltigen Salzes: 1,589, des entwässerten 1,745 (Schröder, B. 14, 1610). Lösungswärme: Berthelot, C. r. 77, 26. Leitfähigkeit: Ley, B. 42, 369. — $Mn(C_2H_3O_2)_2 + 2UO_2(C_2H_3O_2)_2 + 12H_2O$. Gelbe verwitterte Krystalle (Weselsky, J. pr. [1] 75, 59). Rhombisch bipyramidal (Rammelsberg, Ann. d. Physik [N. F.] 24, 307; vgl. Groth, Ch. Kr., Tl. III, S. 83). — $Mn(C_2H_3O_2)_2 + UO_2(C_2H_3O_2)_2 + 6H_2O$. Gelbe luftbeständige Krystalle. Rhombisch bipyramidale Krystalle (Rammelsberg, Ann. d. Physik [N. F.] 24, 307; vgl. Groth, Ch. Kr., Tl. III, S. 80). — $Mn(C_2H_3O_2)_2 + NaC_2H_3O_2 + 3UO_2(C_2H_3O_2)_2 + 9H_2O$. Monoklin prismatische Krystalle (Wybubow, C. 1901 I, 1362; vgl. Groth, Ch. Kr., Tl. III, S. 86). Wird bei 160° optisch einachsig (W.). Manganiacetat $Mn(C_2H_3O_2)_2 + 2H_2O$. B. Bei Behandlung von Manganoxydul-Manganiacetat $Mn(C_2H_3O_2)_3 + 2H_2O$. B. Bei Behandlung von Manganoxyduloxydhydrat mit Eisessig (Christensen, J. pr. [2] 28, 14). Bei Oxydation von Manganoacetat in kochendem Eisessig mit Kaliumpermanganat (CHR., Z. a. Ch. 27, 325) oder beim Einleiten von Chlor in eine $40^{\circ}/_{0}$ ige, mit 2 Vol. Essigsäure verd. Manganoacetatlösung (Copaux, C. r. 136, 3747; A. ch. [8] 6, 560). Beim Erhitzen von Kaliumpermanganat mit Eisessig, neben $2 \text{ Mn}(\text{C}_2\text{H}_3\text{O}_2)_3 + 3 \text{MnO}_2 + 2\text{C}_2\text{H}_4\text{O}_2$ (Meyer, Best, Z. a. Ch. 22, 184). Darst.: Chr., Z. a. Ch. 27, 323. Braune Krystalle. — Mangandioxydmanganiacetat 3 MnO₂ + $2 \text{ Mn}(\text{C}_2\text{H}_3\text{O}_2)_3 + 2 \text{ C}_2\text{H}_4\text{O}_2$ (?). B. Durch Erhitzen von Permanganat mit Eisessig (Meyer, Best, Z. a. Ch. 22, 184). Olivgrüne bis schwarze Krystalle.

Ferroacétat $Fe(C_2H_3O_2)_2 + 4H_2O$. Monoklin prismatische Kryctalle (DE MARIGNAC, Fr J. 1855, 501). — Ferrourany lacetat $Fe(C_2H_3O_2)_2 + 2UO_2(C_2H_3O_2)_2 + 7H_2O$. Rhombisch bipyramidale Krystalle (Rammelsberg, Ann. d. Physik [N. F.] 24, 312; vgl. Groth, Ch. Kr., Tl. III, S. 82).

Ferriacetate. Fe $(C_2H_3O_2)_3$. B. Durch Umsetzung von Kaliumacetat mit Eisenchlorid (Bettendorff, Z. 1866, 645). Darst. Durch Ammoniak in der Kälte gefälltes und mit heißem Wasser gewaschenes Ferrihydroxyd wird in verd. Essigsäure gelöst und die Flüssigkeit auf dem Wasserbade eingedampft (Reinitzer, M. 3, 256). Schwarze, in durchfallendem Lichte rote, glasglänzende, amorphe Masse, die sich in Wasser mit blutroter Farbe löst (REI-NITZER, M. S, 257; HERZ, Z. a. Ch. 20, 16). Wird die trockne Masse stundenlang auf 100° erhitzt, so wird sie wasserunlöslich (R.). Die wäßrige Lösung von reinem Ferriacetat scheidet

weder bei längerem Stehen, noch bei kurzem Erhitzen basisches Salz ab. Bei längerem Erhitzen erfolgt indessen selbst bei mittlerer Temp. (44°) eine Zers. unter Bildung des basischen Salzes Fe(OH)₂(C₂H₃O₂) (Hebz, Z. a. Ch. 20, 17). Eine mit anderen Salzen (namentlich Alkaliacetaten) versetzte Lösung von Ferriacetat scheidet beim ersten Aufkochen alles Eisen als Ferrihydroxyd aus (Reintzer, M. 3, 258) (Trennung des Eisens von Mangan, Zink, Kobalt, Nickel). Obschon die Lösung von reinem Ferriacetat sich bei kurzem Kochen nicht trübt, so bleibt das Ferriacetat dabei doch nicht unverändert; denn aus einer zum Kochen erhitzten und wieder völlig erkalteten Lösung wird durch nachträglichen Zusatz von Alkaliacetat oder von etwas Säure alles Eisen schon in der Kälte gefällt (R. M. 3, 258).

acetat oder von etwas Säure alles Eisen sehon in der Kälte gefällt (R., M. 3, 258).

Fe₂(OH)(C₂H₃O₂)₅. B. Beim Kochen von ganz wasserfreiem Eisessig mit Eisenoxydhydrat (Rosenheim, Müller, Z. a. Ch. 39, 177). Rote Tafeln. Löslich in Wasser. —
Fe₂(NO₃)(C₂H₃O₂)₅ + H₂O. Braune Nadeln. Löslich in Wasser (R., M., Z. a. Ch. 39, 185). — Fe₄(NO₃)₃(C₂H₃O₂)₉. Rubinrote Prismen. Löslich in Wasser (R., M., Z. a. Ch.

39, 185).

6 FeCl(C₂H₃O₂)₂ + C₂H₄O₂ + 2 H₂O. B. Durch Lösen von sublimiertem Ferrichlorid in Eisessig (Benrath, J. pr. [2] 72, 230). Granatrote Krystalle. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther, schwer in Eisessig, unlöslich in Benzol. — Fe(OH) (C₂H₃O₂)₂. B. Man löst durch Ammoniak gefälltes Ferrihydroxyd bei 40–60° in 30°/₀iger Essigsäure (10 Tle. Säure auf 1 Tl. Eisen) und verdampft die Lösung bei 60–80° (Oudemans, J. 1858, 282). Amorph, löslich in Wasser und Alkohol. — FeCl(C₂H₃O₂)₂. B. Aus sublimiertem FeCl₃ und wasserfreiem Eisessig (Rosenheim, Müller, Z. a. Ch. 39, 180). Rotbraune Nadeln. Löslich in Wasser. — 2 FeCl(C₂H₃O₂)₂ + 3 H₂O. B. Aus Fernhydroxyd, Essigsäure und Salzeäure oder durch Oxydation von in sehr konz. Essigsäure gelöstem Eisenchlorür durch Salpetersäure (Scheurer, Kestner, Bl. 1863, 342). — FeBr(C₂H₃O₂)₂. Dunkelbraune Nadeln. Löslich in Wasser (Rosenheim, Müller, Z. a. Ch. 39, 183). — Fe₂(OH) (NO₂) (C₂H₃O₂)₄ + 4 H₂O. B. Aus 2 Mol. Gew. Ferrihydroxyd, 4 Mol. Gew. Essigsäure und 1 Mol. Gew. Salpetersäure bei 35–40° (Scheurer-Kestner, A. ch. [3] 63, 433). Rotbraune Krystalle. — Fe(NO₃) (C₂H₃O₂)₂ + 3 H₂O. B. Man versetzt eine Lösung von Ferroacetat bei 80° mit Salpetersäure (Scheurer-Kestner, A. ch. [3] 63, 425). Rote Nadeln. — Äthoxy-ferridiacetat Fe(O·C₂H₅) (C₂H₃O₂)₂. B. Durch Oxydation einer alkoh. Lösung von Ferroacetat an der Luft (K. A. Hofmann, Bugge, B. 40, 3766). Rotes Pulver.

Hexaacetato-triferri-Salze. B. Durch Lösen von frisch gefälltem Fe(OH)₃ in Eisessig entstehen Hexaacetato-triferri-acetate. Mineralsaure Salze erhält man aus einem Acetat oder aus der Lösung von Fe(OH)₃ in Eisessig durch Versetzen mit einem geeigneten Salz der Mineralsaure. Sämtliche (primäre, sekundäre und tertiäre) Salze reagieren in wäßriger Lösung sauer. Sie werden durch verd. Säuren schon in der Kälte zersetzt, desgl. durch Ammoniak (Weinland, B. 41, 3240; W., Gussmann, B. 42, 3882). Primäre Salze, Hexaacetatodihydroxotriferrisalze [Fe₃(OH)₂(C₂H₃O₂)₆] Ac: Nitrat [Fe₃(OH)₂(C₂H₃O₂)₆] No₃ + 4 H₂O. Orangerote Tafeln (W., G., B. 42, 3890). — Monoacetat [Fe₃(OH)₂(C₂H₃O₂)₆] (C₂H₃O₂)₆] C₂H₃O₂)₆] C₂H₃O₂)₆]₂ SnCl₆ + 10 H₂O. Orangefarbene vierseitige Prismen. Schr leicht löslich in Wasser, wenig in Eisessig (W., G., B. 42, 3889). — Chloroplatinat [Fe₃(OH)₂(C₂H₃O₂)₆]₂PtCl₆ + 10 H₂O. Orangerote, vierseitige, zu Büscheln vereinigte Prismen. Ziemlich leicht löslich in Wasser, schwer in Eisessig (W., G., B. 42, 3889). — Sekundäres Acetat, Hexaacetatohydroxotriferridiacetat [Fe₃(OH)(C₂H₃O₂)₆] (C₂H₃O₂)₆] (C₂H₃O₂)₆]. B. Aus dem primären Acetat durch Kochen mit wasserfreiem Eisessig (W., G., B. 42, 3888). Ziegelrotes mikrokrystallinisches Pulver, Leicht löslich in Wasser, wenig in Eisessig. — Tertiäres Dichromatacetat, Hexaacetatodia quotriferridichromatacetat [Fe₃(OH₂)₂(C₂H₃O₂)₆](C₂C₃O₃)(C₂H₃O₂)₆](C₂C₃O₃O₃). B. Durch Lösen von Ferriacetat und Chromsäure in Eisessig (W., B. 41, 3241; W., G., B. 42, 3244). Dunkelgranatrote vierseitige Prismen.

Fe₂(OH)₃(C₂H₃O₂)₃. B. Aus 1 /₂-basischem Eisensulfat und Natriumacetat in konz. wäßriger Lösung bei 34° (De Haen, Chem. Fabr. "List", D. R. P. 190451; C. 1908 I, 498). — Fe₂(OH)Cl₂(C₂H₃O₂)₃ + 3 H₂O. B. Aus Ferrihydroxyd, Essigsäure und Salzsäure (Soheurer-Kestner, A. ch. [3] 63, 439). Krystalle. Löslich in Wasser. — Fe₂(OH)₂(NO₃) (C₂H₃O₂)₃ + 2 H₂O. B. Aus 2 Mol.-Gew. Fe(OH)₈, 3 Mol.-Gew. Essigsäure und 1 Mol.-Gew. Salpetersäure (Scheurer-Kestner, A. ch. [3] 63, 435). Dunkeltote Krystalle. Sehr leicht löslich in Wasser. — Fe₂(OH) (NO₃)₂(C₂H₃O₂)₃ + 8 H₂O. B. Aus 1 Mol.-Gew. Fe₂(OH)Cl₂(C₂H₃O₂)₃ und 2 Mol.-Gew. AgNO₃ (Scheurer-Kestner, Bl. 1863, 344). Rote

Krystalle.

Fe(NO_3)₂($C_2H_3O_2$) + 4 H₂O. B. Aus basischem Ferrinitrat und Essigsäure (Scheuber-Kestner, A. ch. [3] 63, 430). Prismen. — Fe₂(OH) (NO_3) (CHO₂)₂($C_2H_3O_2$)₂ + 5 H₂O. B. Aus einem äquivalenten Gemisch von Ferroformiat und Ferroacetat durch Salpetersäure

(SCHEUBER-KESTNER, Bl. 1863, 348). Rote Krystallmasse. Sehr leicht löslich in Wasser. — Dimethoxy-ferriacetat Fe(O·CH₃)₂(C₂H₃O₂). B. Man zieht Ferroacetat in Kohlensäure-Atmosphäre mit Methylalkohol aus und überläßt die Lösung der Luftoxydation (K. A. HOFMANN, BUGGE, B. 40, 3766). Gelbe Prismen. — $Fe(OH)_2(C_2H_3O_2) + Fe_2O_3$. B. Bei der Oxydation einer Lösung von Ferroacetat an der Luft (Scheurer-Kestner, Bl. 1863, 345). Gelbes Pulver.

Hexaacetatodihydroxodiferrichromi-Salze. B. Analog wie bei den Hexaacetato-ferri-dichromi-Salzen (s. u.) (Weinland, Gussmann, B. 42, 3885, 3893). — Chlorid [Fe₂Cr(OH)₂(C₂H₃O₂₎₆]Cl + 8 H₂O. Schwarze Prismen von rhombischem Querschnitt (W., G., B. 42, 3894). — Monoacetat [Fe₂Cr(OH)₂(C₂H₃O₂₎₆]C₂H₃O₂ + H₂O. Braunrote Blättchen. Schwer löslich in Wasser, leicht in verd. Essigsäure (W., G., B. 42, 3893). — Chloroplatinat [Fe₂Cr(OH)₂(C₂H₃O₂₎₆]₂PtCl₆ + 10 H₂O. Hellbraunrote, zu Büscheln vereinigte vierseitige Prismen (W., G., B. 42, 3894).

Hexaacetato-ferri-dichromi-Salze. Das Chlorid entsteht, wenn man be-В. rechnete Mengen von Fe(OH)₂ und Cr(OH)₃ unter Erwärmen in Eisessig löst und die verd. Lösung mit HCl versetzt. Sämtliche Salze reagieren in wäßriger Lösung sauer. Ammoniak zersetzt sie erst beim Erhitzen (Weinland, Gussmann, B. 42, 3884, 3890). Primäre Salze, Hexaacetatodihydroxoferridichromisalze [FeCr2(OH)2(C2H2O2)6]2Ac: Chlorid $[FeCr_2(OH)_2(C_2H_3O_2)_6]Cl + 6H_2O$. Dunkelviolettschwarze Säulchen von rhombischem Querschnitt. Sehr leicht löslich in Wasser und in Eisessig (W., G., B. 42, 3892). — Chloroquerechitit. Sein leicht lösten in Wasser und in Bississig (W., G., B. 42, 502). Cholosstannat [FeCr₂(OH)₂(C₂H₃O_{2)₆]₂SnCl₆ + 10 H₂O. Rotviolette vierseitige Prismen. Leicht löslich in Wasser (W., G., B. 42, 3891). — Chloroplatinat [FeCr₂(OH)₂(C₂H₃O_{2)₆]₂PtCl₆ + 10 H₂O. Schmutzig violette, vierseitige Prismen. Wenig löslich in Wasser und Eisessig (W., G., B. 42, 3890). — Sekundäres Chromat, Hexaacetatohydroxoaquoferridichromichromat [FeCr₂(OH) (OH₂) (C₂H₃O_{2)₆]CrO₄ + 4 H₂O. Schwarze Quader; in durchfallendem Lichte braunschwarz. Leicht löslich in Wasser, löslich in Essigsäure (W., G., B. 42, 200).}}} G., B. 42, 3892).

Kobaltoacetat Co(C₂H₃O₂)₂ + 4 H₂O. Rote Krystalle (RAMMELSBERG, Ann. d. Co Physik 90, 31). Monoklin prismatisch (RAMMELSBERG; MURMANN, ROTTER; vgl. Groth, Ch. Kr., Tl. III, S. 70). D^{15,7}: 1,7031 (Stallo, B. 11, 1505). Absorptionsspektrum: Jones, STRONG, C. 1909 II, 961. Leitfähigkeit und Ionisation in wäßriger Lösung bei verschiedenen Temperaturen und Verdünnungen: Jones, Jacobson, Am. 40, 393; vgl. Ley, B. 42, 370. — Co($(C_2H_3O_2)_2 + UO_2(C_2H_3O_2)_2 + TH_2O$. Grünlich braune Krystalle (Weselsky, J. pr. [1] 75, 58). Rhombisch bipyramidal (Grahlich; Rammelsberg, Ann. d. Physik [N. F.] 24, 311; vgl. Groth, Ch. Kr., Tl. III, S. 83). — 4 $Co_3(C_2H_3O_2)_4 + CoCl_2 + 40 H_2O = 2 [Co_4(C_2H_2O_2)_3Co_2] + CoCl_2 + 40 H_2O$. B. Bei der Einw. von Chlor auf Kobaltoacetat (Copaux, A. ch. [8] 6, 557). Man oxydiert eine Kobaltoacetat disung durch den elektrischen Strom, dampft die Lösung ein und löst den Rückstand zusammen mit $^1/_2$ Tl. krystallisiertem CoCl₂ in essigsäurehaltigem Wasser (C., C. r. 136, 374). Grüne, schwarz reflektierende Blättchen. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Eisessig, fast unlöslich in Aceton und Ather. — Kobaltokobaltiacetat $\text{Co}_6\text{O}(\text{C}_2\text{H}_3\text{O}_2)_{10} + \text{aq}$. B. Durch elektrolytische Oxydation von Kobaltoacetat (Copaux, A. ch. [8] 6, 555). Grüne amorphe Masse. Löslich in Wasser und in Alkohol.

Luteokobaltacetat [Co(NH₃)₆](C₂H₃O₂)₃+3H₂O. Krystalle. Verliert bei 100° kein Wasser, wird aber bei 125° wasserfrei. Löst sich in weniger als 1 Tl. Wasser von 15° (Klobb, - Acetatopentamminkobaltisalze $[Co(NH_3)_5(C_2H_3O_2)]Ac_2$: Jodid $[\mathrm{Co}(\mathrm{N\,H_3})_5(\mathrm{C_2\,H_3\,O_2})]\mathrm{I_2}$. Gelbstichig karmoisinrote Nädelchen (Werner, B. 40, 4111). — Nitrat $[\mathrm{Co}(\mathrm{N\,H_3})_5(\mathrm{C_2\,H_3\,O_2})](\mathrm{N\,O_3})_2$. B. Durch Verreiben von Hydroxopentamminkobaltnitrat mit Essigsäureanhydrid (W., B. 40, 4111). Karminrotes Krystallpulver. Ziemlich löslich in Wasser. — Chloroplatoat [Co(NH₃)₅(C₂H₈O₂)]PtCl₄. Bräunlichrote Nadeln.

Unlöslich in Wasser (W., B. 40, 4111).

Nickelacetat Ni $(C_2H_3O_2)_2 + 4 H_2O$. Grüne harte Krystalle (RAMMELSBERG, Ann. d. Ni Physik 90, 29). Monoklin prismatisch (Schabus; RAMMELSBERG; vgl. Groth, Ch. Kr, Tl III, S. 70). D^{15,15}: 1,7443 (Stallo, B. 11, 1505); D (entwässert): 1,798 (Schröder, B. 14, 1610). Absorptionsspektrum: Jones, Strong, C. 1909 II, 961. Leitfähigkeit und Ionisation, absorptionsspektrum). hängig von Temperatur, Verdünnung und Hydrolyse: Jones, Jacobson, Am. 40, 391; vgl. Ley, B. 42, 370. — Ni $(C_2H_3O_2)_2 + 2$ UO₂ $(C_2H_3O_2)_2 + 7$ H₂0. Smaragdgrüne Krystalle (Weselsky, J. pr. [1] 75, 57; Rammelsberg, Am. d. Physik [N. F.] 24, 310). Rhombisch bipyramidal (Geallich; Rammelsberg; vgl. Groth, Ch. Kr., Tl. III, S. 82). — Ni $(C_2H_3O_2)_2 + NaC_2H_3O_2 + 3$ UO₂ $(C_2H_3O_2)_2 + 9$ H₂O. Monokline (holoedrische) Tafeln oder Rhomboeder (Johnsen, C. 1907 I, 1594). D: 2,354 (J.). Wird bei 120° optisch einschsig (Wyrlinow, C. 1901 L, 1362). — 2fCo. $C_2H_2O_2$, NiCol + NiCl + 40 H₂O. Grüne achsig (Wyrubow, C. 1901 I, 1362). $-2[Co_4(C_2H_3O_2)_8 \text{NiCo}] + \text{NiCl}_2 + 40 \text{ H}_2\text{O}$. Grüne Prismen (COPAUX, A. ch. [8] 6, 559).

Rh Rhodiumacetat. Rh $(C_2H_3O_2)_2+2^{1/2}H_2O$ (CLAUS, J. pr. [1] 80, 316).

C₂H₂Ct I Acetat des Jodosochloräthylens C₆H₈O₄CII = CHCl:CHI(O·C O·CH₃)₂. B. Aus Jodosochloräthylen und Eisessig (THIELE, HAAKH, A. 369, 138). Farblose Blättchen. F: 96°. Leicht löslich in Wasser mit saurer Reaktion. Gibt leicht Essigsäure ab unter Gelbfärbung.

Ester der Essigsäure (auch Acetate der Hydratformen von Aldehyden und Ketonen).

a) Acetate gesättigter Monooxy-Verbindungen.

Methylester der Essigsäure, Methylacetat $C_3H_6O_2 = CH_3 \cdot CO_2 \cdot CH_3$. V. Im rohen Holzgeist (Weidmann, Schweizer, Gm. 4, 772; Cahours, C.r. 30, 323; Völckel, A. 86, 333). Im Holzöl (Fraps, Am. 25, 36). — B. Durch Destillation von Methylalkohol und Essigsäure mit konz. Schwefelsäure (Dumas, Péligor, A. ch. [2] 58, 46; A. 15, 34). Durch Destillation von Methylalkohol mit Kaliumacetat (Weidmann, Schweizer, Gm. 4, 773) oder Bleiacetat (Kopp, A. 55, 181) und konz. Schwefelsäure. Aus Silberacetat und Methylodid (Gartenmeister, A. 233, 256). Durch Kochen von Essigsäureanhydrid mit Methylalkohol (Young, Thomas, Soc. 63, 1207). Durch Erhitzen von trocknem Kaliumacetat mit Dimethylsulfat auf 200—210° (Graebe, A. 340, 247). Durch Schütteln einer wäßrigen Lösung von Kaliumacetat mit 2 Mol.-Gew. Dimethylsulfat (Werner, Seybold, B. 37, 3659). Durch Einw. von Diazomethan auf Essigsäure (v. Pechmann, B. 28, 857). Durch Einw. von Diazomethylamid C_6H_5 : N_3H · CH_3 auf $10^{\circ}/_{\circ}$ ige Essigsäure, neben Stickstoff und Anilin (Dimroth, B. 36, 913). Entsteht reichlich bei der Einw. von Jod auf trocknes Silberacetat (Simonini, M. 13, 321). Bei der Einw. von Acetylchlorid auf Methylamyläther in Gegenwart von Zinkehlorid (Descudé, C. r. 132, 1130). — Darst. Man mischt Methylalkohol mit Essigsäure oder mit Calciumacetat, dem man die erforderliche Menge konz. Schwefelsäure zufließen läßt, fügt von letzterer noch 5—6°/ $_{\circ}$ des Veresterungsgemisches hinzu, kocht 1—2 Stdn. unter Rückflußkühlung und destilliert das Methylacetat mit direktem Dampf ab. Man wäscht Methylalkohol und Essigsäure mit Sodalösung aus, trocknet mit wasserfreiem Calciumehlorid und rektifiziert in einem Kolonnenapparat. Ausbeute ca. 95°/ $_{\circ}$ der Theorie (Klar in F. Ullmanns Enzyklopädie der technischen Chemie, Bd. V [Berlin-Wien 1917], S. 20).

Angenehm ätherisch riechende Flüssigkeit. Erstarrt in flüssiger Luft. F: -98,7° (GUTTMANN, Am. Soc. 29, 347). — Kp₇₆₀: 57,5° (SCHUMANN, Ann. d. Physik [N. F.] 12, 41), 57,1° (YOUNG, Thomas, Soc. 63, 1208); Kp_{758,2}: 57,1° (G. C. SCHMIDT, A. 266, 284); Kp_{754,4}: 55-55,1° (R. SCHIFF, A. 220, 107). Dampidruck: YOUNG, THOMAS, Soc. 63, 1209. — D⁵₂: 0,9643 (GARTENMEISTER, A. 233, 256), 0,9562 (Kopp, Ann. d. Physik 72, 271); D⁶₂: 0,95774 (ELSÄSSER, A. 218, 312), 0,95931 (YOUNG, THOMAS, Soc. 63, 1209); D⁶₂: 0,94102 (Y., T., Soc. 63, 1209); D⁶₃: 0,93975 (PERKIN, Soc. 45, 494); D⁶₂: 0,935 (NAUMANN, B. 42, 3789); D⁶₂: 0,9280 (RICHARDS, MATHEWS, Ph. Ch. 61, 452); D⁶₂: 0,92825 (PERKIN, Soc. 45, 494); D⁶₄: 0,988255 (R. SCHIFF, A. 220, 107). Ausdehmung: V = 1+0,0,12785t+0,0,49742t* (GARTENMEISTER, A. 233, 256; vgl. ELSÄSSER, A. 218, 312). — Löst sich bei 22° in 3 Tln. Wasser (I. Traube, B. 17, 2304). Dampidruck von Gemischen von Essigsüremethylester und Wasser: Marshall, Soc. 89, 1383. In Methylacetat sind vicle Metallsalze löslich (NAUMANN, B. 42, 3789). Polymerisation, Assoziationsfaktor des Methylacetats: Friderich, C. 1906 II, 82. Mol. Siedepunktserhöhung: 20,6 (Beckmann, Fuchs, Gernhardt, Ph. Ch. 18, 512; Schröder, Steiner, J. pr. [2] 79, 52). — n⁶₂: 1,35915; n⁶₃: 1,36539; n⁶₂: 1,36893 (Landolt, Ann. d. Physik 122, 551). Absorptionsspektrum: Spring, R. 16, 18. — Capillaritätskonstante: R. Schiff, A. 223, 76. Oberflächenspannung, Kompressibilität: Richards, Mathews, Ph. Ch. 61, 452; Am. Soc. 30, 10. Oberflächenspannung und Binnendruck: Walden, Ph. Ch. 66, 438; vgl. I. Traube, Ann. d. Physik [4] 22, 540; Ph. Ch. 68, 293. — Verdampfungswärme: R. Schiff, A. 234, 343; Jahn, Ph. Ch. 11, 790; Brown, Soc. 63, 993. Mol. Verbrennungswärme bei konst. Druck: 399,24 Cal. (Thomsen, Ph. Ch. 52, 343). Kritische Temperatur: G. C. Schmidt, A. 266, 284; Young, Thomas, Soc. 63, 1211. — Magnetische Rotation: Pe., Soc. 45, 576. Magnetische Suszeptibilität: Pascal, Bl. [4] 5, 1113. Elektrische Le

Ch. 23, 308. Ionisation des Dampfes durch X-Strahlen: Crowther, C. 1909 I, 1379.

Zersetzung durch elektrische Schwingungen: De Hemptinne, Ph. Ch. 25, 295. Einw. der dunklen elektrischen Entladung in Gegenwart von Stickstoff: Berthelot, C. r. 126, 685. — Chlor wird von Methylacetat in der Kälte absorbiert unter Bildung von Essigsäure-ehlormethylester CH₃·CO₂·CH₂Cl (Henry, B. 6, 740). Bei längerer Einw. von Chlor in gelinder Wärme entsteht Essigsäure-dichlormethylester CH₃·CO₂·CHCl₂ (Malaguti, A. 32,

17). Durch anhaltendes Chlorieren im Sonnenlicht erhält man Trichloressigsäure-trichlormethylester CCl₃·CO₂·CCl₃ (CLOEZ, A. ch. [3] 17, 311). Brom wirkt in der Kälte nicht auf Methylacetat; beim Erhitzen auf 1706 werden Methylbromid und Bromessigsäuren gebildet (Grimaux, B. 7, 736, 738). — Natrium liefert bei Einw. auf Methylacetat Acetessigsäuremethylester (Brandes, Z. 1866, 454). Bei der Behandlung von Methylacetat mit Natrium in Gegenwart von absol. Äther oder Benzol in der Kälte erhält man nach Einwirkung von Wasser auf das entstandene Natrium-Derivat in geringer Menge Acetoin (Methylacetol) CH₃·CH(OH)·CO·CH₃, aber keinen Acetessigsäuremethylester (BOUVEAULT, LOCQUIN, Bl. [3] 35, 633). — Methylacetat wird durch Wasser, Säuren und Alkalien in Methylalkohol und Essigsäure gespalten ("verseift"). Geschwindigkeit der Verseifung durch reines Wasser: Wigs, J. 1894, 282. Geschwindigkeit der Verseifung durch Säuren: Ostwald, Descriving durch Satisfies St. 1894, 282. Geschwindigkeit der Verseining durch Satisfies St. 19. pr. [2] 28, 449; Trey, J. pr. [2] 34, 353; De Hemptinne, Ph. Ch. 13, 563; Van Dijken, R. 14, 108; Rothmund, Ph. Ch. 20, 173; Bogojawlensky, Tammann, Ph. Ch. 23, 19; Abmstrong, Watson, C. 1907 II, 1472. Geschwindigkeit der Verseifung durch Atznatron: Reicher, A. 228, 278; Walker, C. 1906 II, 996; durch Baryt: R., A. 232, 104; Trautz, Volkmann, Ph. Ch. 64, 53; durch weitere Basen: Bugarsky, Ph. Ch. 8, 398; van Dijken, R. 14, 115; Bogojawlensky, Tammann, Ph. Ch. 23, 22. Geschwindigkeit der Verseifung durch 1/10 methylalkoh, Kalilauge bei 25°: Gyr, B. 41, 4318. Geschwindigkeit der Verseifung in verschiedenen Alkohol Wasser-Gemischen: KREMANN, M. 26, 279. - Methylacetat reagiert mit Trimethylamin unter Bildung von saurem Tetramethylammoniumacetat (CH₃)₄N·O·CO· CH₃+C₂H₄O₂ (WILLSTÄTTER, KÄHN, B. 35, 2760). — Durch Einw. von Methylmagnesiumjodid auf Methylacetat und Zers, des Reaktionsproduktes mit Wasser erhält man Trimethylcarbinol (Grignard, C. r. 132, 338). — Spaltung von Methylacetat durch Pankreassaft: Morel, Terroine, C. r. 149, 236.

Methylacetat dient als Lösungsmittel von Celluloid (zur Herstellung von Lacken, zum Imprägnieren von Stoffen); ferner wird es als Bestandteil künstlicher Fruchtäther verwendet.

Verbindungen von Metallsalzen mit Methylacetat. CaCl₂+C₃H₆O₂. B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in eine Lösung von Calciumnitrat in Methylacetat oder aus Methylacetat und Calciumchlorid (Naumann, B. 42, 3796). Zerfließliche Nadeln. Löslich in Wasser unter Abspaltung von Methylacetat. — CaCl₂+2C₃H₆O₂ (Menschutkin, C. 1906 II, 1716; 1907 I, 329). — MgBr₂+3C₃H₆O₂. Zerfließliche Krystalle. F: 85° (M., C. 1906 I, 649, 1328). — MgL₂+6C₃H₆O₂. B. Durch Vermischen von 6 Mol.-Gew. Methylacetat mit 1 Mol.-Gew. der Verbindung MgI₂+2(C₂H₅)₂O und Abdampfen des Äthers (M., C. 1906 I, 647, 1328; Z. a. Ch. 61, 101). Zerfließliche Krystalle. F: 121°. Löslich in Methylacetat. Verdrängung des Methylacetats in der Doppelverbindung durch andere organische Körper: M., C. 1908 I, 1039; Z. a. Ch. 62, 47.

Äthylester der Essigsäure, Äthylacetat, Essigäther $C_4H_8O_2=CH_3\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. Bei direkter Wechselwirkung von Essigsäure und Athylalkohol in unvollstandiger, durch ein Gleichgewicht zwischen Säure, Alkohol, Ester und Wasser begrenzter Reaktion (Bebthelot, Pean de St. Gilles, A. ch. [3] 66, 5; 68, 225; Menschutkin, A. 195, 350; B. 17 Ref., 273; Negreano, C. r. 106, 1665; Michael, Wolgast, B. 42, 3168). Die Bildung aus Essigsäure und Athylalkohol wird durch Gegenwart schon geringer Mengen von Mineralsäuren (H₂SO₄, HCl usw.) sehr begünstigt (vgl. Berthelot, A. ch. [5] 15, 220; Sapper, A. 211, 202). Beim Kochen von Essigsäure und Athylalkohol mit wasserfreiem Kupfersulfat bildet sich anscheinend zunächst eine Verbindung von Äthylacetat mit Alkohol (Kp: 70-72°), welche beim Sieden sowie beim Behandeln mit CaCl₂ zerlegt wird (HABERMANN, Brezina, J. pr. [2] 80, 350). Athylacetat entsteht in vollständiger Reaktion durch Einw. von 1 Mol. Gew. Essigsäureanhydrid auf 1 Mol. Gew. Athylalkohol (MENSCHUTKIN, Ph. Ch. 1, 611; s. dazu: A. u. L. Lumière, Barbier, Bl. [3] 35, 627). — Athylacetat entsteht bei der Einw. von Athyljodid auf essigsaure Salze (Schlagdenhauffen, C. r. 48, 576), insbesondere auf Silberacetat (LINNEMANN, A. 160, 208). Bei Einw. von Essigsäure auf Acetal (WURTZ, C. r. 43, 479). Bei der Verseifung anderer Essigsäurester mit alkoh. Natronlauge (KRE-MANN, M. 26, 784, 804 ff.; C. 1906 II, 1246). Aus Essigsäureanhydrid durch Einw. von Athylalkohol (vgl. LUMIÈRE, BARBIER, Bl. [3] 35, 627), desgleichen aus Acetylchlorid. Aus Alkohol und Iuft bei 150—300° in Gegenwart von Kohle oder Torf (Dennstedt, Hassler, D. R. P. 203848; C. 1908 II, 1750). Entsteht neben vielen anderen Verbindungen als Hauptprodukt (69%) durch Einw. von Alminiumäthylat auf Acetaldehyd: 2CH₃·CHO = CH₃·CO₂O₂CH (CHO) (Theorem 1998). ĈO O CH₂ CH₃ (Tischtschenko, Ж. 31, 784; 38, 398; C. 1900 I, 585; 1906 II, 1309). Wurde in kleiner Menge bei einem Versuch erhalten, bei welchem Blut, mit Rohrzucker gesättigt, 5/4 Jahre stehen blieb und Zers, durch Schimmelpilze erfolgte (SALKOWSKI, H. 27, 316).

Darst. Man erhitzt ein Gemisch von 50 ccm Alkohol und 50 ccm konz. Schwefelsäure im Ölbade auf 140° (Thermometer im Öl) und läßt dann eine Mischung von 400 ccm Alkohol und 400 ccm Eisessig in dem Maße zufließen, wie Essigester abdestilliert; das Destillat wird mit Sodalösung und 50°/oiger Calciumehloridlösung gewaschen, mit etwas CaCl₂

getrocknet und rektifiziert. Ausbeute 80–90% der Theorie (Pabst, Bl. [2] 83, 350; vgl. Markownikow, B. 6, 1177; Gattermann, Die Praxis des organischen Chemikers, 12. Aufl. [Leipzig 1914], S. 149). — Man mischt Schwefelsäure mit dem doppelten Vol. eines Alkohol-Essigsäure-Gemisches, welches aus 3 Vol. Alkohol und 2 Vol. Essigsäur hergestellt worden ist, und erhitzt im Wasserbade bis zur beginnenden Reaktion. Dann läßt man das Alkohol-Essigsäure-Gemisch in dem Maße nachfließen, daß das Vol. des Reaktionsgemisches konstant bleibt. Das Destillat enthält konstant siedende ternäre und binäre Mischungen von Essigester mit Alkohol und Wasser. Der Alkoholgehalt läßt sieh bis auf 1% dadurch herunterbringen, daß man das Destillat mit Wasser versetzt, aus dem Wasserbade die obere, essigesterhaltige Schicht abdestilliert und diese Operation mehrmals wiederholt. Der Rest des Alkohols und das Wasser werden durch Trocknen mit Potasche und Destillation über P₂O₅ entfernt (WADE, Soc. 87, 1657, 1668). — Technische Darstellung aus Alkohol und Essigsäure oder Calciumacetat und Schwefelsäure wie bei Methylacetat, vgl. Klaß in F. Ullmanns Enzyklopädie der technischen Chemie, Bd. V [Berlin-Wien 1917], S. 20. — Darstellung durch Zufließenlassen einer Mischung von Äthylalkohol und Essigsäure zu β-Naphthalinsulfosäure bei 115—135%; Krafft, Roos, D. R. P. 76574; Frdl. 4, 17.

Völlig rein wird der Essigester nur durch Destillation über Natrium erhalten (Geuther, Ar. 166, 100).

Ar. 166, 100).

Physikalische Eigenschaften. Angenehm riechende Flüssigkeit. F: -82,4° (Ladenburg, Krügel, B. 33, 638), -82,8° (Guttmann, Am. Soc. 29, 347). - Kp₇₆₀: 77,1° (Schumann, Am. d. Physik [N. F.] 12, 41), 77,18° (Young, Fortey, Soc. 83, 47); Kp_{764,8}: 77,4° (kort.) (Thomsen, Thermochemische Untersuchungen, Bd. IV [Leipzig 1886], S. 309); Kp₇₅₀: 77,0° (Linnemann, A. 160, 208). Dampfdruck bei verschiedenen Temperaturen: Naccari, Pagliant, J. 1882, 64; Young, Thomas, Soc. 63, 1217. - Dg: 0,9253 (Gartenmeister, A. 233, 257). Dg: 0,92388 (Elsässer, A. 218, 316), 0,92446 (Young, Fortey, Soc. 83, 48), 0,9245 (Timmermans, C. 1909 I, 419). Dg: 0,92436; Dg**: 0,8926 (Young, Thomas, Soc. 63, 1216). Dg: 0,9246; Dg**: 0,8938; Dg*: 0,8634 (Walden, Ph. Ch. 65, 134). Dg*: 0,8990 (Richards, Mathews, Ph. Ch. 61, 452; Am. Soc. 80, 10). Dg*: 0,89156 (Linebarger, Am. 18, 438); Dg**: 0,806 (R. Schiff, A. 220, 107). Spez. Gewicht bei verschiedenen Temperaturen: Naccari, Pagliani, J. 1882, 64; Young, Thomas, Soc. 63, 1218). Dg: 0,9246 (1-0,00133 t) (für t zwischen 0° und +80°) (Walden, Ph. Ch. 65, 134). Dg: 0,9246 (1-0,00133 t) (für t zwischen 0° und +80°) (Walden, Ph. Ch. 65, 134). Ausdehnung: Elsässer, A. 218, 316. — ng*: 1,37050; ng*: 1,37690; ng*: 1,38048 (Landolt, Ann. d. Physik 122, 552); Molekularrefraktion: Elikman, R. 12, 276. Absorptionsspektrum: Spring, R. 16, 18. — Kompressibilität: Richards, Mathews, Ph. Ch. 61, 452; Am. Soc. 30, 10. Refard, Guye, C. 1907 I, 1478; Walden, Ph. Ch. 65, 134; 66, 387; vgl. I. Traube, Ann. d. Physik [4] 22, 540; Ph. Ch. 68, 293. Versuche über die turbulente Reibung: Bose, Ranert, C. 1909 II, 407. — Verdampfungswärme: R. Schiff, A. 234, 343; Jahn, Ph. Ch. 11, 790; Brown, Soc. 83, 993. Mol. Verbrennungswärme bei konst. Druck: 546,57 Cal. (Thomsen, Ph. Ch. 62, 343). Spez. Wärme: Timoffelew, C. 1905 II, 429. Kritische Konstanten: Young, Thomas, Soc. 63, 1219 — Magnetische Rotation: Perkin, Soc. 45, 576. Magnetische Suszeptibilität: Pascal, Bl. [4] 5, 1113, 1118. Dielektrizitätskonst

Verhalten in Mischung und als Lösungsmittel. Äthylacetat löst sich in Wasser bei 15° zu 7,9°/0 (Moorf, Roaf, C. 1906 I, 381). 1 I Wasser löst bei 28° 0,825 Grammoleküle Äthylacetat (Euler, Ph. Ch. 31, 365). Beeinflussung der Wasserlöslichkeit durch andere Verbindungen: Fühner, B. 42, 888. Löslichkeit in wäßrigen Salzlösungen: Euler, Ph. Ch. 31, 360.—28 Tle. Äthylacetat lösen 1 Tl. Wasser (3. Aufl. dieses Handbuchs, Bd. I, S. 408). In Äthylacetat lösen sich viele anorganische Salze (Naumann, B. 37, 3601). Lösungsvermögen für verschiedene Salze: Walden, Ph. Ch. 55, 683; Dukalski, Z. a. Ch. 53, 330; Atew, Ph. Ch. 54, 121; Herz, Anders, Z. a. Ch. 52, 170. Mit einigen Tropfen Wasser versetztes Äthylacetat ist ein Lösungsmittel für Kaliumpermanganat und Bariumpermanganat; 1000 Tle. der violetten Lösung enthalten 1,6 Tle. des ersteren, bezw. 3,7 Tle. des letzteren Salzes (Ginzerg, B. 36, 2708). — Äthylacetat bildet konstant siedende Mischungen mit Wasser und mit Alkohol, und zwar Ester + Wasser: Kp: 70,45°; Ester + Alkohol: Kp: 71,8°; Ester + Alkohol + Wasser: Kp: 70,3° (Wade, Soc. 87, 1665). Viscosität der Mischungen von Äthylacetat mit Methyljodid: Holmes, Sageman, Soc. 95, 1938. Wärmetönung beim Mischen von Äthylacetat mit verschiedenen organischen Füssigkeiten: Timofrijew, C. 1905 II, 429. Kryoskopisches Verhalten in Schwefelsäure: Hantzsch, Ph. Ch. 61, 285. Mol. Siede-

punktserhöhung: 26,8 (Beckmann, Fuchs, Gernhardt, *Ph. Ch.* 18, 512), 27,9 (Beckmann, *Ph. Ch.* 58, 557),

Chemisches Verhalten. Äthylacetat bleibt bei 8-10-stdg. Erhitzen auf 290° unverändert (ENGLER, LOEW, B. 26, 1440). Es zerfällt beim Durchleiten durch eine glühende Röhre in Äthylen und Essigsäure (Oppenheim, Precht, B. 9, 325). Bei 300-350° über Zinkstaub geleitet, liefert Äthylacetat Wasserstoff, Kohlenoxyd, Kohlendioxyd, Aceton und Äthylen (Jahn, M. 1, 698). Zerfällt beim Überleiten über gefällte, unterhalb Rotglut entwässerte Tonerde bei 360° im Sinne der Gleichung: $2CH_3 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5 = H_2O + 2C_2H_4 + CO_2 + CH_3 \cdot CO \cdot CH_3$ (Senderens, C. r. 146, 1212; Bl. [4] 3, 826; C. r. 148, 928; Bl. [4] 5, 482). Einw. der stillen elektrischen Entladung: Losanitsch, B. 42, 4398. — Bei der Einw. von Chlor auf siedendes Äthylacetat entsteht etwas Acetylchlorid (Seelig, J. pr. [2] 39, 174). Über die Einw. von Chlor auf Äthylacetat vgl. auch Schillerup, A. 111, 129. Phosphorpentachlorid erzeugt bei 150° Äthylchlorid und Acetylchlorid (Michael, Am. 9, 213). Beim Erhitzen mit 2 At. Gew. Brom auf 150° liefert Äthylacetat unter reichlicher Entwicklung von Bromwasserstoff Äthylbromid und Monobromessigsäure, aber nicht Bromessigester in merklicher Menge (Crafts, C. r. 56, 708; Epstein, C. r. 124, 689). Erhitzt man Äthylacetat mit 4 At.-Gew. Brom auf 160°, so erhält man u. a. Äthylbromid, eine sehr kleine Menge Dibromessigsäure-tribromäthylester und Dibromessigsäure (CARIUS, B. 3, 336; STEINER, B. 7, 506; ÜRECH, B. 13, 1690). — Athylacetat wird durch Wasser bei gewöhnlicher Temp. langsam in Essigsäure und Athylalkohol gespalten ("verseift"). Die Verseifung wird durch Zusatz von geringen Mengen starker Säuren beschleunigt, in viel höherem Maße durch Zusatz von Basen. Einfluß der Gegenwart wechselnder Mengen KCl, KBr, KI auf die Geschwindigkeit der Verseifung durch Wasser bei 100°: Kellog, Am. Soc. 31, 403, 886. Geschwindigkeit der Verseifung durch Salzsäure: DE HEMPTINNE, Ph. Ch. 13, 563; ROTHMUND, Ph. Ch. 20, 174; H. GOLDSCHMIDT, Ph. Ch. 31, 237; FITZGERALD, LAPWORTH, Soc. 93, 2174. Geschwindigkeit der Verseifung durch Salpetersäure in Gegenwart von Alkalinitraten: Lundén, Ph. Ch. 49, 189; C. 1904 II, 692. Geschwindigkeit der Verseifung durch Ätznatron, Ätzkali, Baryt usw.: WARDER, B. 14, 1361; REICHER, A. 228, 257; 232, 103; OSTWALD, J. pr. [2] 35, 112; Arrhenius, Ph. Ch. 1, 110; Spohr, Ph. Ch. 2, 203; H. Goldschmidt, Ph. Ch. 31, 245; Kullgren, Ph. Ch. 37, 613; Walker, Crickton, C. 1906 II, 996; Kremann. M. 27, 619, 624; Trautz, Volkmann, Ph. Ch. 64, 53. Geschwindigkeit der Verseifung durch Natriumäthylat bei 25°: W. M. Fischer, Ph. Ch. 65, 66. Geschwindigkeit der Verseifung durch Natriumhydroxyd oder Natriumalkoholat in verschiedenen Alkoholen: Kremann, M. 26, 279; vgl. auch Kremann, M. 26, 803. Gasförmige Halogenwasserstoffe (am raschesten HI) spalten Athylacetat in Essigsäure und Athylhalogenid (Sapper, A. 211, 178). Die beim Erhitzen von Athylacetat mit Atzkalk auf 250° entstehende Masse liefert bei der Behandlung mit Wasser sofort Alkohol und Calciumacetat (Berthelot, Fleurieu, A. Spl. 1, 272; vgl. LJUBAWIN, 3H. 12, 135); beim Erhitzen mit Ätzkalk in geschlossenen Röhren auf 250-2800 wird Buttersäure neben anderen nicht näher untersuchten Produkten gebildet (Ljubawin, H. 12, 135). Athylacetat wird in alkoholischer Lösung bei Ausschluß von Wasser durch NaSH bei ca. 180° zu Natriumacetat und Äthylmercaptan verseift (Auger, Billy, C. r. Am. 40, 50, 51, 75; Am. Soc. 30, 1874). Auch die Einw. von Natriumamid auf Äthylacetat in Benzol führt zum Acetessigester (Titherley, Soc. 81, 1527). — Beim Stehenlassen mit wäßrigem Ammoniak gibt Athylacetat reichlich Acetamid (vgl. A. W. HOFMANN, B. 15, Äthylacetat wird durch Isoamylalkohol bei Gegenwart von etwas Natrium zum großen Teil in Isoamylacetat übergeführt (PURDIE, Soc. 51, 633; P., MARSHALL, Soc. 58, 395). Umesterung durch Glycerin in Gegenwart von Natriumhydroxyd: KBEMANN, M. 29, 32. — Athylacetat kondensiert sich in Gegenwart von trocknem Natriumäthylat oder von metallischem Natrium mit Aceton zu Natrium-acetylaceton (CLAISEN, EHRHARDT, B. 22, 1009). Aus einem Gemisch von Äthylacetat und Äthylformiat in Äther oder Benzol entsteht durch metallisches Natrium der Natrium-formylessigester CH(ONa): CH·CO·O·C₂H₅ (W. WISLICENUS, B. 20, 2931; W., BINDEMANN, A. 318, 27). Läßt man das Rohprodukt der Einw. von Natrium auf Äthylacetat mit Schwefelkohlenstoff reagieren, so entsteht (in geringer Menge) Thiorufinsäuretriäthylester $C_{15}H_{13}S_5O_8(C_2H_5)_3$ (s. bei Schwefelkohlenstoff, Syst. No. 218) (EMMERLING, B. 28, 2882). — Die Reaktion mit magnesiumorganischen Verbindungen führt zu tertiären Alkoholen, z. B. mit Phenylmagnesiumbromid zu Methyldiphenylcarbinol (vgl. Masson, $C. \tau$. 135, 533). — Spaltung von Athylacetat durch Pankreassaft: Morel, Terroine, $C. \tau$. 149, 236.

Verwendung, Analytisches. Äthylacetat dient zur Herstellung von Acetessigester, als Lösungsmittel für Schießbaumwolle, Celluloid, als Extraktionsmittel (z. B. bei der Herstellung coffeinfreien Kaffees), zum Aromatisieren von Fruchtsäften, Limonaden, Bonbons usw., für pharmazeutische Zwecke. — Prüfung auf Reinheit vgl.: Deutsches Arzneibuch, 5. Ausgabe [Berlin 1910], S. 35; Klar in F. Ullmanns Enzyklopädie der technischen Chemie, Bd. V [Berlin-Wien 1917], S. 22. Titrimetrische Bestimmung von Gemischen von Alkohol und Essigester durch Oxydation mit Chromsäuregemisch und Zurücktitrieren der unverbrauchten Chromsäure mit Hilfe von Jodkalium und Natriumsulfat: Kurilow, B. 30, 741.

Verbindungen von Äthylacetat mit Halogenen und Halogenwasserstoffsäuren. $C_4H_8O_2+3Cl$. $F:-64^\circ$ (Mc Intosh, Soc. 87, 791). $-2C_4H_8O_2+3Br$. Flüssigkeit. Siedet im Vakuum bei $40-50^\circ$ (Schützenberger, B. 6, 71). $-C_4H_8O_2+2Br$. Flüssigkeit. Zerfällt bei $140-150^\circ$ in Äthylbromid, Bromessigsäure und HBr (Schützenberger, B. 6, 71; vgl. Crafts, A. 129, 50). $-C_4H_8O_2+3Br$. $F:-39^\circ$ (Mc Intosh, Soc. 87, 791). $-C_4H_8O_2+2I$ (Hildebrand, Glascock, Am. Soc. 31, 29). $-C_4H_8O_2+2HCl$. $F:-75^\circ$ (Mc Intosh, Am. Soc. 28, 589). $-2C_4H_8O_2+3HBr$. $F:-40^\circ$ (Mc Intosh, Am. Soc. 28, 589). $-2C_4H_8O_2+3HBr$. $F:-30^\circ$ (Mc Intosh, Am. Soc. 28, 589). $-2C_4H_8O_2+4HI$. -230° (Mc Intosh, Am. Soc. 28, 589).

Verbindungen von Metallsalzen mit Äthylacetat. CaCl₂+2C₄H₈O₂. Nadeln. Löslich in absol. Alkohol (Allain-Le Canu, C. r. 100, 110). Fast unlöslich in Äthylacetat (Menschutkin, C. 1906 II, 1716; 1907 I, 329). Wird durch Wasser sofort in die Bestandteile zerlegt (A.). — MgCl₂+2C₄H₈O₂. Krystalle (Allain-Le Canu, C. r. 102, 363). — MgI₂+6C₄H₈O₂. B. Durch Einw. von Essigester auf das Magnesiumjodid-Ätherat MgI₂+2(C₂H₅)₂O (Blaise, C. r. 139, 1211). Zerfließliche Krystalle. F: 78,5°. Löslichkeit in Äthylacetat: Menschutkin, C. 1908 I, 647, 1328; Z. a. Ch. 61, 101. Verdrängung des Äthylacetats in der Doppelverbindung durch andere organische Körper: M., C. 1908 I, 1039; Z. a. Ch. 62, 47. — TiCl₄+2C₄H₈O₂. Nadeln (aus Essigester) (Demarcay, C. r. 76, 1415; Bl. [2] 20, 128). — TiCl₄+C₄H₈O₂. Gelbe, zu Kugen vereinigte Nadeln. Wird von Wasser und Alkohol zersetzt (Demarcay, C. r. 76, 1415; Bl. [2] 20, 127). — SbCl₅+C₄H₈O₂. Zerfließliche Nadeln (Rosenheim, Löwenstamm, B. 35, 1116).

Verbindung von Äthylacetat und Äthylalkohol C₄H₈O₂+C₂H₅·OH (?). B. Aus Eisessig und Alkohol beim Kochen mit entwässertem Kupfervitriol (HABERMANN, BREZINA, J. pr. [2] 80, 350). Flüssigkeit. Kp: 70—72°. Zerfällt beim Siedepunkt in Essigester und Alkohol. Zersetzt sich auch bei der Einw. von Calciumchlorid, wobei sich der Alkohol mit letzterem verbindet.

β.β-Difluoräthylester der Essigsäure, [β.β-Difluor-äthyl]-acetat $C_4H_6O_2F_2=CH_3$ · $CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH_5$. B. Aus Difluoräthylalkohol und Acetylchlorid (Swarts, C. 1903 I, 436). — Farblose, im Geruch an Essigester erinnernde Flüssigkeit. Kp: 106°. D¹⁵: 1,1781. Schwer löslich in Wasser (S., C. 1903 I, 436). Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Volum: 455,48 Cal. (Swarts, C. 1906 II, 1567; R. 25, 425). Verseifungsgeschwindigkeit: S., C. 1903 I, 436.

β-Chloräthylester, [β-Chlor-äthyl]-acetat C₄H₇O₂Cl=CH₃·CO₂·CH₂·Cl. B. Durch Behandlung von Äthylen mit einer Lösung von unterchloriger Säure in Eisessig (Schützenberger, Lippmann, A. 138, 325). Man sättigt ein Gemisch äquivalenter Mengen Glykol und Essigsäure mit Chlorwasserstoff und erhitzt auf 100° (Simpson, A. 112, 148). Aus Glykol und Acetylchlorid in der Kälte (Lourenço, C. τ. 50, 188; A. 114, 126; A. ch. [3] 67, 260). Durch Einleiten von Chlorwasserstoff in Glykolmoneacetat bei 100° (Simpson, A. 113, 116). Aus Glykolchlorhydrin CH₂Cl·CH₂·OH mit Essigsäureanhydrid bei 110° (Ladenbeuge, Demole, B. 6, 1024) oder mit Acetylchlorid bei gewöhnlicher Temperatur (Henry, B. 7, 70). — Kp: 145°; D°: 1,1783; unlöslich in Wasser (Simpson, Å. 112, 149). — Gibt mit Kali Äthylenoxyd (S., A. 113, 116).

 $\beta.\beta$ -Dichloräthylester, $[\beta.\beta$ -Dichlor-äthyl]-acetat C₄H₆O₂Cl₂ = CH₃·CO₂·CH₂·CHCl₂·B. Aus $\beta.\beta$ -Dichloräthylalkohol und Acetylchlorid (Delacre, C. r. 104, 1186). — Kp: $166-168^{\circ}$.

 β , β -Trichloräthylester, [β , β -Trichlor-äthyl]-acetat $C_4H_5O_2Cl_3 = CH_3 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CCl_3$. B. Aus Trichloräthylalkohol und Acetylchlorid bei $120-130^{\circ}$ (Gabzarolli-Thurnlach, A. 210, 68). — Gewürzhaft riechendes Öl. Kp_{147} : 170° (korr.) (Delache, Bl. [2] 48, 710); Kp_{167}° (Zers.); $Kp_{18,3}$: 71° (G.-Th.). D^{15} : 1,189 (D.); D^{23} : 1,390? (G.-Th.). — Bei der Behandlung mit Zinkspänen in Alkohol entsteht unsymmetrisches Dichloräthylen und ein Gas (wahrscheinlich Vinylchlorid) (Faworski, Jozifsch, H. 30, 998; C. 1899 I, 777).

β-Bromäthylester, [β-Brom-äthyl]-acetat C_4H , $O_2Br = CH_3 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2Br$. Aus Glykolmonoacetat und HBr bei 100° (Demole, A. 173, 121). Durch Sättigen von Glykoldiacetat mit HBr ohne Kühlung (Henry, R. 20, 244). — Leicht bewegliche Flüssigkeit von süßlich-brennendem Geschmack. Erstarrt im Kältegemisch aus Kohlensäure und Äther zu Nadeln vom Schmelzpunkt $-13,8^{\circ}$ (H.). Kp_{760} : $162-163^{\circ}$ (korr.) (H.). D° : 1,524 (H.). — Liefert beim Erhitzen mit Natriumjodid [β-Jod-äthyl]-acetat, beim Erhitzen mit

Mcthylalkohol Äthylenmonobromhydrin (H.). Gibt beim Erwärmen mit konz. Natronlauge Äthylenoxyd (D.).

 $\beta.\beta$ -Dibromäthylester, $[\beta.\beta$ -Dibrom-äthyl]-acetat $C_4H_6O_2Br_2=CH_3\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CHBr_3$. B. Aus $\beta.\beta$ -Dibromäthylalkohol und Acetylchlorid (Demole, B. 9, 51). — Kp: 193—195°. D°: 1.98.

β-Jodäthylester, [β-Jod-äthyl]-acetat C₄H₇O₂I = CH₃·CO₂·CH₂·CH₂I. B. Glykolmonoacetat oder ein Gemenge von Glykol und Essigsäure wird in der Kälte mit H1-Gas gesättigt (SIMPSON, A. 113, 123). Durch Erhitzen von [β-Brom-äthyl]-acetat mit Natrium-jodid (HENRY, R. 20, 247). — Farblose, am Licht sich etwas färbende Flussigkeit von brennendem Geschmack und erfrischendem Geruch (H.). Erstarrt in der Kälte zu Tafeln. Kp₇₄₃: 184°; Kp₆₁: 110°; D²⁰: 2,441 (H.).

 β -Nitroäthylester, [β -Nitro-äthyl]-acetat $C_4H_7O_4N=CH_3\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot NO_2$. B. Aus Nitroäthylalkohol und Acetylchlorid oder Essigsäureanhydrid (Henry, C. 1899 I, 1154). — Farblose Flüssigkeit. Kp₃₀: 118—119°. D¹¹: I,2132.

 β -Brom- β -nitroäthylester, [β -Brom- β -nitro-äthyl]-acetat $C_4H_6O_4NBr=CH_3\cdot CO_2$ $CH_2\cdot CHBr\cdot NO_2$. B. Durch Einw, von Essigsäureanhydrid auf Bromnitroäthylalkohol (MAAS, C. 1899 I, 179). — Farblose Flüssigkeit. Kp₅₀: 138—142°. D¹¹: 1,958.

Triazo-äthylester, Triazo-äthyl-acetat $C_4H_1O_2N_3=CH_3\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot N_3$. B. Aus Triaze-äthylalkohol und Acetylchlorid in Chloroform (Forster, Fierz, Soc. 93, 1868). — Farblose Flüssigkeit. Kp_{20} : 74°. D_2^{iq} : 1,126. — Reduktionsmittel und konz. Schwefels-äure spalten Stickstoff ab.

Triäthylester der Orthoessigsäure, Triäthylorthoacetat, Orthoessigsäureäthylester, a.a.a-Triäthoxy-äthan $C_3H_{18}O_3=CH_3\cdot C(O_2C_2H_2)_3$. B. Aus Trichloräthan $CH_3\cdot CCl_3$ und Natriumalkoholat bei $100-120^\circ$, neben $C_2H_2Cl(O\cdot C_2H_3)$ (Geuther, Z. 1871, 128). Durch Einw. von Alkohol auf Acctiminoäther-hydrochlorid (Reitter, Hess, B. 40, 3024). — Angenehm ricchende Flüssigkeit. Kp: 142° (Å.); Kp₃₈: $145-146^\circ$; Kp₁₃: $41-42^\circ$ (R., H.). $D^{22}: 0.94$ (Å.). — Zerfällt beim Erhitzen mit Wasser auf $120-130^\circ$ in Alkohol und Essigsäure (G.).

n-Propyl-ester der Essigsäure, n-Propyl-acetat $C_3H_{10}O_2 = CH_3 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$. B. Aus Kaliumacetat, Propylalkohol und Schwefelsäure (Pierre, Puchot, A. 153, 262). Aus Propylodid und Silberacetat bei 100^6 (Rossi, A. 159, 81; Linnemann, A. 161, 31). — Flüssig, F: $-92,5^6$ (Guttmann, Am. Soc. 29, 347). Kp₇₆₉: $101,6^6$ (Young, Thomas, Soc. 63, 1223), $100,8^6$ (Schumann, Am. Soc. 29, 347). Kp_{768,9}: $101,6^6$ (Young, Thomas, Soc. 63, 1223), $100,8^6$ (Schumann, Am. d. Physik [N. F.] 12, 41); Kp_{768,9}: $101,8^6$ bis $102,2^6$ (R. Schiff, A. 220, 109). Siedepunkte bei verschiedenen Drucken: Kahlbaum, Siedetemp, und Druck in ihren Wechselbeziehungen [Leipzig 1885], S. 66. Dampfdruck: Young, Thomas, Soc. 63, 1223. D₀⁰: 0.9093 (Gartenmeister, A. 233, 258; vgl. Pierre, Puchot, A. 153, 262; Rossi, A. 159, 81); D₁⁰: 0.91016 (Young, Thomas, Soc. 63, 1223); D₁¹⁰: 0.8992 (Linnemann, A. 161, 30); D₁^{10,6}: 0.89082 (Young, Thomas, Soc. 63, 1223); D₂¹⁰: 0.8856 (Brühl, A. 200, 178); D₂^{10,6}: 0.7917 (R. Schiff, A. 220, 109). Ausdehnung: Elsässer, A. 218, 320. 1 Vol. Propylacetat löst sich bei 16^6 in 60 Vol. Wasser (Linnemann, A. 161, 30). n_{ic}^{10} : 1.38235; n_{ic}^{10} : 1.38438; n_{ic}^{10} : 1.39274 (Brühl, A. 200, 178). Absorption im ultravioletten Spektrum: Macini, R. A. L. [5] 12 II, 359. Capillaritätskonstante: R. Schiff, A. 223, 77. Oberflächenspaunung und Binnendruck: Walden, Ph. Ch. 66, 387. Latente Verdampfungswärme: Brown, Soc. 63, 1223. Magnetische Rotation: Perkin, Soc. 45, 576. Elektrische Leitfähigkeit: Bartoli, G. 24 II, 164. Dielektrizitätskonstante: Landolt, Jahn, Ph. Ch. 10, 314; Drude, Ph. Ch. 23, 308; Loewe, Ann. d. Physik [N. F.] 66, 394. — Geschwindigkeit der Verseifung durch Barytwasser: Trautz, Volkmann, Ph. Ch. 45, 33. Geschwindigkeit der Verseifung durch Barytwasser: Trautz, Volkmann, Ph. Ch. 45, 31. Geschwindigkeit der Verseifung durch Barytwasser: Trautz, Volkmann, Ph. Ch. 45, 32. Geschwindigkeit der Verseifung durch Barytwasser: Delug durch Pan

saft: Morel, Terroine, $C. \tau.$ 149, 236. $MgI_2+6C_5H_{10}O_2$. B. Durch Vermischen von 6 Mol.-Gew. Propylacetat mit 1 Mol.-Gew. des Ätherats $MgI_2+2(C_2H_5)_2O$ und Abdampfon des Äthers (Menschutkin, C. 1906 I, 647, 1328; Z. a. Ch. 61, 101). Zerfließliche Krystalle. F: 65°.

β-Chlor-n-propyl-ester, [β-Chlor-propyl]-acetat $C_8H_8O_2Cl = CH_3 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CHCl \cdot CH_3$. B. Man läßt auf 1-Chlor-propanol-(2) Kaliumacetat und auf das so gebildete α-Monoacetat des Propylenglykols $CH_3 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH(OH) \cdot CH_3$ Thionylchlorid einwirken (Henry, C. 1902 II, 929, 1093). — Farblose, angenehm riechende Flüssigkeit. Kp₇₅₀: 152—153°; D²⁰: 1,098 (H., C. 1903 II, 486). Unlöslich in Wasser. — Wird durch Methylalkohol in 2-Chlor-propanol-(1) übergeführt (H., C. 1902 II, 929).

 $[\beta \gamma\text{-Dichlor-propyl}]$ -acetat $C_3H_3O_2Cl_2 = CH_3 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CHCl \cdot CH_2Cl$. B. Durch Chlorieren von Allylalkohol und Esterifizieren des Produktes mit Essigsäureanhydrid (DE LA ACEÑA, C. r. 139, 868). — Kp40: 115–120°. D¹⁵: 1,1677.

[β . γ -Dibrom-propyl]-acetat $C_bH_8O_2Br_2=CH_3\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CHBr\cdot CH_2Br.$ B. Aus $a.\beta$ -Dibrom-propylalkohol und Essigsäureanhydrid (Aschan, B. 23, 1827). — Flüssig. Kp: $227-228^\circ$. D^{16} : 1,8281.

[γ -Jod-propyl]-acetat $C_5H_9O_2I=CH_3\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2I$. B. Aus dem Acetat des Trimethylenchlorhydrins durch Jodnatrium in Methylalkohol (Henry, C. 1897 II, 344). — Dickliche Flüssigkeit von angenehmem Geruch und scharfem Geschmack. Kp₇₅₇: 207—210°. Kp_{38—40}: 112—115°. D¹³: 2,112.

[γ -Nitro-propyl]-acetat $C_5H_9O_4N=CH_3\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot NO_2$. B. Aus dem Acetat des Trimethylenjodhydrins durch Einw. von AgNO₂ (Henry, C. 1897 II, 337). — Farbloses, dickliches Öl von schwachem Geruch und stechendem Geschmack. Kp₃₈: 140—142°. D¹⁶: 1,191. Unlöslich in Wasser.

Isopropylester, Isopropylacetat $C_5H_{10}O_2=CH_3\cdot CO_2\cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus Isopropyljodid und Silberacetat oder aus Isopropylalkohol, Kaliumacetat und Schwefelsäure (Friedel, A. 124, 327). - Kp: 90-93° (Friedel, A. 124, 327). Kp_{734,3}: 88-91°; D°: 0,9166; spez. Zähigkeit: Pribram, Handl, M. 2, 686.

β-Chlorisopropylester, [β-Chlor-isopropyl]-acetat $C_5H_9O_2Cl = CH_3 \cdot CO_2 \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2Cl$. Kp: 149–150° (Henry, C. 1902 H, 1093).

[ββ'-Dichlor-isopropyl]-acetat C₅H₈O₂Cl₂= CH₃·CO₂·CH(CH₂Cl)₂. B. Aus Glycerin und Acetylchlorid oder bei mehrtägigem Einleiten von Chlorwasserstoff in ein auf 100° erhitztes Gemisch gleicher Volume Glycerin und Eisessig (Berthelot, de Luca, A. ch. [3] 52, 459). Aus Epichlorhydrin (Truchot, C. r. 61, 1171; A. 138, 297) oder Dichlorhydrin (Heney, B. 4, 704) und Acetylchlorid bei 100°. Aus Triacetin und Chlorwasserstoff (de la Acena, C. r. 139, 868). — Kp: 205° (B., de L.); Kp₄₀: 202—203°; D¹¹: 1,283 (T.); Kp₄₆: 115—120°; D¹⁵: 1,1618 (de la A.). — Beim Behandeln mit Natrium in ätherischer Lösung entsteht Allylacetat (Bigot, A. ch. [6] 22, 493).

[β , β , β -Trichlor-isopropyl]-acetat $C_3H_7O_2Cl_3=CH_3\cdot CO_2\cdot CH(CH_3)\cdot CCl_3$. B. Aus Trichlorisopropylalkohol und Acetylchlorid (Vitoria, C. 1905 I, 345; R. 24, 274). — Krystalle, F: 8°. Kp₇₆₀: 180—181°. D³₁₅: 1,353. Unlöslich in Wasser, löslich in organischen Lösungsmitteln. n_D: 1,46017.

[β-Chlor-β'-brom-isopropyl]-acetat C₅H₆O₂ClBr = CH₃·CO₂·CH(CH₂Cl)·CH₂Br (?). B. Aus Glycerin und einem äquivalenten Gemisch von Acetylchlorid und Acetylbromid (ΒΕΚΤΗΕΙΟΤ, DE LUCA, A. ch. [3] 52, 462). — Kp: 228°.

[ββ'-Dibrom-isopropyl]-acetat $C_5H_8O_2Br_3=CH_3\cdot CO_2\cdot CH(CH_2Br)_2$. B. Aus symm. Dibromisopropylalkohol und Essigsäureanhydrid (Aschan, B. 23, 1827). Man sättigt Triacetin mit Bromwasserstoff, läßt einige Tage stehen und erhitzt dann in geschlossenem Gefäß im Wasserbade (DE LA ACEÑA, C. r. 139, 867). — Flüssigkeit. Kp: 227—228°; D¹s: 1,8248 (Aschan); Kp₄0: 130—135°; D¹s: 1,5880 (DE LA ACEÑA). Schwer löslich in Wasser, leichter in ätherhaltigem Wasser, leicht in Alkohol und Äther. — Zersetzt sich sehr bald selbst im Dunkeln. Liefert bei der Reduktion mit Zink-Kupfer und Essigsäure Isopropylalkohol.

[β -Nitro-isopropyl]-acetat $C_6H_9O_4N=CH_3\cdot GO_2\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot NO_3$. B Aus β -Nitro-isopropylalkohol und Acetylchlorid (Henry, Bl. [3] 13, 1000). — Flüssig. Kp₃₅: 120° (H., Bl. [3] 15, 1224). D¹⁵: 1,1670 (H., Bl. [3] 13, 1000).

[β-Brom-β-nitro-isopropyl]-acetat $C_5H_3O_4NBr=CH_3\cdot CO_2\cdot CH\cdot (CH_3)\cdot CHBr\cdot NO_2$. B. Durch Einw. von Essigsäureanhydrid auf Bromnitroisopropylalkohol (MAAS, C. 1899 I, 179). — Farblose ölige Flüssigkeit. $Kp_{48}\colon 139-141^{\circ}$. $D^{11}\colon 1,820$. Unlöslich in Wasser.

n-Butylester, n-Butyl-acetat $C_6H_{12}O_2 = CH_3 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot B$. Aus n-Butylodid und buttersaurem Silber (Lieben, Rossi, A. 158, 170). — $Kp_{740} : 125, 1^{\circ}$ (Lieben, Rossi, A. 158, 170); Kp: 124,4° (Linnemann, A. 161, 193). D°: 0,9000; D²0: 0,8817; D⁴0: 0,8659 (Lieben, R.); D°: 0,9016 (Gartenmeister, A. 233, 259); D²3: 0,8768 (Linn.). Ausdehnung $V = 1+0,0_211065 t+0,0_52035 t^2+0,0_5211 t^3$ (G.). Spez. Zähigkeit: Pribram, Handl, M. 2, 693. Latente Verdampfungswärme: Brown, Soc. 83, 993. Dielektrizitätskonstante: Drude, Ph. Ch. 23, 308; Loewe, Ann. d. Physik [N. F.] 66, 394. — Geschwindigkeit der Verseifung durch Barytwasser: Trautz, Volemann, Ph. Ch. 64, 53. Spaltung durch Pankreassaft: Morel, Terroine, C. r. 149, 236.

β-β-γ-Trichlor-n-butyl-ester, [β-β-γ-Trichlor-butyl]-acetat C_8 H_{$_8$}O_{$_2$ Cl $_3$} = CH_{$_3$}·CO $_3$ ·CH $_2$ ·CCl $_2$ ·CHCl·CH $_3$. B. Aus Trichlor-butylalkohol und Acetylchlorid bei 100–110° (Garzabolli-Thurnlackh, A. 213, 373). — Flüssig. Kp₇₃₀: 217,5°; Kp₇₀: 131–132°. D^{8,8}: 1,3440.

[β -Nitro-butyl]-acetat $C_6H_{11}O_4N=CH_2\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CH(NO_2)\cdot CH_2\cdot CH_3$. B. Aus Nitro-butylalkohol und Essigsäureanhydrid (Pauwets, C. 1898 I, 193). — Flüssig. K_{P35} : 130°. D^{21} : 1,0807.

Sek.-butyl-ester, sek.-Butyl-acetat $C_8H_{12}O_2=CH_3\cdot CO_2\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot CH_3$. B. Aus sek.-Butyljodid und Silberacetat (De Luynes, A. ch. [4] 2, 422). Aus sek. Butylalkohol und Acetylchlorid durch Erhitzen (Norris, Green, Am. 26, 310). — Kp: 111-113° (de Luynes); K_{P_744} : 111,5-112° (korr.) (N., G.). D°: 0,892 (Lieben, A. 150, 112).; $D_4^{z_5}$: 0,8648; $n_D^{z_5}$ 1: 1,3866 (N., G.).

Isobutylester, Isobutylacetat $C_0H_{12}O_2=CH_3\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus dem Reaktionsprodukt, das man aus Äthylmagnesiumbromid, Isobutylalkohol und Essigsäureanhydrid in Ather erhält, durch Zers. mit Eis (Houben, B. 39, 1738). — Kp₅₆₁: 116,3° (Schu-MANN, Ann. d. Physik [N. F.] 12, 41); Kp: 116,5° (RICHARDS, MATHEWS, Ph. Ch. 61, 452; Am. Soc. 30, 10). Siedepunkte bei verschiedenen Drucken: KAHLBAUM, Siedetemperatur und Druck in ihren Wechselbeziehungen [Leipzig 1885], S. 87. Dampfdruck bei 20°: 14,1 mm und Druck in ihren Wechselbeziehungen [Leipzig 1885], S. 87. Dampfdruck bei 20°: 14,1 mm (R., M., Ph. Ch. 61, 452; Am. Soc. 30, 10). D4: 0,89210 (ELSÄSSER, A. 118, 325); D5: 0,8711 (R., M.); D5: 0,8684; D5: 0,8163 (FALK, Am. Soc. 31, 807); D5: 0,7589 (R. Schiff, A. 220, 109). Ausdehnung: ELSÄSSER, A. 218, 325. nc: 1,38984; np: 1,39174; np: 1,39556; no: 1,40076 bei 17,6°. Veränderung des Brechungsindex mit der Temperatur: FALK, Am. Soc. 31, 807. Absorptionsspektrum: Spring, R. 16, 13. Kompressibilität, Oberflächenspannungt R., M., Ph. Ch. 61, 452; Am. Soc. 30, 10. Capillarität: R. Schiff, A. 223, 77. Verdampfungswärme: Brown, Soc. 83, 993; vgl. R. Schiff, A. 234, 343. Kritische Temperatur: Pawlewski, B. 15, 2463. Magnetische Rotation: Perkin, Soc. 45, 576. Elektrische Leitfähigkeit: Bartoli, G. 24 II, 166. Dielektrizitätskonstante: Landolt, Jahn, Ph. Ch. 10, 314; Drude, Ph. Ch. 23, 308; Loewe, Ann. d. Physik [N. F.] 66, 394.

MgI₂+6C₆H₁₂O₃. B. Durch Vermischen von 6 Mol.-Gew. des Esters mit 1 Mol.-Gew. des Ätherats MgI₂+2(C₂H₅)₂O und Abdampfen des Äthers (Menschutkin, C. 1906 I, 647, 1328; Z. a. Ch. 61, 101). Zerfließliche Krystalle. F: 87,5°.

 β -Chlorisobutyl-ester, [β -Chlor-isobutyl]-acetat $C_8H_{11}O_8Cl = CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CCl$ $(CH_3)_8$. Kp: 160-161° (Henry, C. r. 142, 495).

 $[\beta\gamma$ -Dibrom-isobutyl]-acetat $C_6H_{10}O_2Br_2 = CH_3 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CBr(CH_3) \cdot CH_2Br$. B. Durch Anlagerung von Brom an Essigsäureisobutenylester (Pogorshelski, IR. 36, 1156; C. 1905 I, 668). - $\mathbf{K}p_{15}$: 119-120°. \mathbf{D}_{0}^{0} : 1,7542.

[Trimethylcarbin]-acetat, tert.-Butyl-acetat $C_6H_{12}O_2 = CH_3 \cdot CO_2 \cdot C(CH_3)_3$. B. Durch Zusammenbringen von (verflüssigtem) Methylpropylen mit Eisessig und ZnCl2 (KONDAKOW, W. 25, 451). Bei der Einw, von Essigsäureanhydrid auf das Produkt der Reaktion des Methylmagnesiumbromids mit tert.-Butylalkohol (HENRY, C. 1907 II, 584; R. 26, 444). -Angenehm riechende Flüssigkeit. Kp₇₅₆: 95° (H.); Kp: 96° (Butlerow, A. 144, 7). D²⁰: 0,8958; n: 1,39469 (H.).

 β -Chlor-trimethylcarbin]-acetat, [Chlor-tert-butyl]-acetat $C_8H_{11}O_2Cl=CH_3$ CO₂·C(CH₃)₂·CH₂Cl. Kp: 153-154° (HENRY, C. r. 142, 495).

 $[\beta.\beta-\text{Dichlor-tert.-butyl}]$ -acetat $C_6H_{10}O_2Cl_2=CH_3\cdot CO_2\cdot C(CH_3)_2\cdot CHCl_2$. B. Aus β β -Dichlor-tert.-butyl chlor-tert.-butylalkohol und Acetylchlorid (Henry, C. r. 142, 132). — Kp: 174-175°.

[β.β.β-Trichlor-tert.-butyl]-acetat, α-Acetoxy-orthoisobuttersäuretrichlorid $C_8H_9O_2Cl_3=CH_3\cdot CO_2\cdot C(CH_3)_2\cdot CCl_3$. B. Aus Acetonehloroform mit (1 Mol.) Acetylchlorid oder Essigsäureanhydrid (Willgeropt, Dürr, J. pr. [2] 39, 285). — Flüssig. Kp: 191°.

n-Amyl-acetat $C_7H_{14}O_2=CH_3\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot B$. Aus n-Amyljodid und Silberacetat (Lieben, Rossi, A. 159, 74). — Kp₇₃₇: 148,4°. D₀°: 0,8963; D₂₀°: 0,8792; D₂₀°: 0,8645 (Lieben, Rossi, A. 159, 74); Kp: 147,6°; D₀°: 0,8948; Ausdehnung: V=1+0.0210378 t +0,0519036 t²+0,0814289 t³ (Gartenmeister. A. 233, 260). — Spaltung durch Pankreassaft: Morel, Terroine, C. r. 149, 238.

Methylpropylcarbin-acetat $C_1H_{14}O_2 = CH_3 \cdot CO_2 \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$. Aus 2-Jod-pentan und Silberacetat (Wurtz, A. 148, 132). - Kp: 133-135° (Wurtz, A. 148, 132), 130-135° (FRIEDEL, Z. 1869, 486). Do: 0,9222 (WURTZ).

[Methyl-a.a. β -trichlor-propyl-carbin]-acetat $C_7H_{11}O_2Cl_3 = CH_3 \cdot CO_2 \cdot CH(CH_3) \cdot CCl_2 \cdot CH_3 \cdot CO_2 \cdot CH_3 \cdot CO_3 \cdot CH_3 \cdot CO_2 \cdot CH_3 \cdot CO_3 \cdot$ CHCl CH₃. B. Aus Methyl-trichlorpropyl-carbinol und Acetylchlorid (GARZAROLLI-THURN-LACKH, A. 223, 151). — Flüssig. Kp_{726} : 227°. $D_{11.5}^{11.5}$: 1,3048.

[Diäthylcarbin]-acetat $C_7H_{14}O_2 = CH_3 \cdot CO_2 \cdot CH(CH_2 \cdot CH_3)_2$. B. Aus 3-Jod-pentan und Silberacetat (Wagner, Salzew, A. 175, 366). — $Kp_{741.3}$: 132°. D_0^{ic} : 0,909; D_0^{ic} : 0,893.

Acetat des linksdrehenden Methyläthylcarbincarbinols (vgl. Bd. I, S. 385), akt.-Amyl-acetat $C_7H_{14}O_2 = CH_3 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_3$. B. Aus linksdrehendem Amylalkohol mit Acetylchlorid bei 0° (Chardin, Sikorsky, C. 1908 I, 2143). — Kp: $141,2-142^{\circ}$; $D^{12,8}$: 0,8803; D^{138} : 0,7609 (CH., S.). D^{39} : 1,4012 (GUYE, CHAVANNE, Bl. [3] 15,280) $[a]_{0}^{12,5}$ = +3,35°; $[a]_{0}^{13}$ = +3,36°. (CH., S.); $[a]_{0}^{39}$: +3,30°; $[a]_{0}^{12}$: +3.27° (korr. auf reinen linksdrehenden Amylalkohol durch Umrechnung) (GUYE, Bl [3] 25, 549). Acetat des inakt. Methyläthylcarbincarbinols $C_7H_{14}O_2 = CH_3 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_3$. B. Aus Methyläthylcarbinol und Essigsäureanhydrid bei 100^0 (Lieben, Zeisel, M. 7, 61). — $Kp_{241.5}$: $141,6^0$ (korr.). D_0° : 0,8963.

[Dimethyläthylcarbin]-acetat, tert.-Amylacetat C,H₁₁O₂ = CH₃·CO₂·C(CH₃)₂·CH₂·CH₃·B. Beim Zusammenbringen von 25 g Trimethyläthylen mit 22 g Eisessig und 5 g ZnCl₂ bilden sich Krystalle C₂H₃O₂·C₅H₁₁ + 2ZnCl₂ + C₂H₄O₂, aus denen Wasser den Dimethyläthylearbinolester der Essigsäure abscheidet (Kondakow, Ж. 25, 442). — Kp₇₄: 124—124.5°; D°: 0,8909; D¹³: 0,8738 (Flavitzei, A. 179, 348). — Zerfällt beim Erhitzen auf oberhalb 125° allmählich in Amylen und Essigsäure; Geschwindigkeit dieses Zerfalls: Менконитків, В. 15, 2512. Beim Einleiten von Salzsäuregas in den Ester erfolgt sehon in der Kälte Spaltung in Essigsäure und tertiäres Amylchlorid (Konowalow, Ж. 18, 350). Geschwindigkeitskonstanten bei der Zers durch verschiedene Säuren; K., Ph. Ch. 2, 6.

[Bischlormethyl-athyl-carbin]-acetat $C_rH_{12}O_2Cl_2 = CH_3 \cdot CO_2 \cdot C(CH_2Cl)_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot B$. Aus Bischlormethyl-athyl-carbinol und Acetylchlorid (Henry, C. r. 142, 132). — Kp: 210°.

[Methyl-dibromisopropyl-carbin]-acetat $C_7H_{12}O_2Br_2=CH_3\cdot CO_2\cdot CH(CH_3)\cdot CBr(CH_3)$ CH_2Br_1 B_1 Aus dem Acetat des Methyl-isopropenyl-carbinols und Brom (Kondakow, H_1 , 17, 299). — Flüssig.

Isoamyl-acetat, gewöhnlich schlechthin "Amylacetat" genannt, C,H₁₄O₂ = CH₃·CO₂·CH₂·CH(CH₃)₂. B. Aus dem Reaktionsprodukt, das man aus Isoamylalkohol, Athylmagnesiumbromid und Acetanhydrid in Ather erhält, durch Zers, mit Eis (Houben, B. 39, 1739). — Darst. Man erwärmt ein Gemisch von 1 Tl. Isoamylalkohol, 1 Tl. Eisessig und ½ Tl. konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbade und fällt nach dem Erkalten mit Wasser (3. Aufl. dieses Handbuchs, Bd. 1, S. 409). Technische Gewinnung s. Klar in F. Ullmanns Enzyklopädie der technischen Chemie, Bd. V [Berlin-Wien 1917], S. 21. — Flüssigkeit von obstartigem Geruch. Kp₁₂₈₋₈: 138,5—139° (R. Schiff, A. 220, 110); Kp₇₈₋₈: 142° (R. Schiff, A. 234, 344); Kp₇₄: 138,6° (Balbiano, B. 9, 1437). D°: 0,8837 (Kopp, A. 94, 297); D[±]; 0,8762 (Mendellehew, C. r. 50, 53); D^{*}; 0,8746; D^{*}; 0,8214 (Falk, Am. Soc. 31, 808); D^{*}; 0,74295 (R. Schiff, A. 220, 110). Löst sich in Wasser bei 15° zu 0.25°/₀ (Moore, Roaf, C. 1906 I, 381). nc: 1,39796; n_D: 1,39991; n_F: 1,40481; n_G: 1,40925 bei 21,5°; Veränderung des Brechungsindex mit der Temperatur: Falk, Am. Soc. 31, 808. Absorptionsspehtrum: Sprinc, R. 16, 18. Capillaritätskonstante: R. Schiff, A. 223, 77. Oberflächenspannung und Binnendruck: Walden, Ph. Ch. 68, 393. Verdampfungswärme: Brown, Soc. 83, 994; vgl. R. Schiff, A. 234, 344. Verbrennungswärme: 8020 Cal. per g (Rosenhain, C. 1906 I, 1572). Kritische Temperatur: Brown, Soc. 89, 313. Dielektrizitätskonstante: Landolf, Jahn, Ph. Ch. 10, 314; Druube, Ph. Ch. 23, 308; Loewe, Ann. d. Physik [N. F.] 66, 394. Elektrische Leitfähigkeit: Bartoll, G. 24 II, 166. Elektrioapillare Funktion: Gouy, A. ch. [8] 8, 322; 9, 133). — Verseifungsgeschwindigkeit: Kremann, M. 26. 318; Z. El. Ch. 11, 559; H. Goldschmidt, Zherder, Rafts, A. 133, 207); diese Umwandlung erfolgt reichlich bei gewöhnlicher Temperatur, wenn ein wenig Natrium hinzugesetzt wird (Purdle, Soc. 57, 632; P., Marshall, Soc. 53, 395). Bei der Reduktion mit Natrium in Amylalkohol entsteht Athylalkohol in geringer Meng

 $MgI_2+6C_7H_{14}O_2$. B. Durch Vermischen von 6 Mol, des Esters mit 1 Mol, des Ätherats $MgI_2+2(C_2H_5)_2O$ und Abdampfen des Äthers (Menschutkin, C. 1906 I, 647, 1328; Z. a. Ch. 61, 102). Zerfließliche Krystalle. F: 60°.

β-Nitroisoamyl-ester, [β-Nitro-isoamyl]-acetat $C_7H_{13}O_4N=CH_3\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CH$ (NO₂)·CH(CH₃)₂. B. Aus Nitroisobutyl-carbinol (Bd I, S 405) und Essigsäureanhydrid (Shaw, C. 1898 I, 439). — Flüssig. Kp₃₈: 159—168°. D¹³: 1,0896.

[Tert. Butylearbin]-acetat $C_7H_{14}O_2=CH_3\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot C(CH_3)_3$. B. Aus tert.-Butylearbinol und Acetylchlorid (Tissier, A. ch. [6] 29, 365). — kp: 126°. D°: 0,86453.

[\(\nu.\nu'.\nu'.\nu''.\text{Tribrom-tert.-butyl-carbin]-acetat}\) C₇H₁₁O₂Br₃ = CH₃·CO₂·CH₂·C(CH₂Br)₃.

B. Aus Pentaerythrittetraacetat und HBr-gesättigtem Eisessig bei 160° (Perkin, Simonsen, Soc. 87, 861). — Prismen (aus Petroläther). F: 44-45°. Meist leicht löslich.

n-Hexyl-acetat $C_3H_{16}O_2=CH_3\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot B$. Aus n-Hexyl-jodid und Kaliumacetat in Alkohol (Franchimont, Zincke, A. 163, 197). — Flüssigkeit, Kp₇₆₀: 169,2°; D₆: 0,8902 (Gartenmeister, A. 233, 261). Ausdehnung: $V=1+0,0_39864$ t+0,0₅16332 t²+0,0₅2331 t³ (G.).

[Pentabrom-hexyl]-acetat $C_0H_{11}O_2Br_5=CH_3\cdot CO_2\cdot C_0H_8Br_5$. B. Aus Hexaacetylmannit mit HBr-gesättigtem Eisessig bei $130-140^9$ (Perkin, Simonsen, Soc. 87, 862). — Krystalle (aus Petroläther). F: 139^9 .

[Äthylpropylcarbin]-acetat $C_8H_{16}O_2 = CH_3 \cdot CO_2 \cdot CH(C_2H_5) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$. Kp: 149° bis 151° (Oechsner de Coninck, Bl. [2] 25, 9).

Acetat des 2-Chlor-hexanols-(3) $C_8H_{15}O_2Cl=CH_3\cdot CO_2\cdot CH(CHCl\cdot CH_3)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot B$. Aus 2-Chlor-hexanol-(3) und Acetylchlorid (Henry, Bl. [2] 41, 363). — Flussig. Kp: $188-190^{\circ}$. D⁶: 1,04.

Acetat des Hexyl-alkohols aus Mannit (vgl. Bd. I, S. 408) $C_8H_{16}O_2=CH_3\cdot CO_2\cdot C_6H_{13}$ (vielleicht nicht einheitlich). Angenehm riechende Flüssigkeit. $Kp_{757}\colon 155-157^0$ (korr.). D°: 0,8778 (ERLENMEYER, WANKLYN, A. 135, 150).

Acetat des Hexylalkohols aus Petroleum-Hexylchlorid (vgl. Bd. I, S. 409, No. 5) $C_8H_{16}O_2 = CH_3 \cdot CO_2 \cdot C_6H_{13}$ (vielleicht Gemisch von Acetaten isomerer Hexanole). B. Aus Petroleum-Hexylchlorid und Kaliumacetat beim Erhitzen im geschlossenen Gefäß (Pelouze, Cahours, A. ch. [4] 1, 38). — Kp: 145°.

Acetat des Hexylalkohols aus "Biäthyläther" (vgl. Bd. I, S. 409, No. 6) $C_8H_{16}O_2=CH_3$ $CO_2\cdot C_6H_{18}$ (vielleicht nicht einheitlich). B. Man führt "Biäthyläther" $C_2H_5\cdot CH_2\cdot CH(O\cdot C_2H_5)\cdot C_2H_5$ durch BI in Hexyljodid über und behandelt aieses mit Silberacetat und Eisessig (LIEBEN, A. 178, 20). — Kp: 154—157°.

Acetat des Methylpropylcarbinearbinols $C_8H_{16}O_2 = CH_3 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH$

[Dimethyl-n-propyl-carbin]-acetat $C_8H_{16}O_2 = CH_3 \cdot CO_2 \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot B$. Durch Einw, von Essigsäureanhydrid auf das Kohprodukt der Reaktion zwischen Methylmagnesiumbromid und Methyl-n-propyl-keton (Henry, C. 1907 ll, 584; R. 26, 442). — Farblose, stark riechende Flüssigkeit. Kp_{752} : $142-143^{\circ}$. D^{26} : 0,9114. n: 1,41433.

[Äthylisopropylearbin]-acetat $C_8H_{16}O_2=CH_3\cdot CO_2\cdot CH(C_2H_5)\cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus Äthylisopropylearl inol beim Erwärmen mit Essigsäureanhydrid (Grigorowitsch, Pawlow, H. 23, 165). — Kp_{747} : 148–148,5°. D°: 0,8856; D^{26} : 0,8688.

[Methylisobutylearbin]-acetat $C_8H_{16}O_2 = CH_3 \cdot CO_2 \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus Methylisobutylearbinol beim Erwärmen mit Essigsäureanhydrid (Kuwschinow, E. 19, 20%). — Kp₇₅₆₋₃: 147° (K.); Kp: 147–148° (Guerbet, C. τ . 149, 131; C. 1909 II, 1537). D°: 0,8805 (K.).

[Isoamylearbin]-acetat, Isohexylacetat $C_8H_{16}O_2=CH_3\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH_3)_2$. Amylacetatähnlich riechendes Öl. Kp₇₅₅: 159° (Grignard, Tissier, C.~r.~134,~168).

Acetat des 2-Chlor-2-methyl-pentanols-(5), [δ -Chlor-isohexyl]-acetat $C_8H_{15}O_2Cl = CH_3 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CCl(CH_3)_2$. B. Aus a a-Dimethyl-tetramethylenglykol (CH_3)₂C (OH) · CH₂ · CH₂ · CH₂ · OH und Acetylchlorid (Henry, C. r. 143, 1223). — Bewegliche, unangenehm riechende Flüssigkeit. Kp₇₄₇: 190° (HCl-Entwicklung); Kp₇₆: 132°.

Acetat des 2.3-Dibrom-2-methyl-pentanols-(5), $[\gamma.\delta$ -Dibrom-isohexyl]-acetat $C_8H_{14}O_2Br_2=CH_3\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CHBr\cdot Cbr(CH_3)_2$. B. Aus dem Acetat des 2-Methyl-penten-(2)-ols-(5) und Brom in Chloroform (VAN AERDE, C. 1909 I, 832; R. 28, 179). — Zähe Flüssigkeit. D^{20} : 1,551.

Acetat des 4-Nitro-2-methyl-pentanols-(5), [β -Nitro-isohexyl]-acetat $C_8H_{15}O_4N=CH_3\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CH(NO_2)\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus 4-Nitro-2-methyl-pentanol-(5) und Acetylchlorid (Mousset, C. 1902 I, 399). — Gelbliche Flüssigkeit von unangenehmem Geruch, D^{13} : 1,059.

[Methyldiäthylcarbin]-acetat $C_8H_{16}O_2 = CH_3 \cdot CO_2 \cdot C(C_2H_5)_2 \cdot CH_3$. B. Aus Methyldiäthylcarbinol und Essigsäureanhydrid i ei 100° (Reformatski, J. pr. [2] 36, 343). — Kp: 148° (korr.). D_{20}^{20} : 0,8834; D_{25}^{25} : 0,8789; D_{30}^{30} : 0,8767; D_{35}^{35} : 0,8721.

[Methyl-tert.-butyl-carbin]-acetat, Pinakolinalkohol-acetat $C_8H_{16}O_2 = CH_3 \cdot CO_2 \cdot CH(CH_9) \cdot C(CH_3)_3$. B. Aus Pinakolinalkohol und Acetylchlorid (Delacre, Bl. [3] 35, 1693; [4] 1, 457; Henry, C. 1906 II, 1178). — $K_{P_{557}}$: 143° (H., C. 1906 I, 997; R. 25, 146).

[Tert.-butyl-äthyl]-acetat $C_8H_{16}O_2=CH_3\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C(CH_3)_3$. B. Aus dem Alkohol $(CH_3)_3C\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot OH$ mit Acetylchlorid (Delacre, C. 1906 l, 1233). Aus dem Bromid $(CH_3)_3C\cdot CH_2\cdot CH_2$ mit Kaliumacetat (Delacre, C. 1906 l, 1233). — Kp: 153—157°.

[Dimethyl-isopropyl-carbin]-acetat $C_8H_{16}O_2=CH_3\cdot CO_2\cdot C(CH_3)_2\cdot CH(CH_3)_2$. B. Durch 4-stdg. Erhitzen von Dimethylisopropylcarbinol mit Essigsaureanhydrid am Rückflußkühler (Delacre, Bl. [4] 1, 457). Man behandelt Dimethylisopropylcarbinol mit Methylmagnesiumbromid in Äther und fügt, nachdem Methan entwichen ist, Essigsaureanhydrid zur äther. Lösung (Henry, C. 1907 II, 584; R. 26, 440; vgl. H., C. r. 144, 553 Anm.). Durch Einw.

von Silberacetat auf das Hexyljodid, welches aus Pinakolinalkohol und Jodwasserstoff entsteht (Friedel, Silva, C. r. 76, 229; vgl. Delacre, Bl. [3] 35, 1093; Henry, R. 26, 442). Aus Tetramethyläthylen, Essigsäure und ZnCl₂ (Kondakow, J. pr. [2] 48, 485). — Flüssigkeit von angenehmem Geruch (K.). Kp₇₈₅: 142—143° (H., R. 26, 441; C. 1907 II, 584); Kp₇₅₇: 143° (K.); Kp: 140—143° (Fr., S.). D²⁰: 0,9226; Brechungsindex: 1,41831 (H., C. 1907 II, 584). Molekularrefraktion: H., R. 26, 441.

[Dimethyl-dibromisopropyl-carbin]-acetat $C_9H_{14}O_2Br_2 = CH_3 \cdot CO_2 \cdot C(CH_3)_2 \cdot CBr$ ($CH_3 \cdot CH_2Br$. B. Man behandelt Dimethyl-isopropenyl-carbinol mit Brom unu erhitzt das entstandene Bromadditionsprodukt mit Essigsäureanhydrid (Chupotsky, Mariuza, E. 21, 433). — Kp: 140–145°.

n-Heptyl-acetat $C_9H_{18}O_2=CH_3\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH_3$. B. Aus Heptyljodid, Kaliumacetat und Eisessig bei 180° (Cross, A. 189, 4). — Kp_{758,5}: 191.5° (C.). D_0° : 0,8891 (Gartenmeister, A. 233, 262); D_{10}° : 0,874 (C.). Ausdehnung: $V=1+0.0_09409\cdot t+0.0_815161\cdot t^2+0.0_818732\cdot t^3$ (G.).

[Methylpentylcarbin]-acetat $C_9H_{18}O_2 = CH_3 \cdot CO_2 \cdot CH(CH_3) \cdot [CH_2]_4 \cdot CH_3$. B. Aus Hepten-(1) und Eisessig bei 200° (Béhal, Desgrez, C. r. 114, 676). — Kp: 169—171° (Schorlemmer, A. 188, 254), 171—173° (B., D.).

[Dipropylearbin]-acetat $C_9H_{13}O_2=CH_3\cdot CO_2\cdot CH(C_3H_7)_2$. B. Aus Dipropylearbinol und Essigsäureanhydrid bei 150° (USTINOW, SAIZEW, J. pr. [2] 34, 470). — Kp: 170–172°; D_9^* : 0,8742; D_9^* : 0,8601.

Acetat des 1.2.6.7-Tetrabrom-heptanols-(4) $C_9H_{14}O_2Br_4 = CH_3 \cdot CO_2 \cdot CH(CH_2 \cdot CHBr \cdot CH_4Br)_2$. B. Aus dem Acetat des Diallylearbinols und Brem in Äther (Saizew, A. 185, 137). — Sirupöse Flüssigkeit,

[Propylisopropylearbin]-acetat $C_9H_{13}O_2=CH_3\cdot CO_2\cdot CH(C_3H_7)\cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus dem Alkohol und Acetylehlorid (Muser, C. 1907 I, 1313). — Flüssigkeit. $Kp_{78,5}$: 162—163°. D^{20} : 0.877.

[Äthylisobutylcarbin]-acetat $C_9H_{18}O_2=CH_3\cdot CO_2\cdot CH(C_2H_5)\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_2$. $Kp_{:50}:162-164^{\circ}$ (Wagner, H. 16, 287).

[Methylisoamylcarbin]-acetat $C_9H_{18}O_2 = CH_3 \cdot CO_2 \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. Kp: 166-168°. $D_{7.5}^{sr}$: 0,8595 (Rohn, A. 190, 312).

Acetat des 2-Methyl-hexanols-(6) $C_9H_{18}O_2 = CH_3 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot C$

[Methyläthylpropylcarbin]-acetat $C_9H_{19}O_2 = CH_3 \cdot CO_2 \cdot C(CH_3)(C_2H_5) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$. Kp: 158-159° (Sokolow, J. pr. [2] 39, 432).

[Triäthylearbin]-acetat $C_9H_{13}O_2 = CH_3 \cdot CO_2 \cdot C(C_2H_5)_8$. Kp: $160-163^0$ (Baratajew, Saizew, J. pr. [2] 34, 465).

[Diisopropylcarbin]-acetat C_9H_{1} , $O_2 = CH_3 \cdot CO_2 \cdot CH[CH(CH_3)_2]_2$ Kp_{782} : 159,7%. D_2^0 : 0,8856; $D_2^{4,5}$: 0,8676 (Poletajew, B. 24, 1311).

[Pentamethyläthyl]-acetat $C_9H_{18}O_2=CH_3\cdot CO_2\cdot C(CH_2)_2\cdot C(CH_3)_3\cdot B$. Bei Einw. von Essigsäureanhydrid auf das Reaktionsprodukt aus Pinakolin und Methylmagnesiumbromid (Henry, C. 1907 II, 584; R. 26, 446). — Bewegliche Flüssigkeit von schwachem Camphergeruch und bitterem scharfem Geschmack. F: -55° . Kp₇₆₀: $158-160^{\circ}$; Kp₈₀: 97°. D²⁶: 0,8906. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in organischen Mitteln. n: 1,42611.

n-Octyl-acetat $C_{10}H_{2}$, $O_{2} = CH_{3} \cdot CO_{2} \cdot CH_{2} \cdot [CH_{2}]_{6} \cdot CH_{3}$. V. Bildet den Hauptbestandteil des Öles der Früchte von Heracleum spondylium (ZINCKE, A. 152, 2). — B. Aus n-Octylalkohol und Essigsäureanlydrid (BOUVEAULT, BLANC, C. r. 136, 1677; Bl. [3] 31, 673). Aus Octyljodid mit Silberacetat (GARTENMEISTER, A. 233, 262). — Kp_{700} : 210° (G.); Kp_{15} : 98° (BOU., BL.). D_{2}^{a} : 0,8847 (G.). D_{2}^{c} : 0,885 (BOU., BL.). Ausdehnung: $V = 1 + 0,0,39323 + 0,0,312043 t^{2} + 0,0,319892 t^{3}$ (G., A. 233, 262). Magnetische Rotation: PERKIN, Soc 45, 576.

[Methylhexylcarbin]-acetat, Capryl-acetat $C_{10}H_{20}O_2=CH_8\cdot CO_2\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot [CH_2]_4\cdot CH_3$. B. Aus dem Caprylalkohol des Ricinusöls mit Essigsäure und Chlorwasserstoff (Bouis, A. ch. [3] 44, 135). Aus 1 Mol.-Gew. Caprylen (Bd. I, S. 221) und 5 Mol.-Gew. Eisessig bei 300° (Béhal, Desgrez, C. r. 114, 676). — Kp: 193° (Bou.), 189—190° (Bé., D.). — Spaltung durch Pankreassaft: Morel, Terroine, C. r. 149, 236.

Chlorcapryl-acetat $C_{10}H_{19}O_2Cl = CH_3 \cdot CO_2 \cdot C_8H_{16}Cl$ (vielleicht Gemisch von Isomeren). B. Aus Caprylen und einer Lösung von HClO in Essigsäure (DE CLERMONT, A. 152, 322). — Kp: 225°. D°: 1,026; D¹s: 1,011. — Gibt beim Erhitzen mit Kali auf 180° Octylenoxyd $C_8H_{16}O$.

[Isopropylbutylcarbin]-acetat $C_{10}H_2$, O_2 = CH_3 · CO_2 ·CH(CH_2 · CH_2 · CH_2 · CH_3)·CH(CH_3)₂. B. Aus isopropylbutylcarbinol und Acetylchlorid (Muser, C. 1907 I, 1313). — Flüssigkeit. Kp: 172°. D^{20} : 0.875. n_p : 1,41664. [Propyl-isobutyl-carbin]-acetat $C_{10}H_{20}O_2 = CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH(CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2) \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH$

[Äthyl-isoamyl-carbin]-acetat $C_{10}H_{20}O_2 = CH_3 \cdot CO_2 \cdot CH(C_2H_5) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. Kp: $184-185^{\circ}$; D^{20} : 0,8554; n_p : 1,41602 (Buelens, C. 1909 I, 832; R. 28, 114).

Acetat des 2-Methyl-heptanols-(6) $C_{10}H_{20}O_2=CH_3\cdot CO_2\cdot CH_1(CH_3)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2(CH_3)$. $Kp_{768}\colon 187-188^\circ;\ D^{20}\colon 0.8494;\ n_p\colon 1.4137\ (Buellens,\ \emph{C}.\ 1909\ I,\ 832;\ \emph{R}.\ 28,\ 116).$

[Methyldipropylearbin]-acetat $C_{10}H_{20}O_2 = CH_3 \cdot CO_2 \cdot C(CH_3) \cdot (CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3)_2$. $Kp_{759,3}$: 174-176°; D_0° : 0,8738; D_{20}° : 0,8588 (Gortalow, Saizew, J. pr. [2] 33, 205).

[Diäthylpropylearbin]-acetat $C_{10}H_{20}O_2 = CH_3 \cdot CO_2 \cdot C(C_2H_5)_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$. Kp: 176° bis 178° (Sokolow, *J. pr.* [2] 39, 441).

[Dimethylisoamylcarbin]-acetat $C_{10}H_{20}O_2=CH_3\cdot CO_2\cdot C(CH_3)_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_2\cdot Nach Cedernholz riechende Flüssigkeit. Kp₇₄₅: 171–173° (Grignard, C. 1901 II, 623).$

Acetat des linksdrehenden Methyl-n-heptyl-carbinols $C_{11}H_{22}O_2 = CH_3 \cdot CO_2 \cdot CH$ (CH_3)- $[CH_2]_6 \cdot CH_3$. B. Aus Methyl-n-heptylcarbinol durch Kochen mit Acetanhydrid und Natriumacetat (Power, Lees, Soc. 81, 1592). — Farbloses, angenehm riechendes Öl. Kp: 213-215°. $D_{10}^{m,5}$: 0,8605. a_p : -3,3° (im 50 mm-Rohr).

Acetat des inaktiven Methyl-n-heptyl-carbinols $C_{11}H_{22}O_2 = CH_3 \cdot CO_2 \cdot CH(CH_3) \cdot [CH_2]_6 \cdot CH_3$. Aus 2-Brom-nonan u.d. Silberacetat in Äther (van Gysegem, C. 1907 I, 530). — Farblose Flüssigkeit mit Fruchtgeruch. $Kp_{752}: 214-215^\circ$. $D^{20}: 0,8804$. n: 1,42251.

[Äthyl-n-hexyl-carbin]-acetat $C_{11}H_{22}O_2=CH_3\cdot CO_2\cdot CH(C_2H_5)\cdot [CH_2]_5\cdot CH_3$. B. Aus Äthyl-n-hexyl-carbinol und Acetylchlorid (Gérard, C. 1907 I, 1398; vgl. Wagner, 3K. 16, 307). — Farblose Flüssigkeit von angenehmem Geruch. Kp₇₆₁: 203° bis 204°. D²⁰: 0,8321.

[n-Propyl-n-amyl-carbin]-acetat $C_{11}H_{22}O_2=CH_2\cdot CO_2\cdot CH(CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot B$. Aus Propyl-n-amyl-carbinol und Acetylchlorid (Pexsters, C. 1907 I, 1398). — Flüssigkeit von angenehm äther. Geruch. Kp₇₀₇: 199—200°. D²⁰: 0,8531.

[Di-n-butyl-carbin]-acetat $C_{11}H_{22}O_2=CH_3\cdot CO_2\cdot CH(CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3)_2$. Flüssigkeit von angenehmem Geruch. $Kp_{770}\colon 205^\circ$. $D^{20}\colon 0.850$ (Malengreau, C. 1907 I, 1398).

[Butyl-isobutyl-carbin]-acetat $C_{11}H_{22}O_2 = CH_3 \cdot CO_2 \cdot CH(CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. Angenehm riechende Flüssigkeit. Kp_{768} : 195°. D^{20} : 0,859 (Malengreau, C. 1907 I, 1399).

[Äthyldipropylearbin]-acetat $C_{11}H_{22}O_{2} = CH_{3} \cdot CO_{2} \cdot C(C_{2}H_{5})(CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot CH_{3})_{2}$. Kp: 188° bis 192°; D_{3}^{*} : 0,8795; D_{22}^{*} : 0,8697 (TSCHEBOTAREW, SAIZEW, J. pr. [2] 33, 199).

Acetat des 2.4-Dimethyl-heptanols-(6) $C_{11}H_{22}O_2 = CH_3 \cdot CO_2 \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)$. Farblose, angenehm riechende Flüssigkeit. Kp: $201-202^{\circ}$ (korr.) (Guerbet, C. r. 149, 131; C. 1909 II, 1537).

[Di-isobutyl-earbin]-acetat $C_{11}H_{22}O_2 = CH_3 \cdot CO_2 \cdot CH[CH_2 \cdot CH(CH_3)_2]_2$. Flüssigkeit von fruchtartigem Geruch. $K_{\Gamma_{750}}$: 183°; $K_{\Gamma_{88}}$: 122–123° (GRIGNARD, C. 1901 II, 622).

Acetat des Nonylalkohols aus Petroleum-Nonylchlorid (vgl. Bd. I, S. 425) $C_{11}H_{12}O_2 = CH_3 \cdot CO_2 \cdot C_9H_{19}$ (vielleicht Gemisch von Isomeren). Kp: 208-212° (Pelouze, Cahours, A. ch. [4] 1, 62; J. 1863, 529).

n-Decyl-acetat $C_{12}H_{24}O_2=CH_3\cdot CO_2\cdot [CH_2]_9\cdot CH_3$. B. Aus n-Decylchlorid mit Kaliumacetat (Schultz, B. 42, 3611). — Darst. In eine Lösung von 1 Tl. Caprinaklehyd in 10 Tln. Eisessig trägt man allmählich 3—4 Tle. Zinkstaub ein, erhitzt das Gemisch eine Woche lang zum gelinden Sieden und fällt dann mit Wasser; der gefällte Ester wird unter vermindertem Druck rektifiziert (Krafft, B. 16, 1717). — Flüssig. Erstart bei starker Abkühlung krystallinisch (K.). Kp₇₂₀: 187—190° (Sch.); Kp₁₅: 125—126° (K.). Löslich in Äther, Alkohol, Benzol, Eisessig, unlöslich in Wasser (Sch.). — Ist gegen siedende alkoh. Kalilauge sehr resistent (Sch.).

Acetat eines Bromdecanols $C_{12}H_{22}O_2Br=CH_3\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CHBr\cdot [CH_2]_7\cdot CH_3$ oder $CH_3\cdot CO_2\cdot CH(CH_2Br)\cdot [CH_2]_7\cdot CH_3$. B. Aus 1.2-Dibrom-decan und 1 Mol.-Gew. Silberacetat (Grosjean, B. 25, 480). — Flüssig. $Kp_{15}\colon 146-147^\circ$.

Acetat des 2-Methyl-nonanols-(1) $C_{12}H_{24}O_2 = CH_3 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot [CH_2]_6 \cdot CH_2$. Flüssigkeit. Kp: 238-240°; D°: 0,8812; D°: 0,8705 (Guerrett. C. r. 135, 174).

[Diäthylisoamylearbin]-acetat $C_{12}H_{24}O_2 = CH_3 \cdot CO_2 \cdot C(C_2H_5)_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2 \cdot Kp_{14} : 93-94^0$ (Grignard, C.r. 138, 153; BL [3] 31, 753).

Acetat des "Diamylalkohols", $[\beta$ -Isopropyl- β -isoamyl-äthyl]-acetat $C_{12}H_{24}O_2=CH_3\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CH[CH(CH_3)_2]\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_2$. Zur Konstitution vgl. Ner, A. 318, 157. Kp: 219,5°; D°: 0,883 (Borodin, J. 1864, 338); Kp: 218-220° (korr.); Kp₅₀: 132-133°; D°: 0,8701 (Guerbet, C. r. 128, 1003).

[Methyl-n-nonyl-carbin]-acetat $C_{18}H_{26}O_2 = CH_3 \cdot CO_2 \cdot CH(CH_3) \cdot [CH_2]_8 \cdot CH_3$. $Kp_{42} : 147-149^0$ (Mannich, B. 35, 2144); $Kp_{11} : 122^0$ (Houben, B. 35, 3591).

n-Dodocyl-acetat $C_{14}H_{28}O_2 = CH_3 \cdot CO_2 \cdot [CH_2]_{11} \cdot CH_3$. Flüssigkeit. Erstarrt beim Abkühlen. Kp₁₅: 150,5–151,5° (Krafft, B. 16, 1719).

[Methyldiisoamylcarbin]-acetat $C_{14}H_{29}O_2 = CH_3 \cdot CO_2 \cdot C(CH_3)[CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2]_2$. $Kp_{16} \colon 120^{\circ}; \ D_4^{16.9} \colon 0.864; \ [n]_0^{16.9} \colon 1.43191 \ (Grignard, C. 1901 II, 624).$

n-Tetradecyl-acetat $C_{16}H_{32}O_2 = CH_3 \cdot CO_2 \cdot [CH_2]_{13} \cdot CH_3$. F: $12-13^{\circ}$. Kp₁₅: 175,5° bis 176,5° (Krafft, B. 16, 1720).

[β -n-Amyl- β -n-hoptyl-äthyl]-acctat $C_{16}H_{32}O_2=CH_3\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CH_1\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot [CH_2]_6\cdot CH_3$. Bleibt bei -10° flüssig. Kp: $275-280^\circ$ (Perkin, B. 15, 2811). D_{55}^{45} : 0,8559; D_{50}^{33} : 0,8476 (P., Soc. 43, 77).

n-Pentadecyl-acetat $C_{17}H_{34}O_2 = CH_3 \cdot CO_2 \cdot [CH_2]_{14} \cdot CH_3$. Wachsartig. F: 10-11°. Kp₇₀: 230° (Panics, M. 15, 13).

n-Hexadecyl-acetat, Cetyl-acetat $C_{18}H_{38}O_2=CH_3\cdot CO_2\cdot [CH_2]_{15}\cdot CH_3$. Nadeln. F: $18,5^{\circ}$ (Becker, A. 102, 220), $22-23^{\circ}$ (Krafft, B. 16, 1721). $K_{1205\cdot 3}$: $220-225^{\circ}$ (Dollfus, A. 131, 285); K_{15} : $199,5-200,5^{\circ}$ (K.). D^{20} : 0,858 (D.). Schwer löslich in kaltem Alkohol (K.). Molekulare Verbrennungswärme: 2720,3 Cal. (Stohmann, Ph. Ch. 10, 421). Magnetische Rotation: Perkin, Soc. 45, 576.

n-Octadecyl-acetat $C_{20}H_{40}O_2=CH_3\cdot CO_2\cdot [CH_2]_{17}\cdot CH_3$. F: 31°. Kp_{15} : 222–223° (Krafft, B. 16, 1722).

Acetat des Trikosanols-(12), [Di-undecylcarbin]-acetat $C_{25}H_{5}$, $O_2 = CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH_5 \cdot CH_{2}$, CH_{2} , CH_{3} . Tafeln (aus verd. Alkohol). F: 34-35°. (Kipping, Soc. 57, 985).

Ceryl-acetat (vgl. Bd. I, S. 432) $C_{28}H_{56}O_{2} = CH_{3} \cdot CO_{2} \cdot C_{26}H_{53}$ (?). Zur Zusammensetzung vgl. Henriques, B. 30, 1415. Krystalle (aus Benzin) (Hen., B. 30, 1418). F: 65° (Benedikt, Ulzer, M. 9, 581), 63,5° (Hen.), 64,3° (Hoffmeister, B. 36, 1053).

Acetat des Alkohols $C_{27}H_{56}O$ aus dem Wachse von Ficus gummiflua (vgl. Bd. I, S. 432) $C_{29}H_{58}O_2 = CH_3 \cdot CO_2 \cdot C_{27}H_{55}$. Undeutlich krystallinisch. F: 57° (Kessel, B. 11, 2114).

Myricyl-acetat $C_{32}H_{84}O_2=CH_3\cdot CO_2\cdot C_{34}H_{61}$. Nadeln (aus absol. Alkohol). F: 73° (Gascard, Bl. [3] 11, 186), 70° (Benedikt, Ulzer, M. 9, 581), 75° (Matthes, Sander, Ar. 246, 169).

Acetat des Hentriacontanols-(16) $C_{33}H_{66}O_2 = CH_3 \cdot CO_2 \cdot CH([CH_2]_{14} \cdot CH_3)_2$. Pulver. F: $47-49^{\circ}$ (Kipping, Soc. 57, 987).

Acetat des Psyllostearylalkohols (vgl. Bd. I, S. 433) $C_{35}H_{70}O_2 = CH_3 \cdot CO_2 \cdot C_{33}H_{57}$. Voluminöse Masse (aus Aceton) (Sundwik, H. 53, 367).

b) Acetate ungesättigter Monooxy-Verbindungen.

[β-Brom-vinyl]-acetat $C_4H_5O_2Br=CH_3\cdot CO_2\cdot CH: CHBr.$ B. Bei zweitägigem Erhitzen von 1 Mol.-Gew. Acetylendibromid $C_2H_2Br_2$ mit 2 Mol.-Gew. Kaliumacetat auf 150° bis 170° im Druckrohr (Ssabanejew, A. 216, 272). Das Produkt wird mit Äther ausgeschüttelt, die ätherische Lösung verdunstet und der Rückstand so lange mit absolutem Älkohol destilliert, bis das Destillat sich nicht mehr auf Zusatz von Wasser trübt. Der Rückstand scheidet nach längerem Stehen über H_2SO_4 und Kali feste Nebenprodukte ab und besteht dann aus Bromvinylacetat. — Schwach wie Essigäther riechende Flüssigkeit. Erstarrt etwas über O^0 krystallinisch. Wird von Brom heftig angegriffen; mäßigt man die Einw. durch Verdünnen mit Äther, so resultiert eine nicht destillierbare Flüssigkeit $C_4H_4O_2Br_2$, die bei etwa O^0 erstarrt.

Allyl-acetat $C_0H_8O_2=CH_3\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CH$: CH: CH:

[γ -Chlor-allyl]-acetat $C_5H_7O_2Cl = CH_3 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH : CHCl$. B. Aus β -Epidichlor-hydrin $CH_2Cl \cdot CH : CHCl$ und Kaliumacetat (Martynow, B. 8, 1318). — Kp: 156-159°.

[β -Chlor-allyl]-acetat $C_5H_7O_2Cl=CH_3\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CCl: CH_2\cdot B$. Aus α -Epidichlorhydrin $CH_2Cl\cdot CCl: CH_2$ und Kaliumacetat (Henry, B. 5, 454). — Kp: 145° (H., Bl. [2] 39, 526).

 $[\gamma\text{-Brom-allyl}] - \text{acetat } C_5H_7O_2Br = CH_3 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH : CHBr. \quad Kp_{780} \colon 175 - 177^0 \ (\text{Lespieau}, \ A.\ ch. \ [7] \ 11, \ 245).$

[\$\beta\$-Brom-allyl]-acetat \$C_5H_7O_2Br = CH_3 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CBr; CH_2\$. \$B\$. Aus \$CH_2Br \cdot CBr; \$CH_2\$ und alkoholischem Kaliumacetat (Henry, \$B\$. 5, 453; \$A\$. \$ch\$. [7] \$11\$, 245). — Flüssigkeit. \$Kp_{285}\$: 157—158\(^{o}\$ (L.)\$; \$Kp\$: 163—164\(^{o}\$ (H.)\$. \$D^{12}\$: 1,57 (H.)\$.

[β , γ -Dibrom-allyl]-acetat $C_5H_6O_2Br_2 = CH_3 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CBr : CHBr. Flüssig. Kp₂₀: 106° bis 109° (Lespieau, A. ch. [7] 11, 261).$

[$\beta.\nu.\gamma$ -Trijod-allyl]-acetat $C_5H_5O_2I_3=CH_3\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CI$; CI_2 . B. Aus $\beta.\nu.\gamma$ -Trijod-allylalkohol (Bd. I, S 440) und Acetylchlorid (Lespteau, Bl. [4] 3, 640). — Krystalle (aus Essigsäure). F: $41-41,5^\circ$.

Acetat des Buten-(1)-ols-(4), [Allylearbin]-acetat $C_6H_{17}O_2=CH_3\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CH_2$ $CH:CH_2.$ $K_{P750}\colon 125^{\circ}; \ D_{\circ}^{\circ}\colon 0,934$ (Wagner, Ginzberg, B. 27, 2437).

Acetat des 2-Brom-buten-(1)-ols-(4) $C_0H_9O_2Br = CH_3 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CBr \cdot CH_2$. B. Aus 2.4-Dibrom-buten-(1) und Kaliumacetat (LESPIEAU, PARISELLE, C. r. 146, 1036). — Kp_{15} : 75—78°.

Acetat des 1.1.2-Trijod-buten-(1)-ols-(4) C₆H₇O₂I₃ = CH₃'CO₂·CH₂·CH₂·CI:CI₂. B. Aus 1.1.2-Trijod-buten-(1)-ol-(4) und Acetylchlorid (LESPIEAU, PARISELLE, C. r. 146, 1037). — Krystalle (aus verd. Essigsäure). F: 51-52°.

Acetat des Buten-(2)-ols-(1), Crotyl-acetat $C_6H_{10}O_2 = CH_3 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH \cdot CH_3 \cdot$

[β -Chlor-crotyl]-acetat $C_0H_9O_2Cl=CH_3\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CCl$; $CH\cdot CH_3$. Obstartig riechendes Öl. $Kp_{741,1}$: $168-169^\circ$. Wenig loslich in Wasser, mischbar mit Alkohol, Äther und Chloroform (Garzarolli-Thurnlackh, A. 213, 379).

Acetat des 2-Methyl-propen-(1)-ols-(3), [Isopropenyl-carbin]-acetat $C_6H_{10}O_2 = CH_3 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot C(CH_3) : CH_2$. Isobutenylchlorid $CH_2Cl \cdot C(CH_3) : CH_2$ wird mit Kaliumacetat auf 150° in zugeschmolzener Röhre erhitzt (Pogorshelski, \mathcal{K} . 36, 1155; C. 1905 I, 668). — Kp_{767} : 123—125° (P.); Kp: 120° (Scheschukow, \mathcal{K} . 16, 502; B. 17 Ref., 414). D_0^a : 0,9360 (P.).

Acetat des 1-Chlor-2-methyl-propen-(1)-ols-(3) $C_0H_9O_2Cl = CH_3 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot C(CH_3) \cdot CHCl.$ B. Bei vierstündigem Erhitzen von Kaliumacetat und Eisessig mit $CH_2Cl \cdot C(Ch_3) \cdot CHCl$ auf 140° (Pogorshelski, 36, 3

Acetat des 1-Brom-2-methyl-propen-(1)-ols-(3) $C_6H_9O_2Br = CH_3 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)$: CHBr. B. Aus 1,2,3-Tribrom-2-methyl-propan und Kaliumacetat in Eisessig (Pogorshelski, 36, 1492; C. 1905 I, 797). — Angenehm riechende Flüssigkeit. Kp_{786} : 193—194°; Kp_{18} : 96—97°. D_0^0 : 1,4278; D_0^{22} : 1,3997.

Acetat des Penten-(1)-ols-(3), [Vinyläthylcarbin]-acetat $C_1H_{12}O_2 = CH_3 \cdot CO_2 \cdot CH$ $(C_2H_5) \cdot CH : CH_2$. Flüssig. $Kp_{748,3} : 132^{\circ}$. $D_0^{\circ} : 0,913 ; D_0^{\circ} : 0,893$. Nimmt direkt (2 At.) Brom auf (Wagner, 36, 321; B. 17 Ref., 316).

Acetat des Penten-(1)-ols-(4), [Methylallylearbin]-acetat $C_7H_{12}O_2 = CH_3 \cdot CO_2 \cdot CH_{12} \cdot CH_2 \cdot C$

Acetat der Enolform des Diäthylketons $C_7H_{12}O_2 = CH_3 \cdot CO_2 \cdot C(C_2H_5) \cdot CH \cdot CH_3$. B. Durch Erhitzen von Diäthylketon, Essigsäureanhydria und Natriumacetat im geschlossenen Rohr auf $205-215^{\circ}$ (Hancu, B. 42, 1054; 43, 1193; vgl. Ostrogovich, B. 42, 3186; C. 1910 I, 729). — Flüssigkeit von angenehmem Geruch. Kp: $124-125^{\circ}$. — Durch heiße alkoh. n_{10} -Kalilauge wird Diäthylketon zurückgebildet.

Acetat des Penten-(2)-ols-(4), [Methylpropenylcarbin]-acetat $C_7H_{12}O_2=CH_3-CO_2\cdot CH(CH_3)\cdot CH:CH\cdot CH_3$. Flüssig. Kp₇₅₁: 136—137° (Grignard, *C.* 1901 11, 622); Kp: 138° (Courtot, *Bl.* [3] 35, 984).

Acetat des 3-Chlor-penten-(2)-ols-(4) $C_7H_{11}O_2C1 = CH_3 \cdot CO_2 \cdot CH(CH_3) \cdot CC1 : CH \cdot CH_3$. Obstartig riechende Flüssigkeit. Kp_{7344} : $172-173^{\circ}$. Schwerer als Wasser (Garzarolli-Thurnlackh, A. 223, 159).

Acetat des Penten-(2)-ols-(5) $C_7H_{12}O_2 = CH_3 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3$. Flüssig. Kp: 145—146°; D°: 0,8326 (Demjanow, 3H. 25, 671).

Acetat des 2-Methyl-buten-(1)-ols-(3), [α.β-Dimethyl-allyl]-acetat $C_1H_{12}O_2 = CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH(CH_3) \cdot C(CH_3) \cdot CH_2$. Flüssig. Kp_{748*2} : 130–131° (Kondakow, Ж. 17, 299; B. 18 Ref., 661).

Acetat des 2-Methyl-buten-(1)-ols-(4), [γ -Dimethyl-allyl]-acetat $C_1H_{12}O_2=CH_3\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CH:C(CH_3)_2$. Flüssigkeit von angenehmem Geruch. Kp: 152° (Courtor, Bl. [3] 35, 662).

Acetat des 2-Methyl-buten-(3)-ols-(2), [a.a-Dimethyl-allyl]-acetat $C_7H_{12}O_2 = CH_3 \cdot CO_2 \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH \cdot CH_2$. Kp: 120—1216 (GADZIATZKI, J. 1887, 700).

Acetat der Enolform des Isovaleraldehyds $C_7H_{12}O_2 = CH_3 \cdot CO_2 \cdot CH \cdot CH \cdot CH \cdot (CH_3)_2$. B. Durch Erhitzen von Isovaleraldehyd mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat im Druckrohr auf ca. 200° (Semmler, B. 42, 2014). — Öl. Kp_{780} : 127—133°. D^{20} : 0,8818. n_p : 1,41655.

Acetat des Hexen-(1)-ols-(4), [Äthylallylcarbin]-acetat $C_8H_{14}O_2 = CH_3 \cdot CO_2 \cdot CH \cdot (C_2H_5) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2$. Flüssig. Kp: 150–152°. D¹⁸: 0,891 (Fournier, *Bl.* [3] 11, 125).

Acetat des Hexen-(1)-ols-(5), [Methyl-allylomethyl-carbin]-acetat $C_8H_{14}O_2=CH_2\cdot CO_2\cdot CH(CH_2)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2$. Über die Konstitution vgl. Sorokin, $J.\ pr.\ [2]$ 23, 20. B. Aus Diallyldihydrojodid mit Silberacetat (Wurtz, $A.\ ch.\ [4]$ 3, 171). — Kp: $147-149^0$ (Crow, $A.\ 201,\ 44$), $150-160^0$ (W.), $157-158^0$ (Markownikow, Kablukow, $H.\ 13,\ 355;\ B.\ 14$ Ref., 1711). D^0 : 0,912 (W.).

Acetat des Hexen-(2)-ols-(4), [Äthylpropenylcarbin]-acetat $C_9H_{14}O_2 = CH_3 \cdot CO_2 \cdot CH(C_2H_5) \cdot CH \cdot CH \cdot CH_3$. Angenehm riechende Flüssigkeit. Kp: 153-155° (Reif, B. 39, 1603; 41, 2742).

Acetat des 2-Methyl-penten-(2)-ols-(5) $C_8H_{14}O_2 = CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH: C(CH_3)_2$. Farblose Flüssigkeit. Kp: $165-175^{\circ}$; D^{20} : 0,9183; $n_D = 1,4308$ (VAN AERDE, C. 1909 I, 832; R. 28, 175).

Acetat des 2-Methyl-penten-(4)-ols-(2), [Dimethyl-allyl-carbin]-acetat $C_8H_{14}O_2=CH_3\cdot CO_2\cdot C(CH_3)_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2$. Kp: 137,5° (korr.). D_0^n : 0,9007; $D_0^{to,5}$: 0,8832 (M. und A. Salzew, A. 185, 155).

Acetat des 3-Methyl-penten-(2)-ols-(4) $C_8H_{14}O_2$ = $CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH(CH_3) \cdot C(CH_3) \cdot CH \cdot CH_3$. Flüssigkeit von angenehm süßlichem Geruch. Kp: $153-155^\circ$ (ABELMANN, B. 40, 4589).

Acetat des 2.2-Dimethyl-buten-(3)-ols-(1) $C_8H_{14}O_2=CH_3\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot C(CH_3)_2\cdot CH: CH_2\cdot Flüssigkeit von angenehmem Geruch. Kp: 149° (Courtot, Bl. [3] 35, 121).$

Acetat des 2.3-Dimethyl-buten-(1)-ols-(3), [Dimethylisopropenylcarbin]-acetat $C_8H_{14}O_2=CH_3\cdot CO_2\cdot C(CH_3)_2\cdot C(CH_3): CH_2$. Kp: 140-145° (Chupotsky, Mariuza, 321, 433).

Acetat des Alkohols $C_6H_{11}OCl$ (vgl. Bd. I, S. 446, No 13) $C_8H_{13}O_2Cl = CH_3 \cdot CO_3 \cdot CH(CH_2Cl) \cdot CH_2 \cdot CH_2$

Acetat des Hexenylalkohols $C_8H_{12}O$ mit unbekannter Struktur der Kohlenstoffkette (vgl. Bd. I, S. 446, No. 14) $C_8H_{14}O_2=CH_3\cdot CO_2\cdot C_6H_{11}$. B. Aus Hexenyljodid (Bd. I, S. 219) und Silberacetat (Destrem, A. ch. [5] 27, 68). — Angenehm ätherisch riechendes Öl. Kp: 145°. Sehr wenig löslich in Wasser.

Acetat der Enolform des Heptanals (Önanthols) $C_9H_{16}O_2 = CH_3 \cdot CO_2 \cdot CH \cdot CH \cdot [CH_2]_4 \cdot CH_3$. B. Aus Önanthaldehyd beim Kochen mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (Semmler, B. 42, 1161). — Öl. Kp₁₀: $76-79^{\circ}$. D²⁰: 0,888. n_p : 1,43258,

Acetat des Hepten-(2)-ols-(4), [Propylpropenylcarbin]-acetat $C_9H_{16}O_2 = CH_3 \cdot CO_2 \cdot CH(CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3) \cdot CH \cdot CH_3$. Kp: $168-170^{\circ}$ (Reif, B. 39, 1604; 41, 2743).

Acetat der Enolform des Dipropylketons $C_9H_{16}O_2=CH_3\cdot CO_2\cdot C(CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3)$: $CH\cdot CH_2\cdot CH_3$. B. Aus Dipropylketon, Essigsäureanhydrid und Natriumacetat im geschlossenen Rohr bei 190–200° (Hancu, B. 42, 1054; 43, 1193; vgl. Ostrogovich, B. 42, 3186; C. 1910 I, 729). — Ölige Flüssigkeit von angenehmem Geruch. Kp: 145=145-147°. — Durch Kochen mit alkoholischer n/10-Kalilauge wird Dipropylketon zurückgebildet.

Acetat des 2-Methyl-hexen-(4)-ols-(3), [Isopropylpropenylcarbin]-acetat $C_9H_{16}O_2 = CH_3 \cdot CO_2 \cdot CH(CH \cdot CH \cdot CH_3) \cdot CH(CH_3)_2$. Kp₁₀₀: $108-110^0$ (Reif, B. 41, 2743).

Acetat des 2-Mothyl-hexen-(5)-ols-(8), [Isopropylallylearbin]-acetat $C_9H_{16}O_2 = CH_3 \cdot CO_2 \cdot CH(CH_2 \cdot CH : CH_2) \cdot CH(CH_3)_2$. Flüssig. Kp: 160-162°; D¹⁵: 0,891; n_D: 1,423 (FOURNIER, *Bl.* [3] 11, 360).

Acetat des 3-Methyl-hexen-(2)-ols-(4) $C_9H_{16}O_2 = CH_3 \cdot CO_2 \cdot CH(C_2H_3) \cdot C(CH_3) \cdot CH \cdot CH_3$. Angenehm süßlich riechende Flüssigkeit. Kp: $167-170^{\circ}$ (Abelmann, B. 40, 4590).

Acetat des 3-Methyl-hexen-(3)-ols-(2) $C_9H_{10}O_2=CH_3\cdot CO_2\cdot CH(CH_3)\cdot C(CH_3)\cdot CH\cdot CH_2\cdot CH_3$. $Kp_{50}:95-97^{\circ}$ (Grignard, C. 1901 II, 622).

Acetat des 3-Methyl-hexen-(5)-ols-(3), [Methyläthylallylcarbin]-acetat $C_9H_{16}O_2 = CH_3 \cdot CO_2 \cdot C(CH_3)(C_2H_5) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot Kp: 158-160^0$; $D^8 \cdot 0.8943$; $D^{20} \cdot 0.8798$ (Saizew, H. 24, 470).

Acetat des 2.2-Dimethyl-penten-(3)-ols-(1) $C_9H_{16}O_2=CH_3\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot C(CH_3)_2\cdot CH$: CH·CH₃. Flüssigkeit von angenehmem Geruch. Kp: 167–168° (COURTOT, Bl. [3] 35, 222).

Acetat des 2.4-Dimethylpenten-(1)-ols-(4) $C_9H_{16}O_2 = CH_9 \cdot CO_2 \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3$

Acetat des 2.2.3-Trimethyl-buten-(3)-ols-(1) $C_0H_{16}O_2 = CH_3 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)_2 \cdot C(CH_3) \cdot CH_3 \cdot CH_2$. Flüssigkeit von angenehmem Geruch. Kp: 170–171 (Courtot, *Bl.* [3] 35, 302).

Acetat der Enolform des Octanals $C_{10}H_{18}O_2 = CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH \cdot CH \cdot [CH_2]_5 \cdot CH_2$. B. Durch Kochen von Octanal mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (SEMMLER, B. 42, 1162). — Öl. Kp₁₀: 90–94°. D²⁰: 0,88. n_p: 1,43256.

Acetat des Octen-(2)-ols-(8) $C_{1,1}H_{13}O_{2} = CH_{3} \cdot CO_{2} \cdot [CH_{2}]_{5} \cdot CH : CH \cdot CH_{3}$. Flüssigkeit. Kp₁₅₇₋₃: 207,9° (korr.) (LößL, M. 24, 399).

Acetat des 2-Methyl-hepten-(5)-ols-(4), [Isobutylpropenylearbin]-acetat $C_{10}H_{18}O_2$ = $CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH(CH \cdot CH \cdot CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. Kp_{108} : $123-126^{\circ}$ (Reif, B. 41, 2743).

Acetat des 2-Methyl-hepten-(6)-ols-(4), [Isobutylallylcarbin]-acetat $C_{10}H_{18}O_2=CH_2\cdot CO_2\cdot CH(CH_2\cdot CH:CH_2)\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_2$. Flüssig. Kp₇₈₀: 178,5—179,5° (Wagner, Kuwschinow, B. 27, 2435); Kp: 179—181° (Fournier, Bl. [3] 11, 361). D°: 0,889 (W., K.); D¹5: 0,887 (F.); D²5.5: 0,871 (W., K.). np: 1,426 (F.).

Acetat der Enolform des 2.2.4-Trimethyl-pentanals-(5) $C_{10}H_{18}O_2 = CH_3 \cdot CO_2 \cdot CH:C(CH_3) \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)_3$. B. Bei der Einw, von Essigsäureanhydrid auf das Glykol $CH_2(OH) \cdot C(CH_3)(OH) \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)_3$, neben isomeren Verbindungen (Prileshajew, H. 39, 762; C. 1907 II, 2031). — kp: 191—192°. $D_0^{a_1}$: 0,8892. — Entfärbt 1^{o_1} 0 ge Permanganatlösung und addiert leicht Brom. Gibt beim Verseifen mit $Ba(OH)_2$ den Aldehyd $CHO \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)_3$.

Acetat des 2-Methyl-octen-(6)-ols-(5), [Propenylisoamylcarbin]-acetat $C_{11}H_{20}O_2$ = $CH_3 \cdot CO_2 \cdot CH(CH : CH \cdot CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. Flüssig. Kp_{12} : 96-98° (Grignard, C. 1901 II, 623).

Acetat des 4-Methyl-octen-(1)-ols-(4), [Methylbutylallylcarbin]-acetat $C_{11}H_{20}O_2 = CH_3 \cdot CO_2 \cdot C(CH_3)(CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot$

Acetat des 2.4-Dimethyl-hepten-(6)-ols-(4), [Methylisobutylallylcarbin]-acetat $C_{11}H_{20}O_{2}=CH_{3}\cdot CO_{3}\cdot C(CH_{3})(CH_{2}\cdot CH;CH_{2})\cdot CH_{2}\cdot CH(CH_{3})_{2}$. Sirup. Gibt bei der Oxydation mit Permanganat 2.4-Dimethyl-heptantriol-(4.6.7) und β -Methyl- β -isobutyl-äthylenmilch-säure (MARKO, \mathcal{H} . 36, 546; C. 1904 II, 185; J. pr. [2] 71, 260).

Acetat des 3.4-Dimethyl-hepten-(6)-ols-(4), [Methyl-sek.-butyl-allyl-carbin]-acetat $C_nH_{20}O_2 = CH_3 \cdot CO_2 \cdot C(CH_3)(CH_2 \cdot CH : CH_2) \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_3$. Kp: 190—195° (TALIEW, 33, 31; C. 1901 I, 997).

Acetat des 2.2-Dimethyl-3-äthyl-penten-(3)-ols-(1) $C_{11}H_{2}O_{2} = CH_{3} \cdot CO_{2} \cdot CH_{2} \cdot C(CH_{3})_{2} \cdot C(C_{2}H_{5}) : CH \cdot CH_{3}.$ $Kp_{21}: 97-98^{\circ}$ (Letellier, C.r. 146, 345).

Acetat des Decen-(1)-ols-(4), [n-Hexyl-allyl-carbin]-acetat $C_{12}H_{22}O_2 = CH_3 \cdot CO_2 \cdot CH(CH_2 \cdot CH : CH_2) \cdot [CH_2]_5 \cdot CH_3$. Flüssig. Kp: 222—224° (Fournier, Bl. [3] 11, 361); Kp_{738,7}; 224—225° (Wagner, Remisow, Kuwschinow, B. 27, 2436). D^{15} : 0,879 (F.). n_p : 1,432 (F.).

Acetat des Decen-(1)-ols-(10) $C_{12}H_{22}O_2 = CH_3 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot [CH_2]_7 \cdot CH \cdot CH_2$. Kp: 242° bis 246°. Addiert 2 Atome Brom (Albertt, Smieciuszewski, M. 27, 417).

Acetat des d-Citronellols, Citronellyl-acetat $C_{12}H_{22}O_2$. Gemisch von $CH_3 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot$

Acetat des 1-Rhodinols $C_{12}H_{22}O_2=CH_2\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot C$

Acetal des 4-Propyl-hepten-(1)-ols-(4), [Dipropyl-allyl-carbin]-acetat $C_{12}H_{22}O_2 = CH_2 \cdot CO_2 \cdot C(CH_2 \cdot CH : CH_2)(CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3)_2$. Kp₇₅₁: 210°. D₀: 0,8903; D₃: 0,8733 (P. und A. Salzew, A. 196, 110).

Acetat des 2.6-Dimethyl-nonen-(1 oder 2)-ols-(8) (vgl. Bd. I, S. 452-453) $C_{12}H_{24}O_2 = CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH$

CH(CH₃)·CH₂·CH₂·CH:C(CH₃)₂ oder Gemisch der beiden. Leicht bewegliches Öl von schwachem Geruch nach Geranylacetat. Kp₁₄: 118—119⁰ (RUPE, PFEIFFER, SPLITTGERBER, B. 40, 2816).

Acetat des 2.6-Dimethyl-decen-(1 oder 2)-ols-(8) (vgl. Bd. I, S. 453) $C_{14}H_{28}O_2 = CH_3 \cdot CO_2 \cdot CH(C_2H_5) \cdot CH_2 \cdot CH(CH_2) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C(CH_3) : CH_2 \cdot der \ CH_3 \cdot CO_2 \cdot CH(C_2H_5) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot$

Acetat des 6-Methylol-tridecens-(6), [\$\beta\$-Pentyl-\$\psi\$-hexyl-allyl]-acetat \$C_{18}H_{20}O_2 = CH_3 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot

Acetat des Propin-(1)-ols-(3), Propargyl-acetat $C_0H_0O_2=CH_0\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot C:CH$. B. Aus Propargylalkohol und Acetylchlorid (Henry, B. 6, 729). — Kp: $124-125^{\circ}$ (H.). $D^{12}:1,0031$ (H.); $D^{\infty}_{\alpha}:1,0052$ (Brühl, A. 200, 194; 235, 78). $n^{\infty}_{\alpha}:1,41796;$ $n^{\infty}_{p}:1,42047;$ $n^{\infty}_{\gamma}:1,43163$ (B., A. 200, 194).

[γ -Brom-propargyl]-acetat $C_5H_5O_2Br=CH_3\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot C\cdot CBr$. B. Aus Dibrompropin $CBr: C\cdot CH_2Br$ und Kaliumacetat (Lespieau, A. ch. [7] 11, 270). — $Kp_{12}: 80-83^\circ$.

Acetat des Heptadien-(1.6)-ols-(4), [Diallylearbin]-acetat $C_*H_{14}O_2 = CH_3 \cdot CO_2 \cdot CH$ ($CH_2 \cdot CH : CH_2)_2$. Kp: 169,5° (korr.). $D_0^{10} : 0.9167; D_0^{12.5} : 0.8997$ (M. Salzew, A. 185, 136).

Acetat des Octin-(2)-ols-(1), [y-n-Amyl-propargyl]-acetat $C_{10}H_{16}O_2 = CH_3 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot C : C \cdot [CH_2]_4 \cdot CH_3$. $Kp_{16} : 113-114^0$ (Moureu, Desmots, C.~r.~132,~1224).

Acetat des 4-Methyl-heptadien-(L6)-ols-(4), [Methyldiallylcarbin]-acetat $C_{16}H_{16}O_{2}=CH_{3}\cdot CO_{2}\cdot C(CH_{3})(CH_{2}\cdot CH:CH_{2})_{2}.$ Kp: 177,3° (korr.). D_{v}^{a} : 0,8997; D_{v}^{15} : 0,8872 (Sorokin, A. 185, 171).

Acetat der Enolform des Citronellals (vgl. Bd. I, S. 745) $C_{12}H_{23}O_2$. Gemisch von $CH_3 \cdot CO_2 \cdot CH : CH \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C(CH_3) : CH_2$ und $CH_3 \cdot CO_2 \cdot CH : CH \cdot CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot$

Acetat des Geraniols (vgl. Bd. I, S. 457), Geranyl-acetat $C_{12}H_{20}O_2 = CH_3 \cdot C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)_2$ When the standard desired and the standard desired as the windows of the standard desired as the standard desired as the standard desired as the standard desired as the standard desired desired as the standard desired d

CH₃·CO₂·CH₂·C·H

CH₃·CO₁·CH₂·C·H

D₀rwinia fascicularis (Baker, Smith; vgl. Schimmel & Co., C. 1900 II, 969). Zu 1,2 bis 1,4%₀ im Citronenöl (Umney, Swinton, C. 1898 II, 1139), zu ca. 2%₀ im Orangeablütenöl (Hesse, Zritschel, J. pr. [2] 66, 501), sowie in vielen anderen ätherischen Ölen (vgl. Semmler, Die ätherischen Öle, Bd. 1 [Leipzig 1906], S. 474, 785 ff.). Über die Bildung in der Pflanze vgl.: Charabot, Hébert, C. r. 133, 390; Bl. [3] 25, 884, 888.— B. Aus Geraniol und Essigsäureanhydrid im Druckrohr bei 110° (Barbier, Bl. [3] 11, 100). Durch Einw. von Geraniol und Essigsäureanhydrid auf Benzylmagnesiumchlorid in ätherischer Lösung und Zersetzen des Reaktionsproduktes mit Eis (Houben, B. 39, 1743).— Darst. Man kocht Geraniol mit Essigsäureanhydrid und wasserfreiem Natriumacetat 2 Stunden am Rückflußkühler (Bertram, Gildemeister, J. pr. [2] 49, 188) oder man behandelt Geraniol mit Eissigs und etwas Schwefelsäure (Bertram, D. R. P. 80711; Frdl. 4, 1306). Darstellung aus Geraniol und Essigsäureanhydrid in Gegenwart von Camphersulfonsäure: Reychler, C. 1908 I, 1042. Darstellung aus Geraniol und Essigsäureanhydrid bei Gegenwart von Pyridin: Verley, Bölsing, B. 34, 3354.— Reinigung: durch Behandeln mit Phthalsäureanhydrid, wodurch beigemengte, freie Alkohole entfernt werden (vgl. Semmler, Die ätherischen Öle, Pd. I [Leipzig 1906], S. 788).— Flüssig. Kp₇₆₄: 242—245° (Zers.) (Bertram, Gildermeister, J. pr. [2] 49, 189); Kr₂₂: 130—132° (Reychler, C. 1908 I, 1042); Kp₁₆: 127,8° bis 129,2° (Be., G.); Kr_{14,5}: 129—130,5° (Bareier, Bl. [3] 11, 100); Kp₁₀₋₁₁: 110—115° (Be., D. R. P. 80711; Frdl. 4, 1307). D°: 0,9338 (Bar.); D¹¹: 0,9230 (Jeancard, Satte, Bl. [3] 25, 521). D¹⁵: 0,9174 (Be., G.). n¹⁶/₁: 1,4628 (Be., G.). n²⁶/₂: 1,4614 (Bar.). Oberflächenspannung und Viscosität: Jeancard, Satie, Bl. [3] 25, 521.— Beim Behandeln von Geranylacetat mit konz. Säuren entsteht Cyclogeranylacetat (Haarmann & Reimer, D. R. P. 138141; C. 1903 I, 266).

Acetat des Nerols (vgl. Bd. I, S. 459), Neryl-acetat $C_{12}H_{20}O_2 = (CH_3)_2C: CH \cdot CH_2 \cdot C \cdot CH_3$

CH₃·CO₃·H₂C·C·H

CH₃·CO₃·H₂C·C·H

V. Im Orangenblütenöl zu ca. 2º/₀ (Hesse, Zeitschel,

J. pr. [2] 66, 501). — Darst. • v. Soden, Zeitschel, B. 36, 267. — Flüssigkeit. Kp₂₅:
134°; kp₃: 93—94°; D¹⁵: 0,916 (v. Soden, Treff, B. 39, 910 Anm. 4).

Acetat des l-Linalools (vgl. Bd. I, S. 460), Linalyl-acetat C₁₂H₂,O₂= CH₃·CO₂·C(CH₃)(CH:CH₂·CH₂·CH₂·CH:C(CH₃)₂. V. Im Bergamottöl (Semmler, Tiemann, B. 25, 1184), im italienischen Limettöl (GILDEMEISTER, Ar. 233, 174), im Lavendelöl (Semmler, Tiemann, B. 25, 1187), im ätherischen Jasminblütenöl (Hesse, Müller, B. 32, 773, 2619), im Orangenblütenöl, in geringer Menge im Orangenblütenwasseröl (S., T., B. 26, 2711; Hesse, Zeitschell, J. pr. [2] 66, 495), im Muskatellersalbeiöl (Roure-Bertrand Fills, C. 1908 II, 323), sowie in vielen anderen ätherischen Ölen (vgl. Semmler, Die ätherischen Öle, Bd. I [Leipzig 1906], S. 539, 789). — B. Aus Linalool und Eisessig bei Gegenwart von etwas anorganischer Säure, neben Geranylacetat, Nerylacetat und Terpinylacetat (Bertram, D. R. P. 80711; Frdl. 4, 1306; vgl.: Tiemann, B. 31, 835; Stephan, J. pr. [2] 58, 111; Zeitschell, B. 39, 1780). Durch Einw. von Essigsäureanhydrid oder Acetylchlorid auf die aus Linalool und Alkylmagnesiumchlorid in Äther entstehende Verbindung (Houben, B. 39, 1743, 1746; D. R. P. 162863; C. 1905 II, 1060). — Darst. Durch Einw. von Essigsäureanhydrid auf Linaloolnatrium und Destillation des Reaktionsproduktes im Vakuum (Tiemann, B. 31, 839; Hesse, Zeitschell, J. pr. [2] 64, 254). — Flüssig. Kp₇₀₂: ca. 220° (Zers.) (Hesse, Zeitschell, J. pr. [2] 64, 254). — Flüssig. Kp₇₀₂: ca. 220° (Zers.) (Hesse, Zeitschell, J. pr. [2] 64, 256); Kp₈₅: 115—116° (He., Z.); Kp₁₆: 99—105° (S., T., B. 25, 1184); Kp₁₃: 102—105° (Houben, B. 39, 1744); Kp₁₀: 96,5—97° (He., Z.). D²⁰: 0,8951 (Semmler, Tiemann, B. 25, 1184); D¹⁵: 0,913 (He., Z., J. pr. [2] 64, 256). [a]₆: —6° 35′ (He., Z.). — Wird bei längerem Kochen mit Wasser partiell gespalten (He., Z.). Bei der Einw. von Essigsäure und Schwefelsäure auf Linalylacetat entstehen Geraniol, Terpineol und Nerol (Heine & Co., D. R. P. 165895; C. 1806 I, 424). Linalylacetat liefert beim Erhitzen mit Schwefel auf 160° das Monothiozonid C₁₂H₂₀O₂S₃ (H. Erdmann, A. 362, 137).

Linalyl-acetat-thiozonid $C_{12}H_{20}O_2S_3$. Daret. Man erhitzt 25 g Linalylacetat mit 12 g reiner Schwefelblüte 8 Stdn. auf 160° , bis beim Erkalten kein Schwefel mehr auskrystallisiert (H. Erdmann, A. 362, 137). — Schwarzbrauner Sirup. Löslich in Essigester und Nitrobenzol. D^{23} : 1,133. Absorbiert Sauerstoff. Zeigt saure und basische Eigenschaften.

Acetat des Myrcenols (vgl. Bd. I, S. 462) $C_{12}H_{2}, O_{2} = CH_{3} \cdot CO_{2} \cdot C(CH_{3})(CH:CH_{2}) \cdot CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot CH_{3} \cdot CH_{3$

Acetat des 2.6-Dimethyl-nonadiën-(2.8)-ols-(6), Homolinalyl-acetat $C_{13}H_{22}O_2 = CH_3 \cdot CO_2 \cdot C(CH_3)(CH_2 \cdot CH : CH_2) \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH : C(CH_3)_2 \cdot Kp_{15} : 111 - 117^0$ (Tiemann, Schmidt, B. 29, 694); $Kp_{10} : 110 - 111^0$ (Barbier, Bouveault, C. r. 122, 843).

c) Acetate von Dioxy-Verbindungen.

Monoacetat des Äthylenglykols, Glykolmonoacetat, [β -Oxyäthyl]-acetat $C_4H_8O_3$ = $CH_3\cdot CO\cdot O\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot OH$. B. Durch Kochen von 1 Tl. Äthylenbromid, 1 Tl. Kaliumacetat und 2 Tln. Alkohol (85%) am Kühler (ATKINSON, A. 109, 232). Durch 8-stdg. Kochen von Athylendiacetat mit 4 Mol.-Gew. trocknen Methylalkohols (Henry, Dewael, C. 1902 II, 928). — Kp: 182% (A.). Mischt sich mit Wasser und Alkohol (A.). — Verseifungsgeschwindigkeit: Jul. Meyer, Z. El. Ch. 13, 186; Ph. Ch. 66, 93; 67, 268; vgl. dazu Kremann, Z. El. Ch. 13, 307. Geht beim Kochen mit Äthylenbromid und Alkohol (D: 0,82) in Glykol über (Demole, A. 177, 45). Zerfällt beim Erhitzen mit Acetylchlorid in Äthylendiacetat und Chloräthyl-acetat (Lourento, C. r. 50, 189; A. 114, 127).

Acetat des Äthylenglykol-monomethyläthers, [β -Methoxy-äthyl]-acetat, a-Methoxy- β -acetoxy-äthan $C_5H_{10}O_3=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot O\cdot CH_3$. B. Aus Äthylenglykolmonomethyläther durch Acetylchlorid in Gegenwart von Pyridin (Palomaa, B. 42, 3875). — Flüssig. Kp₇₈₂: 144,5—145°; D_{19}^{10} : 1,0090; leicht löslich in Wasser (P., B. 35, 3300).

Acetat des Äthylenglykol-monoäthyläthers $C_6H_{12}O_3 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$. B. Aus Äthylenglykolmonoäthyläther und Essigsäureanhydrid oder Acetylehlorid (Henry, C. 1902 II, 1403). — Kp: 158°.

Diacetat des "Diäthylenglykols" (vgl. Bd. I, S. 468), $\beta.\beta$ "-Diacetoxy-diäthyläther $C_8H_{14}O_5=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot O\cdot CO\cdot CH_3\cdot B$. Aus Äthylenoxyd und Eisessig oder Essigsäureanhydrid bei 100° neben anderen Produkten (Wurtz, A. ch. [3] 69, 335). — Kp: 245–251°.

Diacetat des "Triäthylenglykols" (vgl. Bd. I, S. 468), Glykol-bis-[β -acetoxy-äthyl]-äther $C_{10}H_{18}O_6=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot O\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot O\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus Athylenoxyd und Eisessig, neben anderen Produkten (Wurtz, A. ch. [3] 69, 336). — Kp: 300°. Mit Wasser, Alkohol und Äther mischbar.

Diacetat des "Tetraäthylenglykols" (vgl. Bd. I, S. 468) $C_{12}H_{22}O_7 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot O \cdot CH_3 \cdot B$. Beim Ernitzen von Äthylenoxyd mit Eisessig, neben anderen Produkten (Wurtz, A. ch. [3] 69, 338). Im Vakuum destillierbar.

Bromal-äthylenglykol-monoacetat $C_8H_9O_4Br_3=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot O\cdot CH(OH)\cdot CBr_3$ B. Aus äquimolekularen Mengen von Bromal und Äthylenglykolmonoacetat (Gabutti, C. 1902 I, 710). — Stechend riechendes Öl. Kp: 168—169°. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol und Äther.

Diacetat des Äthylenglykols, Glykoldiacetat, Äthylendiacetat, α.β-Diacetoxy-äthan C₈H₁₀O₄ = CH₃·CO·O·CH₂·CH₂·O·CO·CH₃ B. Aus Äthylenbromid oder Äthylenjodid und Silberacetat (Wurtz, A. ch. [3] 55, 433). Aus Äthylenbromid und wasserfreiem Kaliumacetat bei 150-200° (Demole, A. 177, 49). Durch längeres Kochen von Äthylenbromid mit Natriumacetat und Eisessig (Seelig, D. R. P. 41507; Frdl. 1, 577). — Darst. Man erhitzt 60 g Äthylenbromid, 20 g Eisessig und 60 g entwässertes, fein gepulvertes Kaliumacetat 2 Stunden zum Kochen, destilliert das Reaktionsprodukt über und kocht das Destillat erneut mit 60 g Äthylenbromid und 80 g Kaliumacetat 2—3 Stunden; man destilliert wieder ab und isoliert das Glykoldiacetat durch Fraktionieren (L. Gattermann, Die Praxis des organischen Chemikers, 12. Aufl. [Leipzig 1914], S. 185). — Kp: 186-187° (Wurtz, A. ch. [3] 55, 433). D°: 1,128 (W.). Löslich in 7 Vol. Wasser bei 22°, mischbar mit Alkohol und Äther (W.). n[∞]_a: 1,41932; n[∞]_b: 1,42681; n[∞]_s: 1,43120 (Landolt, Ann. d. Physik 122, 558). Magnetische Rotation: Perkin, Soc. 45, 575. — Verseifung durch alkoholisches Alkali: Kremann, M. 26, 787. Stufenweise Verseifung durch wäßr. Alkali: Kremann, M. 27, 607; J. Meyer, Ph. Ch. 67, 269; stufenweise Verseifung in saurer Lösung: J. Meyer, Z. El. Ch. 13, 186; Ph. Ch. 66, 93; vgl. Kr., Z. El. Ch. 13, 307. Beim Erhitzen von Glykoldiacetat mit Natriumacetat und absolutem Alkohol auf 160° entsteht Glykol (Seelig, J. pr. [2] 39, 166). Zerfällt bei 8-stdg. Kochen mit 4 Mol.-Gew. trocknem Methylalkohol in Glykolmonoacetat, Essigester und Essigsäure (Demole, A. 177, 49), während wasserfreier Åthylalkohol nur schr langsam einwirkt (Henry, Dewael). Liefert beim Sättigen mit HBr ohne Kühlung Bromäthyl-acetat CH₃·CO·O·CH₂·CH₄Br neben Essigsäure (Henry, R. 20, 243).

Äthylenglykol-nitrat-acetat, Äthylenglykol-acetonitrat $C_4H_7O_5N=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot O\cdot NO_2$. B. Durch Lösen von Glykolmonoacetat in Salpeterschwefelsäure (Henry, A. ch. [4] 27, 259). — Öl, unlöslich in Wasser, sehr leicht löslich in verdünnten Mineralsäuren. D¹⁸: 1,29.

Diacetat des $\alpha.\beta$ -Dichlor-äthylenglykols $C_6H_8O_4Cl_2=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot CHCl\cdot CHCl\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$ s. S. 155.

Propylenglykol-a-monoacetat, [β -Oxy-propyl]-acetat $C_3H_{10}O_3 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot CH_3 \cdot CH(OH) \cdot CH_3$. B. Aus $CH_3 \cdot CH(OH) \cdot CH_2CI$ und Kaliumacetat (Henry, C. 1902 II, 929). — Farblose, schwach riechende Flüssigkeit. Kp₇₀₀: 182—183°. D²⁰: 1,055. Löslich in Wasser, n_p: 1,4197 (H., C. 1903 II, 486). Wird durch Thionylchlorid in [β -Chlor-propyl]-acetat übergeführt (H., C. 1902 II, 1093).

Propylenglykol-diacetat $C_7H_{12}O_4=CH_2\cdot CO\cdot O\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$ B. Aus Propylenbromid und Silberacetat (Wurtz, A. ch. [3] 55, 438). Aus Allylacetat und Eisessig bei 280° (Béhal, Descrez, B. 25 Ref., 463). — Kp₇₅₈: 186° (W., A. ch. [3] 55, 451). D°: 1,109 (W.). Löslich in 10 Vol. Wasser (W.).

 γ -Chlor-propylenglykol-a-acetat C₂H₃O₃Cl=CH₃·CO·O·CH₂·CH(OH)·CH₂Cl. B. Entsteht neben dem isomeren γ -Chlor-propylenglykol- β -acetat beim Erhitzen von Epichlor-hydrin mit viel Eisessig auf 180° (Reboul, A. Spl. 1, 232; Bigot, A. ch. [6] 22, 491). — Flüssig. Kp: 240°.

 γ -Chlor-propylenglykol- β -acetat $C_5H_9O_3Cl=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot CH(CH_2Cl)\cdot CH_2\cdot OH$. B. Entsteht noben β -Chlor-trimethylenglykol-monoacetat aus Glycid und Acetylchlorid, und neben γ -Chlor-propylenglykol- α -acetat aus Epichlorhydrin und Eisessig bei 180° (Bigor, A. ch. [6] 22, 489). — Kp: 218°.

 γ -Chlor-propylenglykol-diacetat $C_7H_{11}O_4Cl=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot CH_2\cdot CH(CH_2Cl)\cdot O\cdot CO\cdot CH_4$. Aus Triacetin und Chlorwasserstoff analog der korrespondierenden Bromverbindung (s. u.) (DE LA ACEÑA, C. r. 139, 868). — Kp₄₀: 145—150°. D¹⁵: 1,1307.

γ-Brom-propylenglykol-monoacetat $C_5H_9O_3$ Br = $CH_3\cdot CO\cdot O\cdot CH_2\cdot CH(OH)\cdot CH_2$ Br oder $CH_3\cdot CO\cdot O\cdot CH(CH_2$ Br) $\cdot CH_2\cdot OH$. B. Aus Glycerin und Acetylbromid (Hanriot, C. r. 86, 1139; J. 1878, 523). — Kp₁₀₀: 175°.

 γ -Brom-propylenglykol-diacetat $C_7H_{11}O_4Br=CH_2\cdot CO\cdot O\cdot CH_2\cdot CH(CH_2Br)\cdot O\cdot CO\cdot CH_2\cdot B$. Man kühlt eine Lösung von 100 g Triacetin in 150 g trocknem Äther einige Grade unter 0° ab, versetzt sie allmählich mit 95 g einer gesättigten Lösung von Bromwasserstoff in Eisessig, überläßt die Masse 6-8 Tage in Eis im Dunkeln sich selbst, neutralisiert mit Soda und fraktioniert im Vakuum (DE LA ACEÑA, C. r. 139, 867). — Kp40: 150—155°. D¹⁵: 1,2905.

 γ -Jod-propylenglykol-diacetat $C_7H_{11}O_4I = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH(CH_2I) \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Durch Erwärmen von γ -Chlor-propylenglykol-diacetat mit Natriumjodid in absolut-methylalkoholischer Lösung auf dem Wasserbade (DE LA ACEÑA, C.~r.~139, 868). — Sehr unbeständiges Öl. D¹⁵: 1.4584.

Trimethylenglykol-diacetat $C_7H_{12}O_4 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus Trimethylenbromid beim Kochen mit Natriumacetat (Reboul, A. ch. [5] 14, 491). — Kp: 209—210° (korr.). D¹⁹: 1,070. Löslich in 8—10 Vol. Wasser.

β-Chlor-trimethylenglykol-monoacetat $C_5H_9O_3Cl = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot CH_2 \cdot CHCl \cdot CH_2 \cdot OH$. B. Aus Allylacetat und HClO (Henry; vgl. Bigot, A. ch. [6] 22, 490). Entsteht neben γ-Chlor-propylenglykol-β-monoacetat aus Glycid und Acetylchlorid (Bigot, A. ch. [6] 22, 489). – Kp: 230°. D9: 1,27. – Beim Behandeln der ätherischen Lösung mit Natrium entsteht Glycidacetat (Bigot, A. ch. [6] 22, 493).

a-Monoacetat des a.γ-Dioxy-butans, γ-Oxy-a-acetoxy-butan $C_0H_{12}O_3 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH$

а.у-Diacetoxy-butan $C_8H_{14}O_4=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus a.y-Dioxy-butan und Essigsäureanhydrid (Wurtz, C. r. 97, 475; Bl. [2] 41, 362). Bei der Einw. von Aluminiumäthylat auf Acetaldehyd, neben anderen Verbindungen (Тіяснтяснико, Ж. 38, 398; C. 1906 II, 1309). — Kp_{764} : 208,5° (W.); Kp_8 : 97—99° (T.). D° : 1,055 (W.).

a.6-Diacetoxy-butan, Tetramethylenglykol-diacetat $C_8H_{14}O_4=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus 1.4-Dijod-butan und Silberacetat (Hamonet, C. r. 132, 632; Bl. [3] 33, 523). — Flüssigkeit. Erstarrt in einer Kältemischung. F: $+12^\circ$ (Ha.). Kp₇₆₆: 229° (Ha.); Kp₇₅₁: 230° (Henry, C. 1901 II, 807); Kp₂₀: 124° (Ha.). D²⁰: 1,048 (Ha.).

 $\beta.\gamma$ -Dibrom-a.5-diacetoxy-butan, $\beta.\gamma$ -Dibrom-tetramethylenglykol-diacetat $C_8H_{12}O_4Br_5=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot CH_2\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot CH_2\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Durch Addition von Brom an $CH_3\cdot CO\cdot O\cdot CH_2\cdot CH\cdot CH\cdot CH_2\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$ (Griner, Bl. [3] 9, 219; vgl. C. r. 117, 554). — F: 87°. Gibt mit Silberacetat und Essigsäureanhydrid bei 140—150° die Tetraacetylverbindung des gewöhnlichen Erythrits.

 $\beta.\gamma$ -Diacetoxy-butan, Pseudobutylenglykol-diacetat $C_8H_{14}O_4 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot CH(CH_3) \cdot CH(CH_3) \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. Aus $\beta.\gamma$ -Dibrom-butan und Silberacetat (Wurtz, A. ch. [3] 55, 456). — Kp: ca. 200°.

Niedrigschmelzendes a.5-Dibrom- $\beta.\gamma$ -diacetoxy-butan (sterisch dem inaktiven spaltbaren Erythrit entsprechend) $C_8H_{12}O_4Br_2 = CH_3\cdot CO\cdot O\cdot CH(CH_2Br)\cdot CH(CH_2Br)\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus dem Dibromhydrin des inaktiven spaltbaren Erythrits und Essigsäureanhydrid (Griner, C. r. 117, 554; Thiele, A. 308, 342). — Blätter oder Krystallkörner (aus Methylalkohol) (T.). F: 96° (G.), 100,5° (T.).

Hochschmelzendes a.δ-Dibrom-β.γ-diacetoxy-butan (sterisch dem natürlichen, nicht spaltbaren Erythrit entsprechend) C₈H₁₂O₄Br₂ = CH₃·CO·O·CH(CH₂Br)·CH(CH₂Br)·O·CO·CH₃. B. Aus dem Dibromhydrin des gewöhnlichen Erythrits und Essigsäureanhydrid (Griner, Bl. [3] 9, 219; C. r. 117, 554). — F: 133—134°. — Gibt mit Silberacetat und Essigsäureanhydrid bei 140—150° das Tetraacetylderivat des gewöhnlichen Erythrits.

Isobutylenglykol-monoacetat $C_6H_{12}O_3=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot CH_2\cdot C(OH)(CH_6)_2$ oder (weniger wahrscheinlich) $CH_3\cdot CO\cdot O\cdot C(CH_3)_2\cdot CH_2\cdot OH$. B. Aus Acetolacetat und Methylmagnesium-jodid nach der Grignardschen Reaktion (Kling, C. r. 137, 758; Bl. [3] 31, 17; A. ch. [8] 5, 484). — Flüssigkeit. Kp₇₆₀: 125°.

β-Nitroso-β-methyl-trimethylenglykol-diacetat $C_8H_{12}O_5N = (CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot CH_2)_2C(NO)$ (CH₃). B. Durch Reduktion der entsprechenden Nitroverbindung und Oxydation des so erhaltenen (rohen) Hydroxylamino-methyl-trimethylenglykol-diacetats mit CrO_3 (PILOTY, RUFF, B. 31, 225). — Farblose derbe Nadeln aus Ligroin, deren Dampf stechend riecht. F: 53° (korr.). Zersetzt sich oberhalb 140°. Mit blauer Farbe in Alkohol, Äther leicht löslich, schwieriger in Ligroin, sehr wenig in kaltem Wasser.

β-Nitro-β-methyl-trimethylenglykol-diacetat $C_8H_{13}O_6N = (CH_3 \cdot CO \cdot C \cdot CH_2)_2C(NO_2)$ (CH₃). B. Durch Kochen von Nitro-methyl-trimethylenglykol mit der doppelten Menge Essigsäureanhydrid (Piloty, Ruff, B. 31, 224). — Derbe Nadeln. F: 27—28°. Kp₂₀: 158°. Ziemlich leicht löslich in Äther, Alkohol, weniger in Ligroin, kaum in Wasser.

Diacetat des Pentandiols-(1.5), Pentamethylenglykol-diacetat, $a.\epsilon$ -Diacetoxypentan $C_0H_{16}O_4=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus 1.5-Dibrompentan und Kaliumacetat (Hamonet, C. r. 139, 59; Bl. [3] 33, 531). — Flüssigkeit von sehr feinem Fruchtgeruch. F: 2°. Kp₇₆₀: 241°. D¹⁸: 1,021.

Diacetat des Pentandiols-(2.4), $\beta.\delta$ -Diacetoxy-pentan $C_9H_{16}O_4=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot CH$ (CH₃)·CH₂·CH(CH₃)·O·CO·CH₃. Flüssig. Kp₇₆₀: 200–202°; Kp_{10,5}: 88° (Franke, Kohn,

B. 37, 4730; vgl. F., K., M. 27, 1109); Kp: 200—210° (zersetzt); Kp₈: 84° (Ровау-Соссытz, Ж. 35, 1115; С. 1904 I, 1327).

Monoacetat des 2-Methyl-butandiols-(1.2) $C_1H_1O_3 = CH_3 \cdot CO \cdot C \cdot CH_2 \cdot C(OH)(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_3$ oder (weniger wahrscheinlich) $CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C(CH_3)(C_2H_5) \cdot CH_2 \cdot OH$. B. Durch Einw. von Äthylmagnesiumbromid auf die äquimolekulare Menge von Acetolacetat nach der Grignard schen Reaktion (neben Methyldiäthylcarbinol) (KLING, C. r. 137, 758; Bl. [3] 31, 17; A. ch. [8] 5, 483). — Ätherisch riechende Flüssigkeit. Kp₁₀: 152–158°.

Diacetat des 2-Methyl-butandiols-(1.3), $a.\gamma$ -Diacetoxy- β -methyl-butan $C_9H_{16}O_4=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot C\cdot CO\cdot CH_3$. Kp₁₈: 107-108° (SCHMALZHOFER, M. 21, 679).

Diacetat des 2-Methyl-butandiols-(1.4) $C_9H_{16}O_4=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot CH_2\cdot CH_2(CH_3)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus 1.4-Dibrom-2-methyl-butan und essigsaurem Silber (Faworski, A. 354, 382). — Kp₁₂: 113°.

Diacetat des 2-Methyl-butandiols-(2.3), Trimethyläthylenglykol-diacetat $C_9H_{16}O_4=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot CH(CH_3)\cdot C(CH_3)_2\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. Kp: 205-210° (Wurtz, A. ch. [3] 55, 402), 198-202° (Slawinski, \mathcal{R} . 30, 195; C. 1898 II, 544).

Diacetat des 2-Nitroso-2-methylol-butanols-(1), β -Nitroso- β -äthyl-trimethylenglykol-diacetat $C_9H_{15}O_5N=(CH_3\cdot CO\cdot O\cdot CH_2)_2C(NO)\cdot CH_2\cdot CH_3$. B. Durch Reduktion der entsprechenden Nitroverbindung (s. u.) und Oxynation des so entstandenen (rohen) β -Hydroxylamino- β -äthyl-trimethylenglykol-diacetats mit CrO_3 (PILOTY, RUFF, B. 31, 224). — Prismatische Blättelen (aus Ligroin). F: $71-72^{\circ}$ (korr.); die Schmelze ist blau gefärbt. Etwas flüchtig mit Alkohol- und Ätherdämpfen. Der Dampf riecht stechend. Ziemlich leicht löslich in Benzol und Essigester mit schöner, blauer Farbe, schwer löslich in Ligroin, verdünntem Methylalkohol, kaum löslich in Wasser.

Diacetat des 2-Nitro-2-methylol-butanols-(1), β -Nitro- β -äthyl-trimethylengly-kol-diacetat $C_9H_{15}O_6N=(CH_3\cdot CO\cdot O\cdot CH_2)_2C(NO_2)CH_2\cdot CH_3$. B. Durch Kochen von 2-Nitro-2-methylol-butanol-(1) mit Essigsäureanhyarid (Piloty, Ruff, B. 31, 224). — Farb- und geruchlose Flüssigkeit, erstarrt nicht bei -10° . Kp₂₂: 168°. Fast unlöslich in Wasser, mischbar mit Alkohol und Äther.

Diacetat des 2.2-Dimethyl-propandiols-(1.3), $\beta.\beta$ -Dimethyl-trimethylenglykoldiacetat $C_9H_{16}O_4=(CH_3\cdot CO\cdot O\cdot CH_2)_2C(CH_3)_2$. Kp_{240} : 212°; Kp_{240} : 108° (Just, M. 17, 79); Kp: 85–80° (im Vakuum) (APEL, TOLLENS, A. 289, 40).

Diacetat des Hexandiols-(1.6), Hexamethylenglykol-diacetat $C_{16}H_{18}O_4=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus 1.6-Dijod-hexan und Silberacetat in Eisessig (Hamonet, Bl. [3] 33, 538). — Nadeln von angenehmem Geruch und bitterem, brennendem Geschmack. F: 5°. Kp₇₆₀: 260° (korr.); Kp₁₆: 142°. D¹⁸: 1,017. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol und Äther.

Diacetat des Hexandiols-(2.8) $C_{10}H_{18}O_4=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot CH(CH_3)\cdot CH(CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3)\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$ (?). Kp: 215-220°; D°: 1,014; unlöslich in Wasser (Wurtz, A. ch. [4] 3, 180).

Monoacetat des Hexandiols-(2.5), α α' -Dimethyl-tetramethylenglykol-monoacetat $C_8H_{16}O_3=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot CH(CH_8)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH(OH)\cdot CH_3$. B. Aus 2.5 Dijod-hexan und Silberacetat neben dem Diacetat (Wurtz, A. ch. [4] 3, 162).— Kp: 210°.

Diacetat des Hexandiols-(2.5), a.a'-Dimethyl-tetramethylenglykol-diacetat $C_{10}H_{19}O_4 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus 2.5-Dijod-hexan mit Silberacetat (Wurz, A. ch. [4] 3, 164). — Kp: 225—230° (Duden, Lemme, B. 35, 1336). D°: 1,009 (W.). Unlöslich in Wasser (D., L.).

Monoacetat des Chlorhexylenglykols (vgl. Bd. 1, S. 485) $C_0H_{15}O_3Cl = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2(OH)$ oder $CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_2$

Diacetat des 1.2.5.6-Tetrabrom-hexandiols-(3.4) $C_{10}H_{14}O_4Br_4 = CH_3\cdot CO\cdot O\cdot CH$ (CHBr·CH₂Br)·CH(CHBr·CH₂Br)·O·CO·CH₃. B. Aus dem Diacetat des Hexadien-(1.5)-diols-(3.4) und Brom (Griner, A. ch. [6] **26**, 377). — F: 195—205°.

Monoacetat des 2-Methyl-pentandiols-(1.3) $C_8H_{16}O_3 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot CH(C_2H_5) \cdot OH$ oder $CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot CH(C_2H_5) \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot OH$. Kp₇₅: 178—180° (Kling, Rox, C. 7. 144, 1113; Bl. [4] 1, 699).

Diacetat des 2-Methyl-pentandiols-(2.4) $C_{.0}H_{18}O_4 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. Esterartig riechende Flüssigkeit. Kp: $208-210^{\circ}$; Kp₁₂: 95° (Franke, M. 22, 1071).

Diacetat des 3-Methyl-pentandiols-(2.4) $C_{10}H_{18}O_4=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot CH(CH_3)\cdot CH(CH_3)\cdot CH(CH_3)\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. Dünnflüssiges Öl von schwachem Estergeruch. Kp₁₉: 107-109° (ABELMANN, B. 42, 2504).

Diacetat des 2.2-Dimethyl-butandiols-(1.3) $C_{10}H_{18}O_4 = CH_2 \cdot CO \cdot CH(CH_3) \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. (Zur Konstitution vgl. Lieben, M.17, 68.) Flüssig. Kp: 220° (Swoboda, Fossek, M.11, 391).

Diagetat des 2.3-Dimethyl-butandiols-(1.2) $C_{10}H_{18}O_4 = CH_3 \cdot CO \cdot C \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)$ (O·CO·CH₃)·CH(CH₃)₂. (Zur Konstitution vgl. Delacer, C. 1906 II, 498; Henry, C. r. 144, 554.) Flüssig. Kp₇₆₀: 217—218° (Couturier, A. ch. [6] 26, 475).

Diacetat des 2.3-Dimethyl-butandiols-(2.3), Pinakondiacetat $C_{10}H_{18}O_4 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C(CH_3)_2 \cdot C(CH_3)_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Bei 1-jährigem Stehen von wasserfreiem Pinakon mit Essigsäureanhydrid (Couturier, A. ch. [6] 26, 455). — Krystalle. F: 65°. Mischbar mit Alkohol, Äther, Chloroform, Schwefelkohlenstoff.

Diacetat des Heptandiols-(1.7), Heptamethylenglykol-diacetat $C_{11}H_{20}O_4 = CH_3 \cdot CO \cdot CO \cdot (CH_2)_7 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus 1.7-Dibromheptan und Silberacetat (DIONNEAU, C. r. 145, 129). — Farblose Flüssigkeit. Kp: 270°. D¹⁵: 1,01.

Diacetat des 3-Methyl-hexandiols-(2.4) $C_{11}H_{20}O_4 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot CH(CH_3) \cdot CH(CH_3) \cdot CH(C_2H_5) \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. Kp₁₀: $103,5-105,5^0$ (Franke, Kohn, M. 27, 1120); Kp₁₀: $103-105^0$ (Abelmann, B. 42, 2504).

Diacetat des 2.4-Dimethyl-pentandiols-(1.3) $C_{11}H_{20}O_4 = CH_3 \cdot CO \cdot C \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot CH(CO \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH(CH_3)$. Kp_{748} : $226-227^{\circ}$; Kp_{18} : $116-117^{\circ}$ (Kohn, M. 22, 35).

Monoacetat des 2.4-Dimethyl-pentandiols-(2.3) $C_9H_{18}O_3 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot CH[CH_{(CH_3)_2]} \cdot C(CH_3)_2 \cdot OH$. B. Aus 2.4-Dimethyl-pentandiol-(2.3) und Acetylchlorid in Gegenwart von Pyridin und Äther (Blaise, Herman, A. ch. [8] 20, 179). — Kp₁₁: 88—89°.

Diacetat des Octandiols-(1.8), Oktamethylenglykol-diacetat $C_{12}H_{22}O_4=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot [CH_2]_8\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. Kp₁₁: 163–168° (Löbl., M. 24, 404).

Diacetat des 2.3.6.7-Tetrabrom-octandiols-(4.5) $C_{12}H_{12}O_4Br_4 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot CH$ (CHBr·CHBr·CH₃)·CH(CHBr·CH₃)·O·CO·CH₃. B. Durch Acetylieren von 2.3.6.7-Tetrabrom-octandiol-(4.5) (Charon, A. ch. [7] 17, 274). — Prismen (aus Alkohol). F: 141°. Unlöslich in Wasser, fast unlöslich in kaltem Alkohol, leicht löslich in heißem Alkohol.

Diacetat des Octandiols aus Octylendibromid (vgl. Bd. I, S. 491, No. 4) $C_{13}H_{22}O_4$ = $(CH_3 \cdot CO \cdot O)_2C_3H_{16}$. B. Aus Octylenbromid und Silberacetat (CLERMONT, A. Spl. 3, 254). - Kp: $245 - 250^{\circ}$.

Diacetat des 3-Methyl-heptandiols-(2.4) $C_{12}H_{22}O_4 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot CH(CH_3) \cdot CH(CH_2 \cdot CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot CH_3) \cdot CH(CH_3) \cdot CH(CH_3 \cdot CH_3 \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH(CH_3 \cdot CH_3 \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH(CH_3 \cdot CH_3 \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH(CH_3 \cdot CH_3 \cdot CO \cdot CH_3 \cdot CH_$

Diacetat des 4-Methyl-heptandiols-(3.5) $C_{12}H_{22}O_4 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot CH(C_2H_5) \cdot CH(C_2H_5) \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. Kp₁₃: 112—113° (Feanke, Kohn, M. 27, 1124).

Diacetat des 2.2.4-Trimethyl-pentandiols-(1.3) $C_{12}H_{22}O_4 = CH_3 \cdot CO \cdot C \cdot CH_2 \cdot C \cdot (CH_3)_2 \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH(CH_3)_2$. Zur Konstitution vgl. Lieben, M. 17, 69. Flüssig. Kp: 235° (Fossek, M. 4, 667).

Diacetat des 2.2.4-Trimethyl-pentandiols-(1.4) $C_{12}H_{22}O_4 = C\dot{H}_3 \cdot CO \cdot O \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus 1.4-Dibrom-2.2.4-trimethylpentan durch Kochen mit Silberacetat in Eisessig oder durch Acetylieren von 2.2.4-Trimethyl-pentandiol-(1.4) (Mossler, M. 24, 601, 604). — Flüssigkeit. Kp: 214—216°; Kp₁₁: 111—112°.

Diacetat des 2.2.4-Trimethyl-pentandiols-(3.4) $C_{12}H_{22}O_4 = CH_3 \cdot CO \cdot C \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH$ (O·CO·CH₃)·C(CH₃)₃. Sirup. Kp₁₈: 122-123° (Prileshalew, **Ж. 36**, 874; C. 1904 II, 1025).

Diacetat des 2.2.4-Trimethyl-pentandiols-(4.5) $C_{13}H_{22}O_4 = CH_3 \cdot CO \cdot C \cdot CH_2 \cdot C(CH_2) \cdot (O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)_8$. $Kp_{12,5}$: 123-125° (Prileshajew, 3E. 89, 761; C. 1907 II, 2031).

Diacetat des Nonandiols-(1.9), Enneamethylenglykol-diacetat $C_{13}H_{24}O_4=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot [CH_2]_9\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. Kp₉: 161° (Scheuble, Löbl, **M. 25**, 1086).

Diacetat des 2.6-Dimethyl-heptandiols-(2.6) $C_{13}H_{24}O_4 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C(CH_3)_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)_3 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. Ol. Kp₁₄: 135,5-136° (Rupe, Schlochoff, B. 38, 1500).

Diacetat des 2.2.5-Trimethyl-hexandiols-(1.3) $C_{12}H_{24}O_4 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. Zur Konstitution vgl. Lieben, M. 17, 70. — Flüssig. Kp: 240—242° (Swoboda, Fossek, M. 11, 391).

Diacetat des Decandiols-(1.2) $C_{14}H_{28}O_4 = CH_2 \cdot CO \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot [CH_2]_7 \cdot CH_3$. Aus 1.2-Dibrom-decan und Silberacetat in Eisessig bei ca. 130° (Grosjean, B. 25, 479). — Kp: 264-272° (Zers.); Kp₁₄: 152°.

Diacetat des Decandiols-(1.10) $C_{14}H_{26}O_4 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot [CH_2]_{10} \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. Farblose krystallinische Masse. F: 25,5°. Kp_{10} : 170,5°. Unloslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und Äther (Scheuble, M. 24, 630).

Diacetat des 2.5-Dimethyl-5-methylol-heptanols-(4) (?) (vgl. Bd. I, S. 495, No. 11) $C_{14}H_{26}O_4 = (CH_2)(C_2H_5)C(CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$ (?). K_{P18} : 145° (ROSINGER, M. 22, 556).

Diacetat des 3.7-Dimethyl-nonandiols-(2.8) $C_{1r}H_{28}O_1=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot CH(CH_3)\cdot CH$ ($CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH(CH_3)\cdot CH(CH_3)\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. Flussig. Destilliert nicht unzersetzt an der Luft. $Kp_{70}\colon 202-204^\circ$. $Kp_{110}\colon 217-219^\circ$ (Kipping, Soc. 63, 121).

Diacetat des Hexadecandiols-(1.2), Cetenglykol-diacetat $C_{20}H_{33}O_4=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot CH_2\cdot CH(O\cdot CO\cdot CH_3)\cdot [CH_3]_{13}\cdot CH_3$. Glänzende Blättchen (aus verdünntem Alkohol). F: 55–56° (Krafft, Grosjean, B. 28, 2353; vgl. Chydenius, A. 143, 270).

Coccerylalkohol-diacetat $C_{34}H_{66}O_4=(CH_3\cdot CO\cdot O)_2C_3\cdot H_{60}$. Krystallflocken (aus Äther und Aceton). F: 48–50° (Liebermann, Bergami, B. 20, 900). Sehr leicht löslich in Äther, leicht in warmem Alkohol oder Eisessig, sehr sehwer in Aceton.

Diacetat des Buten-(l)-diols-(3.4), Erythrol-diacetat $C_3H_{12}O_4=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot CH_2\cdot CH(CH:CH_2)\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. Kp: 202—203° (Henninger, A. ch. [6] 7, 214).

Diacetat des Buten-(2)-diols-(1.4) $C_8H_{12}O_4=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot CH_2\cdot CH\cdot CH\cdot CH_2\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus festem 1.4-Dibrom-buten-(2) (Bd. 1, S. 206) und Silberacetat bei 120° (Griner, Bl. [3] 9, 218; vgl. C. r. 117, 554). — Kp₂₀: 110°.

Diacetat der Einolform des Acetoins (vgl Bd. I, S. 827) $C_3H_{12}O_4 = CH_3 \cdot C(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot C(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH_3$. B. Durch Einw. von Acetylchlorid auf die feste Natriumverbindung des Acetoins $CH_3 \cdot CO \cdot CH(OH) \cdot CH_3$ (wie sie bei der Einw. von Natrium auf Essigsäuremethylester in Gegenwart von absolutem Ather oder Benzol entsteht), neben geringen Mengen Acetoinacetat $CH_3 \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CO \cdot CH_3$ (Bouveault, Locquin, Bl. [3] 35, 635). — Kp_{29} : 110—115°. D_4^* : 0,950.

Diacetat des Conylenglykols (vgl. Bd. I, S. 500) $C_{12}H_{20}O_4 = (CH_3 \cdot CO \cdot O)_2C_8H_{14}$. B. Man erhitzt Conylenbromid $C_8H_{14}Br_2$ mit Silberacetat in Eisessig (Wertheim, A. 130, 298). — Flüssigkeit. Kp: ca. 225°. D^{18,2}: 0,98866.

Diacetat des Clykols $C_3H_{16}O_2$ aus Isobutyraldehyd und Cotonaldehyd (vgl. Bd. I, S. 500, No 3, 2). $C_{12}H_{20}O_4=CH_3\cdot CH\cdot CH\cdot CH\cdot CCO\cdot CH_3\cdot C(CH_3)\cdot C(CH_3)\cdot CCO\cdot CH_3\cdot CCO\cdot CH_3$ oder $(CH_3)_2CH\cdot CH(O\cdot CO\cdot CH_3)\cdot C(CH_2\cdot O\cdot CO\cdot CH_3)\cdot CH\cdot CH_3$. $Kp_{15}\colon 127-132^{\circ}$ (Plattensteiner, M. 22, 17, 312).

Diacetat des festen Hexin-(3)-diols-(2.5) $C_{10}H_{14}O_4=CH_3\cdot CH(O\cdot CO\cdot CH_3)\cdot C:C\cdot CH(O\cdot CO\cdot CH_3)\cdot CH_3$. Krystalle. F: 36° (Dupont, C. τ . 149, 1382).

Diacetat des flüssigen Hexin-(3)-diols-(2.5) $C_{10}H_{14}O_4 = CH_3 \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot C:C \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH_3$. F: 23—24° (Dupont, C. r. 149, 1382).

Diacetat des Hexadien-(1.5)-diols-(3.4), Divinylglykol-diacetat $C_{10}H_{14}O_4=CH_2$: $CH\cdot CH(O\cdot CO\cdot CH_3)\cdot CH(O\cdot CO\cdot CH_3)\cdot CH: CH_2$. Flüssig. $Kp_{40}\colon 128-129^{\circ}$. $D^{\circ}\colon 1,051$ (Griner, A. ch. [6] 26, 371).

Diacetat des Octadien-(2.6)-diols-(4.5), Dipropenylglykol-diacetat $C_{12}H_{18}O_4=CH_3\cdot CH\cdot CH\cdot CH(O\cdot CO\cdot CH_3)\cdot CH(O\cdot CO\cdot CH_3)\cdot CH:CH\cdot CH_3$. Kp₂₉: 149—150°. Kp: 245° (partielle Zersetzung). D°: 1,0170 (Charon, A. ch. [7] 17, 268).

Diacetat des 4.7-Dimethyl-decadien-(3.7)-diols-(5.6) (?) $C_{16}H_{26}O_4 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot C(CH_3) \cdot CH(O \cdot CH_3) \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot C(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3$

Diacetat des Hexadiin-(2.4)-diols-(1.6) $C_{10}H_{10}O_4 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot CH_2 \cdot C \cdot C \cdot C \cdot C \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. F: 35° (Lespieau, A. ch. [7] 11, 284).

d) Acetate von Trioxy-Verbindungen.

Monoacetat des Glycerins, Glycerin-monoacetin, Monoacetin $C_5H_{10}O_4=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot CH_2\cdot CH(OH)\cdot CH_2\cdot OH$ oder $CH_3\cdot CO\cdot O\cdot CH(CH_2\cdot OH)_2$ oder Gemisch beider. B. Man erhitzt gleiche Volume Eisessig und Glycerin 114 Stunden auf 100° (Berthelot, A. ch. [3] 41, 277; vgl. B., Chimie organique, Bd. II [Paris 1860], S. 97). Bei längerem Kochen von Glycerin mit Eisessig neben Di- und Triacetin (s. d.; Geitfel, J. pr. [2] 55, 420). Die Bildung aus Glycerin und Essigsäure in der Kälte, welche im Laufe von mehreren Monaten nur spurenweise erfolgt (Berthelot), wird durch Gegenwart von Casein beschleunigt (Guédras, C. r. 140, 1034). Beim Erhitzen gleicher Teile Glycerin und Triacetir auf 200° (Knoll & Co., D. R. P. 122145; C. 1901 II, 250). — Farblose dicke Flüssigkeit, sehr hygroskopisch (Geittel, J. pr. [2] 55, 422). Kp₁₆₈: 158° (Knoll & Co.). D: 1,20 (B.). Leicht löslich in Wasser und

Alkohol, bei Gegenwart von Wasser ziemlich schwer löslich in Äther, fast unlöslich in Benzol (Geitel, J. pr. [2] 55, 422; 57, 116). — Verseifungsgeschwindigkeit: Geitel, J. pr. [2] 57, 117; J. Meyer, Z. El. Ch. 13, 487; Ph. Ch. 67, 272. Gibt bei der Destillation unter 40 mm Druck dimolekulares Glycidacetat C₁₀H₁₆O₆ (Syst. No. 2713) (Geitel, J. pr. [2] 55, 425). Liefert bei der Behandlung mit Alkohol und HCl Glycerin und Essigsäureäthylester (Berthelot, A. ch. [3] 41, 278).

Glycerin-a.a'-diallyläther- β -acetat $C_1,H_{19}O_4=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot CH(CH_2\cdot O\cdot CH_2\cdot CH: CH_2)'_2$. Flüssig. Kp: 240—243°. D_2^{*0} : 0,9996 (KISHNER, Ж. 24, 35; B. 25 Ref., 507).

Monoacetat eines "Diglycerins" (vgl. Bd. I, S. 513) $C_8H_{16}O_6 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot (HO)C_2H_5 \cdot O \cdot C_3H_5 (OH)_2$. B. Entsteht in sehr geringer Menge bei der Einw, von siedendem Eisessig auf Glycerin und wird aus den Anteilen gewonnen, die aus Wasser am schwersten in Äther übergehen (Geitel, J. pr. [2] 55, 423). – Farblose Flüssigkeit. D^{15} : 1,2323. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, sehr schwer in Äther.

Glycerin-diformiat-acetat $C_7H_{10}O_6 = HCO \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH_2 \cdot O \cdot CHO$ oder $CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH(O \cdot CHO) \cdot CH_2 \cdot O \cdot ChO$. B. Aus Glycerin und überschüssigem rohem Ameisensäure-essigsäure-anhydrid (Béhal, A. ch. [7] 20, 426). — Kp_{27} : 157°. D°: 1,249.

Diacetat des Glycerins, Glycerindiacetin, Diacetin $C_7H_{12}O_5 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$ oder $CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH_2 \cdot OH$ oder Gemisch beider.

Präparat von Berthelot. B. Durch Erhitzen von 1 Tl. Glycerin mit 4-5 Tln. Eisessig in geschlossenem Rohr auf 200° (BERTHELOT, A. ch. [3] 41, 278; vgl. HÜBNER, MÜLLER, Z. 1870, 343). — Flüssigkeit. Kp: 280°; D^{16,5}: 1,184 (B.). Gibt mit dem gleichen Volum Wasser eine durchsichtige Mischung; mehr Wasser bewirkt Opalescenz (B.). — Wird von Acetylchlorid bei 250° kaum angegriffen (H., M.).

Präparat von Geitel. B. Man erhitzt 200 g Glycerin mit 500 g Eisessig 8 Stunden am Rückflußkühler zum Sieden, destilliert alsdann im Vakuum von 20 mm aus dem Wasserbade 152 g Essigsäure (D: 1,0744) ab, fügt wieder 150 g Eisessig hinzu und erhält abermals 16 Stunden im Sieden und destilliert alsdann 126 g Essigsäure (D: 1,0715) ab. Das nun verbleibende Produkt nimmt man mit dem gleichen Volum Wasser auf und schüttelt die Flüssigkeit wiederholt mit kleinen Mengen Äther aus. Von den so erhaltenen Fraktionen werden diejenigen, deren Ätherzahl höher als 660 ist, vereinigt, mit Benzol aufgenommen und die Benzol-Lösung wiederholt mit Wasser ausgewaschen. Durch Eindampfen der wäßr. Lösung erhält man eine gelbliche Flüssigkeit, deren Ätherzahl 627 beträgt. Diese Flüssigkeit destilliert man unter 40 mm Druck im Kohlensäurestrom; die bei 175—176° übergehende Fraktion ist Glycerindiacetin (Ätherzahl 634,5, berechnet 636,4) (Geitel, J. pr. [2] 55, 418, 421). — Farblose Flüssigkeit. Kp40: 175—176° (korr.); Dis: 1,1779 (G., J. pr. [2] 55, 421). Leicht im Wasser, Alkohol, bei Gegenwart von Wasser schwer löslich in Äther, noch schwerer in Benzol (G., J. pr. [2] 57, 116). — Verseifungsgeschwindigkeit: Geitel, J. pr. [2] 57, 118; Jul. Meyer, Ph. Ch. 67, 274.

Präparat von Laufer. B. Aus Epichlorhydrin und Silberacetat im geschlossenen Rohr bei 160° (Laufer, J. 1876, 343). — Öl. Kp: 250—253°. D²³: 1,148.

Triacetat eines "Diglycerins" (vgl. Bd. I, S. 513) $C_{12}H_{20}O_8 = (CH_3 \cdot CO \cdot O)_2C_3H_5 \cdot O \cdot C_3H_5(OH) \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Wird bei der Einw. von siedendem Eisessig auf Glycerin in geringer Menge erhalten (Gettel, J. pr. [2] 55, 428). — Farblose Flüssigkeit. Kp46: 1789 bis 179°. D: 1,1912.

Triacetat des Glycerins, Glycerin-triacetin, Triacetin $C_9H_{14}O_6 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3 \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3 \cdot V$. Wahrscheinlich in kleiner Menge in einigen Fetten (Chevreul, Recherches chimiques sur les corps gras d'origine animale, S. 322; vgl. Berthelot, A. ch. [3] 41, 283); im Ole der Samen des Spindelbaums (Evonymus europaeus) (Schweizer, J. pr. [1] 53, 441). — B. Aus Glycerintribromhydrin und Silberacetat (Wurz, C. r. 44, 781; A. 102, 339). Man erhitzt 200 g Glycerin und 500 g Eisessig 8 Stunden am Rückflußkühler zum Sieden, destilliert alsdann im Vakuum von 20 mm aus dem Wasserbade 152 g Essigsäure (D: 1,0744) ab, fügt wieder 150 g Eisessig hinzu und erhält das Gemisch fernere 16 Stunden im Sieden und destilliert dann abermals im Vakuum 126 g Essigsäure (D: 1,0715) ab. Die zurückbleibende Flüssigkeit vermischt man mit dem gleichen Volum Wasser; dann schüttelt man wiederholt mit kleinen Mengen Äther aus; diese Fraktionen nimmt man mit Benzol auf und wäscht mehrfach mit Wasser; durch Verdunsten der zuletzt mit Soda-Lösung gewaschenen Benzol-Lösung erhält man das Triacetin rein (Gettell, J. pr. [2] 55, 420). Beim Erhitzen von Glycerin und Essigsäureanhydrid in Gegenwart von Camphersulfonsäure (Reychler, C. 1908 I, 1042). Bei 16-stündigem Kochen von 200 g Diacetin mit 150 g Essigsäureanhydrid und 60 g entwässertem Natriumacetat (Seelig, B. 24, 3467; vgl. Berthelot, A. ch. [3] 41, 282). — Darst. Man erhitzt 20 g Glycerin I Stunde lang mit 150 g Essigsäureanhydrid und 1 g Zinkchlorid, vermischt dann mit Äther, wäscht

mit Wasser, trocknet mit CaCl₂ und fraktioniert (Perkin, Simonsen, Soc. 87, 858). Man erhitzt 20 ccm eingedicktes Glycerin mit 10 ccm Essigsäureanhydrid und 50 g feingepulvertem KHSO₄; sobald heftige Reaktion erfolgt, gießt man 20 ccm Essigsäureanhydrid hinzu, kocht noch einige Zeit, läßt erkalten und zieht mit Äther aus. Die ätherische Lösung wird verdunstet und der Rückstand fraktioniert; erst geht Triacetin, dann Diacetin über (Böttinger, A. 263, 359). — Farblose Flüssigkeit. Kp₇₆₀: 258—259° (Seelig, B. 24, 3468; Perkin, Simonsen, Soc. 87, 859); Kp₄₀: 171° (Seelig, B. 24, 3467), 172—172,5° (Geitel, J. pr. [2] 55, 420). D¹⁵: 1,1606 (Geitel); D¹⁷: 1,1607 (Reychler, C. 1908 I, 1042). Mischbar mit Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol, fast unlöslich in Schwefelkohlenstoff und Ligroin (Seelig). 100 ccm der bei 15° gesättigten wäßr. Lösung enthalten 7,17 g (Seelig). n¹⁵₁: 1,4328 (Partheil, v. Velern, Ar. 238, 267). Elektrische Leitfähigkeit: Bartoli, G. 24 II, 168. — Verseifungsgeschwindigkeit: Geitel, J. pr. [2] 55, 429; 57, 118; J. Meyer, Z. El. Ch. 13, 490; Ph. Ch. 67, 275; Kremann, M. 27, 607; 26, 787, 815. Geht beim Sättigen mit HBr-Gas hauptsächlich in Dibromisopropyl-acetat CH₂Br-CH(O·CO·CH₃)·CH₂Br über; durch Einw. von HBr in Äther-Eisessig entsteht bei 0° Brompropylenglykol-diacetat CH₂Br-CH(O·CO·CH₃)·CH₂·O·CO·CH₃. Analog verläuft die Reaktion mit HCl (de La Aceña, C. r. 139, 867). Beim Erhitzen mit HBr in Eisessiglösung auf 150—160° entsteht 1.2.3-Tribrompropan (Perkin, Simonsen, Soc. 87, 859). Über katalytische Umsetzung mit Alkohol zu Äthylacetat und Glycerin s. Kremann, M. 26, 816; 29, 23; vgl. Berthelot, A. ch. [3] 41, 282. Beim Erhitzen mit Glycerin auf 200° entsteht Monoacetin (Knoll. & Co., D. R. P. 122145; C. 1901 II, 250). Triacetin wird von Ricin (fettspaltendes Enzym des Ricinussamens) nur sehr langsam gespalten (Constein, Hoyer, Wartenberg, B. 35, 3997).

Glycerin- $a.\beta$ -diacetat- γ -nitrat $C_7H_{11}O_7N=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot CH_2\cdot CH(O\cdot CO\cdot CH_3)\cdot CH_2\cdot O\cdot NO_2$. B. Aus Glycerin-a-mono-nitrat durch Acetylierung (Will, B. 41, 1120). — Krystalle, F: 18–20°. Unlöslich in Wasser.

Glycerin-acetat-dinitrat $C_5H_8O_8N_2=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot CH_2\cdot CH(O\cdot NO_2)\cdot CH_2\cdot O\cdot NO_2$ oder $O_2N\cdot O\cdot CH_2\cdot CH(O\cdot CO\cdot CH_3)\cdot CH_2\cdot O\cdot NO_2$ oder Gemisch beider. B. Durch Nitrierung von 40 Tln. Monoacetin mit einem Gemisch von 100 Tln. Salpetersäure (D: 1,513) und 25 Tln. rauchender Schwefelsäure (25 $^0/_0$ SO $_3$) unter 25 0 (Vender, C. 1907 I, 1001; D. R. P. 209943; C. 1909 I, 1839). — Biaßgelbes Öl. D_1^{15} : 1,45. Unlöslich in Wasser, Benzol, Schwefelkohlenstoff, leicht löslich in Alkohol, Methylalkohol, Aceton, Äther, Nitroglycerin. Leicht löslich in Salpetersäure.

Triacetat des Butantriols-(1.2.3), $\alpha.\beta.\gamma$ -Triacetoxy-butan $C_{10}H_{18}O_6=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot CH_2\cdot CH(O\cdot CO\cdot CH_3)\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot B$. Aus Butantriol-(1.2.3) und Essigsäureanhydrid bei 150° (Lieben, Zeisel, M. 1, 834). — $Kp_{740,2}$: 261,8° (korr.); Kp_{27} : 153—155°.

Triacetat des Butantriols-(1.2.4), $a.\beta.\delta$ -Triacetoxy-butan $C_{10}H_{16}O_6 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. Aus Butantriol-(1.2.4) durch Acetylierung (Wagner, B. 27, 2437). Aus 3-Oxytetrahydrofuran und Essigsäureanhydrid in Gegenwart von ZnCl₂ (Pariselle, C. r. 149, 296). — Kp_{17} : $163-164^{\circ}$ (W.); Kp_{11} : 150° (P.). D_9° : 1,155 (W).

Triacetat des 2-Nitroso-2-methylol-propandiols-(1.3) $C_{10}H_{15}O_7N=(CH_3\cdot CO\cdot O\cdot CH_2)_3C\cdot NO.$ B. Durch Oxydation von [Triacetoxy-tert.-butyl]-hydroxylamin $(CH_3\cdot CO\cdot O\cdot CH_2)_3C\cdot NH\cdot OH$ mit CrO_3 (Priory, Ruff, B. 31, 223). — Farblose Nadeln aus Methylalkohol. F: 73°. Zersetzt sich über 110°. In flüssiger oder gelöster Form tief blau gefärbt. Etwas löslich in Wasser, leicht in heißem Alkohol, ziemlich leicht in Benzol, Eisessig, Äther; etwas flüchtig mit Alkohol- und Äther-Dämpfen; der Dampf riecht äußerst stechend. Die unter Kühlung bereitete Benzollösung bleibt einige Minuten farblos und scheint dem kryoskopischen Verhalten zufolge die bimolekulare Verbindung zu enthalten (Piloty, B. 31, 456). — Wird von siedendem Wasser kaum verändert. Beim kurzen Erwärmen mit Salzsäure bildet sich unter Abspaltung von Essigsäure und Formaldehyd eine in Wasser lösliche Verbindung.

Triacetat des 2-Nitro-2-methylol-propandiols-(1.3), "Nitroisobutylglycerin-triacetat" $C_{10}H_{15}O_8N=(CH_3\cdot CO\cdot C\cdot H_2)_3C\cdot NO_2$. B. Beim Kochen von 2-Nitro-2-methylolbutandiol-(1.3) mit Essigsäureanhydrid (Piloty, Ruff, B. 31, 221). — Prismen aus $95^{\circ}/_{\circ}$ igem Alkohol. F: $74-75^{\circ}$. Fast unlöslich in Wasser, Ligroin, schwer löslich in Äther, ziemlich in Alkohol, Eisessig, Benzol.

Triacetat des Pentantriols-(1.2.3), $a.\beta.\gamma$ -Triacetoxy-pentan $C_{11}H_{18}O_6 = CH_3 \cdot CO \cdot C \cdot CH_2 \cdot CH \cdot (O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3$. Sirup. Riecht etwas nach Zwiebeln. Kp₇₆₀: 264–265°; Kp₅₂: 177°. D_0^* : 1,122; D_0^{18} : 1,103 (Wagner, B. 21, 3349).

Triacetat des Pentantriol-(1.2.4), $a.\beta.\delta$ -Triacetoxy-pentan $C_{11}H_{18}O_6 = CH_2 \cdot CO \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3$

Triacetat des Pentantriols-(2.3.4), $\beta.\gamma.\delta$ -Triacetoxy-pentan $C_{11}H_{18}O_{\delta}=CH_{3}\cdot CH(O\cdot CO\cdot CH_{3})\cdot CH(O\cdot CO\cdot CH_{3})\cdot CH(O\cdot CO\cdot CH_{3})\cdot CH_{3}$. Nadeln (aus Äther). F: 121°; Kp: 241° bis ·243° (Reif, B. 41, 2741).

Triacetat des 2-Methyl-butantriols-(1.2.3) $C_{11}H_{18}O_6 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot CH_3 \cdot C(CH_3) \cdot (O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH_3 \cdot$

Triacetat des 2-Methyl-2-methylol-propandiols-(1.3) $C_{11}H_{18}O_8 = (CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot CH_2)_8C \cdot CH_3$. Sirup. Kp: 165° (im Vakuum) (Hosaeus, A. 276, 77).

Triacetat des Hexantriols-(1.2.4), $a.\beta.\delta$ -Triacetoxy-hexan $C_{12}H_{20}O_6 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3$

Triacetat des Hexantriols-(1.2.5), $\alpha.\beta.\epsilon$ -Triacetoxy-hexan $C_{12}H_{20}O_6 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH_3$. Flüssig. Kp: 280—285° (Zers.); Kp₁₀₀: 192—196°; D_0^0 : 1,1087; D_0^{65} : 1,0579 (Markownikow, Kablukow, **3**. 13, 355; B. 14 Ref., 1711).

Triacetat des Hexantriols-(2.3.4), $\beta.\gamma.\delta$ -Triacetoxy-hexan $C_{12}H_{20}O_6 = CH_3 \cdot CO \cdot CH(CH_3) \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_3$. Krystalle. Kp: 254-256° (Reif, B. 41, 2742).

Triacetat des 2-Methyl-pentantriols-(1.2.3) $C_{12}H_{20}O_6=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot CH_2\cdot C(CH_3)$ ($O\cdot CO\cdot CH_3\cdot CH(O\cdot CO\cdot CH_3)\cdot CH_2\cdot CH_3$. Dickliche Flüssigkeit von aromatisch-bitterem Geschmack. Siedet nicht ganz unzersetzt gegen 270°. Siedet unzersetzt bei 153,8—155,8° unter 21 mm (LIEBEN, ZEISEL, M. 4, 42). — Wird durch Erhitzen mit Wasser auf 150° nicht vollständig verseift, wohl aber durch Kochen mit Barytwasser.

Triacetat des 2-Methyl-pentantriols-(2.4.5) $C_{12}H_{20}O_6 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. Flüssigkeit (Reformatski, $J.\ pr.\ [2]\ 40,\ 402$).

Triacetat des 8-Methyl-hexantriols-(8.5.6) $C_{13}H_{22}O_6 = CH_3 \cdot CO \cdot C \cdot CH_2 \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_3$. Flüssig. Leicht löslich in Alkohol und Äther, löslich in Wasser (Salzew, 3£. 24, 471; C. 1893 I, 635).

Triacetat des 2-Methyl-2-methylol-pentandiols-(1.3) $C_{12}H_{22}O_6 = CH_3 \cdot CO \cdot C \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)(CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$. Dickes Öl. Kp_{14} : 136° (Koch, Zerner, M. 22, 456).

Triacetat des 3-Methyl-2.2-dimethylol-butanols-(1) $C_{13}H_{23}O_6 = (CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot CH_2)_3C \cdot CH(CH_3)_2$. Prismatische Tafeln. F: 33-34°. Kp._{ac}: 196-199° (VAN MARLE, TOLLENS, B. 36, 1346; vgl. Lichtenstern, M. 26, 503).

Triacetat des 2-Methyl-heptantriols-(4.6.7) $C_{14}H_{24}O_6 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. Siedet nicht ganz unzersetzt bei 288–290°; Kp_{20} : 179–180°; D^{24} : 1,049 (FOURNIER, Bl. [3] 18, 124).

Triacetat des 4-Methyl-heptantriols-(1.2.4) $C_{14}H_{24}O_6 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot$

Triacetat des 3-Äthyl-hexantriols-(3.5.6) $C_{14}H_{24}O_6 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH(C_2H_5)(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_3$. Dickes Öl (Reformatski, J. pr. [2] 40, 410).

Triacetat des 2.4-Dimethyl-heptantriols-(4.6.7) $C_{15}H_{25}O_6 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH$ $(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH_2 \cdot C(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. Sirup (Marko, \mathcal{H} . 36, 547; C. 1904 II, 185; J. pr. [2] 71, 261).

Triacetat des 4-Methyl-decantriols-(1.2.4) $C_{17}H_{30}O_6 = CH_2 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot (CH_2 \cdot C(CH_3) \cdot (CH_2) \cdot (CH_3) \cdot (CH_2) \cdot (CH_3) \cdot$

Triacetat des Hepten-(1)-triols-(4.6.7) $C_{13}H_{20}O_6=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot CH_2\cdot CH(O\cdot CO\cdot CH_3)\cdot CH_2\cdot CH: CH_2.$ Flüssig. Kp₄₅: 193°. D₆°: 1,0862. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und Äther (Dubiniewicz, Æ. 21, 469; C. 1890 I, 15).

e) Acetate von Tetraoxy-, Pentaoxy-Verbindungen usw.

Tetraacetat des gewöhnlichen Erythrits (vgl. Bd. I, S. 525) $C_{12}H_{18}O_3 = CH_3 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. Aus gewöhnlichem Erythrit und Essigsäureanhydrid in Gegenwart von ZnCl₂ (Griner, Bl. [3] 9, 219; Perkin, Simonsen, Soc. 87, 859). Sowohl aus $CH_3 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CHBr \cdot CHBr \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$ (F: 87°) wie aus $CH_2Br \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH_2Br$ (F: 133—134°) durch Silberacetat in

Gegenwart von Essigsäureanhydrid bei 140-150° (G., Bl. [3] 9, 219; vgl. C. r. 117, 554). - Krystalle (aus Essigsäure). F: 85° (G., C. r. 116, 724; Bl. [3] 9, 219), 89° (P., S.).

Tetraacetat des inaktiven spaltbaren Erythrits (vgl. Bd. I, S. 527) $C_{12}H_{18}O_8 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Durch Acetylieren von inaktivem spaltbaren Erythrit (Griner, C. r. 117, 555). Aus gleichen Teilen der 1- und d-Verbindung (MAQUENNE, BERTRAND, C. r. 132, 1566). — Krystalle. F: unscharf 50—51° (M., B.); F: 53° (G.). Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol (M., B.).

Tetraacetat des d-Erythrits (vgl. Bd. I, S. 527) $C_{12}H_{18}O_8 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH$ (O·CO·CH₃)·CH₄(O·CO·CH₃)·CH₂·O·CO·CH₃. B. Aus d-Erythrit und Essigsäureanhydrid unter Zusatz von etwas Zinkehlorid (MAQUENNE, BERTRAND, C. r. 132, 1420). — Sirup von bitterem Geschmack. Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol, Äther und Chloroform. $[\alpha]_p$: —19,28° in Chloroform (p = 5).

Tetraacetat des 1-Erythrits (vgl. Bd. I, S. 528) $C_{12}H_{16}O_8 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH$ (O·CO·CH₃)·CH(O·CO·CH₃)·CH₂·O·CO·CH₃. B. Aus 1-Erythrit und Essigsäureanhydrid unter Zusatz von etwas Zinkehlorid (Maquenne, Berteand, C. r. 132, 1420). — Sirup von bitterem Geschmack. Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol, Äther und Chloroform. [α]_p: +21,6° in Chloroform (p = 29).

Tetraacetat des Pentaerythrits C₁₃H₂₀O₈ = (CH₃·CO·O·CH₂)₄C. B. Beim Erwärmen von Pentaerythrit mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (Tollens, Wigand, A. 265, 327) oder Zinkehlorid (Perkin, Simonsen, Soc. 87, 860). — Nadeln. F: 84° (T., W.), 84° bis 86° (P., S.).

Tetraacetat des Divinylglykol-dihypochlorits (vgl. Bd. I, S. 529) $C_{14}H_{20}O_8Cl_2 = (CH_3 \cdot CO \cdot O)_4C_8H_8Cl_2$. F: $169 - 170^{\circ}$ (Griner, A. ch. [6] 26, 379).

Tetraacetat eines Mannit-dichlorhydrins (vgl. Bd. I, S. 529) $C_{14}H_{20}O_8Cl_2 = (CH_3 \cdot CO \cdot O)_4C_8H_8Cl_2$. B. Durch Erhitzen des (aus Mannit und Salzsäure erhältlichen) Mannit-dichlorhydrins mit Essigsäureanhydrid und etwas Zinkchlorid (Griner, A. ch. [6] 26, 380). Kleine Rauten. F: 128–130°.

Tetraacetat eines Mannit-dichlorhydrins $C_{14}H_{20}O_8Cl_2 = (CH_3 \cdot CO \cdot O)_4C_6H_8Cl_2$. B. Durch 14-tägige Einw. von 5 ccm verflüssigtem Chlorwasserstoff auf 10 g Hexaacetylmannit (E. Fischer, Armstrong, B. 35, 842). — Krystallinisches Pulver. F: 214° (korr.). Größtenteils unzersetzt destillierbar. Löslich in ca. 85 Tln. siedendem Essigester, sehr wenig löslich in Alkohol, Äther, fast unlöslich in Wasser.

Tetraacetat eines Dichlor-octantetrols (vgl. Bd. I. S. 53) $C_{16}H_{24}O_3Cl_2 = CH_3 \cdot C_3H_2Cl(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH_3 \cdot C_2H_2Cl(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH_3 \cdot B$. Aus dem Dichlorhydrin $C_8H_{12}Cl_9(OH)_4$ des Octanhexols-(2,3.4.5.6.7) und Essigsäureanhydrid in Gegenwart von etwas ZnCl₂ (Charon, A. ch. [7] 17, 278). — Prismen aus Eisessig. F: 217°. Leicht flüchtig.

Pentaacetat eines Dulcit-chlorhydrins $C_{18}H_{22}O_{10}Cl = (CH_3 \cdot CO \cdot O)_5C_4H_6Cl$. B. Bei 6-stündigem Kochen von 1 Tl. Dulcit mit (6—8 Mol.-Gew.) Acetylchlorid am Kühler (Bou-GRAEDAT, A. ch. [4] 27, 154). — Mikroskopische Krystalle. Schmilzt unter Zersetzung bei etwa 160°. Fast unlöslich in Wasser und in kaltem Alkohol. Zerfällt beim Kochen mit diesen Flüssigkeiten in HCl und Dulcitpentaacetat. Beim Erwärmen mit Essigsäure entsteht Dulcithexacetat.

Pentaacetat des Heptan-pentols-(1.2.4.6.7) $C_{17}H_{29}O_{10} = CH_2 \cdot CO \cdot CH[CH_2 \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3]_2$. B. Aus dem Anhydrid $C_7H_{11}O(OH)_3$ des Heptanpentols-(1.2.4.6.7) durch längeres Erhitzen mit überschüssigem Essigsäureanhydrid auf 120° (Reformatski, J. pr. [2] 41, 61; vgl. Dubiniewicz, \mathcal{R} . 21, 472; B. 22 Ref., 802). Aus dem Acetat des 1.2.6.7-Tetrabrom-heptanols-(4) und Silberacetat in Eisessig beim Erhitzen auf 160° (Saizew, A. 185, 138). — Sirupöse Flüssigkeit. Leicht löslich in Alkohol, Äther, unlöslich in Wasser.

Hexacetat des d-Sorbits (vgl. Bd. I, S. 533) $C_{18}H_{28}O_{18} = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3 \cdot CO \cdot CH_3$. Sirup (Vincent, Delachanal, C.r. 109, 678).

Hexacetat des d-Mannits (vgl. Bd. I, S. 534) $C_{18}H_{26}O_{12} = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. Man erwärmt 1 Tl. Mannit mit 4 Tln. Essigsäureanhydrid und einem kleinen Stück geschmolzenem Zinkehlorid (Franchimont, B. 12, 2059; vgl.: Schützenberger, A. ch. [4] 21, 256; A. 160, 94; Bouchardat, A. ch. [5] 6, 107). — Krystalle (aus Eisessig). F: 119° (B.). Läßt sich im

Kohlensäurestrome sublimieren (B.). Unlöslich in Wasser, kaltem Alkohol und Äther, etwas löslich in heißem Alkohol, leicht in Eisessig (B.). Rechtsdrehend (B.). — Verseifung durch Alkali: Kremann, M. 26, 787.

Mannitan-acetate und ähnliche Verbindungen s. Bd. I, S. 539.

Hexaacetat des d-Idits (vgl. Bd. I, S. 544), Sorbierit-hexaacetat $C_{13}H_{26}O_{12}=CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH (O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. Aus Sorbierit und Essigsäureanhydrid in Gegenwart von etwas wasserfreiem ZnCl₂ (Bertrand, C. r. 139, 804, 984; Bl. [3] 33, 167, 266; A. ch. [8] 3, 243; 10, 455). — Blättchen aus Alkohol. F: 121,5°. [a]: -25,65° (in 5°/o iger Lösung in Chloroform).

Hexaacetat des 1-Idits (vgl. Bd. I, S. 544) $C_{10}H_{20}O_{12} = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. Blättchen. F: 121,5°. [a] $\frac{\pi}{5}$: +25,33° (in 5°/o iger Chloroformlösung) (Bertrand, Lanzenberg, C. r. 143, 293; Bl. [3] 35, 1077).

Diacetat des Dulcits (vgl. Bd. I, S. 544) $C_{10}H_{18}O_8 = (CH_3 \cdot CO \cdot O)_2C_6H_{12}O_4$. B. Beim Eintragen von 10 Th. Dulcit in ein kochendes Gemisch von 12 Th. Essigsäureanhydrid und 120 Th. Eisessig (Bouchardat, A. ch. [4] 27, 147). — Dünne Tafeln (aus Wasser). F: 175° (B.). Ziemlich löslich in heißem Wasser und in heißer Essigsäure, sehr wenig in kaltem Wasser und in kochendem Alkohol, unlöslich in Chloroform und Ather (B.). Inaktiv (Crossley, B. 25, 2564). — Gibt beim Verseifen Dulcit und etwas Dulcitan (B.).

Pentaacetat des Dulcits $C_{16}H_{24}O_{11} = (CH_3 \cdot CO \cdot O)_6C_6H_9O$. B. Bei 1-stdg. Kochen von Dulcitchlorhydrin-pentaacetat $(CH_3 \cdot CO \cdot O)_6C_6H_9Cl$ (s. o.) mit Alkohol (BOUCHARDAT, A. ch. [4] 27, 156). — Nadeln. F: 163° (korr.). In kochendem Alkohol weniger löslich als das Hexacetat (s. u.). Inaktiv. — Gibt beim Verseifen Dulcit und nur Spuren von Dulcitan $C_6H_8O(OH)_8$. Verbindet sich bei 180° mit Essigsäureanhydrid zu Dulcithexaacetat.

Hexaacetat des Dulcits $C_{18}H_{24}O_{12} = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3)$

Dulcitan-acetate (und ähnliche Verbindungen) s. Bd. I, S. 546.

Heptaacetat des d-Glyko-α-heptits (vgl. Bd. I, S. 548) C₂₁H₂₀O₁₄ = CH₃·CO·O·CH₂·[CH·O·CO·CH_{3·k}·CH_{2·}O·CO·CH_{3·}. B. Aus d-Glyko-α-heptit beim Erhitzen mit Essigsäureanhydrid und etwas ZnCl₂ (E. FISCHER, A. 270, 82). — Tafeln (aus Wasser). F: 113° bis 115°.

Heptaacetat des d-Glyko- β -heptits (vgl. Bd. I, S. 548) $C_{21}H_{30}O_{14}=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot CH_2\cdot [CH\cdot O\cdot CO\cdot CH_3]_5\cdot CH_2\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus d-Glyko- β -heptit und siedendem Essigsäureanhydrid in Gegenwart von etwas ZnCl₂ (Philippe, C. r. 147, 1482). — Farbloses halb-flüssiges Harz. F: ca. 50°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, weniger in Chloroform, schwer in Wasser. [a] $_{D}^{3}$: +34,8° (in $10°/_{0}$ iger alkoholischer Lösung). — Wird bereits durch kaltes Wasser zersetzt.

Heptaacetat des d-Mannoheptits (vgl. Bd. I, S. 548), Perseitheptaacetat $C_{21}H_{30}O_{14} = CH_3 \cdot CO \cdot C \cdot CH_2 \cdot [CH \cdot O \cdot CO \cdot CH_3]_5 \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. Krystallpulver. F: 1196 (MAQUENNE, A. ch. [6] 19, 12). Sublimierbar. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol.

f) Acetate von Oxo-Verbindungen.

Acetat des Formaldehyd-monomethylacetals, Methylenglykol-methylätheracetat $C_4H_8O_3 = CH_3 \cdot CO \cdot C \cdot CH_2 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus Chlordimethyläther (Bd. I, S. 580) $CH_3 \cdot O \cdot CH_2Cl$ und Kaliumacetat (FRIEDEL, B. 10, 492). — Kp: 117–118°. — Zerfällt mit Alkalien oder Wasser in Methylalkohol, Essigsäure und Trioxymethylen.

Acetat des Formaldehyd-monoäthylacetals, Methylenglykol-äthyläther-acetat $C_5H_{10}O_3=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot CH_2\cdot O\cdot C_2H_5$. B. Aus Chlormethyl-äthyl-äther $CH_2Cl\cdot O\cdot C_2H_5$ und Natriumacetat (DE GASPARI, G. 27 II, 297). — Flüssigkeit von angenehmem Geruch. Kp: 130—131°. Schwerer als Wasser.

Formaldehyd-bis-[acetoxymethyl]-acetal, Methylenglykol-bis-[acetoxymethyl]-äther $C_7H_{12}O_6=CH_3\cdot CO\cdot CH_2\cdot O\cdot CH_2\cdot O\cdot CH_3\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. Man erhitzt Polyoxymethylen in einem Strom von HCl-Gas auf 180°, fraktioniert darauf im HCl-Strom und behandelt die bei $160-170^\circ$ destillierende Fraktion mit geschmolzenem Natriumacetat (Grassi, Maselli, G. 28 II, 486, 493). — Kp: $245-246^\circ$.

 $\begin{array}{ll} \textbf{Bis-[acetoxymethyl]-\"{a}ther} & \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{10}\textbf{O}_{5} = \textbf{CH}_{2}\cdot\textbf{CO}\cdot\textbf{O}\cdot\textbf{CH}_{2}\cdot\textbf{O}\cdot\textbf{CO}\cdot\textbf{CH}_{2}\cdot\textbf{O}\cdot\textbf{CO}\cdot\textbf{CH}_{3}. & \textbf{\textit{B.}} & \textbf{\textit{Aus}} \\ \textbf{Bis-chlormethyl-\"{a}ther} & \textbf{O}(\textbf{CH}_{2}\textbf{Cl})_{2} & \textbf{und} & \textbf{geschmolzenem} & \textbf{Natriumacetat} & (\textbf{\textit{Grassi}}, & \textbf{\textit{Maselli}}, \\ \textbf{\textit{Maselli}}, & \textbf{\textit{Maselli}}, & \textbf{\textit{Maselli}}, & \textbf{\textit{Maselli}}, & \textbf{\textit{Maselli}}, \\ \textbf{\textit{Maselli}}, & \textbf{\textit{Maselli}}, & \textbf{\textit{Maselli}}, & \textbf{\textit{Maselli}}, & \textbf{\textit{Maselli}}, & \textbf{\textit{Maselli}}, \\ \textbf{\textit{Maselli}}, & \textbf{\textit{Maselli}}, \\ \textbf{\textit{Maselli}}, & \textbf{\textit{Maselli}}, & \textbf{\textit{Maselli}}, & \textbf{\textit{Maselli}}, & \textbf{\textit{Maselli}}, & \textbf{\textit{Maselli}}, \\ \textbf{\textit{Maselli}}, & \textbf{\textit{Maselli}}, & \textbf{\textit{Maselli}}, & \textbf{\textit{Maselli}}, & \textbf{\textit{Maselli}}, & \textbf{\textit{Maselli}}, \\ \textbf{\textit{Maselli}}, & \textbf{\textit{Maselli}}, & \textbf{\textit{Maselli}}, & \textbf{\textit{Maselli}}, & \textbf{\textit{Maselli}}, & \textbf{\textit{Maselli}}, \\ \textbf{\textit{Maselli}}, & \textbf{\textit{Maselli}}, & \textbf{\textit{Maselli}}, & \textbf{\textit{Maselli}}, & \textbf{\textit{Maselli}}, & \textbf{\textit{Maselli}}, \\ \textbf{\textit{Maselli}}, & \textbf{\textit{Maselli}}, & \textbf{\textit{Maselli}}, & \textbf{\textit{Maselli}}, & \textbf{\textit{Maselli}}, & \textbf{\textit{Maselli}}, \\ \textbf{\textit{Maselli}}, & \textbf{\textit{Maselli}}, & \textbf{\textit{Maselli}}, & \textbf{\textit{Maselli}}, & \textbf{\textit{Maselli}}, & \textbf{\textit{Maselli}}, \\ \textbf{\textit{Maselli}}, & \textbf{\textit{Maselli}}, & \textbf{\textit{Maselli}}, & \textbf{\textit{Maselli}}, & \textbf{\textit{Maselli}}, & \textbf{\textit{Maselli}}, \\ \textbf{\textit{Maselli}}, & \textbf{\textit{Maselli}}, \\ \textbf{\textit{Maselli}}, & \textbf{\textit{M$

G. 28 II, 493). Durch Erhitzen von Polyoxymethylen mit der äquimolekularen Menge Essigsäureanhydrid in Gegenwart von ZnCl₂ auf 130°, neben Methylendiacetat (Descups, Bl. [3] 27, 870). — Farblose Flüssigkeit. Kp: 208—209° (G., M.); Kp: 204—207°; Kp_M: 102°. D₂₀°: 1,166 (D.). Ziemlich löslich in Wasser (D.). — Wird durch wäßr. Natronlauge leicht verseift (D.).

Diacetat des Formaldehydhydrats, Methylenglykol-diacetat, Methylendiacetat $C_5H_8O_4 = CH_2 \cdot CO \cdot O \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus Methylenjodid und Silberacetat (BUTLEROW, C. r. 46, 596; A. 107, 111). Aus Essigsäurechlormethylester $C_2H_3O_2 \cdot CH_2Cl$ und Kaliumacetat (Heney, B. 6, 741). Durch Erhitzen von Polyoxymethylen mit der äquimolekularen Menge Essigsäureanhydrid in Gegenwart von ZnCl₂ auf 130°, neben Bis-[acetoxymethyl]-äther (CH₃·CO·O·CH₂)₂O (Descudé, Bl. [3] 27, 869). — Flüssig. Anfangs geruchlos, später stechend wie Formaldehyd riechend (Descudé, A. ch. [7] 29, 514). Kp: 170° (Butlerow). D^{**}₂₅: 1,136 (D., Bl. [3] 27, 869), 1,132 (D., A. ch. [7] 29, 514). Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol und Äther in allen Verhältnissen (Descudé, A. ch. [7] 29, 513). — Liefert beim Erhitzen mit Wasser im geschlossenen Rohr auf 100° Essigsäure und Polyoxymethylen (B., A. 111, 245). Reagiert mit konz. Schwefelsäure unter Bildung von saurem Methylensulfat $CH_2(O \cdot SO_3H)_2$ (D., A. ch. [7] 29, 515). Liefert beim Erhitzen mit Bleioxyd im geschlossenen Rohr Bleiacetat und Polyoxymethylen (D., A. ch. [7] 29, 514). Alkoholisches Ammoniak erzeugt in der Kälte Hexamethylentetramin, Acetamid und Ammonacetat (D., A. ch. [7] 29, 516); C. r. 135, 694). Bei der Einw. von Anilin in Gegonwart von Äther entstehen Acetanilid und polymeres Methylenanilin (Syst. No. 1604) (D., A. ch. [7] 29, 516).

Chlormethyl-acetat $C_2H_5O_2Cl = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot CH_2Cl$. B. Aus äquimolekularen Mengen Polyoxymethylen und Acetylchlorid bei 100° (Henry, C. 1900 I, 1122); die Gegenwart von ZnCl₂ begünstigt die Reaktion sehr (Descudé, C. r. 132, 1568; H., C. r. 133, 97). Durch Einw. von Chlor auf Essigsäuremethylester in der Kälte (Henry, B. 6, 740; Censi, C. 1900 I, 594). Durch Behandlung von Essigsäuremethylester mit Sulfurylchlorid (H., C. 1900 I, 1122). — Darst. Aus Acetylchlorid und Polyoxymethylen bei Anwesenheit von ZnCl₂. Hierbei ist nur ein sehr geringer Überschuß von Polyoxymethylen zu nehmen und das Reaktionsprodukt im Vakuum abzudestillieren (D., Bl. [3] 27, 869). — Farblose Flüssigkeit von reizendem Geruch. Kp₇₅₇: 115—116° (Henry, B. 6, 741); Kp: 110—112° (D., C. r. 132, 1568). D^{14,2}: 1,1953 (Henry). — Zersetzt sich mit Wasser in HCl, Essigsäure und Formaldehyd (H., B. 6, 741; C. 1900 I, 594; D., C. r. 132, 1568). Gibt bei der Einw. von Alkoholen bei mäßiger Wärme ein Gemisch von Dialkylformal CH₂(O·R)₂ und Alkylacetat CH₃·CO₂·R (Descudé, Bl. [3] 29, 47). Liefert bei der Einw. von Alkalialkoholaten in energischen Reaktionen durch sekundäre Einw. des Alkohols auf die primär entstehende Verbindung CH₃·CO·O·CH₂·OR die gleichen Produkte (D., Bl. [3] 27, 1215).

Brommethyl-acetat $C_3H_5O_2Br=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot CH_2Br$. B. Aus äquimolekularen Mengen Polyoxymethylen und Acetylbromid bei gewöhnlicher Temperatur, schließlich bei 100° (Henry, C. 1900 I, 1122). — Farblose, stechend riechende Flüssigkeit. Kp₇₈₆: ca. 130°; Kp₇₀: 70° . D^{12} : 1,6560. Unlöslich in Wasser, mit dem es sich allmählich zu HBr, Essigsäure und Formaldehyd umsetzt.

Acetat des Acetaldehyd-monoäthylacetals, Äthylidenglykol-äthyläther-acetat $C_6H_{12}O_3=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot CH(CH_3)\cdot O\cdot C_2H_5$. B. Durch 3-stdg. Erhitzen von Acetal mit Essigsäureanhydrid auf 150° (CLAISEN, B. 31, 1018). — Öl von angenehmem Geruch. Kp: 125—130°. D: 0,941. — Wird von kaltem Wasser allmählich, von siedendem rasch in Alkohol, Aldehyd und Essigsäure zerlegt.

Bis-[a-acetoxy-äthyl]-äther $C_8H_{14}O_6=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot CH(CH_3)\cdot O\cdot CH(CH_3)\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. Aus Bis-[a-chlor-äthyl]-äther $CH_3\cdot CHCl\cdot O\cdot CHCl\cdot CH_3$ und wasserfreiem Natriumacetat; man läßt acht Tage in der Kälte stehen und zieht dann mit absolutem Äther aus (GEUTHER, A. 226, 223). — Flüssig. Kp: 191—193°. D^{16} : 1,071; D^{20} : 1,067. — Wird von kaltem Wasser langsam, von heißem rasch zerlegt in Aldehyd und Essigsäure. Setzt sich beim Erhitzen mit Buttersäureanhydrid auf 180° um in Bis-[a-butyroxyäthyl]-äther und Essigsäureanhydrid (G., A. 226, 229). Einw. von Ammoniak: G., A. 245, 102.

Diacetat des Acetaldehydhydrats, Äthylidenglykol-diacetat, Äthylidendiacetat $C_6H_{16}O_4=(CH_3\cdot CO\cdot O)_2CH\cdot CH_3$. B. Man erhitzt Acetaldehyd mit Essigsäureanhydrid auf 180° (Geuther, A. 106, 250) oder mit Acetylehlorid auf 100° (Franchimont, Ř. 1, 248). Aus a-Chloräthylacetat $CH_3\cdot CO\cdot O\cdot CHCl\cdot CH_3$ und Silberacetat (Rübencamp, A. 225, 275) oder Kaliumacetat in alkoholischer Lösung (R. Schiff, B. 9, 304). — Flüssig. Siedet bei 168,8° (korr.) (G.). D^{12} : 1,061 (Schiff). — Zerfällt mit Ätzkali in Acetaldehyd und Kaliumacetat (G.).

Acetat des Acetaldehydhydrochlorids, [a-Chlor-äthyl]-acetat $C_4H_7O_2Cl = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot CHCl \cdot CH_3$. Bei Einw. von Chlor auf Acetaldehyd (Wurtz, A. ch. [3] 49, 59; A.

102, 94). Aus Aldehyd und Acetylchlorid bei 100°, neben Äthylidendiacetat (Simpson, C. r. 47, 874; A. 109, 156). Aus Paraldehyd und Acetylchlorid (Franchimont. B. 1, 246). Die Reaktion verläuft bei Gegenwart einer Spur ZnCl₂ bedeutend energischer (Descudé, C. r. 132, 1568). — Kp₇₄₆: 121,5° (geringe Zersetzung) (Fr.); Kp₇₄₀: 119—120° (D.). D¹⁵: 1,114 (Fr.). — Einw. von Chlor: Kessel, B. 10, 1999; vgl. dazu K., B. 11, 1916. Bei der Einw. von entsteht CH₂Br·CO·O·CHBr·CH₃ (Kessel, B. 10, 1995; 11, 1916). Wasser zersetzt rasch in der Wärme, Kalilauge zersetzt zu KCl, Acetaldehyd und Kaliumacetat (Simpson). Durch Einw. von Silberacetat entsteht Äthyliden-diacetat (Rübencamp, A. 225, 275).

Acetat des Acetaldehydhydrobromids, [a-Brom-äthyl]-acetat $C_4H_7O_2Br=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot CHBr\cdot CH_3$. B. Aus Acetylbromid und Acetaldehyd bei 130° (TAWILDAROW, A. 176, 21). — Flüssig. Siedet bei 135–145° nicht ohne Zersetzung. Sehr unbeständig.

Acetat des Chloracetaldehyd-monoäthylacetals, Chlorathylidenglykol-äthyläther-acetat, [β -Chlor- α -äthoxy-äthyl]-acetat $C_aH_{11}O_3Cl = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot CH(CH_2Cl) \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus $\alpha.\beta$ -Dichlor-diäthyl-äther $ClCH_2 \cdot CHCl \cdot O \cdot C_2H_5$ und Silberacetat (BAUER, A. 134, 176). — Kp: 170°.

Acetat des Chloracetaldehydhydrochlorids, $[a.\beta-Dichlor-athyl]$ -acetat $C_4H_6O_2Cl_2$ = $CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot CHCl \cdot CH_2Cl$. B. Durch Übergießen von Chloracetaldehydhydrat mit Acetylchlorid (NATTERER, M. 3, 453). Durch Reduktion des $[a.\beta.\beta.\beta$ -Tetrachlorathyl]-acetats mit Zink und Essigsäure (Curie, Millier, B. 9, 1611). — Fruchtartig riechendes Öl. Siedet nicht ganz unzersetzt bei $160-165^{\circ}$. Unlöslich in Wasser.

Diacetat des Dichloracetaldehydhydrats, Dichlorathyliden-diacetat $C_8H_8O_4Cl_2 = (CH_3 \cdot CO \cdot O)_2CH \cdot CHCl_2$. B. Aus 2 Mol.-Gew. Acetylchlorid und 1 Mol.-Gew. Dichloracetaldehydhydrat (Delacre, Bl. [2] 48, 714). — Krystalle. F: 52°. Kp: 220—222°.

Acetat des Dichloracetaldehydhydrochlorids, $[a.\beta.\beta$ -Trichlor-äthyl]-acetat $C_4H_5O_2Cl_3 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot CHCl \cdot CHCl_2$. B. Aus Acetylchlorid und Dichloracetaldehyd (Delacre, Bl. [2] 48, 714). — Kp: 185°.

Acetat des Chloral-äthylaikoholats, Trichloräthylidenglykol-äthyläther-acetat ("Chloraläthylacetat") $C_6H_9O_3Cl_3=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot CH(CCl_3)\cdot O\cdot C_2H_6$. B. Aus Chloralalkoholat und Acetylchlorid (V. Meyer, Dulk, A. 171, 69). — Flüssig. Kp: 198°. D_{11}^{n} : 1,327 (V. M., D.). — Alkoholisches Kali spaltet Chloroform ab (Busch, B. 11, 447). Mit Cyankalium entstehen unter Entwicklung von Blausäure Kaliumchlorid und dichloressigsaures Kalium (B.).

Acetat des Chloral-propylalkoholats $C_7H_{11}O_3Cl_3 = CH_3 \cdot CO \cdot C \cdot CH(CCl_3) \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$. B. Bei Einw. von 7,6 g Acetylchlorid auf 19 g Chloral-propylalkoholat (neben $CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot CHCl \cdot CCl_3$ und Propylacetat) (Gabutti, G. 31 i, 89). — Flüssigkeit von angenehmem Geruch. Kp: 114—116°. Unlöslich in Wasser, sehr leicht löslich in Alkohol und Äther.

Acetat des Chloral-allylalkoholats $C_7H_9O_3Cl_3 = CH_2 \cdot CO \cdot O \cdot CH(CCl_2) \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH$: $CH_2 \cdot B$. Aus Chloralallylalkoholat und Acetylchlorid (Oliveri, G. 14, 13). — Flüssig. Kp: $105-107^{\circ}$.

Diacetat des Chloralhydrats, Trichloräthyliden-diacetat $C_0H_7O_4Cl_3=(CH_3\cdot CO\cdot O)_2CH\cdot CCl_3$. B. Wasserfreies Chloral und Essigsäureanhydrid werden auf 150° erhitzt (V. Meyer, Dulk, A. 171, 73). — Flüssig; unlöslich in Wasser. Kp: $221-222^{\circ}$; D_{11}^{11} : 1,422 (M., D.). — Kalilauge spaltet erst beim Kochen Chloroform ab (M., D.). Zerfällt beim Erhitzen mit Alkohol in Chloralalkoholat und Essigester (Rebuffat, G. 17, 408).

Acetat des Chloralhydrochlorids, $[a.\beta.\beta.\beta$ -Tetrachlor-äthyl]-acetat $C_4H_4O_2Cl_4=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot CHCl\cdot CCl_3$. B. Aus wasserfreiem Chloral oder Chloralhydrat und Acetylchlorid (V. Meyer, Dulk, A. 171, 67). — Flüssig. Kp: 185° (M., D.), 188—189° (Hübner, Z. 1870, 345), 193° (Dellacre, Bl. [2] 48, 716). D¹⁷: 1,4761. — Spaltet beim Erhitzen mit Kalilauge Chloroform ab (M., D.). Gibt bei der Reduktion den Essigsäureester des $a.\beta$ -Dichloräthylalkohols (Curie, Millier, B. 9, 1611).

Acetat des Chloralhydrobromids, $[\beta,\beta,\beta$ -Trichlor-a-brom-äthyl]-acetat $C_4H_4O_2Cl_3Br = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot CHBr \cdot CCl_3$. B. Beim Erhitzen eines Gemisches von Chloral und Acetylbromid im Wasserbade (Gabutti, Bargellini, G. 31 I, 82). — Öl. Kp₇₃₅: 106°. Unlöslich in Wasser, sehr leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform. — Konz. Alkalilösungen spalten in der Wärme Chloroform ab.

Acetat des Chloralhydrojodids, $[\beta.\beta.\beta-\text{Trichlor-}a-\text{jod-\"athyl}]$ -acetat $C_4H_4O_2Cl_3I = CH_3\cdot CO\cdot O\cdot CHI\cdot CCl_3$. B. Aus Chloral und Acetyljodid (Gabutti, Bargellini, G. 31 I, 84). — Öl, das sich beim Erhitzen auch unter vermindertem Druck unter Jodausscheidung zersetzt.

Discetat der Verbindung von Chloral mit Phosphorwasserstoff (vgl. Bd. I, S. 624), $C_8H_9O_4Cl_6P = CH_8\cdot CO\cdot O\cdot CH(CCl_3)\cdot PH\cdot CH(CCl_3)\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus der Verbindung [CCl₃·CH(OH)]₂PH und Acetylehlorid (GIRARD, Bl. [2] 46, 338). — Krystalle mit $^{1}/_{2}H_{2}O$.

Diacetat des Bromalhydrats, Tribromäthyliden-diacetat $C_6H_7O_4Br_3=(CH_8\cdot CO\cdot O)_2CH\cdot CBr_3$. B. Aus äquimolekularen Mengen von wasserfreiem Bromal und Acetannydrid (GABUTTI, G. 30 II, 191). — Krystalle (aus Äther). F: 76°. Sehr leicht löslich in Alkohol und Äther.

Acetat des Bromalhydrochlorids, [a-Chlor- β , β - β -tribrom-äthyl]-acetat $C_4H_4O_2ClBr_3$ = $CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot CHCl \cdot CBr_3$. B. Aus Bromal und Acetylchlorid (Gabutti, G. 30 II, 193). - Öl. Siedet bei 45° unter teilweiser Zersetzung. Unlöslich in Wasser, sehr leicht löslich in Alkohol und Äther.

Acetat des Bromalhydrobromids, $[a.\beta.\beta.\beta-\text{Tetrabrom-\"athyl}]$ -acetat $C_4H_4O_2Br_4=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot CHBr\cdot CBr_3$. B. Aus Bromal und Acetylbromid (Gabutti, G. 80 ii, 195). — Ol. Kp: 75° (Zers.). Unlöslich in Wasser, sehr leicht löslich in Alkohol und Äther.

Diacetat des Bis- $[\beta,\beta,\beta$ -trichlor-a-oxy-äthyl]-sulfids (vgl. Bd. I, S. 628) $C_8H_8O_4Cl_8S = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot CH(CCl_2) \cdot S \cdot CH(CCl_3) \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Man behandelt die aus Chloralnyurat und H_2S entstehende Verbindung $[CCl_3 \cdot CH(OH)]_2S$ mit Acetylchlorid (Wyss, B. 7, 212). — Prismen (aus Alkohol). F: 78°. Leicht löslich in Benzol und Chloroform.

Diacetat der Bis-[oxy-isopropyl]-unterphosphorigen Säure $C_{10}H_{19}O_6P=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot C(CH_3)_2\cdot PO(OH)\cdot C(CH_3)_2\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Durch Erwärmen der Bis-[oxyisopropyl]-unterphosphorigen Säure mit Essigsäureanhydrid (Marie, C. r. 133, 819; A. ch. [8] 3, 352). — Krystalle (aus Alkohol). F: 171°.

Acetat des Butyrchloralhydrochlorids, $[a.\beta.\beta.\gamma$ -Tetrachlor-butyl]-acetat $C_6H_3O_2Cl_4$ = $CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot CHCl \cdot CCl_2 \cdot CHCl \cdot CH_3$. B. Beim Erhitzen von Butyrchloral und Acetylchlorid (PINNER, A. 179, 41). — Flüssig. Kp: 220°.

Diacetat des Isovaleraldehydhydrats, Isoamyliden-diacetat $C_9H_{16}O_4 = (CH_3 \cdot CO \cdot O)_2CH \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. Beim Erhitzen äquivalenter Mengen von Isovaleraldehyd und Essigsäureanhydrid auf 200° (Guthrie, Kolbe, A. 109, 298; vgl. Semmler, B. 42, 2014). — Kp: 195° (Zers.). D: 0,963 (G., K.).

Acetat des Isovaleraldehydhydrochlorids, [a-Chlor-isoamyl]-acetat ("Isovaleraldehyd-acetylchlorid") $C_7H_{13}O_2Cl = CH_2 \cdot CO \cdot O \cdot CHCl \cdot CH_2 \cdot CH \cdot (CH_3)_2$. B. Bei 3-stdg. Erhitzen von Isovaleraldehyd und Acetylchlorid auf 100° (SIMPSON, Bl. [2] 31, 410). — Flüssig. Kp: $118-128^{\circ}$ (Zers.). D^{17} : 0,987. — Wird von Wasser langsam zersetzt.

Diacetat der Bis-[oxyisoamyl]-unterphosphorigen Säure $C_{14}H_{27}O_9P=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot CH[CH_2\cdot CH(CH_3)_2]\cdot PO(OH)\cdot CH[CH_2\cdot CH(CH_3)_2]\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus der Säure und Acetylchlorid (VILLE, A. ch. [6] 23, 329). — Sirup. Unlöslich in Wasser, sehr leicht löslich in Alkohol, Äther, Schwefelkohlenstoff und Chloroform.

Diacetat des Önanthaldehyd-hydrats, Önanthyliden-diacetat $C_{11}H_{20}O_4=(CH_2\cdot CO\cdot O)_2CH\cdot [CH_2]_5\cdot CH_3$. B. Neben viel enol-n-Heptanalacetat $CH_3\cdot [CH_2]_4\cdot CH\cdot CO\cdot CH_3$ beim Kochen von Önanthaldehyd mit Acetanhydrid und Natriumacetat (SEMMLER, B. 42, 1161). — Kp₁₀: 122—124° (teilweise Zersetzung). D²⁰: 0,963. n_D : 1,427. — Liefert beim Kochen Essigsäureanhydrid (resp. Essigsäure) und Önanthaldehyd (resp. enol-n-Heptanalacetat).

Acetat der [a-Oxy-n-heptyl]-unterphosphorigen Säure (vgl. Bd. I, S. 698) $C_pH_{1p}O_4P$ = $CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot CH(CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CO_3) \cdot PO_2H_2$. B. Aus der Säure und Acetylchlorid (VILLE, A. ch. [6] 23, 323). — Dickflüssig.

Diacetat der Bis-[a-oxy-n-heptyl]-unterphosphorigen Säure (vgl. Bd. I, S. 698) $C_{19}H_{35}O_6P = [CH_3\cdot CO\cdot O\cdot CH(CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3)]_2PO\cdot OH.$ B. Aus der Säure und Acetylchlorid (VILLE, A. ch. [6] 28, 317). — Mikroskopische Nädelchen (aus Alkohol). F: 94°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Äther, Schwefelkohlenstoff und Chloroform.

Diacetat des Octanalhydrats, Octyliden-diacetat $C_{12}H_{22}O_4 = (CH_3 \cdot CO \cdot O)_2CH \cdot [CH_2]_5 \cdot CH_3$. B. Neben enol-n-Octanalacetat $CH_3 \cdot [CH_2]_5 \cdot CH \cdot CH \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$ durch Kochen von Octanal mit Acetanhydrid und Natriumacetat (Semmler, B. 42, 1162). — Kp_{10} : 133—136° (unter teilweiser Zersetzung).

Diacetat des Aeroleinhydrats, Allyliden-diacetat $C_7H_{10}O_4 = (CH_3 \cdot CO \cdot O)_2CH \cdot CH : CH_2$. B. Aus Aerolein und Essigsäureanhydrid bei 100° (Hübner, Geuther, A. 114, 47). — Kp: 180° . D²²: 1,076.

Diacetat des Crotonaldehydhydrats, Crotyliden-diacetat $C_3H_{12}O_4=(CH_3\cdot CO\cdot O)_2$ $CH\cdot CH\cdot CH\cdot CH_3$. B. Aus Crotonaldehyd und Essigsäureanhydrid bei 130° (Lagermark, Elyekow, H. 11, 79). Aus Aldol und Essigsäureanhydrid bei 100° (Wurtz, C. r. 74, 1361). — Flüssig. Riecht nach Fuselöl. Kp: $205-210^{\circ}$; Kp₂₀: $150-160^{\circ}$ (L., E.; W.). D^{14} : 1,05 (L., E.). — Zerfällt beim Erwärmen mit Wasser leicht in Crotonaldehyd und Essigsäure (L., E.).

Diacetat des Citronellals $C_{14}H_{24}O_4 = (CH_3 \cdot CO \cdot O)_2 \cdot H \cdot C_9 H_{17}$ (vgl. Bd. I, S. 745). B. Beim Kochen von Citronellal mit Acetannydrid und Natruumacetat (SEMMLER, B. 42, 2016). — Beim Destillieren scheint geringe Essigsäureabspaltung einzutreten.

Diacetat des Glyoxal-bis-hydrochlorids, $\alpha.\beta$ -Dichlor-äthylenglykol-diacetat, Dichloräthylen-diacetat $C_6H_8O_4Cl_2=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot CHCl\cdot CHCl\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus Acetylen und Unterchlorigsäure-essig-äure-anhydrid $CH_3\cdot CO\cdot OCl$ (Prudhomme, C. τ. 70, 1136; Z. 1870, 379). — Flüssig. Kp_{20} : 120°.

g) Acetate von Oxy-oxo-Verbindungen.

Acetat der β-Brom-a-oxy-äthan-β-sulfonsäure (vgl. Bd. I, S. 818) $C_4H_7O_5BrS = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot CH_2 \cdot CHBr \cdot SO_3H$. B. Das Kaliumsalz entsteht durch Erhitzen von bromoxy-äthansulfonsaurem Kalium mit Essigsäureanhydrid (Kohler, Am. 21, 355). — $KC_4H_6O_5BrS$. Nadeln (aus Alkohol). Sehr leicht löslich in Wasser, sehwer in Alkohol.

. Acetat des racem. Milchsäurealdehyds, a-Acetoxy-propionaldehyd $C_5H_8O_3 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot CH(CH_3) \cdot CHO$. B. Durch Erhitzen von racem. a-Jodpropionaldehyd mit Silberacetat in absol. Alkohol auf 100° (Nef. A. 335, 266). — Schwacharomatisch riechendes Öl. Kp₁₈: $52-55^\circ$. Erwärmt sieh bei Zusatz von Wasser und Alkohol unter Hydrat- oder Alkoholatbildung. — Wird beim Erhitzen mit Wasser auf 100° glatt in Acetol und Essigsäure gespalten.

Acetat des Acetylcarbinols, Acetol-acetat, Acetoxy-aceton C₅H₈O₃ = CH₈·CO·O·CH₂·CO·CH₃. B. Beim Kochen von Chloracetylaceton CH₃·CO·CHCl·CO·CH₃ mit alkoholischem Kaliumacetat (Combes, C. r. 111, 422). Durch 18-stdg. Erhitzen von Bromaceton (33,5 g), Methylalkohol (50 g) und Kaliumacetat (26 g) auf 100° (Nef. A. 335, 260; vgl. Henry, B. 5, 966; Breuer, Zincke, B. 13, 638; Perrin jun., Soc. 59, 788). Durch 6-stdg. Erhitzen von Bromaceton (80 g), Eisessig (72 g) und geschmolzenem Natriumacetat (72 g) (Nef. A. 335, 262; vgl. Kling, A. ch. [8] 5, 479). — Süßlich riechendes Öl. Kp₇₆₀: 172° (Kl., A. ch. [8] 5, 480), 174—175° (Perrin, Soc. 59, 789); Kp₂₃₀: 137—138° (P.); Kp₃₁: 74,5° (Combes); Kp₁₈: 73—74° (Nef. A. 335, 262). Di: 1,0912; Dii: 1,0803; Dii: 1,0719 (P.); Dii: 1,0530 (Kl.). nii: 1,4197 (Kl.). Molekularrefraktion: Kl. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Ather, unlöslich in Pottasche-Lösung (Henry, B. 5, 966). — Zerfällt beim Leiten durch eine auf 430—450° erhitzte Röhre teilweise unter Bildung von Acetaldehyd, wenig Crotonaldehyd und Essigsäure (Nef. A. 335, 263). Beim Erwärmen mit Kupfervitriol und Natronlauge entsteht Milchsäure und wahrscheinlich auch etwas Brenztraubensäure (Breuer, Zincke, B. 13, 639). Wird selbst durch kaltes Wasser rasch verseift, desgl. durch Methylalkohol im geschlossenen Rohr bei 158° (Kl.; Nef). Liefert bei der Einw. von Hydroxylamin-Hydrochlorid und Kaliumacetat in heißer alkoholischer Lösung Methylglyoxim (Forster, Fierz, Soc. 93, 84; vgl. Kling, A. ch. [8] 5, 482); bildet bei allmählicher Einw. der äquimolekularen Menge Hydroxylamin in kalter wäßr. Lösung das Oxim CH₃·CO·O·CH₂·C(:N·OH)·CH₃ (Kl., A. ch. [8] 5, 481). Liefert bei der Einw. von Athylmagnesiumbromid in der Kälte Methyldiäthylcarbinol und das Acetat CH₂·CO·O·CH₂·C(OH)(CH₃)·C₂H₅ (Kl., C. r. 187, 758; Bl. [3] 31, 17; A. ch. [8] 5, 482).

Oxim des Acetolacetats, Acetoxy-acetoxim $C_5H_9O_8N=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot CH_2\cdot C(:N\cdot OH)\cdot CH_3$. B. Aus Acetolacetat und Hydroxylamin in Wasser (Kling, A. ch. [8] 5, 481). — Kp_{20} : 143—144°.

Acetat des Chloracetylcarbinols, Chloracetol-acetat $C_5H_7O_3Cl = CH_3 \cdot CO \cdot CH_2$. CO·CH₂Cl. B. Aus Chloracetylcarbinol und Essigsäureanhydrid oder aus [β -Chlorallyl]-acetat CH₃·CO·O·CH₂·CCl:CH₂ und unterchloriger Säure (Smirnow, **2E**. 35, 866; C. 1904 I. 576). — Kp₁₂: 108—109°.

Acetat des Butanol-(3)-als-(1), β -Acetoxy-butyraldehyd, Aldolacetat $C_6H_{10}O_3=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot CH(CH_2)\cdot CH_2\cdot CHO$. B. Aus Aldol und Essigsäureanhydrid bei 100^0 (Wurzz, C. r. 74, 1363). — Siedet im Vakuum bei $100-110^0$. Löslich in Alkohol, nicht in Wasser. — Beim Erhitzen mit Barythydrat werden Bariumagetat und ein Harz gebildet.

Acetat des Butanol-(1)-ons-(2), Acetat des Propionylcarbinols $C_8H_{10}O_3=CH_3$ · $CO\cdot O\cdot CH_2\cdot CO\cdot CH_3\cdot CH_3$. Aus 1-Chlorbutanon-(2) durch Erwärmen mit Kaliumacetat in Alkohol (Henry, C. 1900 I, 1123; van Reymenant, C. 1901 I, 95). — Flüssigkeit von angenehmem Geruch. Kp: 176° (H.; v. R.), 178—180° (Kling, A. ch. [8] 5, 540). $D^{13,4}$: 1,029 (v. R.). Löslich in Wasser (v. R.). $n^{13,4}$: 1,4151 (v. R.).

Acetat des Butanol-(3)-ons-(2), Acetoin-acetat C_eH₁₀O₃ = CH₃·CO·O·CH(CH₃)·CO·CH₃. B. Aus 3-Chlorbutanon-(2) durch Erwärmen mit Kaliumacetat in Alkohol (HENRY, C. 1900 I, 1123; van Reymenant, C. 1901 I, 95; vgl. Vladesco, Bl. [3] 6, 813). Durch Einw. von Acetylchlorid auf die feste Natriumverbindung des Acetoins CH₃·CH(OH)·CO·CH₃,

neben dem Diacetat $CH_3 \cdot C(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot C(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH_3$ (Bouveault, Locquin, Bl. [3] **35**, 635). — Flüssigkeit von angenehmem Geruch. Kp: 160° (Vladesco), 164° (Henry; v. Reymenant); Kp₂₉: 75—85° (B., L.). D_4^0 : 1,059 (B., L.). D_4^{13} : 1,027 (v. R.). Löslich in Wasser. $n^{13.5}$: 1,4143 (v. R.).

Acetat des 2-Methyl-butanol-(3)-als-(1) $C_7H_{12}O_3 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot CH(CH_3) \cdot CH(CH_3) \cdot CHO$. Kp: $105-110^{\circ}$ (Schmalzhofer, M. 21, 677).

Acetat des 4-Chlor-2-methyl-butanol-(2)-ons-(3) $C_7H_{11}O_3CI = CH_3 \cdot CO \cdot C(CH_3)_2 \cdot CO \cdot CH_2CL$ B. Durch Erhitzen des (nicht rein erhaltenen) 4-Chlor-2-methyl-butanol-(2)-ons-(3) mit Essigsäureanhydrid auf dem Wasserbad (Smirnow, 3. 36, 1189; C. 1905 I, 344). — Krystalle. F: 47,5°. Kp₁₀: 102-104°.

Triacetat des 2.2-Dimethyl-propanol-(3)-al-(1)-hydrats, Formisobutyraldol-triacetat $C_{11}H_{18}O_6 = (CH_2 \cdot CO \cdot O)_2CH \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus Formisobutyraldol und Acetanhydrid bei Gegenwart ganz geringer Mengen Schwefelsäure (Wesselly, M. 21, 227). — Farblose, schwach esterartig riechende, bitter und kratzend schmeckende Flüssigkeit. Kp_{12} : $136-137^{\circ}$. Schwerer als Wasser.

Acetat des Hexanol-(4)-ons-(3), Propioin-acetat $C_8H_{14}O_3 = CH_3 \cdot CO \cdot CH(C_2H_5) \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_3$. B. Aus der rohen Natrium-Verbindung des Propioins $CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH(OH) \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_3$ und Acetylchlorid (Bouveault, Locquin, Bl. [3] 35, 638). — Kp_{17} : 85—96°. D2: 1,001.

Acetat des 3-Methyl-hexanol-(2)-ons-(4) C_pH₁₆O₃ = CH₃·CO·O·CH(CH₃)·CH(CH₃)·CO·CH₂·CH₃.

CO·CH₂·CH₃.

B. Aus α-Methyl-β-acetoxy-buttersäurechlorid CH₃·CO·O·CH(CH₃)·CH(CH₃)·COCl und Äthylzinkjodid (Blaise, Herman, C. r. 146, 1327; A. ch. [8] 20, 191).

— Kp₁₄: 97—97,5°.

Liefert bei der Verseifung mittels 10°/₀iger Kalilauge in der Kälte die Ketone CH₃·CH(OH)·CH(CH₃)·CO·CH₂·CH₃ und CH₃·CH:C(CH₃)·CO·CH₂·CH₃.

Acetat des 3-Methylol-hexanons-(4) C₀H₁₆O₃ = CH₃·CO·O·CH₂·CH(C₂H₅)·CO·CH₂·CC+₂. B. Man erhitzt α-Äthylhydracrylsäure in ätherischer Lösung mit 1,5—2 Mol.-Gew. Acetylchlorid, verwandelt das resultierende Acetylderivat CH₃·CO·O·CH₂·CH(C₂H₅)·CO₂H durch Thionylchlorid in das korrespondierende Säurechlorid und bringt dieses in Toluollösung mit überschüssigem Äthylzinkjodid in Reaktion; verwendet man zu wenig Acetylchlorid, so entsteht neben CH₃·CO·O·CH₂·CH(C₂H₅)·CO·C₂H₅ eine gewisse Menge der Verbindung CH₃·CO·O·CH₂·CH(C₂H₅)·CO·O·C₂H₅ (BLAISE, MAIRE, C. r. 145, 73; A. ch. [8] 15, 568). — Flüssigkeit von schwachem Geruch. Kp₁₂: 102⁰. — Bei der Verseifung mit wäßr. Kalilauge wurden erhalten 3-Methylen-hexanon-(4) und 3-Methylolhexanon-(4) (B., M.; B., Herman, A. ch. [8] 20, 175).

Acetat des 2.2-Dimethyl-pentanol-(1)-ons-(3), Acetoxypivalinsäure-äthylketon $C_2H_{16}O_3 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)_2 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_3$. B. Aus Acetoxypivalinsäurechlorid und Athylzinkjodid in Toluol (Blaise, Herman, C. r. 146, 480; A. ch. [8] 17, 374). — Nadeln (aus Petroläther). F: 29°. Kp₁₄: 98—99°. Molekularvolumen: B., C. r. 145, 1287; B., Maire, A. ch. [8] 15, 562. — Liefert beim Verseifen mit wäßr. $10^{\circ}/_{\circ}$ iger Kalilauge in der Kälte Oxypivalinsäure-äthylketon, beim Behandeln mit Kalilauge in der Siedehitze dessen Zersetzungsprodukte (B., H., A. ch. [8] 20, 174).

Acetat des 2.3-Dimethyl-pentanol-(2)-ons-(4) $C_9H_{16}O_3=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot C(CH_3)_2\cdot CH$ (CH₃)·CO·CH₃. B. Entsteht neben tertiärem Essigsäureamylester und Methylmesityloxyd (CH₃)₂C:C(CH₃)·CO·CH₃ beim Stehen von 1 Tl. Trimethyläthylen mit 1 Tl. Essigsäureamylerid und wenig ZnCl₂ (Kondakow, \mathcal{H} . 26, 229). — Flüssig. Kp₂₅: 117–118°. Kp₂₆: 103–104°. Unlöslich in Wasser. — Zerfällt mit Kalilauge in Methylmesityloxyd und Essigsäure.

Acetat des 2.4-Dimethyl-pentanol-(l)-ons-(3), β -Acetoxy-diisopropyl-keton $C_9H_{16}O_3=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot CO\cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus β -Acetoxyisobutyrylchlorid und Isopropylzinkjodid (Blaise, Herman, C. r. 146, 700; A. ch. [8] 17, 396). — Kp₃: 87°. — Liefert beim Erhitzen mit wäßr. Kalilauge Isopropyl-isopropenyl-keton $CH_3\cdot C(:CH_2)\cdot CO\cdot CH(CH_3)_2$ neben einer geringen Menge von β -Oxydiisopropylketon.

Acetat des Octanol-(5)-ons-(4), Butyroinacetat $C_{10}H_{18}O_3 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot CH(CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3) \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot B$. Durch mehrstündiges Erhitzen von Butyroin mit Essigsäureanhydrid (Bouveault, Locquin, Bl. [3] 35, 640). — Kp₂₁: 117—118°. D^a: 0,9807.

Acetat des 3-Äthyl-hexanol-(2)-ons-(4) $C_{10}H_{18}O_3 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot CH(CH_3) \cdot CH(C_2H_5) \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_3$. B. Man acetyliert β -Oxy- α -äthyl-buttersäure mit Acetylchlorid, verwandelt das Acetylderivat durch Thionylchlorid in das Säurechlorid und läßt dieses auf Äthylzinkjodid $C_2H_5 \cdot ZnI$ einwirken (Blaise, Maire, C. r. 145, 73; A. ch. [8] 15, 570). — Kp₁₂: 102°. — Liefert beim Verseifen 3-Äthyl-hexen-(2)-on-(4).

Acetat des 2.5-Dimethyl-hexanol-(4)-ons-(3), Isobutyroin-acetat $C_{10}H_{18}O_3 = CH_3 \cdot CO \cdot CH[CH_3]_2 \cdot CO \cdot CH(CH_3]_2$. Kp: 230-2350 (Urbain, Bl. [3] 13, 1049).

Acetat des 2.2.4-Trimethylpentanol-(3)-als-(1), Isobutyraldol-acetat $C_{10}H_{18}O_3 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot CH[CH(CH_3)_2] \cdot C(CH_3)_2 \cdot CHO$. Kp₁₈: 136—139° (Brauchbar, *M.* 17, 644).

Bis-[a.y-diacetoxy-β.β.δ-trimethyl-pentyl]-phosphinsäure $C_{24}H_{43}O_{10}P = [(CH_3)_2CH \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) -]_2PO \cdot OH$. Dicker Sirup, der allmählich zu feinen Nadeln erstarrt (VILLE, A. ch. [6] 23, 346).

Monoacetat der Enolform des Nitrosuccinaldehyds $C_6H_7O_5N = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot CH$: $CH \cdot CH(NO_2) \cdot CHO$ (bezw. desmotrope Formeln). B. Man gießt, nachdem man Furan mittels rauchender Salpetersäure in Gegenwart von Essigsäureanhydrid nitriert hat, die Reaktionsmasse auf Eis, verdünnt mit Wasser, äthert aus, wäscht die ätherische Lösung erst mit einer Natriumdicarbonat-Lösung, bis zum Aufhören der Kohlensäureentwicklung, dann mit Wasser, trocknet sie über Natriumsulfat und entfernt den Äther vorsichtig, zuletzt im Vakuum (Marquis, C. r. 134, 776; A. ch. [8] 4, 234). — Dicke, gelbe, sehr unbeständige Flüssigkeit. — Reduziert in der Kälte energisch Frehlingsche Lösung und ammoniakalisches Silbernitrat, wird durch Wasser von 80° unter Entwicklung nitroser Dämpfe zersetzt, wobei ein stark reduzierender, aldehydartiger Körper, wahrscheinlich Maleindialdehyd, in Lösung bleibt (M., A. ch. [8] 4, 236). Liefert mit Hydrazinhydrat in methylalkoholischer Lösung Pyridazin (M., C. r. 136, 369; A. ch. [8] 4, 243). Durch Einw. von Phenylhydrazin entsteht das Bisphenylhydrazon des Maleindialdehyds; analog reagiert Hydroxylamin (M., A. ch. [8] 4, 237). Gibt bei Behandlung mit Pyridin Nitrofuran (M., A. ch. [8] 4, 227).

Acetat des 2-Methyl-penten-(2)-ol-(3)-ons-(4), Acetoxy-mesityloxyd $C_3H_{12}O_3=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot C(CO\cdot CH_3)$: $C(CH_3)_2$. B. Durch 20-stdg. Kochen von Brommesityloxyd mit alkoh. Kaliumacetatlösung (Pauly, Lieck, B. 33, 503). — Flüssig. Kp₇₈₀: gegen 177°; Kp₁₂: 74°. D_4^n : 0,9139.

Discetat des 2-Methyl-2-methylol-propanol-(3)-als-(1) $C_9H_{14}O_5 = (CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot CH_2)_2C(CH_3) \cdot CHO$. B. Durch Einw. von Essigsäureanhydrid auf das Methylmethylol-propanolal (Koch, Zeener, M. 22, 449). — Farblose Flüssigkeit, an Essigsäure im Geruch erinnernd. Kp₁₉: 170—174°. Unlöslich in Wasser. — Gibt mit Wasser und Ag₂O in der Wärme Silberspiegel.

Oxim $C_9H_{15}O_5N = (CH_2 \cdot CO \cdot O \cdot CH_2)_2C(CH_3) \cdot CH : N \cdot OH$. Farblose dicke Flüssigkeit. Kp_{19} : 169^0 (K., Z., M. 22, 449).

Diacetat des 2-Methyl-pentandiol-(2.3)-als-(5) $C_{10}H_{16}O_5 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH_2 \cdot CHO$. B. Durch Einw. von Essigsäureanhydrid und Natriumaeetat auf 2-Methylpentandiol-(2.3)-al-(5) (Roesler, M. 22, 531). — Öl. Kp₁₆: 140°.

Diacetat des 2.2-Dimethyl-pentandiol-(1.3)-als-(5) $C_{11}H_{18}O_5 = CH_3 \cdot CO \cdot C \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH_3 \cdot CHO$. B. Aus dem 2.2-Dimethylpentandiol-(1.3)-al-(5) mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (Weis, M. 25, 1069). — Dickes Öl.

Acetat des Diacetylcarbinols, Acetoxy-acetylaceton $C_rH_{10}O_4 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot CH(CO \cdot CH_3)_2$. B. Beim Kochen von Chloracetylaceton mit Kaliumacetat und Eisessig (Combes, C. r. 111, 422). — Kp₂₁: 111°. Reagiert stark sauer. — Cu(C₇H₃O₄)₂. Grüner Niederschlag.

Triacetyl-l-erythrose, l-Erythrose-triacetat $C_{10}H_{14}O_7 = CH_3 \cdot CO \cdot C \cdot CH_2 \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH(O \cdot C$

α-Āthoxy- β , β -bis-acetoxy-isobutyraldehyd $C_{10}H_{16}O_q = (CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot CH_p)_2C(O \cdot C_2H_5) \cdot CHO$. B. Aus $(HO \cdot CH_2)_2C(O \cdot C_2H_5) \cdot CHO$ mit Acetanhydrid in Gegenwart eines Tropfens konz. Schwefelsäure (Klüger, M. 26, 888). — Gelbes, zähes, fast geruchloses Öl. Kp₃₄: 172—174°. Löslich in Wasser, leicht löslich in Äther. — Reduziert Silberlösung.

Tetraacetyl-l-arabinosen, l-Arabinose-tetraacetate $C_{13}H_{18}O_3 = C_5H_6O_5(C_2H_3O)_4$. Tetraacetyl-l-arabinose von Stone. B. Durch Erhitzen von l-Arabinose mit Essigsäureanhydrid und geschmolzenem Natriumacetat (Stone, Am. 15, 655). — Sirup.

Erstarrt im Kältegemisch und schmilzt bei -7,6°. Schmeckt bitter. In Alkohol rechtsdrehend.

Tetraacetyl-l-arabinose von Chavanne. B. Durch Einw. von Silberacetat auf Acetobrom-l-arabinose in essigsaurer Lösung (CHAVANNE, C. r. 134, 663). — Gummi, der nach mehrtägigem Stehen im Vakuum zu Nadeln erstarrt. F: 80°.

"Acetochlor-1-arabinose" $C_{11}H_{15}O.Cl = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH \cdot CH \cdot (O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH \cdot (O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CHCl.$ B. Durch Einw. von Acetyl-

chlorid auf l-Arabinose (Ryan, Mills, Soc. 79, 706; Chavanne, C. r. 134, 662). — Krystalle (aus Äther). F: 148—149° (Ch.). Krystalle (aus Äthylacetat). F: 150—152° (R., M.). Löslich in Alkohol, Benzol, Chloroform (R., M.); schwer löslich in Äther (Ch.); schr wenig löslich in Wasser (R., M.). Stark linksdrehend (Ch.). — Reduziert Fehlingsche Lösung in der Wärme (Ch.).

"Acetobrom-1-arabinose" $C_{11}H_{16}O.Br = CH_{3}\cdot CO\cdot O\cdot CH_{2}\cdot CH\cdot CH(O\cdot CO\cdot CH_{3})\cdot CH(O\cdot CO\cdot CH_{3})\cdot CHBr$. B. Durch Einw. von Acetyl-

bromid auf l-Arabinose in der Kältemischung (Chavanne, C. r. 134, 661). — Nadeln (aus Äther). F: 137°. Leicht löslich in Eisessig und Chloroform, schwer in kaltem Alkohol, heißem Ligroin; unlöslich in kaltem Wasser. Stark linksdrehend.

Tetraacetyl-l-xylose, l-Xylose-tetraacetat $C_{13}H_{18}O_8=C_5H_6O_5(C_2H_3O)_4$. B. Durch Erhitzen von l-Xylose mit Essigsäureanhydrid und geschmolzenem Natrumacetat (Stone, Am. 15, 654). — Feine Nadeln (aus heißem Wasser). F: 123,5—124,5 $^{\circ}$. Schmeckt bitter. Unlöslich in kaltem Wasser, leicht löslich in Äther und Benzol. In Alkohol linksdrehend (ohne Mutarotation).

Monoacetyl-rhamnose, Rhamnose-monoacetat $C_3H_{14}O_5 = CH_3 \cdot C_5H_3O_5(C_2H_3O)$. B. Aus 1 Tl. Rhamnose und 4 Tln. Essigsäureanhydrid bei 120^0 (Rayman, Bl. [2] 47, ν 73). — Bernsteinähnliches Harz.

Tetraacetyl-rhamnose, Rhamnose-tetraacetat $C_{14}H_{20}O_9 = CH_3 \cdot C_5H_5O_5(C_2H_3O)_4$. B. Aus (1 Tl.) Rhamnose, (10 Tln.) Essigsäureanhydrid und (1 Tl.) Natriumacetat bei 140° (RAYMAN, Bl. [2] 47, 673). — Harzartig.

 $\begin{array}{ll} \textbf{Triacetyl-\"{a}thylchinovosid, ~\ddot{A}thylchinovosid-triacetat} ~~C_{14}H_{22}O_{8} = \\ \textbf{CH}_{3}\cdot\textbf{CH}(\textbf{O}\cdot\textbf{CO}\cdot\textbf{CH}_{3})\cdot\textbf{CH}\cdot\textbf{CO}\cdot\textbf{CH}_{3})\cdot\textbf{CH}(\textbf{O}\cdot\textbf{CO}\cdot\textbf{CH}_{3})\cdot\textbf{CH}\cdot\textbf{O}\cdot\textbf{C}_{2}H_{5}. & B. & \text{Bei 3-stdg. Error} \end{array}$

hitzen von 3 Tln. Äthylchinovosid (Chinovit) mit 4 Tln. Natriumacetat und 8 Tln. Essigsäureanhydrid auf 160° (Liebermann, B. 17, 873; vgl. E. Fischer, Liebermann, B. 26, 2417). — Kleine Nadeln. F: 46—47°. Kp: 303°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Äther und Ligroin.

Diacetyl-d-glykose, d-Glykose-diacetat $C_{10}H_{16}O_8=C_6H_{17}O_6(C_2H_2O)_2$. B. Beim Erhitzen von 1 Tl. Glykose mit $2^1/_2$ Tln. Essigsäureannvarid, neuen aem Triacetat (s. u.), von dem man das Diacetat durch seine Unlöslichkeit in Benzol trennt (Schützenberger, Naudin, Bl. [2] 12, 204). — Hellgelbe amorphe Masse (aus Wasser). Unlöslich in Benzol, löslich in Alkohol, sehr leicht löslich in Wasser. Schmeckt bitter.

Triacetyl-d-glykose, d-Glykose-triacetat $C_{12}H_{18}O_9=C_cH_9O_6(C_2H_3O)_3$. B. Beim Kochen von 1 Tl. Glykose mit $2^1/_2$ Tln. Essigsäureannyarid, neben dem Diacetat; das Produkt wird mit Wasser verdünnt, im Wasserbade verdunstet, der Rückstand mit Benzol ausgekocht, wobei sich nur das Triacetat löst, und die Lösung verdunstet (Schützenberger, Naudin, Bl. [2] 12, 204). — Amorphe Masse. Löslich in Wasser, Alkohol, Benzol. Schmeckt bitter. — Verseifung unter Einw. von Pankreatin und anderen Fermenten: Acree, Hinkins, Am. 28, 370.

 $\label{eq:total_total_total_total_total} \textbf{Tetraacetyl-d-glykosen, d-Glykose-tetraacetate } C_{14}H_{20}O_{10} = C_6H_8O_6(C_2H_8O)_4.$

Tetraacetyl-d-glykose von Law. B. Durch Ernitzen von Glykose mit einer Mischung von Essigsäureanhydrid, Chlorzink und Eisessig auf dem Wasserbade (Law, Ch. Z. 32, 365). — Weiße Kryställchen. F: 98°.

Tetraacetyl-d-glykose von E. Fischer, Delbrück. CH₃·CO·O·CH₂·CH(O·CO·CH₃)·CH(OH)·CH(O·CO·CH₃)·CH(O·CO·

[a] $_{5}^{n}$: +2,19°, den Endwert [a] $_{5}^{n}$: +82,7°. Sehr leicht löslich in verdünnter Natronlauge unter Gelbfärbung. — Reduziert Fehlingsche Lösung in der Wärme. Gibt beim Schütteln seiner Chloroformlösung mit $P_{2}O_{5}$ Oktaacetyl-isotrehalose (s. S. 163).

Tetraacetyl-α-methyl-d-glykosid. B. Durch 1-stdg. Erwärmen von 4 g α-Methylglykosid mit 20 ccm Essigsäureanhydrid und 2 g wasserfreiem Natriumacetat (Königs, E. Knore, B. 34, 970; vgl. Moll van Charante, R. 21, 42). Durch Acetylierung von α-Methylglykosid mit Essigsäureanhydrid und Zinkchlorid (M. v. Ch.). Durch 24-stdg. Schütteln von 3 g α-Acetochlorglykose mit 2 g Silbercarbonat in 40 ccm Methylalkohol (E. Fischer, Armstrong, C. 1901 I, 884; B. 34, 2893). — Krystalle aus Alkohol, F: 101° (K., K.); Prismen aus 30 Tln. siedendem Wasser, F: 100—101° (E. F., A.). Krystallisiert aus Benzol mit 1 Mol. Krystallbenzol, das es an der Luft durch Verwittern verliert (M. v. Ch.). Sehr wenig löslich in kaltem Wasser; leicht löslich in Alkohol (E. F., A.). Die benzolfreie Verbindung zeigt in absolutem Alkohol [α]^m₀: +137° 17′ (0,5008 g in 25 ccm Lösung), in Benzol [α]^m₀: +173° 17′ (0,5086 g in 25 ccm Lösung) (M. v. Ch.); [α]^m₀ in Benzol: +175° 35′ (0,81 g in 14,2 g Benzol (K., K.). Über das anomale optische Verhalten in Isopropyljodid vgl. Irvine, Moodie, Soc. 89, 1585. — Reduziert nicht Fehlingsche Lösung (K., K.). Durch Verseifung mit Alkalien entsteht α-Methylglykosid (K., K.; E. F., A.); Verseifungsgeschwindigkeit: Armstrong, Arup, Soc. 85, 1048.

Tetraacetyl-β-methyl-d-glykosid, B. Durch Acetylierung von β-Methylglykosid mit Essigsäureanhydrid und Zinkchlorid (Moll van Charante, R. 21, 42). Bei der Einw.

Tetraacetyl-β-methyl-d-glykosid, B. Durch Acetylierung von β-Methylglykosid mit Essigsäureanhydrid und Zinkchlorid (Moll van Charante, R. 21, 42). Bei der Einw. von Silbercarbonat auf β-Acetochlorglykose in Methylalkoholi (E. FISCHER, Armstrong, C. 1901 I, 884; B. 34, 2891). Durch Schütteln einer methylalkoholischen Lösung von β-Acetobromglykose mit gepulvertem Silbercarbonat oder mit einer konz. wäßr. Silbernitratlösung (Königs, E. Knore, C. 1900 II, 179; B. 34, 966, 969). Durch 4-stdg. Kochen von 0,5 g β-Acetobromglykose mit 0,1 g Pyridin und 10 ccm Methylalkohol (K., K.). — Darst. Durch 10-stdg. Erwärmen von 0,6 g β-Acetonitroglykose mit 15 ccm absol. Methylalkohol und 2 g gepulvertem Bariumcarbonat auf 60° (K., K., B. 34, 977). — Rhombisch bisphenoidische (Stephanowitsch, B. 34, 968) Krystalle (aus Methylalkohol); F: 104—105°; leicht löslich, außer in kaltem Wasser und Ligroin; $[a]_{0}^{16}$: —23° 6′ (2,90 g in 22,16 g Benzoi (K., K.). $[a]_{0}^{16}$: —27° 20′ (0,5243 g in 25 ccm alkoholischer Lösung) (M. v. Ch.). — Reduziert Freilingsche Lösung selbst beim Kochen nicht (K., K.). Durch Verseifung mit Alkali entsteht β -Methylglykosid (K., K.); Verseifungsgeschwindigkeit: Armstrong, Arup, Soc. 85, 1048.

Tetraacetyl- β -äthyl-d-glykosid $C_{18}H_{24}O_{16} = CH_2 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH(O \cdot$

Schütteln von β -Acetobromglykose mit Silbercarbonat in der 25-fachen Menge absol. Alkohols (Königs, E. Knorr, C. 1900 II, 179; B 34, 971). Durch Erwärmen von β -Acetobromglykose mit absol. Alkohol und Bariumcarbonat (K., K.). — Prismen aus Alkohol; Nadeln aus hochsiedendem Ligroin. F: $106-107^{\circ}$. Leicht löslich, außer in kaltem Wasser und Ligroin. [a]₁¹⁵: $-27^{\circ}4'$ (1,7 g in 15 g Benzol).

 $\begin{array}{l} \textbf{Tetraacetyl-}\beta\textbf{-tert.-amyl-d-glykosid} & \textbf{C}_{19}\textbf{H}_{30}\textbf{O}_{10} = \\ \textbf{CH}_{8}\textbf{-CO}\textbf{-O}\textbf{-CH}_{2}\textbf{-CH}(\textbf{O}\textbf{-CO}\textbf{-CH}_{3})\textbf{-CH}(\textbf{-CO}\textbf{-CH}_{3})\textbf{-CH}(\textbf{O}\textbf{-CO}\textbf{-CH}_{3})\textbf{-CH$

B. Aus 5 g β -Acetobromglykose, gelöst in 50 g Amylenhydrat, bei 20-stündigem Schütteln mit Silbercarbonat (E. FISCHER, RASKE, B. 42, 1466). — Nadeln (aus verdünntem Alkohol). F: 122—123 $^{\circ}$ (korr.). Leicht löslich in Alkohol, ziemlich leicht in Äther, Aceton, Essigester, Benzol, sehr wenig in kaltem Wasser, fast unlöslich in Petroläther.

 $\begin{array}{l} \textbf{Pentaacetyl-d-glykosen, d-Glykose-pentaacetate } \textbf{C}_{16}\textbf{H}_{18}\textbf{O}_{11} = \\ \textbf{CH}_{3}\cdot\textbf{CO}\cdot\textbf{O}\cdot\textbf{CH}_{2}\cdot\textbf{CH}(\textbf{O}\cdot\textbf{CO}\cdot\textbf{CH}_{3})\cdot\textbf{CH}\cdot\textbf{CO}\cdot\textbf{CH}_{3})\cdot\textbf{CH}(\textbf{O}\cdot\textbf{CO}\cdot\textbf{CH}_{3})\cdot\textbf{CH}\cdot\textbf{O}\cdot\textbf{CO}\cdot\textbf{CH}_{3}},\\ \textbf{CO}\cdot\textbf{O}\cdot\textbf{CH}_{2}\cdot\textbf{CH}(\textbf{O}\cdot\textbf{CO}\cdot\textbf{CH}_{3})\cdot\textbf{CH}\cdot\textbf{O}\cdot\textbf{CO}\cdot\textbf{CH}_{3})\cdot\textbf{CH}\cdot\textbf{O}\cdot\textbf{CO}\cdot\textbf{CH}_{3},\\ \textbf{CO}\cdot\textbf{CH}_{3}\cdot\textbf{CH}\cdot\textbf{O}\cdot\textbf{CO}\cdot\textbf{CH}_{3}\cdot\textbf{CH}\cdot\textbf{O}\cdot\textbf{CO}\cdot\textbf{CH}_{3},\\ \textbf{CO}\cdot\textbf{CH}\cdot\textbf{CO}\cdot\textbf{CH}_{3}\cdot\textbf{CH}\cdot\textbf{CO}\cdot\textbf{CH}_{3},\\ \textbf{CO}\cdot\textbf{CH}\cdot\textbf{CO}\cdot\textbf{CH}_{3},\\ \textbf{CO}\cdot\textbf{CH}\cdot\textbf{CO}\cdot\textbf{CH},\\ \textbf{CO}\cdot\textbf{$

a-Pentaacetyl-d-glykose, a.d-Glykose-pentaacetat. B. Durch Acetylierung von gewöhnlicher fester Glykose (a-Glykose, vgl Bd I S. 880) mit Essigsäureanhydrid in Gegenwart von Pyridin bei 0° (Behrend, Roth, A. 331, 362). Durch Erhitzen von a-Glykose mit Essigsäureanhydrid und Zinkehlorid (Erwig, Königs, B. 22, 1464; vgl. Tanrett, Bl. [3] 18, 267, 271; Behrend, Roth, A. 331, 361 Anm.; Jungius, Ph. Ch. 52, 103; Armstrong, Aruf, Soc. 85, 1045). Beim Stehen von a-Glykose mit viel Acetylchlorid (Ryan, Soc. 75, 1055; Serauf, Kremann, M. 22, 377). Durch Erhitzen des β-Pentaacetates (s. u.) mit Essigsäureanhydrid und etwas Zinkohlorid (E., Kö., B. 23, 1467; Tanrett, Bl. [3] 13, 271; Jungius, Ph. Ch. 52, 101) oder durch Lösen von β-Pentaacetat in Chloroform, das zuvor mit rauchender Schwefelsäure geschüttelt wurde (J.). Durch Schütteln von β-Acetochlorglykose

in essigsaurer Lösung mit Silbersulfat bei 50° (Colley, B. 34, 3207). In geringer Menge bei der Einw. von molekularem Silber auf β -Acetochlorglykose (Skraup, Kremann, M. 22, 1042). Durch Einw. von Essigsäureanhydrid und konz. Schwefelsäure auf Rohrzucker und Behandlung des Reaktionsproduktes mit Wasser (Skraup, B. 32, 2413). Aus Milchzucker durch Essigsäureanhydrid und konz. Schwefelsäure bei nachfolgender Vakuumdestillation des primären amorphen Produkts (Bodart, M. 23, 3). – Darst. Man trägt 5 g pulverisierte Glykose in ein fast kochend heißes Gemisch von 20 ccm Essigsäureanhydrid und einem erbsengroßen Stückchen ZnCl, ein, wobei lebhafte Reaktion erfolgt, fügt noch einmal 0,5 g Zinkchlorid zu, kocht 20 Minuten lang, dampft zuerst für sich, dann unter zweimaligem Zusatz von Alkohol ein, krystallisiert den Rückstand aus wenig heißem Alkohol um, wäscht die erhaltenen Krystalle mit Wasser und krystallisiert endlich viermal aus kochendem, absol. Alkohol um (Erwig, Königs, B. 22, 1464; Skraup, Kremann, M. 22, 377). — Feine Nädelchen (aus Alkohol). F: 111—112° (E., Kö., B. 22, 1465; vgl. v. Arlt, M. 22, 146), 113° (Sk., B. 32, 2413). Ist, in geringen Mengen vorsichtig erwärmt, unzersetzt flüchtig (Erwig, Königs, B. 22, 2209). Schwer löslich in Wasser, Schwefelkohlenstoff und Ligroin, ziemlich schwer in kaltem Alkohol, leicht in Äther, Chloroform, Benzol und Eisessig (E., Kö., B. 22, 1466); löslich in etwa 655,5 Tln. Wasser von 18,5°, in etwa 77,3 Tln. absol. Alkohol von 19° (Franchimont, R. 11, 110); löslich bei 15° in 6,1 Tln. Benzol, in 36 Tln. Äther, in 53 Tln. Alkohol von $95^{\circ}/_{\circ}$ (Tanret); über Löslichkeit in Alkohol allein und bei Gegenwart von β -Pentaacetat vgl. Br., Ro., A. 331, 373, 375. Hat schwach bitteren Geschmack (E., Kö., B. 22, 1466). Für die Lösung in Chloroform (1 g in 11 ccm) ist $[a]_D$: $+101,75^{\circ}$; für die Lösung in Benzol (1 g in 12 ccm) ist $[a]_D$: $+99^{\circ}$ (Tanret). -a-Glykosepentaacetat wandelt sich beim Erwärmen mit Essigsäureanhydrid und Zinkchlorid in geringem Betrage in das β -Acetat (s. u.) um; Geschwindigkeit dieser Umwandlung und Gleichgewicht mit dem β -Acetat: Jungius, Ph. Ch. 52, 102. Wird durch Bromwasser nicht verändert (E., Kö., B. 22, 2211). Reduziert Fehlingsche Lösung beim Kochen (E., Kö., B. 22, 1466; vgl. E. Fischer, B. 26, 2404). Bei der Verseifung mit Säuren oder Alkalien wird Glykose zurückgebildet (E., Kö., B. 22, 2210; TANBET; SKRAUP, KÖNIG, B. 34, 1117; M. 22, 1024); Geschwindigkeit der alkalischen Verseifung: Kremann, M. 23, 479; Armstrong, Abur, Soc. 85, 1047. a. Glykosepentaacetat liefert mit verflüssigtem Chlorwasserstoff a-Acetochlorglykose (s. S. 161); analog reagiert verflüssigter Bromwasserstoff (E. FISCHER, ARMSTRONG, C. 1901 I, 884; B. 34, 2892; 35, 833). Durch PCl₅ + AlCl₃ in Chloroform entsteht [unter Umlagerung (E. Fischer, Armstrong, B. 34, 2887)] β-Acetochlorglykose (v. Arlt, M. 22, 147; Skrauf, Kremann, M. 22, 376). Reagiert nicht mit Phenylhydrazin (E., Kö., B. 22, 1466, 2210). β-Pentaacetyl-d-glykose, β.d-Glykose-pentaacetat. B. Durch Acetylierung von β-Chloroform (B.J. 5 201). it Folia internal parial is Company for a Parial below (Parial Science (B.J. 5 201).

β-Glykose (Bd. I, S. 881) mit Essigsäureanhydrid in Gegenwart von Pyridin bei 06 (Behrend, A. 353, 109; vgl. Behrend, Roth, A. 331, 364, 369). Durch Erwärmen von (gewöhnlicher) Glykose mit Essigsäureanhydrid und geschmolzenem Natriumacetat im Wasserbade (Fran-CHIMONT, B. 12, 1940; R. 11, 110; TANRET, Bl. [3] 13, 268; vgl. Schützenberger, Naudin, Bl. [2] 12, 205; Herzfeld, B. 13, 266; Erwig, Königs, B. 22, 1466). Aus β -Acetochlorglykose durch Erhitzen mit Eisessig allein (Skraup, Kremann, M. 22, 378), mit Zink und Eisessig (v. Arlt, M. 22, 148) oder durch Behandlung mit Silberacetat oder Bariumacetat und Eisessig (Skraup, Kremann, M. 22, 378; Colley, B. 34, 3207). Durch Schütteln von β -Acetobromglykose in Eisessig mit Silberacetat (Königs, E. Knorr, C. 1900 II, 179; B. 34, 963). Durch Erwärmen von β -Acetonitroglykose in Eisessig mit Natriumacetat (Königs, E. Knobr, B. 34, 976). Durch Erwärmen von α -(?)-Acetonitroglykose in Eisessig mit Natriumacetat (Skraup, Kremann, M. 22, 1044). — Darst. Man erwärmt 10 g gepulverte Glykose mit 5 g geschmolzenem, gepulvertem Natriumacetat und 50 cem Essigsäureanhydrid bis zur Lösung und dann noch $1^1/2$ Stunden im Wasserbade, dampft ein, übergießt den Rückstand mit viel Wasser, das ab und zu erneuert wird, knetet das zunächst harzig abgeschiedene Acetat mit dem Wasser durch, wobei es krystallinisch wird und krystallisiert es nach 12 bis 24-stdg. Stehen unter Wasser wiederholt aus Alkohol um (Königs, E. Knore, B. 34, 974; vgl. Tanret, Bl. [3] 13, 268). — Nadeln aus Alkohol (Tanret). F: 130° (T.), 130—131° (Königs, E. Knore, B. 34, 975; Behrend), 134° (Herzfeld; Franchimont, R. 11, 110; Erwig, Königs, B. 22, 1466). Sublimiert beim Erhitzen im Vakuum (Franchimont, R. 11, 108; TANRET). Löslich in etwa 1175 Tin. Wasser von 18,5°, in etwa 121,7 Tin. absol. Alkohol von 19°, sehr leicht föslich in Benzol, Chloroform, schwer in Petroläther (Franchi-MONT, R. 11, 108, 110); sehr wenig löslich in kaltem Wasser, löslich bei 15° in 7 Tln. Benzol, in 47 Tln. Ather, in 76 Tln. Alkohol von 95%, in jedem Verhältnis in Chloroform (TANRET); über Löslichkeit in Alkohol allein und in Gegenwart von α-Pentaacetat vgl. BEHREND, ROTH, A 331, 373, 376. Für die Lösung in Chloroform (1.5 g in 11 ccm) ist $[a]_0: +3.66^\circ$; für die Lösung in Benzol (1 g in 13 ccm) ist $[a]_b$: $+2.8^{\circ}$ (Tanker). $-\beta$ Glykosepentaacetat wandelt sich beim Erhitzen mit Essigsäureanhydrid und etwas Zinkchlorid (ERWIG, Könies, B. 22, 1467; TANRET, Bl. [3] 13, 271), durch bloßes Erhitzen mit trocknem Zinkehlorid oder durch Lösen in Chloroform, das zuvor mit rauchender Schwefelsäure geschüttelt wurde (Jungius, Ph. Ch.

52, 103), in das a Pentaacetat um. Geschwindigkeit dieser Umwandlung und Gleichgewicht mit dem a-Acetat: Jungius, Ph. Ch. 52, 101. Reduziert Fehlingsche Lösung (Herzfeld; TANRET, Bl. [3] 13, 271; vgl. E. FISCHER, B. 26, 2404) und ammoniakalische Silberlösung (v. Arlt, M. 22, 149). Bei der Verseifung mit Säuren oder Alkalien wird Glykose zurückgebildet (TANRET; v. ARLT, M. 22, 150; ŠKRAUP, KÖNIG, B. 34, 1117; M. 22, 1024); Geschwindigkeit der alkalischen Verseifung: KREMANN, M. 23, 479, ARMSTRONG, ARUP, Soc. 85, 1047. β -Glykosepentaacetat liefert mit verflüssigtem Chlorwasserstoff β -Acetochlorglykose (E. Fischer, Armstrong, C. 1901 I, 884; B. 34, 2890), mit verflüssigtem Bromwasserstoff bei kurzer Einw. (1-2 Stdn.) β -Acetobromglykose (E. F., A., C. 1901 I, 884; wasserstoff bei kurzer Einw. (1—2 Stdn.) β-Acetobromglykose (E. F., A., C. 1901 I, 884; B. 34, 2892), bei längerer Einw. β-Acetodibromglykose (E. F., A., B. 35, 836). Durch $\mathrm{PCl}_5+\mathrm{AlCl}_3$ in Chloroform entsteht β-Acetochlorglykose (Skraup, Kremann, M. 22, 377). Eiskalte, rote, rauchende Salpetersäure in Chloroform (Königs, E. Knorr, B. 34, 975) oder eiskalte Salpetersäure (D: 1,52) in Gegenwart von $\mathrm{P_2O_5}$ (Behrend, Roth, A. 331, 381) erzeugt β-Acetonitroglykose. Beim mehrtägigen Stehen der mit Chlorwasserstoff gesättigten Lösung in Methylalkohol wurde α-Methylglykosid erhalten (E. Fischer, B. 26, 2407; vgl. Königs, E. Knorr, B. 34, 966). Reagiert nicht mit Phenylhydrazin (v. Arlt, M. 22, 149).

Acetonitro-d-glykosen, Acetonitrosen $C_{14}H_{19}O_{12}N=CH_3\cdot CO\cdot C\cdot CH_2\cdot CH(O\cdot CO\cdot CH_3)\cdot CH\cdot CH(O\cdot CO\cdot CH_3)\cdot CH(O\cdot CO\cdot CH_3)\cdot CH(O\cdot CO\cdot CH_3)\cdot CH\cdot O\cdot NO_2.$

a(?)-Acetonitro-d-glykose. B. Durch Erhitzen von β -Acetochlorglykose mit Natrium und Silbernitrat in Äther (Skraup, Kremann, M. 22, 1043). — Seidenglänzende Nädelchen (aus Äther). F: 92°. $[a]_{\rm B}$: +1,536° (0,087 g in 25 ccm Chloroform). — Geht schon beim Stehen mit Alkohol in β -Acetonitroglykose über. Liefert beim Erhitzen mit Eisessig

und Natriumacetat β -Pentaacetylglykose.

und Natriumacetat β-Pentaacetylglykose.
β-Acetonitro-d-glykose. B. Aus β-Acetochlorglykose und 15—20 Tln. eiskalter, rauchender Salpetersäure (Colley, J. 1873, 833). Durch Einw. rauchender Salpetersäure auf β-Acetobromglykose in Chloroform (Königs, E. Knobe, B. 34, 973). Aus β-Pentaacetylglykose und rauchender Salpetersäure (s. u. Darst.) (Kö., Kn.; Behrend, Roth, A. 331, 381). Beim Stehen von a-(?)-Acetonitroglykose mit Alkohol (Skraup, Kremann, M. 22, 1044). — Darst. Man läßt langsam eine eiskalte Lösung von 20 ccm roter, rauchender Salpetersäure in 30 ccm Chloroform zu einer eisgekühlten Lösung von 2 g β-Pentaacetylglykose in 10 ccm trocknem Chloroform fließen, gießt nach ½-stdg. Einw. das Reaktionsgemisch in einen Schütteltrichter auf Eis, wäscht die abgehobene Chloroformschicht mit Soda und Wasser, trocknet mit Natriumsulfat, verdampft das Chloroform, verreibt den Rückstand mit wenig Äther, wohei er krystallinisch erstarrt, und krystallisiert aus viel reinem Rückstand mit wenig Äther, wobei er krystallinisch erstarrt, und krystallisiert aus viel reinem siedendem Ather um (Königs, E. Knorr, B. 34, 975). Man vermischt 5 cem Salpetersäure (D: 1,52) unter Kühlung mit 2 g Phosphorpentoxyd, kühlt nach 1-stündigem Stehen mit Eis und trägt 1 g β -Pentaacetylglykose ein; nach 1/4-1/2 Stunde gießt man auf Eis, filtriert nach 1 Stunde die ausgeschiedenen Krystalle ab und krystallisiert aus Alkohol um (Behrend, ROTH, A. 331, 381). - Prismen oder Tafeln (aus Ather und Alkohol), F: 1450 (COLLEY; SKRAUP, KREMANN); Prismen (aus Äther), gefiederte Krystallaggregate (aus hochsiedendem Ligroin). F: 150-151° (Kö., KN.); Krystalle (aus Alkohol), F: 149.5-150.5° (B., R.). Dis: 1,3487 (C.). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol und Äther (C.); sehr wenig löslich in Ligroin, leicht in Chloroform, Benzol (Kö., Kn.). $[a]_5^{\circ}$: +143,65° (0,65° g in 25 cem Chloroform) (Sk., Kr.); $[a]_5^{\circ}$: +149° 19′ (1 g in 19,2 cem Chloroform) (Kö., Kn.). — Reduziert heiße Fehlingsche Lösung (Kö., Kn.). Durch Kochen mit Methylalkohol und Pyridin oder durch Erwärmen mit Methylalkohol und Bariumcarbonat entsteht Tetraacetyl- β -methylalkohol. glykosid (Kö., Kn.). Liefert beim Erwärmen mit Eisessig und Natriumacetat β -Pentaacetylglykose (Kö., Kn.).

Acetochlor-d-glykosen $C_{14}H_{19}O_9Cl =$ $\mathrm{CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH(\mathring{O} \cdot \mathrm{CO} \cdot \mathrm{CH_3}) \cdot \mathring{C}H \cdot \mathring{C}H(\mathrm{O} \cdot \mathrm{CO} \cdot \mathrm{CH_3}) \cdot \mathrm{CH(O} \cdot \mathrm{CO} \cdot \mathrm{CH_3}) \cdot \mathrm{CHCl}}.$

a-Acetochlor-d-glykose¹). B. Aus a-Pentaacetylglykose und verflüssigtem Chlorwasserstoff (E. Fischer, Armstrong, C. 1901 I, 884; B. 34, 2892; 35, 835). — Nadeln (aus Ligroin). F: 63° (E. F., A.). — Wird durch mehrtägiges Schütteln mit Natriumcarbonat oder Natriumglykosat in Äther bei Gegenwart von etwas Wasser in β -Acetochlorglykose umgewandelt (E. F., A.). Dieselbe Umlagerung erfolgt bei mehrwöchigem Stehen in Chloroform in Gegenwart von NaOH und etwas Wasser (ARMSTRONG, Soc. 83, 1309). Liefert beim Schütteln mit Methylalkohol und Silbercarbonat Tetraacetyl-a-methylglykosid (E. F., A.). β-Acetochlor-d-glykose, Acetochlorhydrose. B. Beim Schütteln von (1 Mol.-

¹⁾ Nach dem für die 4. Auflage geltenden Literatur-Schlußtermin [1. I. 1910] teilte E. FISCHER (B. 44, 1899) mit, daß bei Versuchen, α-Acetochlorglykose wieder darzustellen, statt ihrer stets β-Acetochlorglykose erhalten wurde.

Gew.) wasserfreier, fein gepulverter Glykose mit (5 Mol.-Gew.) Acetylchlorid im geschlossenen Rohr (Colley, A. ch. [4] 21, 365; Michael, Am. 1, 306; Ryan, Soc. 75, 1055; vgl. Moll-van Charante, R. 21, 44). (Läßt sich bei dieser Bildung meist nicht in krystallisierter Form isolieren.) Aus 10 g β-Pentaacetylglykose und 15-20 ccm verflüssigtem Chlorwasserstoff bei 2-stdg. Stehen im geschlossenen Rohr bei gewöhnlicher Temperatur (E. Fischer, Armstrong, C. 1901 I, 884; B. 34, 2890; 35, 835). Durch 25—30-stdg. Erwärmen einer bei —20° mit Chlorwasserstoff gesättigten Lösung von 3 g β -Pentaacetylglykose in 10 g Acetylchlorid auf 45° (E. Fischer, Armstrong, C. 1901 I, 884; B. 34, 2891). Durch Einw. von PCl₅+AlCl₅ auf β -Pentaacetylglykose in Chloroform (Skraup, Kremann, M. 22, 377). Durch Einw. von PCl₅+AlCl₅ auf α -Pentaacetylglykose in Chloroform (v. Arlt, M. 22, 147; vgl. Skraup, Von PCl₅+AlCl₅ auf α -Pentaacetylglykose in Chloroform (v. Arlt, M. 22, 147; vgl. Skraup, Von PCl₅+AlCl₅ auf α -Pentaacetylglykose in Chloroform (v. Arlt, M. 22, 147; vgl. Skraup, Von PCl₅+AlCl₅ auf α -Pentaacetylglykose in Chloroform (v. Arlt, M. 22, 147; vgl. Skraup, Von PCl₅+AlCl₅ auf α -Pentaacetylglykose in Chloroform (v. Arlt, M. 22, 147; vgl. Skraup, Von PCl₅+AlCl₅ auf α -Pentaacetylglykose in Chloroform (v. Arlt, M. 22, 147; vgl. Skraup, Von PCl₅+AlCl₅ auf α -Pentaacetylglykose in Chloroform (v. Arlt, M. 22, 147; vgl. Skraup, Von PCl₅+AlCl₅ auf α -Pentaacetylglykose in Chloroform (v. Arlt, M. 22, 147; vgl. Skraup, Von PCl₅+AlCl₅ auf α -Pentaacetylglykose in Chloroform (v. Arlt, M. 22, 147; vgl. Skraup, Von PCl₅+AlCl₅ auf α -Pentaacetylglykose in Chloroform (v. Arlt, M. 22, 147; vgl. Skraup, Von PCl₅+AlCl₅ auf α -Pentaacetylglykose in Chloroform (v. Arlt, M. 22, 147; vgl. Skraup, Von PCl₅+AlCl₅ auf α -Pentaacetylglykose in Chloroform (v. Arlt, M. 22, 147; vgl. Skraup, Von PCl₅+AlCl₅ auf α -Pentaacetylglykose in Chloroform (v. Arlt, M. 22, 147; vgl. Skraup, Von PCl₅+AlCl₅ auf α -Pentaacetylglykose in Chloroform (v. Arlt, M. 22, 147; vgl. Skraup, Von PCl₅+AlCl₅ auf α -Pentaacetylglykose in Chloroform (v. Arlt, M. 22, 147; vgl. Skraup, Von PCl₅+AlCl₅ auf α -Pentaacetylglykose in Chloroform (v. Arlt, M. 22, 147; vgl. Skraup, Von PCl₅+AlCl₅ auf α -Pentaacetylglykose in Chloroform (v. Arlt, M. 22, 147; vgl. Skraup, Von PCl₅+AlCl₅ auf α -Pentaacetylglykose in Chloroform (v. Arlt, M. 22, 147; vgl. Skraup) KREMANN, M. 22, 376), unter Umlagerung (E. FISCHER, ARMSTRONG, B. 34, 2887). Durch Umlagerung von a-Acetochlorglykose beim Schütteln mit Natriumcarbonat oder Natriumglykosat in Ather in Gegenwart von etwas Wasser oder mit NaOH in Chloroform in Gegenwart von etwas Wasser (E. FISCHER, ARMSTRONG, B. 34, 2894; ARMSTRONG, Soc. 83, 1309). Durch 4-monatiges Stehen von löslicher Stärke mit dem 8-fachen Gewicht Essigsäureanhydrid, das mit Chlorwasserstoff bei -20° gesättigt wurde, im geschlossenen Rohr bei Zimmertemperatur (Skrauf, Menter, M. 26, 1429). - Darst.: E. Fischer, Armstrong, B. 34, 2890, 2891; 35, 835. - Nadeln (aus Äther oder Ligroin). F: 72-74° (v. Arlt), 73-74° (E. Fischer, Armstrong, C. 1901 I, 884; B. 34, 2891). Leicht löslich in Alkohol, Ather, Chloroform, fast unlöslich in Ligroin (v. Arlt; E. Fischer, Armstrong, C. 1901 I, 884; B. 34, 2891). Schmeckt bitter (Colley, A. ch. [4] 21, 366). $[a]_{D}^{po}$: +165,76° (in Chloroform; c=2) (v. Arlt). - Reduziert heiße FEHLINGsche Lösung und ammoniakalische Silberlösung (COLLEY, A. ch. [4] 21, 367; v. Arlt). Regeneriert beim Erhitzen mit Wasser Glykose (Colley, A. ch. [4] 21, 368). Geschwindigkeit der alkalischen Verseifung: KREMANN, M. 23, 486. Liefert mit kalter rauchender Salpetersäure β-Acetonitroglykose (Colley, J. 1878, 833). Erhitzen mit Natrium und Silbernitrat in Ather entsteht a-(?)-Acetonitroglykose (SKBAUP, Kremann, M. 22, 1043). Gibt beim Schütteln mit Methylalkohol und Silbercarbonat Tetraacetyl-β-methylglykosid (E. F., Arm., C. 1901 I, 884; B. 34, 2891). Beim mehrtägigen Stehen der mit Chlorwasserstoff gesättigten Lösung in Methylalkohol wurde α-Methylglykosid erhalten (E. Fischer, B. 26, 2407; vgl. Könres, E. Knores, B. 34, 966). Läßt sich durch Einw. von Phenol in Gegenwart von Alkali in Phenolglykosid überführen (MICHAEL, Am. 1, 306; E. FISCHER, ARMSTRONG, B. 84, 2897, 2899); mit Salicylaldehyd entsteht analog Helicin (MICHAEL, Am. 1, 308); über weitere analoge Reaktionen mit Phenolen vgl.: MICHAEL, Am. 5, 173, 176; 6, 339, 340; RYAN, Soc. 75, 1055; E. F., ARM., B. 34, 2900. Durch Umsetzung mit d-Galaktose-natrium in wäßr. Alkohol wird (bei nachfolgender Durch Umsetzung mit d-Galaktose-nathum in wahr. Alkohol wird (bei nachfolgender Verseifung des zunächst entstandenen Acetylderivats durch Natronlauge) Glykosidogalaktose (s. Bd. I, S. 915) gebildet (E. Fischer, Armstrong, C. 1901 I, 680; B. 35, 3148); über weitere Versuche, ausgehend von β-Acetochlorglykose, Disaccharide zu synthetisieren, vgl.: Kolli, Wachowitsch, B. 13, 2389; Skraup, Kremann, M. 22, 1040. β-Acetochlorglykose geht beim Erhitzen mit Eisessig allein (Skraup, Kremann, M. 22, 378), mit Zinkstaub und Eisessig (v. Arlt, M. 22, 148) oder durch Behandlung mit Silberacetat oder Bariumacetat in Eisessig (Skraup, Kremann, M. 22, 378; Colley, B. 34, 3207) in β-Pentaacetylglykose über. Liefert dagegen in essigsauer Lösung mit Silbersulfat. bei 50° (Colley, B. 34, 3207), sowie (in geringer Menge, unter starker Zersetzung) beim Erwärmen mit molekularem Silber (SKRAUP, KREMANN, M. 22, 1042) a-Pentaacetylglykose. Beim Erhitzen mit überschüssigem Phenylhydrazin in Chloroformlösung entstehen Acetylphenylhydrazin und Glykosazon (SKRAUF, KREMANN, M. 22, 382, 1039).

a-Acetobrom-d-glykose¹). B. Aus a-Pentaacetylglykose und verflüssigtem Bromwasserstoff (E. Fischer, Armstrong, C. 1901 I, 884; B. 34, 2893; 35, 835). — Prismen (aus Ligroin). F: 79-80°.

 $[\]beta$ -Acetobrom-d-glykose. B. Durch Einw. von Acetylbromid auf Glykose (Könics, E. Knorr, C. 1900 II, 179; B. 34, 961; Colley, B. 34, 3206). Aus 10 g β -Pentaacetylglykose und 10—15 ccm verflüssigtem Bromwasserstoff durch $1^{1}/_{2}$ -stdg, Stehen im geschlossenen Rohr bei Zimmertemperatur (E. Fischer, Armstrong, C. 1901 I, 884; B. 34, 2892; 35, 835). — Darst. Man mischt 10 g Glykose und 40 g Acetylbromid in einem Kolben, der mit einem durch ein Chlorcalciumrohr verschlossenen Rückflußkühler verbunden ist; nach beendigter Reaktion (nach etwa einer halben Stunde) gießt man in Wasser, schüttelt kräftig

¹) Nach dem für die 4. Auflage geltenden Literatur-Schlußtermin [1, I, 1910] erklärt E. FISCHER (B. 44, 1899) es für wahrscheinlich, daß die α -Acctobromglykose in Wirklichkeit verunreinigte β -Acctobromglykose gewesen ist.

durch, wäscht mit Wasser und Sodalösung, bis die Masse fest geworden ist, saugt ab und krystallisiert aus Äther um (Moll van Charante, R. 21, 43). — Nadeln (aus Äther); F: 88° bis 89°; kaum löslich in Wasser, schwer in kaltem Ligroin, sonst leicht löslich; $[a]_{5}^{10}$: +198° 10° (2,339 g in 20 g Chloroform) (K., K.). — Ist, wenn absolut trocken aufbewahrt, unbegrenzt haltbar (Colley). Zersetzt sich mit Wasser unter Bildung von Bromwasserstoff (K., K.). Reduziert kochende Fehlingsche Lösung (K., K.). Rauchende Salpetersäure in Chloroform liefert β -Acetonitroglykose (K., K.). Beim Schütteln der ätherischen Lösung mit Silbercarbonat und wenig Wasser entstehen Tetraacetyl-d-glykose und Oktaacetylisotrehalose (s. u.) (E. Fischer, Delerück, B. 42, 2776). Die Lösung in Methylalkohol liefert bei längerem Stehen β -Methylglykosid (K., K.). Durch Schütteln der Lösung in Methylalkohol bezw. Äthylalkohol mit Silbercarbonat bei gewöhnlicher Temperatur entsteht Tetraacetyl- β -methylbezw. -äthylglykosid (K., K.); analog werden mit Amylenhydrat, Menthol und d-Borneol in Gegenwart von Silbercarbonat die Tetraacetylderivate von tert.-Amyl-, Menthyl- und d-Bornyl-glykosid gebildet (E. Fischer, Raske, B. 42, 1465). Durch Umsetzung mit Phenol in Methylalkohol in Gegenwart von Kali wird β -Phenolglykosid erhalten (K., K.). Beim Schütteln der ätherischen Lösung mit Thiophenol in NaOH entsteht Tetraacetyl-thiophenolglykosid (E. Fischer, Dribrück, B. 42, 1477), analog mit Vanillin Tetraacetyl-glykovanillin (E. F., R.). Versuche über die Umsetzung mit Monosacchariden zwecks Gewinnung von Disacchariden: K., K., B. 34, 980. Beim Schütteln von β -Acetobromglykose mit Silberacetat und Eisessig entsteht β -Pentaacetylglykose (K., K.).

und Eisessig entsteht β -Pentaacetylglykose (K., K.).

Oktaacetyl-isotrehalose $C_{28}H_{38}O_{19} =$ $[CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH -]_2O(?). \quad B.$

Durch Schütteln von β -Acetobromglykose in Äther mit Silbercarbonat und wenig Wasser (neben einem amorphen Gemisch von Isomeren) (E. FISCHER, DELBRÜCK, B. 42, 2780, 2782). Durch Schütteln von Tetraacetylglykose mit P_2O_5 in Chloroform (neben einem amorphen Gemisch von Isomeren) (E. F., D.). — Nädelchen (aus absol. Alkohol). F: 181° (korr.). Unlöslich in Wasser, sehr wenig löslich in Petroläther, löslich in Ather, ziemlich leicht löslich in Benzol, leicht in heißem Alkohol. [a] $\frac{\pi}{0}$ (in Benzollösung, 0,1000 g gelöst zu 4,5064 g): —17,2°. — Wird von Ba(OH) $_2$ zu Isotrehalose verseift.

Isotrehalose $C_{12}H_{22}O_{11} = [HO \cdot CH_2 \cdot CH(OH) \cdot CH \cdot CH(OH) \cdot CH(OH) \cdot CH -]_2O$ (?). R

Durch Verseifung von Oktaacetylisotrehalose mit Barytwasser bei gewöhnlicher Temperatur (E. FISCHER, DELBRÜCK, B. 42, 2783). — Amorphes hygroskopisches Pulver (aus Methylalkohol + Äther). Sehr leicht löslich in Wasser, leicht in Methylalkohol, sehr wenig in Alkohol, unlöslich in Äther. $[a]_5^m$ (in Wasser; 0,1097 g gelöst zu 4,1456 g): $-39,4^\circ$. Reduziert Fehlingsche Lösung nicht. Gibt beim Erwärmen mit verdünnten Säuren d-Glykose.

β-Acetodibrom-d-glykose $C_{12}H_{16}O_7Br_2=C_8H_7OBr_3(O\cdot CO\cdot CH_8)_3$. B. Durch 8-tägige Einw. von 10-15 ccm verflüssigtem Bromwasserstoff auf 10 g β-Pentaacetylglykose im geschlossenen Rohr bei Zimmertemperatur (E. FISCHER, ARMSTRONG, B. 85, 836); — Nädelchen (aus Essigester oder aus Chloroform + Ligroin). F: $176,5^{\circ}$ (korr.). Fast unlöslich in Wasser, schwer löslich in kaltem Äther, Petroläther, sonst leicht löslich. — Reduziert Fehlingsche Lösung nur schwach. Liefert beim Schütteln mit Methylalkohol und Silbercarbonat Triacetylmethyl-d-glykosidbromhydrin (s. u.).

Triacetyl-methyl-d-glykosid-bromhydrin $C_{13}H_{19}O_8Br=C_6H_7OBr(O\cdot CH_3)(O\cdot CO\cdot CH_3)_3$. B. Durch Schütteln von 5 g β -Acetodibromglykose mit 50 ccm Methylalkohol und 3 g Silbercarbonat (E. FISCHER, ARMSTRONG, B. 35, 837). — Nadeln (aus Wasser oder stark verdünntem Alkohol). F: 126—127° (korr.). Leicht löslich in Benzol, Chloroform, etwas schwerer in Alkohol, Äther, viel schwerer in Petroläther. — Reduziert Fehlingsche Lösung erst nach dem Erwärmen mit verdünnten Säuren.

Lävoglykosantriacetat $C_{12}H_{16}O_8 = C_6H_7O_5(C_2H_3O)_3$ s. Bd. I, S. 894.

Tetraacetyl-d-galaktose, d-Galaktose-tetraacetat C₁₄H₂₀O₁₀ = CH₃·CO·O·CH₂·CH(O·CO·CH₃)·CH(O·CO·CH₃)·CH(O·CO·CH₃)·CH(O·CO·CH₃)·CH(O·CO·CH₃)·CHO. B. Beim Erhitzen von β-Acetochlorgalaktose mit Natrium und Silbernitrat in Ather (Skraup, Kremann, M. 22, 1045; vgl. Kremann, M. 23, 479). — Blättchen (aus Ather oder Chloroform). F: 145°; [a]₅: +137,17° (0,9905 g gelöst in 25 ccm Chloroform) (Sk., Kr.). — Verseifungsgeschwindigkeit: Kremann, M. 23, 487. Durch Erhitzen mit Essigsäureanlydrid und Natriumacetat entsteht β-Pentaacetylgalaktose (Sk., Kr.).

Tetraacetyl-a-methyl-d-galaktosid. Verseifungsgeschwindigkeit: Armstrone, Arur, Soc. 85, 1048.

Tetraacetyl-β-methyl-d-galaktosid. B. Durch Schütteln von β-Acetochlorgalaktose mit Methylalkohol und Silbercarbonat (E. FISCHER, ARMSTRONG, B. 34, 2894; 35, 837). Durch Erwärmen von 1 Tl. β-Acetonitrogalaktose mit 25 Vol. Methylalkohol und 4 Tln. Bariumcarbonat auf 50–60° (KÖNIGS, E. KNORR, B. 34, 979). — Krystalle (aus wenig Alkohol). F: 93–94°; [a] $^{\text{II}}$: -25° 28′ (1 g in 9 g Benzol) (K., K.). — Reduziert nicht Fehlingsche Lösung (K., K.). Liefert bei der Verseifung mit Barytwasser β-Methylgalaktosid (K., K.; E. F.; A.). Verseifungsgeschwindigkeit: Armstrong, Arur, Soc. 85, 1048.

 β -Acetochlorgalaktose und Äthylalkohol bei Gegenwart von Silbercarbonat (E. Fischer, Armstrong, B. 35, 3155). — F: 88° (korr.). $[a]_{0}^{m}$: -29.8° (in $10^{\circ}/_{0}$) iger Benzollösung).

 $\begin{array}{ll} \textbf{Pentaacetyl-d-galaktosen, d-Galaktose-pentaacetate} & C_{16}H_{22}O_{11} = \\ \textbf{CH}_3 \cdot \textbf{CO} \cdot \textbf{O} \cdot \textbf{CH}_2 \cdot \textbf{CH} (\textbf{O} \cdot \textbf{CO} \cdot \textbf{CH}_3) \cdot \textbf{CH} \cdot \textbf{O} \cdot \textbf{CO} \cdot \textbf{CH}_3 & \text{und} \\ \textbf{O} \cdot \textbf{CO} \cdot \textbf{CH}_2 \cdot \textbf{CH} (\textbf{O} \cdot \textbf{CO} \cdot \textbf{CH}_3) \cdot \textbf{CH} \cdot \textbf{CO} \cdot \textbf{CH}_3 & \textbf{CH} \cdot \textbf{CH} & \textbf{CO} \cdot \textbf{CH}_3 & \textbf{CH} & \textbf{CH}$

 $= \mathrm{CH_3} \cdot \mathrm{CO} \cdot \mathrm{O} \cdot \mathrm{CH_2} \cdot [\mathrm{CH}(\mathrm{O} \cdot \mathrm{CO} \cdot \mathrm{CH_3})]_4 \cdot \mathrm{CHO}.$

 $\begin{array}{lll} \alpha\text{-}\operatorname{Pentaacetyl-d-galaktose}, & \alpha\text{-}\operatorname{d-Galaktose-pentaacetat}, & \text{wahrscheinlich} \\ \operatorname{CH_3\cdot CO\cdot O\cdot CH_2\cdot CH(O\cdot CO\cdot CH_3)\cdot CH\cdot CH(O\cdot CO\cdot CH_3)\cdot CH(O\cdot CO\cdot CH_3)\cdot CH\cdot O\cdot CO\cdot CH_3}. & B. \end{array}$

Durch Acetylierung von fester Galaktose mit Essigsäureanhydrid in Gegenwart von Pyridin bei 0° (Heiker, A. 338, 74). — Glasartig feste Masse. $[a]_{\rm p}$: $+71.8^{\circ}$ (in Benzol; p=3.162). Nicht ganz rein erhalten (H., A. 338, 99). — Reduziert eine alkoholisch-ammoniakalische Silbernitratlösung im Dunkeln bei Zimmertemperatur während 5 Tagen noch nicht (H., A. 338, 100).

β-Pentaacetyl-d-galaktose, β-d-Galaktose-pentaacetat (strukturidentisch, aber stereomer mit der a-Form, s. o.). B. Neben den isomeren Galaktosepentaacetaten durch Acetylierung von Galaktose mit Essigsäureanhydrid in Gegenwart von Pyridin (unter verschiedenen Bedingungen) (Heikel, A. 338, 77 ff.). Durch Erhitzen von 20 g Galaktose mit 100 cem Essigsäureanhydrid und 10 g geschmolzenem Natriumacetat (Erwig, Königs, B. 22, 2207; Königs, E. Knorr, B. 34, 974, 978; vgl. Fudakowsky, B. 11, 1071; Heikel, A. 338, 84). Durch Erhitzen von Tetraacetylgalaktose mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (Skraup, Kremann, M. 22, 1047). Durch Erhitzen von β-Acetochlorgalaktose mit Eisessig und Silberacetat (Skraup, Kremann, M. 22, 380). Durch mehrstündiges Erwärmen von β-Acetonitrogalaktose mit 10 Tln. Eisessig und ½ Tl. Natriumacetat (Königs, E. Knorr, B. 34, 978). — Rhombische (Muthmann, B. 22, 2209) Tafeln (aus Alkohol) (E., Kö.). F: 142° (Erwig, Königs). Ist in geringen Mengen vorsichtig erwärmt unzersetzt flüchtig (E., Kö.). Schr leicht löslich in Chloroform, Benzol und Essigester, ziemlich leicht in Ather, heißem Alkohol, kochendem Wasser, schwer in CS2, Ligroin (E., Kö.). [α]²⁰: +7,48° (1,19 g in 16,081 g Benzol) (E. Fischer, Armstrong, B. 35, 838 Anm.; vgl. Heißel, A. 338, 78, 88). — Wird durch Bromwasser nicht verändert (Erwig, Königs). Reduziert Fehlingsche Lösung beim Erwärmen (E., Kö.). Reduziert alkoh. ammoniakalische Silbernitratlösung beim Stehen im Dunkeln bei Zimmertemperatur nicht (Heikel, A. 336, 101). Beim Erhitzen mit verdünnter Schwefelsäure wird Galaktose zurückgebildet (Erwig, Königs). Geschwindigkeit der alkalischen Verseifung: Kremann, M. 23, 485; Armstrong, Abup, Soc. 85, 1047. β-Galaktosepentaacetat liefert mit verflüssigtem Chlorwasserstoff β-Acetochlorgalaktose (E. Fischer, Armstrong, B. 35, 838). Durch PCl₅+AlCl₃ in Chloroform entsteht β-Acetochlorgalaktose (Skraup, Kremann, M. 23, 379). Rauchende Salpetersäure in Chloroform erzeugt β-Acetonitrogalaktose (Königs, E. Knorr, B. 34, 978). Verb

22, 379). Rauchende Salpetersäure in Chloroform erzeugt β-Acetonitrogalaktose (Könics, E. Knorr, B. 34, 978). Verbindet sich nicht mit Phenylhydrazin (Erwic, Könics). γ-Pentaacetyl-d-galaktose, γ-d-Galaktose-pentaacetat CH₃·CO·O·CH₂·[CH (O·CO·CH₂)]. CHO. Über die wahrscheinliche Existenz eines γ-Galaktose-pentaacetats in dem Produkt der Reaktion von Galaktose und Essigsäureanhydrid in Gegenwart von Pyridin vgl. Heinel, A. 338, 88, 101.

β-Acetonitro-d-galaktose (β bedeutet Zugehörigkeit zur stereochemischen β-Reihe) $C_{14}H_{19}O_{12}N = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH(O \cdot$

Einw. von rauchender Salpetersäure auf β -Pentaacetylgalaktose in Chloroform (Königs, E. Knors, B. 34, 978). — Krystalle (aus Äther). F: 93—94°. [a] $\frac{\pi}{2}$: +153° 13′ (1 g in 19 g Chloroform). — Reduziert Fehlengsche Lösung beim Kochen. Geht durch Erwärmen mit Methylalkohol und Bariumcarbonat in Tetraacetyl- β -methylgalaktosid über. Liefert durch Kochen mit Eisessig und Natriumacetat β -Pentaacetylgalaktose.

 $\begin{array}{lll} \beta\text{-}Acetochlor-d-galaktose} & (\beta\text{-}bedeutet \ Zugehörigkeit \ zur \ stercochemischen} & \beta\text{-}Reihe) \\ C_{14}H_{19}O_9Cl & = & CH_3\cdot CO\cdot O\cdot CH_2\cdot CH(O\cdot CO\cdot CH_3)\cdot CH\cdot CH(O\cdot CO\cdot CH_3)\cdot CH(O\cdot CO\cdot CH_3)\cdot$

B. Aus Galaktose und Acetylchlorid (Ryan, Soc. 75, 1057; Ryan, Mills, Soc. 79, 704; E. Fischer, Armstrong, C. 1901 I, 680; vgl. Skraup, Kremann, M. 22, 381). (Wurde bei dieser Bildung nur in unreiner Form als Sirup erhalten.) Durch Einw. von verflüssigtem Chlorwasserstoff auf β-Pentaacetylgalaktose (E. Fischer, Armstrong, C. 1901 I, 884; B. 34, 2894; 35, 834). Durch Einw. von PCl₅ + AlCl₃ auf β-Pentaacetylgalaktose in Chloroform (Skraup, Kremann, M. 22, 379). — Ist dimorph. Krystallisiert aus Petroläther in zu kugeligen Aggregaten vereinigten Nädelchen vom Schmelzpunkt 75—76°, aus Äther in Prismen vom Schmelzp. 82—83° (E. F., A., B. 35, 837; vgl. auch Ippen, M. 23, 481). Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol (Skraup, Kremann). [α]²⁰₀: +212,25° (in Chloroform; c = 1) (Sk., Kr.). — Verseifungsgeschwindigkeit: Kremann, M. 23, 486. Acetochlorgalaktose liefert beim Erhitzen mit Natrium und Silbernitrat in Äther Tetraacetylgalaktose (Skraup, Kremann, M. 22, 1045). Beim Schütteln mit Methylalkohol und Silbercarbonat entsteht (aus beiden Modifikationen) Tetraacetyl-β-methylgalaktosid (E. Fischer, Armstrong, B. 34, 2894; 35, 837). Gibt mit Glykosenatrium in wäßr. Alkohol (bei nachfolgender Verseifung des zunächst entstandenen Acetylderivats durch Natronlauge) Galaktosido-glykose (Melibiose (?)) (Syst. No. 4755), analog mit Galaktose-natrium Galaktosido-galaktose (Bd. I, S. 915) (E. F., A., C. 1901 I, 680; B. 35, 3146, 3149). Geht beim Erhitzen mit Silberacetat und Eisessig in β-Pentaacetylgalaktose über (Skraup, Kremann, M. 22, 380). Einw. von Phenylhydrazin: Skraup, Kremann, M. 22, 383.

 $\begin{array}{ll} \beta\text{-}\mathbf{A}\text{cetobrom-d-galaktose} \ (\beta \ \text{bedeutet} \ \text{Zugeh\"{o}rigkeit} \ \text{zur} \ \text{stereochemischen} \ \beta\text{-}\text{Reihe)} \\ \mathbf{C}_{14}\mathbf{H}_{19}\mathbf{O}_{9}\mathbf{Br} = \mathbf{C}\mathbf{H}_{3}\cdot\mathbf{CO}\cdot\mathbf{O}\cdot\mathbf{C}\mathbf{H}_{2}\cdot\mathbf{C}\mathbf{H}(\mathbf{O}\cdot\mathbf{CO}\cdot\mathbf{C}\mathbf{H}_{3})\cdot\mathbf{C}\mathbf{H}(\mathbf{O}\cdot\mathbf{CO}\cdot\mathbf{C}\mathbf{H}_{3})\cdot\mathbf{C}\mathbf{H}(\mathbf{O}\cdot\mathbf{CO}\cdot\mathbf{C}\mathbf{H}_{3})\cdot\mathbf{C}\mathbf{H}(\mathbf{O}\cdot\mathbf{CO}\cdot\mathbf{C}\mathbf{H}_{3})\cdot\mathbf{C}\mathbf{H}\mathbf{Br.} \end{array}$

B. Aus β -Pentaacetylgalaktose und verflüssigtem Bromwasserstoff (E. FISCHER, Armstrong, B. 35, 838). — Prismen (aus Petroläther). F: 82-83°. [a]_b³⁰: +236,4° (1,067 g in 9,7206 g Benzol).

Tetraacetyl-d-fructose, d-Fructose-tetraacetat $C_{14}H_{20}O_{10}=C_6H_6O_6(C_2H_3O)_4$. B. Aus Fructose und Acetylbromid bei -15° (Brauns; s. Jäger, Z. Kr. 45, 539). — Monoklin sphenoidische Krystalle (aus Alkohol + Äther). F: 132° . D^{15} : 1,388.

Pentaacetyl-d-fructose, d-Fructose-pentaacetat $C_{10}H_{22}O_{11} = CH_3 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH \cdot CH \cdot (O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH \cdot (O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$.

B.

Man fügt eine Lösung von (3 g) Fructose in (3 ccm) warmem Eisessig in kleinen Portionen zu einer nahezu siedend heißen Lösung von (0,1-0,2 g) ZnCl₂ in (9 ccm) Essigsäureanhydrid und erhitzt nach Beendigung der lebhaften Reaktion noch fünf Minuten lang zum Sieden (Erwic, Könics, B. 23, 672). — Zähes Harz. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Eisessig, Chloroform, Benzol, schwer in Schwefelkohlenstoff, Ligroin, löslich in warmem Wasser. Die Lösung in Chloroform ist schwach rechtsdrehend. — Wird beim Kochen mit Wasser teilweise verseift. Durch Kochen mit verdünnter Schwefelsäure wird Fructose regeneriert. Verbindet sich nicht mit Phenylhydrazin.

Hexaacetyl-d-glyko-a-heptose vom Schmelzpunkt 156°. B. Bei 15 Minuten langem Kochen von 3 g d-Glyko-a-heptose mit 12 ccm Essigsäureanhydrid und einem Stückchen ZnCl₂ (E. Fischer, A. 270, 78). — Krystalle (aus Wasser). F: 156°. Schwer löslich in kaltem, leichter in warmem Wasser, noch leichter in Alkohol, Äther, Chloroform.

Hexaacetyl-d-Glyko-a-heptose vom Schmelzpunkt 131-132°. Zur Konstitution vgl. Franchimont, R. 11, 111, — B. Bei 15 Minuten langem Kochen von 1 Tl. d-Glyko-a-heptose mit 4 Tln. Essigsäureanhydrid und 1 Tl. Natriumacetat (E. Fischer, A. 270, 79). — Krystalle (aus Wasser). F: 131-132° (E. F.).

Essigsäureanhydrid (sowie gemischtes Anhydrid der Essigsäure mit Ameisensäure).

Gemischtes Anhydrid der Ameisensäure und Essigsäure, Ameisenessigsäureanhydrid $C_3H_4O_3=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot OCH$. Darst. Man mischt unter Kühlung 138 g Ameisensäure mit 408 g Essigsäureanhydrid, erwärmt nach einiger Zeit auf 50° und fraktioniert das Reaktionsgemisch im Vakuum. Aus der Hauptfraktion (Kp₁₈: 31-32°) trennt man das gemischte Anhydrid durch Behandlung mit Petroläther, in dem es fast unlöslich ist, ab; man reinigt es durch erneute Fraktionierung im Vakuum (BÉHAL, C.r. 128, 1460; A.ch. [7] 20, 417; D. R. P. 113165; C. 1900 II, 750). — Stark riechende Flüssigkeit. Kp: $105-120^{\circ}$ (Zersetzung); Kp₁₇: 29° . Wird in der Kälte durch Natriumacetat, Chinolin oder Pyridin unter Bildung von Kohlenoxyd und Essigsäure zersetzt. Reagiert mit Alkoholen unter Bildung der betreffenden Ameisensäureester, ohne daß eine Spur von Essigsäureestern entsteht. Wirkt auf Phenole in der Kälte nicht ein, in der Hitze unter Bildung von Phenolestern der Essigsäure. Gibt mit NH₃ Formamid.

Orthoameisensäure-dichlorid-acetat, Essigsäure-dichlormethylester $C_3H_4O_2Cl_2=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot CHCl_2$. B. Durch Einw. von Chlor auf Essigsäuremethylester in gelinder Wärme (MALAGUTI, A. 32, 47). — Flüssigkeit. Kp: $145-148^{\circ}$. D: 1,25. — Zerfällt mit Wasser in Salzsäure, Ameisensäure und Essigsäure.

Essigsäureanhydrid, Acetanhydrid $C_4H_6O_8 = (CH_8 \cdot CO)_2O$. B. Entsteht in sehr geringer Menge bei der Einwirkung von Phosphorsäureanhydrid auf Essigsäure (GAL, ETARD, B. 9, 444). Durch Einw. von Eisessig auf Acetylchlorid (gleichmolekulare Mengen) (Kanonnikow, M. Satzew, A. 185, 192). Aus Acetylchlorid und Bariumoxyd bei 100° (Gal, C. т. 56, 360; A. 128, 126). Aus Acetylchlorid durch Einw. von Bleinitrat (Lachowicz, B. 17, 1283) oder Silbernitrat (Armstrong, Lapworth, P. Ch. S. 9, 255). Durch Einw. von Pyridin auf ein Gemisch von Acetylchlorid und Essigsäure (Tschitschiebain, Ж. 33, 406; C. 1901 II, 543; vgl. auch Wedekind, B. 34, 2070). Durch Einw. von (1 Mol.) Benzylidenchlorid auf (2 Mol.) Eisessig in Gegenwart von Phosgen, neben Benzaldehyd: C_6H_6 : $CHCl_2 + 2CH_3$: $COOH = C_6H_6$: $CHO + 2HCl + CH_6$: $CO \cdot CO \cdot CH_3$ (BÉHAL, C.~r. 148, 180). Durch Erhitzen von Eisessig mit Benzotrichlorid oder Benzoylchlorid, neben Benzoesäureanhydrid, Essig-benzoesäureanhydrid, Benzoesäure und Eisessig (Béhal, C. r. 148, 648). Durch Einw. von Acetylchlorid auf wasserfreies Kaliumacetat (Gerhardt, A. ch. [3] 37, 313). Durch Behandlung and State (Gerhardt, A. ch. [3] 37, 313). von wasserfreiem Kaliumacetat mit Phosphoroxychlorid (GERHARDT, A. ch. [3] 37, 311; A. 87, 150) oder Phosphortrichlorid (G.). Aus Natriumacetat und chlorsulfonsaurem Natrium (Bad. Anilin- u. Sodaf., D. R. P. 146690; C. 1904 I, 65). Beim Leiten von Phosgen über entwässertes Natriumacetat, das auf 140° erhitzt wird (НЕМТЯСНЕL, B. 17, 1285; НОГМАНИ и. SCHOETENSACK, D. R. P. 29669; Frdl. 1, 574). Aus Natriumacetat durch Erwärmen mit p-To-luolsulfochlorid (Chem. Fabr. von Heyden, D. R. P. 123052; С. 1901 П, 518). Aus Gemischen von trocknem Alkali- und Erdalkaliacetat durch Einw. von Phosphoroxychlorid oder Paosgen (Verein f. chem. Ind., D. R. P. 163103; C. 1905 II, 1300). Aus einem Gemisch von Calciumacetat mit Natriumacetat durch Einw. von Sulfurylchlorid (V. f. chem. Ind., D. R. P. 161882; C. 1905 II, 420). Aus Acetaten durch gleichzeitiges Überleiten von Chlor und schwefliger Säure (BAYER & Co., D. R. P. 127350; C. 1902 I, 150). Aus Gemischen von Alkali- und Erdalkaliacetat durch Einw. von gasförmigen Gemischen von Chlor und Schwefeldioxyd (Verein f. chem. Ind., D. R. P. 167304; C. 1906 I, 1065). Aus den Verbindungen von Schwefeldioxyd mit essigsauren Salzen durch Einw. von Chlor (Höchster Farbw., D. R. P. 210805; Gloxyd mit essigsauren Salzen durch Einw. von Chlor (Hochster Farbw., D. R. P. 210805; C. 1909 II, 79). Aus Gemischen von Erdalkaliacetaten mit einem anorganischen Alkalisalz durch Einw. von Sulfurylchlorid, Phosphoroxychlorid, Phospen oder einem Gemisch von Chlor und schwefliger Säure (Verein f. chem. Ind., D. R. P. 171787; C. 1906 II, 469). Beim Erwärmen von essigsauren Salzen mit Siliciumtetrafluorid (Sommer, D. R. P. 171146; C. 1906 II, 79). Aus Acetaten und Chlorschwefel im Vakuum (Kessler, D. R. P. 132605; C. 1902 II, 169). Durch Erhitzen von Bleiacetat oder Silberacetat mit Schwefelkohlenstoff auf 165° (Broughton, Z. 1865, 306). Bei der Zersetzung der aus Silberacetat und S₂Cl₂ in Arter entstehenden Verbindung C₄H₆O₄S₂ (Denham, Soc. 95, 1238).

Darst. Im kleinen henützt man die Umsetzung von Acetylchlorid mit Natriumacetat zur Darstellung. Man läßt auf 70 g fein gepulvertes, wasserfreies Natriumacetat 50 g Acetylchlorid tropfen, indem man für gute Mischung der Reagenzien sorgt. Dann destilliert man das Essigsäureanhydrid ab und rektifiziert es zur Entfernung von etwas unverändertem Acetylchlorid über 3 g Natriumacetat (vgl. Gattermann, Die Praxis des organischen Chemikers, 12. Aufl. [Leipzig 1914], S. 139). — Zur technischen Fabrikation sind sämtliche oben unter "Bildung" erwähnten, in Patenten beschriebenen Verfahren vorgeschlagen worden. Am gebräuchlichsten ist anscheinend das Verfahren, das in der Einw. von Sulfurylchlorid (1 Mol.) auf entwässerte Acetate (3 Mol. bei Acetaten mit einwertigem, 2 Mol. bei Acetaten mit zweiwertigem Metall) besteht (Verein f. chem. Ind., D. R. P. 63593; Frdl. 3, 8; D. R. P. 161882; G. 1905 II, 420). Man verwendet Natriumacetat, das nicht durch Schmelzen, sondern durch Erwärmen im Vakuum entwässert worden ist und bei 140° nicht mehr als 0,1°/₀ Feuchtigkeit abgeben darff. Zu dem in einer eingemauerten, gußeisernen, mit Rührwerk versehenen Schale befindlichen Salz läßt man das Sulfurylchlorid, von dem 92 Volumproz. bei 68—69,5° übergehen müssen, so langsam zufließen, daß keine erhebliche Wärmeentwicklung eintritt. Dann destilliert man das Anlydrid im Vakuum ab und fraktioniert es über Natriumacetat im

Vakuum, wodurch man es rein, insbesondere frei von Chlor und Metall erhält (vgl. Klar in F. Ullmanns Enzyklopädie der technischen Chemie, Bd. V [Berlin-Wien 1917], S. 23).

Scharf riechende, farblose Flüssigkeit. Kp₇₆₀: 136,4° (Kahlbaum, B. 16, 2481); Kp_{760,6}: 136,5° (Vespionani, G. 33 I, 76); Kp_{105,46}: 81,2°; Kp_{55,04}: 68,2°; Kp_{41,24}: 62,6°; Kp_{23,7}: 59,0° Kp_{25,86}: 53,4°; Kp_{15,02}: 44,6° (Kahlbaum, B. 16, 2481). — D⁰₄ (vac): 1,0999 (Walden, Ph. Ch. 56, 221); D⁴⁵₄: 1,0797 (Vespionani, G. 33 I, 76); D⁴¹₄: 1,0757 (V.); D⁴⁵₄ (vac): 1,0715 (W.). — Essigsäureanhydrid ist als solches in kaltem Wasser zu ca. 12°/₀ löslich (A. und L. Lumlère, Barbier, Bl. [3] 35, 625); die Lösung reagiert neutral gegen Lackmus (Menschutkin, Ph. Ch. 1, 611); sie ist derart beständig, daß durch Schütteln mit ihr aromatische Amine acetyliert werden können (A. u. L. L., B., Bl. [3] 33, 783). — n²⁰₄₀: 1,38832; n²⁰₅: 1,39927 (Landolt, Ann. d. Physik 122, 557). — Oberflächenspannung und Binnendruck: Walden, Ph. Ch. 66, 420. Viscosität: Thorfe, Rodger, Transact. Royal Soc. (A) 185, 516; Walden, Ph. Ch. 55, 221. — Verdampfungswärme: Kurbatow, Ж. 40, 1480; C. 1909 I, 635. Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Druck: 460,07 Cal. (Thomsen, Ph. Ch. 52, 343; s. a. Lemoult, C. r. 137, 657). Spezifische Wärme: Kurbatow; vgl. Berthelot, A. ch. [5] 12, 534. Kritische Konstanten: Vespignani, G. 33 I, 77. — Elektrisches Leitvermögen, Dielektrizitätskonstante: Walden, Ph. Ch. 46, 138, 174. Ionisierungsvermögen: Walden, Ph. Ch. 54, 161.

Essigsäureanhydrid gibt beim Erhitzen mit einem glühenden Platindraht Keten CH.; CO (Wilsmore, Soc. 91, 1938). Bildet beim Überleiten über Zinkstaub (Gemisch von Zn und ZnO) bei 230-240° Kohlendioxyd, Wasserstoff, Acetaldehyd, Aceton, Zinkacetat und freien Kohlenstoff; das im Zinkstaub enthaltene metallische Zink reagiert im folgenden Sinne: CH3 · CO· O·CO·CH₃ = $CO_2 + CH_3$ ·CO·CH₃ und CH₃·CO·CO·CH₃ = $CO_2 + H_2 + C + CH_3$ ·CHO, während das Zinkoxyd einfach Zinkacetat bildet, welches sich teilweise in Kohlendioxyd, Aceton und Zinkoxyd zersetzt (MAILHE, Bl. [4] 5, 814; vgl. Jahn, M. 1, 696). Wird beim Überleiten über fein verteiltes Cadmium oder durch Cadmiumoxyd bei $210-250^{\circ}$ glatt in Kohlendioxyd und Aceton zerlegt (M., Bl. [4] 5, 816). Wird beim Überleiten über fein verteiltes Nickel bei 200—220° in Essigsäure, Kohlenoxyd, Wasserstoff und freien Kohlenstoff zerlegt; gleichzeitig entstehen Spuren von Acetaldehyd (M., Bl. [4] 5, 816). Zerfällt unter dem Einfluß von fein verteiltem Kupfer bei 290—300° in Kohlendioxyd, Kohlenoxyd, Wasserstoff, Essigeaure, etwas Acetaldehyd, Aceton und freien Kohlenstoff (M., Bl. [4] 5, 818). Wird durch fein verteiltes Eisen bei etwa 300° in Kohlendioxyd, Wasserstoff, Acetaldehyd, Aceton und freien Kohlenstoff gespalten (M., Bl. [4] 5, 819). Zerfällt beim Überleiten über gefällte, unterhalb Rotglut getrocknete Tonerde bei 300—380° in Aceton und Kohlendioxyd (Senderens, C.r. 148, 928; Bl. [4] 5, 482). — Essigsäureanhydrid liefert bei der Einw. von Wasserstoffsuperoxyd Acetylsuperoxyd C₄H₆O₄ (Nef, A. 298, 287; Baeyer, Villiger, B. 33, 1575; Clover, Houghton, Am. 32, 43). — Wird durch Natriumamalgam bei Wasserzutritt zu Acetaldehyd und Äthylalkohol reduziert (Linnemann, A. 148, 249). Liefert beim Überleiten über 1800 heißes Nickel in Gegenwart von überschüssigem Wasserstoff Athylalkohol, Äthylacetat, Essigsäure und wenig Acetaldehyd (Sabatter, Mailhe, C. r. 145, 18; A. ch. [8] 16, 74). — Chlor wirkt bei 100° auf Essigsäureanhydrid leicht ein unter Bildung von Chloressigsäure und Acetylchlorid (Gal., A. ch. [3] 66, 188). Brom verhält sich analog (GAL, A. ch. [3] 66, 190; URECH, B. 13, 1687). Beim Kochen von Essigsäureanhydrid mit Jod und Jodsäure entsteht Jodessigsäure (Schützenberger, C. r. 66, 1344). — Essigsäureanhydrid wird von Wasser allmählich in Essigsäure übergeführt (Gerhardt, A. 82, 132; 87, 152, 153). Geschwindigkeit dieser Reaktion: Menschutkin, Wassiljew, H. 21, 192; A. und L. Lumière, Barbier, Bl. [3] 35, 625. Die Geschwindigkeit wächst mit zunehmender Menge des angewandten Wassers und mit steigender Temperatur; bei Anwendung gleicher Teile Wasser und Essigsäureanhydrid und bei 19° sind in ca. 6 Stunden 50°/₀ des Anhydrids in Säure übergegangen; beendet ist die Reaktion erst nach 11 Tagen (M., W.). Wärmetönung bei der Zersetzung durch Wasser: Berthelot, Luginin, A. ch. [5] 6, 294. - Essigsäureanhydrid liefert mit trocknem Fluorwasserstoff unter Kühlung Essigsäure und Acetylfluorid (Colson, Bl. [3] 17, 59; A. ch. [7] 12, 255). Analog verläuft die Reaktion mit Chlorwasserstoff (Colson, Bl. [3] 17, 58; A. ch. [7] 12, 255; vgl. Gal., A. ch. [3] 66, 187). Auch Phosphortrichlorid (Béchamp, C. r. 40, 946), Phosphorpentachlorid (RITTER, A. 95, 208), sowie Aluminiumehlorid (Adrianowsky, H. 11, 116; B. 12, 688) erzeugen Acetylchlorid. Bei Einw. von rotem Phosphor und Jod auf dem Wasserbade erhält man Acetyljodid (THIELE, HAAKH, A. 369, 145; vgl. GUTHRIE, A. 103, 335). — Durch Einw. von Unterchlorigsäureanhydrid auf Essigsäureanhydrid bezw. auf Gemenge von Essigsäureanhydrid und Jod erhielt Schützenberger (vgl. A. 120, 113; J. 1862, 240; Z. 1868, 482, 590; C. r. 66, 1340; 67, 47; Leçons de chimie professées en 1868 et 1869 devant la société chimique de Paris, S. 75) sehr zersetzliche Produkte, welche er als essigsaures Chlor C₂H₃O₂Cl bezw. Verbindungen von essigsaurem Jod mit essigsaurem Chlor oder Essigsaureanhydrid [C₂H₃O₂Cl+C₂H₃O₂I] und [(C₂H₃O)₂O +C₂H₃O₂I] betrachtet. Abonhem (B. 12, 26) konnte nach Schützenbergers

Angaben diese Verbindungen nicht darstellen. — Mit konz, Schwefelsäure entsteht primär Acetylschwefelsäure, welche bei höherer Temperatur rasch in Sulfoessigsäure übergeht (STIL-LICH, B. 38, 1246; vgl. Schützenberger, C. r. 53, 541). — Essigsäureanhydrid liefert bei EICH, B. 36, 1246; vgl. Schenzenberger, C. 7. 53, 341). — Essignativaling herert bei der Einw. von Salpetersäure (D: 1,4) Diacetylsalpetersäure (CH₃·CO·O)₂N(OH)₃ (Pictet, Genequand, B. 35, 2526; P., D. R. P. 137100; C. 1902 II, 1438). Vereinigt sich in der Kälte mit Salpetersäureanhydrid zu Acetylnitrat CH₃·CO·O·NO₂ (Pictet, Khotinsky, C. r. 144, 210; B. 40, 1164; P., D. R. P. 200201; C. 1908 II, 552); beim Erwärmen tritt heftige Reaktion ein unter Bildung von Tetranitromethan (Pictet, Khotinsky, C. r. 144, 211; B. 40, 1164; vgl. Schenk, D. R. P. 211198, 211199; C. 1909 II, 81). Tetranitromethan entsteht auch durch Behandlung von reiner Diacetylorthosalpetersäure mit Essigsäureanhydrid (Рютет, Genequand, В. 36, 2225). — Beim Kochen von Essigsäureanhydrid mit Phosphorsäureanhydrid entsteht Dehydracetsäure (DIELS, MEYERHEIM, B. 40, 362). Beim Erwärmen mit Phosphorpentasulfid entsteht Diacetylsulfid (C2H3O)2S (KEKULÉ, A. 90, 312). Erwärmen mit Arsenigsäureanhydrid führt zu Essigarsenigsäureanhydrid (Pictet, Box, Bl. [3] 33, 1141; vgl. Schützenberger, C. r. 53, 539). — Siliciumtetrachlorid erzeugt das gemischte Anhydrid der Kieselsäure und Essigsäure (Friedel, Ladenburg, A. ch. [4] 27, 428). Reaktion mit TiCl₄, SnCl₄, SbCl₅: Friedel, Ladenburg, A. 145, 178; Bertrand, Bl. [2] 33, 253. Mit Borsäureanhydrid entsteht ein gemischtes Anhydrid der Borsäure und Essigsäure (Pictet, Geleznow, B. 36, 2219; vgl. Schützenberger, C. r. 53, 540). Gleichgewichte im System (CH₃CO)₂O-B₂O₃-H₂O bei 30°: Dukelski, Z. a. Ch. 62, 118. – Ammoniak bildet mit Essigsäureanhydrid Acetamid (Gerhardt, A. ch. [3] 37, 163). Beim Erhitzen von Essigsäureanhydrid mit Stickstoffsulfid entstehen Acetamid und Diacetamid (Francis, Soc. 87, 1838). Das durch Erhitzen von Essigsäureanhydrid mit salzsaurem Hydroxylamin entstehende Produkt liefert bei Behandlung mit Wasser und Neutralisation mit Alkalicarbonat die Acethydroxamsäure (MIOLATI, B. 25, 700). — Beim Erhitzen von Essigsäureanhydrid mit wasserfreien Metalloxyden (Bao, Cao, Pbo, HgO) entstehen die entsprechenden Metallacetate (BÉCHAMP, A. ch. [5] 12, 507). Gleichgewicht im System (CH₃-CO)₂O-Na₂O-H₂O: DUKELSKI, Z. a. Ch. 62, 114. — Verhalten des Essigsäureanhydrids

CO₁₂O—Na₂O—H₂O: DUKELSKI, Z. a. Ch. 62, 114. — Verhalten des Essigsaureanhydrids gegen Natriumdisulfit: Loir, Bl. [2] 32, 167. — Einw. von Zinkehlorid auf Essigsäureanhydrid: BAUER, J. 1861, 438; Montanari, G. 31 II, 479; C. 1905 I, 20.

Essigsäureanhydrid gibt mit Alkohol Essigsäureäthylester: (CH₃·CO)₂O +C₂H₅·OH = CH₃·CO·O·C₂H₅ + CH₃·CO·OH. Über den zeitlichen Verlauf dieser Reaktion vgl.: Menschutkin, Ph. Ch. 1, 611; A. und L. Lumière, Barbier, Bl. [3] 35, 627. Das Anhydrid verbraucht bei der Titration in absol. alkoh. Lösung mittels n-Natronlauge bis zum Farbenumschlag irgend eines Indikators weniger NaOH als die Theorie erwarten läßt; diese Anomalie wird durch strakken Wasserswart aufschapen. wird durch starken Wasserzusatz aufgehoben (A. und L. Lumière, Barbier, Bl. [3] 35, 627). Allgemein werden organische Hydroxyl-Verbindungen durch Essigsäureanhydrid in ihre Essigsäureester übergeführt ("acetyliert"). Die acetylierende Wirkung des Essigsäureanhydrids wird durch Zusatz von entwässertem Natriumacetat (Liebermann, Hörmann, B. 11, 1619) oder von konz. Schwefelsäure (Franchimont, C. r. 89, 711; Skraup, M. 19, 458; FREYSS, C. 1899 I, 835; STILLICH, B. 38, 1241) begünstigt. In Gegenwart von Pyridin verwandelt Essigsäureanhydrid Alkohole und Phenole häufig fast momentan und quantitativ in ihre Essigsäureester (Verley, Bölsing, B. 34, 3354) — Essigsäureanhydrid liefert mit Aldehyden Aldehyd-diacetate (Geuther, A. 106, 249). Über die Reaktion von Aldehyden mit Essigsäureanhydrid in Gegenwart von Natriumacetat s. S. 104. Beim Erhitzen von Acetal mit Essigsäureanhydrid bildet sich der Essigsäureester des Athylidenglykolmonoäthyläthers CH₃. CH(O·C₂H₅)·O·C₂H₃O (Claisen, B. 31, 1018). Benzaldehyd reagiert mit Essigsäureanhydrid bei Gegenwart von Essigsäure unter Bildung von Benzylidendiacetat (NEF, A. 298, 277). Läßt man ein Gemisch von Essigsäureanhydrid und Benzaldehyd in offenen Gefäßen stehen, so bildet sich Acetylbenzoylhyperoxyd $CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$ (Nef. A. 298, 280, 284). Eben dieses entsteht auch bei Behandlung von Benzoylwasserstoffsuperoxyd C6H5 CO O OH mit Essigsäureanhydrid (BAEYER, VILLIGER, B. 39, 1581). — Beim Kochen einer höheren aliphatischen Säure (z. B. Buttersäure) mit 2-3 Tln. Essigsäureanhydrid entsteht ein Gemenge des einfachen Anhydrids der höheren Säure (z. B. Buttersäureanhydrid) und ihres gemischten Anhydrids (z. B. Essig-buttersäureanhydrid) (Autenrieth, B. 34, 168). Mit Benzoesäure gibt Essigsäureanhydrid schon bei gewöhnlicher Temperatur das gemischte Anhydrid CH₃·CO·Co·Co·C₆H₅ (Nef, A. 298, 287; vgl. Autenrieff, B. 20, 3189). Essigsäureanhydrid reagiert mit den Natriumsalzen der Fettsäuren (von der Buttersäure an) schon bei 100° unter Bildung des Anhydrids der höheren Fettsäure (Michael, B. 34, 925). — Die Einw. von Essigsäureanhydrid auf Cyankalium führt zu "dimolekularem Acetylcyanid": (CH₃·CO)₂O + KCN = CH₃·CO·OK + CH₃·CO·CN; CH₃·CO·CN + KCN = CH₃·C(CN)₂·OK; CH₃·C(CN)₂·OK + (CH₃·CO)₂O = CH₃·CO·OK + CH₃·C(CN)₂·O·CO·CH₃ (Brunner, M. 13, 834; 15, 773). Aus Essigsäureanhydrid und Acetonitril erhält man bei Einw. von HCl-Gas das Hydrochlorid des Acetamids: $(CH_3 \cdot CO)_*O + CH_3 \cdot CN + 3HCl = CH_3 \cdot CO \cdot NH_2$, $HCl + 2CH_3 \cdot COCl$ (Colson, C. r. 121, 1155), während beim Erhitzen der Komponenten auf 200° Triacetamid gebildet wird: $(CH_3 \cdot CO)_2O + CH_3 \cdot CN = N(CH_3 \cdot CO)_3$ (Wichelbaus, B. 3, 847). Isocyansäureäthylester gibt Åthyldiacetamid: $(CH_3 \cdot CO)_2O + C_2H_5 \cdot N : CO = C_2H_5 \cdot N (CO \cdot CH_3)_2 + CO_2$ (Wurtz, A. ch. [3] 42, 54). — Essigsäureanhydrid reagiert lebhaft mit Anilin unter Bildung von Acetanilid (Gerhardt, A. ch. [3] 37, 328; A. 87, 165). Diese Reaktion geht auch in wäßt. Lösung vonstatten (Hinsberg, B. 23, 2962) und auch bei Anwesenheit von Salzsäure (Pinnow, B. 33, 417). — Essigsäureanhydrid liefert mit Bromessigester in Äther bei der Einw. von Zink Diacetessigsäureester (Luniak, B. 42, 4808). Gibt mit Zinkdiäthyl eine zinkorganische Verbindung, die bei der Zersetzung mit Wasser Methyläthylketon liefert (Granicustädten, Werner, M. 22, 316). Mit Alkylmagnesiumjodiden entstehen magnesiumorganische Verbindungen, die bei der Zersetzung mit Wasser tertiäre Alkohole liefern (Tissier, Grignard, C. r. 132, 685).

Essigsäureanhydrid dient in der Technik besonders zur Darstellung von Acetylcellulose. Man braucht es ferner zur Gewinnung von Arzneimitteln, Riechstoffen und Farbstoffen und vielen wissenschaftlichen Präparaten. Über Verwendung bei Nitrierungen von aromatischen Kohlenwasserstoffen und Aminen vgl.: Orton, B. 40, 370. Über Verwendung zum Nachweis und zur quantitativen Bestimmung von Hydroxylgruppen s. H. Meyer, Analyse und Konstitutionsermittelung organischer Verbindungen, 3. Aufl. [Berlin 1916], S. 519.

Über Prüfung auf Reinheit s. Klab in F. Ullmanns Enzyklopädie der technischen Chemie, Bd. V [Berlin-Wien 1917], S. 25. — Zur quantitativen Bestimmung von Essigsäureanhydrid neben Essigsäure kocht man eine gewogene Menge mit überschüssiger n-Natronlauge und titriert deren Überschuß mit n/₁₀-Essigsäure zurück; jedes Prozent Essigsäure, das man über 100°/₀ findet, entspricht 5,67°/₀ Anhydrid (s. Klab in Ullmanns Enzyklopädie der technischen Chemie, Bd. V [Berlin-Wien 1917], S. 25). Beim Versetzen eines Gemisches aus Essigsäureanhydrid und Essigsäure (von nicht mehr als 40 Tln. Säure auf 60 Tle. Anhydrid) mit Anilin, wird aus 1 Mol.-Gew. Essigsäureanhydrid 1 Mol.-Gew. Acetanilid und 1 Mol.-Gew. essigsaures Anilin gebildet: (CH₃·CO)₂O +2C₆H₅·NH₂ = CH₃·CO·NH·C₆H₅ + C₆H₅·NH₃·O·CO·CH₃; die Säure des entstandenen Anilinacetats läßt sich durch Titrieren mit Barytwasser bestimmen (Menschutkin, Wassiljew, Ж. 21, 190).

Verbindungen von Metallsalzen mit Essigsäureanhydrid. NaC₂H₃O₂+C₄H₆O₃. Entsteht meist, wenn man die beim Kochen von geschmolzenem Natriumacetat und Essigsäureanhydrid erhaltene Lösung unterkühlt (Franzen, B. 41, 3642). Nadeln. Beginnt bei 80° zu sintern, schmilzt beim weiteren Erhitzen zu einer trüben Schmelze, die zwischen 150° und 160° klar wird; bei stärkerem Erhitzen treten zwischen 180-200° plötzlich Siedeerscheinungen auf unter Abscheidung fester Massen; bei 220° ist die Schmelze wieder vollkommen fest geworden. Verliert im Vakuumexsiccator über Kalium und Schwefelsäure sehr rasch Essigsäureanhydrid. — $2 \text{NaC}_2 \text{H}_3 \text{O}_2 + \text{C}_4 \text{H}_6 \text{O}_3$. B. Beim Kochen von geschmolzenem Natriumacetat mit Essigsäureanhydrid (Franzen, B. 41, 3642). Krystalle. Schmilzt bei 160° zu einer farblosen Flüssigkeit, die bei höherem Erhitzen wieder fest wird. Verliert im Vakuumexsiccator über Schwefelsäure und Kalium allmählich Essigsäureanhydrid. Löslich in Wasser unter Bildung von Natriumacetat und Essigsäure. – $KC_2H_3O_2 + C_4H_6O_3$. B. Entsteht zuweilen an Stelle des Di-kaliumacetat-Essigsäureanhydrids (Franzen, B. 41, 3643). — 2 KC₂H₃O₂ + C₄H₆O₃. B. Beim Auflösen von trocknem Kaliumacetat in Essigsaureanhydrid bei 100° (Gerhardt, A. ch. [3] 37, 317; A. 87, 155; Franzen, B. 41, 3643). Nadeln. Zerfällt beim Erhitzen in Essigsäureanhydrid und Kaliumacetat. — 2 RbC₂H₃O₃ + C₄H₆O₃. Krystalle (Franzen, B. 41, 3643). — 2 CsC₂H₃O₂ + C₄H₆O₃. Krystalle (Franzen, B. 41, 3643). — MgBr₂ + 6 C₄H₆O₃. Krystallisiert schlecht; außerordentlich hygroskopisch. F: 136-137° (Menschutkin, C. 1906 II, 1720; 1907 I, 1534; Z. a. Ch. 61, 112). Verzugung der Ereignäugenhydrig in der Deprekterbieren der der gegengen Körnen. drängung des Essigsäureanhydrids in der Doppelverbindung durch andere organische Körper: M., C. 1908 I, 1039; Z. a. Ch. 62, 47. — CdI₂ + 2NaI + 6C₄H₆O₃. Prismen (CAMBI, G. 39 I, 368). — SnO₂ + 2C₄H₆O₃. B. Beim Erhitzen von getrockneter Metazinnsäure mit Essiganhydrid auf 165° (LAURENCE, C. r. 74, 1524). Nadeln. Beim Waschen mit Äther hinterbleibt die Verbindung SnO₂ +C₄H₆O₃. — CoI₂ +2 NaI +6C₄H₆O₃. Prismen (Cambi, G. 39 I, 368). — CoI₂ +NaI +3C₄H₆O₃. Grüne Krystalle (Cambi, G. 39 I, 368).

Peroxydartige Derivate der Essigsaure.

Acetylwasserstoffsuperoxyd, Acetpersäure C₂H₄O₃ = CH₃·CO·O·OH. B. Aus Diacetylperoxyd durch Hydrolyse in wäßr. Lösung (Clover, Richmond, Am. 29, 189). Aus Acetylbenzoylperoxyd durch Einw. von Wasser (Parke, Davis & Co., D. R. P. 156998; C. 1905 I, 57). — Konnte nicht isoliert werden. Die wäßr. Lösung bleicht Indigo und macht Chlor aus verd. Salzsäure frei. Gibt mit Ag-, Pb-, Hg- oder Cu-Salzen keine Fällung; Silberoxyd und Bleioxyd bewirken Sauerstoffentwicklung. Die Lösung zersetzt sich beim Stehen in Essigsäure und Wasserstoffsuperoxyd; sie liefert beim Schütteln mit Benzoylehlorid in Gegenwart von Natriumacetat ein Gemisch von Dibenzoylperoxyd und Acetylbenzoylperoxyd (C., R.). Acetpersäure ist für Desinfektionszwecke empfohlen worden (P., D. & Co.).

CH3. B. Durch Einw. von Bariumsuperoxyd auf Essigsäureanhydrid in ätherischer Lösung (Brodle, J. 1863, 317). In geringer Menge durch Einw. von Acetylchlorid auf eine gekühlte Lösung von Natriumsuperoxydhydrat und Natriumacetat (VANINO, THIELE, B. 29, 1726). Höchstwahrscheinlich bei Einw. von Ozon oder Wasserstoffsuperoxyd auf Äther (NEF, Á. 298, 327). — Darst. Man fügt zu einer Lösung von 20 g Essigsäureanhydrid in 100 ccm Ather bei 0° eine Suspension von 22,5 g Bariumsuperoxyd (95°/_eig) in 30 ccm Wasser, schüttelt bis zum Verschwinden des Superoxyds, dekantiert die ätherische Lösung, trocknet sie mit Chlorealcium und entfernt den Äther im Vakuum; Ausbeute 76°/_o der Theorie (Clover, Richmond, Am. 29, 182; vgl. Freer, Novy, Am. 27, 186). Man mischt 19,2 g Wasserstoff-KICHMOND, Am. 29, 182; vgl. FREER, NOVY, Am. 27, 186). Man mischt 19,2 g Wasserstoff-superoxyd (Kp₂₃: 65°) langsam mit 116 g Essigsäureanhydrid bei —10°, läßt dann 6 Stunden unterhalb +30° stehen, nimmt mit der 4—5-fachen Menge Äther auf, behandelt mit kalter 10°/ojger Sodalösung, trocknet mit Chlorcalcium, destilliert den Äther sehr vorsichtig ab und fraktioniert dann im Vakuum. (Vorsicht wegen Explosionsgefahr!) (NEF, A. 298, 288). Man mischt 20 g Essigsäureanhydrid, 100 ccm Äther und 10 g Natriumsuperoxyd, kühlt auf etwa —15° und gibt allmählich innerhalb 10 Minuten ca. 35 g Eis hinzu; die so erhaltene ätherische Lösung des Diacetylperoxyds kann nach Trocknen mit Chlorealeium direkt für Umsetzungen verwendet werden (GAMBARJAN, B. 42, 4010). - Flache durchsichtige Krystalle von sehr scharfem, stechenden Geruch, der von dem des Ozons nicht zu unterscheiden ist (Nef. A. 298, 289). F: 30° (Nef.), 27° (Colson, Bl. [3] 17, 165). Kp_m: 63° (N.). Enorm explosiv (N.). Etwas löslich in kaltem Wasser (N.). — Bleicht Indigolösung, scheidet aus Jodwasserstoffsäure Jod ab, oxydiert Manganoxydulhydrat, reduziert aber nicht Chromsäure und Übermangansäure (Brodie). Gibt beim Stehen mit Wasser Sauerstoff ab (Freer, Novx). Wird in wäßr. Lösung zu Acetpersäure und Essigsäure hydrolysiert (Clover, Richterstellen 1871). MOND, Am. 29, 185). Wird von Sodalösung langsam, von Natronlauge schnell unter Billung von Essigsäure und Natriumsuperoxyd (bezw. Sauerstoff) gespalten (NEF, A. 298, 289). Bei Einw. von Natriumäthylat auf die ätherische Lösung von Diacetylperoxyd entsteht ein weißes explosives Natriumsalz, das sich in Wasser unter Sauerstoffabgabe löst; beim Ansäuern der Lösung mit verdünnter Schwefelsäure erhält man ein sehr leicht flüchtiges, zersetzliches Öl von intensivem Geruch, wahrscheinlich Acetpersäure (Freer, Novy, Am. 27, 187). Einw. von Acetylperoxyd auf Diphenylamin: Gambarjan, B. 42, 4010. — Wirkt auf Bakterien abtötend (Fr., No., Am. 27, 188).

Gemischte Anhydride der Essigsäure mit anorganischen Sauerstoffsäuren.

Unterchlorigsäure-essigsäure-anhydrid $C_2H_3O_2Cl=CH_3\cdot CO\cdot OCl.$ Vgl. hierzu im Artikel Essigsäureanhydrid S. 167 die Angaben über die aus diesem durch Unterchlorigsäureanhydrid entstehenden Produkte.

Unterjodigsäure-essigsäure-anhydrid $C_2H_3O_2I=CH_3\cdot CO\cdot OI$. Vgl. hierzu im Artikel Essigsäureanhydrid S. 167 die Angaben über die aus diesem durch Unterchlorigsäureanhydrid und Jod entstehenden Produkte.

Verbindung $C_4H_2O_4S_2 = (CH_3 \cdot CO \cdot O)_9S_2$. B. Aus Silberacetat, suspendiert in Äther, mit S_2Cl_2 (Denham, Soc. 95, 1238). — Gelbliche, viscose, schwach stechend riechende Flüssigkeit; zersetzt sich in Essigsäureanhydrid, Schwefeldloxyd und Schwefel.

Schwefligsäure-essigsäure-anhydrid $C_4H_5O_5S = (CH_3 \cdot CO \cdot O)_2SO$. B. Aus Acetylchlorid und Bleisulfit (Tomması, B. 7, 826). — Stark riechende Flüssigkeit. — Wird durch Wasser in Essigsäure und schweflige Säure gespalten.

Über Acetylschwefelsäure CH₃·CO·O·SO₂·OH s. STILLICH, B. 38, 1241.

Chromsäure-essigsäure-anhydrid, Acetylchromsäure $C_2H_4O_5Cr=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot CrO_2\cdot OH.$ B. Man löst Chromsäure in Eisessig und versetzt die Lösung in der Kälte mit Benzol, Chloroform oder CCl_4 (Pictet, Genequand, B. 36, 2216; vgl. Weinland, B. 41, 3236 Anm.). — Dunkelbraune amorphe Masse. Leicht löslich in Aceton und Essigester, sehr wenig in Benzol und Chloroform, unlöslich in Äther, Petroläther, Schwefelkohlenstoff und Kohlenstofftetrachlorid. — Zersetzt sich allmählich beim Liegen an der Luft, plötzlich beim Erhitzen auf 140°. Wasser wirkt zersetzend unter Bildung der Komponenten. Alkohole, in denen Acetylchromsäure löslich ist, werden erst nach einigem Stehen oxydiert. Bildet mit Essigsäureanhydrid eine Verbindung $CrO_2(O\cdot CO\cdot CH_3)_2$.

Salpetrigsäure-essigsäure-anhydrid, Acetylnitrit $C_2H_3O_3N=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot NO.$ B. Bei Einw. von Nitrosylchlorid auf mit einer Kältemischung abgekühltes Silberacetat

(Francesconi, Cialdea, R. A. L. [5] 12 II, 74; G. 34 I, 439). — Goldgelbe Flüssigkeit. — Zersetzt sich am direkten Licht und langsamer im diffusen, in Essigsäureanhydrid und N_2O_3 . Der Dampf explodiert heftig.

Salpetersäure-essigsäure-anhydrid, Acetylnitrat C₂H₃O₄N = CH₃·CO·O·NO₂. B. Durch Auflösen von Salpetersäureanhydrid in der Kälte in Essigsäureanhydrid (Pictet, Khotinsky, C. r. 144, 210; B. 40, 1164; P., D. R. P. 200201; C. 1908 II, 552). — Farblose, bewegliche, stark hygroskopische Flüssigkeit. Raucht stark an der Luft. Kp₀: 22°. D¹⁵: 1,24. — Explodiert bei raschem Erhitzen sehr heftig. Geht in Gegenwart von Wasser in ein äquimolekulares Gemisch von Essig- und Salpetersäure über. Reagiert mit Alkoholen unter Bildung von Essig- oder Salpetersäureestern. Verhält sich aromatischen Verbindungen gegenüber wie ein energisches Nitrierungsmittel, wobei es bei Benzolsubstitutionsprodukten die o-Stellung bevorzugt; bildet z. B. mit Toluol 10mal mehr o- als p-Nitrotoluol, mit Acetanilid ausschließlich o-Nitroacetanilid. Bei der Einw. auf Anilin in Kohlenstofftetrachlorid unter Kühlung entsteht Acetanilid und Anilinnitrat. Aliphatische Verbindungen werden erst bei höherer Temperatur nitriert; dabei liefert Chloroform Chlorpikrin, Essigsäure und Essigsäureanhydrid liefern Tetranitromethan.

Diacetyl-orthosalpetersäure $C_4H_9O_7N = (CH_3 \cdot CO \cdot O)_2N(OH)_3$. B. Bei der Einw. von Salpetersäure (D: 1,4) auf Essigsaureanhydrid oder von rauchender Salpetersäure (D: 1,52) auf Eisessig (Pictet, Genequand, B. 35, 2526; P., D. R. P. 137100; C. 1902 II, 1438). — Farblose, an der Luft rauchende Flüssigkeit. Kp₇₃₀: 127,7°; Kp₁₇: 45°; D¹⁵: 1,197; D²³: 1,189; n²¹: 1,38432 (P., G., B. 35, 2527). Mit Wasser in jedem Verhältnis mischbar (P., G., B. 35, 2527). — Wird in wäßr. Lösung, sowie beim Erhitzen über den Siedepunkt vollständig in 2 Mol. Essigsäure und 1 Mol. HNO₃ gespalten (P., G., B. 35, 2527). Wirkt auf organische Verbindungen je nach Umständen acetylierend, nitrierend oder oxydierend (P., G., B. 35, 2528). Gibt mit Alkoholen Essigsäureester (Pictet, Klein, C. 1903 II, 1108). Liefert bei der Einw. von Essigsäureanhydrid Tetranitromethan (Pictet, Genequand, B. 36, 2225). — Ag₂C₄H₇O₇N. B. Durch Erhitzen von AgNO₃ mit einem Überschuß von Eisessig (P., C. 1903 II, 419). Farblose Nadeln. Zersetzt sich an feuchter Luft unter Verlust des gesamten Essigsäuregehaltes. Explodiert bei 172°. — HgC₄H₇O₇N. B. Beim Erwärmen von Mercuronitrat mit überschüssigem Eisessig (P., C. 1903 II, 419). Farblose Krystalle. F: 205°. Leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol und Äther. Färbt sich an der Luft gelb. Wasser zersetzt unter Bildung eines basischen Nitrates.

Acetyl-phosphorige Säure $C_2H_5O_4P=CH_2\cdot CO\cdot O\cdot P(OH)_2$. B. Bei mehrstündigem Stehen von phosphoriger Säure mit überschüssigem Essigsäureanhydrid (Wedenski, M. 20, 31). — Kleine zerfließliche Tafeln. Löslich in Wasser und Alkohol.

Acetyl-pyrophosphorige Säure $C_2H_6O_6P_2=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot P(OH)\cdot O\cdot P(OH)_2$. B. Äquimolekulare Mengen von Acetylchlorid und phosphoriger Säure werden 50 Stunden auf 120° erhitzt (Menschutkin, C. r. 59, 295; A. 133, 317). — Krystallinische Masse mit $2H_2O$; wird bei 100° wasserfrei; zersetzt sich bei höherer Temperatur, ohne zu schmelzen. — $K_2C_2H_4O_6P_2+2^1/_2H_2O$. In Wasser sehr lösliche Krystalle. — $BaC_2H_4O_6P_2$. — Niederschlag. — $PbC_2H_4O_6P_2$. Niederschlag.

Aceto-diphosphorige Säure $C_2H_3O_7P_2 = CH_3 \cdot C(OH)[O \cdot P(OH)_2]_2$. B. Durch Kochen von krystallisierter phosphoriger Säure mit Acetylchlorid und schließliches Erhitzen auf 120° (H. v. Baeyer, K. A. Hofmann, B. 30, 1974). — Darst. Man läßt ein kalt bereitetes Gemisch von 100 g Eisessig und 80 g PCl₃ 24 Stunden bei gewöhnlicher Temperatur stehen, erhitzt dann eine Stunde am Rückflußkühler und schließlich nach dem Abdestillieren des Chlorids noch einige Minuten auf 120—130°; zur Trennung von phosphoriger Säure übersättigt man mit 7°/oigem Ammoniakwasser, fügt Salmiak und so viel Chlorcalcium hinzu, daß der anfangs entstandene Niederschlag eben noch verschwindet, und fällt durch Erwärmen der Flüssigkeit auf 60—70° das Calcium-diammoniumsalz aus (v. B., H., B. 30, 1973). — Reduziert Silbersalzlösung weder in neutraler noch in ammoniakalischer Lösung, wohl aber beim Erwärmen in Gegenwart von Natronlauge. Kaliumpermanganat wird erst beim Kochen reduziert, wobei 2 At. Gew. O verbraucht werden. Beim Erhitzen mit Natronlauge oder verdünnter Schwefelsäure wird die Säure nur unvollkommen in Essigsäure und phosphorige Säure gespalten; nebenher entstehen Wasserstoff, Aldehyd und Phosphorsäure (v. B., H., B. 30, 1975). — Salze: $Na_5C_2H_9O_7P_2 + 3H_2O$. Kugelig vereinigte Nadeln; leicht löslich in Wasser. — $Na(NH_4)C_2H_6O_7P_2$. B. Beim Umkrystallisieren des Dinatriumdiammoniumsalzes oder des Dinatriumtriammoniumsalzes aus deutlich saurer Lösung. - Nag(NH4)2 C₂H₄O₇P₂+2H₂O. B. Beim Einleiten von CO₂ in die heiß gesättigte Lösung des Dinatriumtriammoniumsalzes. Nadeln. — $Na_2(NH_4)_3C_2H_3O_7P_2+H_2O$. B. Man neutralisiert die rohe Säure halb mit Soda, fügt dann etwas mehr als die dem Alkali äquivalente Menge Salmiak hinzu und engt ein. Nadeln; ziemlich löslich in Wasser, leichter in erwärmtem verdünntem Ammoniak, weniger in konz. Ammoniak. — $K_{\mathbf{A}}C_{\mathbf{2}}H_{\mathbf{3}}O_{\mathbf{7}}P_{\mathbf{2}} + 3H_{\mathbf{2}}O$. Nadeln; leicht löslich in

Wasser. — Ag₃C₂H₅O₇P₂. B. Man erhitzt das Dinatriumtriammoniumsalz auf 110° und fällt mit AgNO₃. Stäbchen; in Wasser sehr wenig löslich. — Ca(NH₄)₂C₂H₄O₇P₂+H₂O. B. Siehe oben unter Darstellung. Nadeln. Das lufttrockene Salz gibt im Vakuum über Schwefelsäure 52,7°/₀ Wasser ab; geht bei 80° in Ca(NH₄)C₂H₃O₆P₂ über. — Ca(NH₃·OH)C₂H₅O₇P₂. B. Aus dem Calciumdiammoniumsalze in Gegenwart von stark überschüssigem salzsaurem Hydroxylamin. — Ca(NH₃·OH)₂C₂H₄O₇P₂. B. Beim Erwärmen des analogen NH₄-Salzes mit salzsaurem Hydroxylamin und wenig Alkali. Radial vereinte Prismen; in Wasser leichter löslich als das NH₄-Salz. Reduziert Frihlingsche Lösung stark. — CaAgC₂H₃O₆P₂. B. Beim Digerieren des Calciumdiammoniumsalzes mit überschüssiger AgNO₃-Lösung. Doppelbrechende, farblose oder schwach gelbliche Stäbchen. — Mn(NH₄)₂C₂H₄O₇P₂. Rötliche Nadeln.

Diacetyl-ortho-phosphorsäure $C_4H_9O_7P=(CH_3\cdot CO\cdot O)_2P(OH)_9$. B. Aus Acetylchlorid und Silberphosphat (Carius, Kämmerer, A. 131, 170). — Zähe Flüssigkeit. — Zerfällt beim Kochen mit Wasser in Essigsäure und Phosphorsäure. — $CaC_4H_7O_7P+2H_2O$. Nadeln, leicht löslich in Wasser.

Acetyl-pyrophosphorsäure $C_2H_6O_8P_2=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot PO(OH)\cdot O\cdot PO(OH)_2$. B. Entsteht als Bariumsalz beim Vermischen einer Lösung von acetylpyrophosphorigsaurem Barium mit einer Lösung von BaO₂ in verdünnter Salzsäure (Menschutkin, Bl. [2] 3, 269; A. 136, 254). — Durch Kochen mit Alkalien oder Säuren wird die Acetylpyrophosphorsäure nur sehr sehwer in Phosphorsäure übergeführt, sehr leicht aber beim Schmelzen mit Kaliumhydroxyd oder Soda. — $Ag_3C_2H_3O_8P_2$. Weißer Niederschlag. — $BaC_2H_4O_8P_2+2H_2O$. Krystallinischer Niederschlag, in Wasser unlöslich, in verdünnten Säuren schwer löslich.

Arsenigsäure-essigsäure-anhydrid, Arsentriacetat $C_0H_0O_6As = (CH_3 \cdot CO \cdot O)_0As$. B. Man trägt fein pulverisiertes As_2O_3 in heißes Essigsäureanhydrid ein, solange es noch gelöst wird, und fraktioniert das Reaktionsprodukt im Vakuum (PICTET, BON, Bl. [3] 33, 1141). — Nadeln (aus Benzol oder Kohlenstofftetrachlorid). F: 82°. Kp₃₁: 165–170°. Leicht löslich in Chloroform und Essigester, schwer in kaltem Benzol und Kohlenstofftetrachlorid, fast unlöslich in Petroläther und Schwefelkohlenstoff. Zersetzt sich bei der Destillation unter normalem Druck. — Wird an feuchter Luft sehr rasch in Essigsäure und As_2O_3 gespalten. Reagiert mit den Alkoholen bereits in der Kälte gleichzeitig nach den Gleichungen (CH₃·CO·O)₃As + 3R·OH = (R·O)₃As + 3CH₃·CO₂H und 2(CH₃·CO·O)₃As + 6R·OH = $As_2O_3 + 3H_2O + 6CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot R$. Reagiert mit Glycerin unter Bildung von "Glycerinarsenigsäuretriester" ($C_3H_5O_3As$)_x (Bd. I, S. 518), mit Phenol unter Bildung von Triphenylarsenit ($C_6H_5\cdot O$)₃As. Setzt sich beim Schmelzen mit Benzoesäure in Essigsäure und Arsenigsäurebenzoesäureanhydrid um.

Acetyl-kieselsäuretriäthylester $C_8H_{18}O_5Si = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot Si(O \cdot C_2H_5)_8$. B. Aus Kieselsäuretetraäthylester und Essigsäureanhydrid bei 180° (Friedel, Crafts, A. ch. [4] 9, 47). — Flüssig. Kp: $192-197^\circ$; Kp₅₂₀: $135-140^\circ$.

Kleselsäure-essigsäure-anhydrid, Siliciumtetraacetat $C_8H_{12}O_8Si = (CH_3 \cdot CO \cdot O)_4Si$. B. Durch Erhitzen von Siliciumtetrachlorid mit einem Gemisch von Essigsäure und Essigsäureanhydrid (FRIEDEL, LADENBURG, A. 145, 174). — Krystallinische, sehr hygroskopische Masse. F: 110°. Kp_{5-6} : 148°. Zerfällt unter gewöhnlichem Druck bei 160-170° in $(CH_3 \cdot CO)_2O$ und SiO_2 . — Wasser zersetzt in Essigsäure und gelatinöse Kieselsäure. Alkohol zerlegt in Essigester und Kieselsäure, Ammoniakgas in Acetamid und Kieselsäure.

Borsäure-essigsäure-anhydrid, Bortriacetat $C_8H_9O_6B=(CH_3\cdot CO\cdot O)_8B$. B. Durch Erwärmen von Borsäureanhydrid oder Borsäure mit Essigsäureanhydrid (3 Mol.-Gew.) auf 60° (Pictet, Geleznow, B. 36, 2219). — Farblose Nadeln (aus Eisessig). F: 121°. Nicht unzersetzt destillierbar. Leicht löslich in Chloroform, Aceton und Essigester, löslich in Eisessig, schwer löslich in Benzol, unlöslich in Petroläther, Äther. — Wird beim Liegen an der Luft, sowie durch Wasser zerlegt. Wird durch Alkohole und Phenole unter Bildung von neutralen Borsäureestern und freier Essigsäure zersetzt. Reagiert mit vielen Säuren in doppelter Umsetzung unter Bildung der gemischten Anhydride.

Halogenwasserstoff-Derivate der Essigsäure (Acetyl-haloide).

Äthanoylfluorid, Essigsäurefluorid, Acetylfluorid $C_2H_3OF = CH_3 \cdot COF$. B. Durch Einw. von Acetylchlorid auf Silberfluorid, Arsenfluorür As F_3 oder Antimonfluorür Sb F_3 (Messans, C. r. 114, 1020; A. ch. [7] 1, 406). — Darst. Man trägt in 15 Tle. stark gekühltes Acetylchlorid 10 Tle. Zinkfluorid allmählich ein, erwärmt die Mischung im zugeschmolzenen Rohr allmählich auf 50° und destilliert dann das Acetylfluorid ab (M., C. r. 114, 1022; A. ch. [7] 1, 411).

Man leitet trocknen Fluorwasserstoff in stark gekühltes Essigsäureanhydrid, läßt über Nacht stehen, fügt wenig Natriumjodid hinzu und destilliert (Colson, Bl. [3] 17, 59; A. ch. [7] 12, 255). — Farbloses, an der Luft nicht rauchendes Gas, im Geruch an Acetylchlorid erinnernd (M.; C.), mit blauer Farbe brennend (M.). Verflüssigt sich bei 20° unter Atmosphärendruck (M., A. ch. [7] 1, 417) zu einer farblosen, leicht beweglichen Flüssigkeit. Erstarrt nicht bei —60° (M., A. ch. [7] 1, 416). Kp₇₇₀: 20,8° (C., A. ch. [7] 12, 255). D°: 1,0369 (C.), 1,032 (M.); D¹5: 1,002 (M.). Löslich in 20 Vol. Wasser unter Zersetzung (M.), wenig löslich in Schwefelkohlenstoff, in allen Verhältnissen löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Benzol, Eisessig (M.). — Gibt mit Kalk Essigsäureanhydrid und Calciumfluorid (M.). Reagiert mit Wasser, Alkoholen und Acetaten wie Acetylchlorid, aber langsamer, mit Ammoniak und Anilin energischer (M.).

Äthanoylehlorid, Essigsäurechlorid, Acetylehlorid $C_2H_3OCl = CH_3 \cdot COCl$. B. Durch Einw. von Phosphortrichlorid auf Essigsäure (BÉCHAMP, C. r. 40, 946; 42, 226). Aus Phosphoroxychlorid und Essigsäure (Kanonnikow, B. 7, 1650). Aus Eisessig und Phosphorphofoxychlorid und Essigsaure (Kanonnikow, B. 1, 1650). Aus Eisessig und Phosphorpentachlorid (Ritter, A. 95, 208). Aus Eisessig und HCl in Gegenwart von P₂O₅ schon bei 0° (Friedel, Z. 1869, 489; Demole, B. 10, 1790). Aus Essigsäure und chlorsulfonsaurem Natrium (Bad, Anilin- u. Sodaf, D. R. P. 146690; C. 1904 I, 65). Durch Einw. von Phosgen auf Essigsäure bei 110—120° (Kempf, J. pr. [2] 1, 414). Durch Einw. von POCl₃ auf Alkaliacetat (Gerhardt, A. ch. [3] 37, 294; A. 87, 68; Geuther, A. 123, 113). Aus Natrium-acetat durch chlorsulfonsaures Natrium (Bad, Anilin- u. Sodaf, D. R. P. 146690; C. 1904 I. 65). Durch Einw. von Sulfurylchlorid (1 Mol. Gew.) auf entwässertes Alkaliacetat (2 Mol. Gew.) (Verein f. chem. Ind. Frankfurt, D. R. P. 63593; Frdl. 3, 8) oder Calciumacetat (WOHL, D. R. P. 151864; C. 1904 II, 69). Bei der Einw. von Chlor auf die aus Natriumacetat und schwefliger Säure entstehende Verbindung (Höchster Farbw., D. R. P. 210805; C. 1909 II, 79). Aus Natriumacetat durch Erwärmen mit p-Toluolsulfochlorid (Chem. Fabr. von HEYDEN, D. R. P. 123052; C. 1901 II, 518). Durch Einw. von Chlor auf Essigsäureanhydrid (GAL, A. ch. [3] 66, 188). Durch Einw. von Chlorwasserstoff auf Essigsäureanhydrid (GAL, A. ch. [3] 66, 196). Durch Einw. von Phosphortrichlorid auf Essigsäureanhydrid in gelinder Wärme (BÉCHAMP, C. r. 40, 946). Aus Essigsaureanhydrid und Phosphorpentachlorid (RITTER, A. 95, 208). – Darst. Zu 100 g Eisessig läßt man unter Kühlung mit kaltem Wasser 80 g Phospliortrichlorid fließen, erwärmt im 40-50° warmem Wasserbade, bis die Flüssigkeit sich in 2 Schichten getrennt und die HCl-Entwicklung nachgelassen hat, und destilliert dann das Acetylchlorid ab; Ausbeute 80-90 g (L. GATTERMANN, Die Praxis des organischen Chemikers, 12. Aufl. [Leipzig 1914], S. 133; vgl. ASCHAN, B. 31, 2346).

Erstickend riechende, an der Luft rauchende Flüssigkeit. Kp: $50,9^{\circ}$ (korr.) (Thorpe, Soc. 37, 188); Kp₇₂₀: $51-52^{\circ}$ (Brühl, A. 203, 11). D₄: 1,13773 (Thorpe, Soc. 37, 188), 1,1358 (Walden, Ph. Ch. 55, 222); D₄^{\infty}: 1,1051 (Brühl, A. 203, 11); D₄^{\infty}: 1,0982 (Walden, Ph. Ch. 55, 212). n₂^{\infty}: 1,38736; n₂^{\infty}: 1,38976; n₂^{\infty}: 1,40002 (Brühl, A. 203, 11). Oberflächenspannung und Binnendruck: Walden, Ph. Ch. 66, 388; vgl. I. Traube, Ph. Ch. 68, 293. Innere Reibung bei 0° und 25°: Walden, Ph. Ch. 55, 222. Magnetische Rotation: Perkin, Soc. 53, 602. Magnetische Suszeptibilität: Pascal, Bl. [4] 5, 1113. Elektrisches Leitvermögen, Dielektrizitätskonstante: Walden, Ph. Ch. 46, 138, 174; vgl. Drude, Ph. Ch. 23, 309. Ionisierungsvermögen: Walden, Ph. Ch. 54, 165.

Acetylchlorid gibt bei der pyrogenen Zersetzung mittels des elektrischen Stromes Äthylen, HCl, CO₂ und CO (Jöist, Löb, Z. El. Ch. 11, 941). Einw. von Zink: Tommasi, Quesneville, C. r. 76, 496; Bl. [2] 19, 204. Chlor in Gegenwart von etwas Jod erzeugt Chloracetylchlorid (Jazukowitsch, Z. 1868, 234). Phosphorpentachlorid wirkt bei 190° leicht ein unter Bildung von Chloracetylchlorid (Samosadsky, Z. 1870, 105), Trichloracetylchlorid und anderen Produkten (Hübner, A. 120, 330; vgl. Friederici, B. 11, 1971; Michael, J. pr. [2] 35, 95), bei 200° unter Bildung von Hexachloräthan (Hübner, Müller, Z. 1870, 328). Acetylchlorid setzt sich mit Wasser, in welchem es als solches nicht löslich ist, in heftiger Reaktion zu Essigsäure und Salzsäure unter Bildung einer klaren Lösung um (Gerhardt, A. ch. [3] 37, 297). Mit starkem wäßr. Ammoniak entsteht Acetamid (vgl. Aschan, B. 31, 2347). Mit Kaliumhydrosulfid entsteht Thiacetsäure, mit Kaliumsulfid Diacetyl-sulfid (Jacquemin, Vosselmann, C. r. 49, 371). Acetylchlorid gibt mit P₂S₅ bei 90—100° im Rohr eine braune, zähe Masse, aber kein Thioacetylchlorid (Jörgensen, J. pr. [2] 66, 43). Liefert beim Erwärmen mit Natriumazid in Amyläther Methylisocyanat (Schröter, B. 42, 3357). Beim Erhitzen mit Calciumjodid entsteht Acetyljodid (Spindler, A. 231, 272). Durch Einw. von Bleinitrat entsteht Essigsäureanhydrid (Lachowicz, B. 17, 1283). Verbindet sich bei —10° mit Alcl₃ zur Verbindun 5 CH₃·COCl + Alcl₃ (Boeseken, R. 20, 103); bei höherer Temperatur entsteht in Gegenwart von Chloroform die Verbindung (CH₃·CO)₂CH·CCl₂·O·Alcl₂ (Syst. No. 287) (Combes, C. r. 103, 814; A. ch. [6] 12, 204; Gustavson, J. pr. [2] 37, 109). Die Einw. von sublimiertem Eisenchlorid auf Acetylchlorid (in CS₂ gelöst) führt zu

Dehydracetsäure (Wedekind, A. 323, 253). Einw. von Acetylchlorid auf wasserfreie Selensäure: Lame, Am. 30, 209.

Acetylchlorid reagiert auf Alkohole R-OH unter Bildung von Essigsäureestern ${\rm CH_3}$ - CO-OR. — Durch Einw. von Äthyl-mercaptan entsteht Thioessigsäure-äthylester (MICHLER, A. 176, 181). — Acetylchlorid setzt sich mit Natriumacetat zu Essigsäureanhydrid, mit den Salzen höherer Fettsäuren NaO·CO·R zu gemischten Anhydriden CH3·CO·O·CO·R um, die sich leicht in ein Gemisch von Essigsäureanhydrid und dem Anhydrid R. CO O CO R verwandeln (vgl.: Tassinari, B. 11, 2031; Rousset, Bl. [3] 13, 330; Henle, A. 348, 19 Anm.). - Bei der Einw. auf polymerisierten Formaldehyd in Gegenwart von etwas ZnCl, entsteht als Hauptprodukt Chlormethyl-acetat CH₂Cl·O·CO·CH₃ (vgl. Descudé, A. ch. [7] 29, 501). Einw. auf aliphatische Methylketone in Gegenwart von ZnCl₂: D., A. ch. [7] 29, 488. - Beim Sieden von Acetylchlorid mit Dialkyläthern für sich erfolgt keine Reaktion, wohl aber bei Zusatz von Zinkchlorid; es entstehen aus Diäthyläther Äthylchlorid und Essigsäureäthylester, aus Methylamyläther CH₃Cl, C₅H_HCl, Methyl- und Amylacetat (Descudé, C. r. 132, 1129; A. ch. [7] 29, 497). — Acetylchlorid liefert mit der gleichmolekularen Menge Zinkdimethyl eine Verbindung, welche beim Zersetzen mit Wasser Aceton liefert (Freund, A. 118, 12). Durch Behandlung von 1 Mol.-Gew. Acetylchlorid mit 2 Mol.-Gew. Zinkdimethyl und Zersetzung des Reaktionsproduktes mit Wasser entsteht Trimethylcarbinol (Butlerow, Z. 1864, 385); mit Zinkdiäthyl entsteht analog Methyldiäthylcarbinol (Butlerow, Z. 1865, 614). — Acetylchlorid kondensiert sich mit Benzol bei Gegenwart von wasserfreiem Aluminiumchlorid zu Acetophenon (FREDEL, CRAFTS, A. ch. [6] 1, 507). Liefert bei der Einw. auf Diphenylmethan in Schwefelkohlenstoff bei 0° in Gegenwart von AlCl_s, neben p-Aceto- und p.p'-Diaceto-diphenylmethan, unter Verdrängung von Benzyldurch Acetyl Acetophenon und Benzyl-p.p'-diaceto-diphenylmethan (?) (Duval, C. r. 146, 342; Bl. [4] 7, 789). — Mit Anilin liefert Acetylchlorid Acetanilid (GERHARDT, A. ch. [3] 37, 328). Bei der Einw. von Acetylchlorid auf Gemische zweier Amine entsteht, falls ein merkbarér Unterschied in der Basizität der beiden Amine vorhanden ist, hauptsächlich oder ausschließlich das Acetylderivat des negativeren Amins und das Hydrochlorid des positiveren (Dains, Am. Soc. 28, 1183). Liefert bei der Einw. von starken tertiären Aminen Dehydracetsäure (Wederind, A. 323, 247), so z. B. mit Triäthylamin in Benzol-Lösung (neben salzsaurem Triäthylamin) (Wedekind, A. 318, 100), desgleichen mit Pyridin oder Picolin (Dennstedt, Zimmermann, B. 19, 76). Mit Chinolin entsteht in ätherischer Lösung bei Ausschluß von Feuchtigkeit die Doppelverbindung C₂H₇N +C₂H₃OCl, jedoch kein Chinolin-hydrochlorid; dieses entsteht vielmehr neben Essigsäureanhydrid erst bei Zusatz einer Spur Wasser (ECKSTEIN, B. 39, 2136).

Verbindung 6CH₂·COCl+MgBr₂. Nicht krystallinisch (Menschutkin, C. 1906 II, 1720; 1907 I, 1534; Z. a. Ch. 62, 46).

Verbindung $CH_3 \cdot COCl + AlCl_3$. B. Aus Acetylchlorid und $AlCl_3$ in Gegenwart von CS_2 bei -10° (Boeseken, R. 20, 103). — Hellgelbe gummiartige Masse. Liefert bei 0° in CS_2 -Lösung mit Benzol die Verbindung $C_0H_3 \cdot CO \cdot CH_3 + AlCl_3$.

Verbindung CH₃·COCl+TiCl₄. Gelbe Oktaeder, an der Luft rauchend. F: 25-30°. Löslich in Schwefelkohlenstoff. Zerfällt bei der Destillation in seine Bestandteile. Wird durch Wasser zersetzt (Bertrand, Bl. [2] 33, 403).

Verbindung von Acetylchlorid mit Acrolein $C_7H_{10}O_3Cl = CH_2:CH\cdot CHO + 2CH_3\cdot CO\cdot Cl.$ B. Aus Acrolein und Acetylchlorid bei 100° (Aronstein, A. Spl. 3, 193). — Kp: $140-145^\circ$.

Gemischtes Anhydrid von Orthoessigsäuredichlorid und Ameisensäure, Formylorthoessigsäuredichlorid, Ameisensäure-[a.a-dichlor-äthyl]-ester $C_3H_4O_2Cl_2=CH_3$ · CCl_2 · O· CHO. B. Bei der Einw. von trocknem Chlor auf Ameisensäureäthylester (Malaguri, A. 32, 39). — Flüssigkeit von aromatischem Geruch und bitterem Geschmack. D^{16} : 1,261. Zersetzt sich beim Erhitzen. — Zerfällt bei der Einw. von wäßr. Kalilauge unter Bildung von Kaliumehlorid, ameisensaurem und essigsaurem Kalium.

Äthanoylbromid, Essigsäurebromid, Acetylbromid C₂H₃OBr = CH₃·COBr. Darst. Man läßt zu einem Gemisch von 1 Tl. rotem Phosphor und 15 Tln. Eisessig 40 Tle. Brom tropfen, kocht 1 Stunde und destilliert dann ab (Hanriot, A. ch. [5] 17, 83; vgl. Gal, C. r. 56, 1257; A. 129, 53). — Farblose, an der Luft stark rauchende Flüssigkeit (Ritter, A. 95, 208). Kp₇₆₀: 76⁹ (kort.) (Colley, B. 34, 3206). Elektrisches Leitvermögen, Dielektriziätskonstante: Walden, Ph. Ch. 48, 139, 174. Ionisierungsvermögen: Walden, Ph. Ch. 54, 165. — Beim Erhitzen mit Brom entstehen je nach den Versuchsbedingungen Mono-, Dieund Tribromacetylbromid (Gal, C. r. 56, 1258; A. 129, 54; vgl. auch Urech, B. 13, 1688).

Äthanoyljodid, Essigsaurejodid, Acetyljodid $C_2H_3OI=CH_3\cdot COI$. B. Aus wasserfreiem Kaliumacetat durch Destillation mit Jodphosphor (Canours, C. r. 44, 1255; A. 104,

111). Aus Acetylehlorid und krystallisiertem Calciumjodid (Spindleb, A. 231, 272). — Darst. Zu einem Gemisch von 60 Tln. Essigsäureanhydrid und 16 Tln. rotem Phosphor setzt man allmählich 152 Tle. Jod, erwärmt 1 Stunde auf dem Wasserbad, kocht nach Zusatz von etwas Phosphor einige Minuten und destilliert dann ab (Thiele, Haakh, A. 369, 145; vgl. Guthrie, A. 103, 335). — Farblose Flüssigkeit von erstickendem Geruch, bräunt sich bald durch Jodabscheidung; raucht stark an der Luft (G.; Th., H.). Kp: 108°; Kp50: 35,8° (Th., H.). D¹⁷: 1,98 (G.). Empfindlich gegen Feuchtigkeit (Th., H.), welche in Essigsäure und Jodwasserstoffsäure zerlegt (G.)

Ammoniakderivate der Essigsäure.

Äthanamid, Essigsäureamid, Acetamid C₂H₅ON = CH₃·CO·NH₂. B. Durch Erhitzen von Ammoniumacetat (Kündig, A. 105, 277) oder durch Erhitzen eines Gemisches von Natriumacetat und Ammoniumchlorid auf 240° (Dunlap, Am. Soc. 24, 762; vgl. Keiler, J. pr. [2] 31, 364; Vebley, Bl. [3] 9, 691). Durch Einw. von Acetylchlorid auf 28°/0; ges, stark gekühltes, wäßr. Ammoniak (Aschan, B. 31, 2347). Bei Behandlung von Essigsäureanhydrid mit Ammoniak (Gerhardt, A. ch. [3] 37, 327). Man läßt eine in der Kälte hergestellte Mischung von Äthylacetat und konz. wäßr. Ammoniak längere Zeit bei gewöhnlicher Temperatur stehen (J. K. Phelps, M. A. Phelps, C. 1908 I, 1261; vgl. Dumas, Malaguti, Leblanc, C. r. 25, 657; A. 64, 334). Durch Behandeln von Kaliumamid mit Essigsäureanhydrid, gelöst in Äther (Baumert, Landolt, A. 111, 9). Durch Einw. von Stickstoffsulfid auf Essigsäure oder Essigsäureanhydrid (Francis, Soc. 87, 1837). Durch Erhitzen von Eisessig mit Rhodankalium (Letts, B. 5, 669; vgl. A. W. Hofmann, B. 15, 978 Anm.). Durch Zersetzung der Acetylisocyansäure CH₃·CO·N·CO mit Wasser (Scholl, B. 23, 3514). Aus Acetaminoäthyläther durch Verseifung (Pinner, Die Imidoäther und ihre Derivate [Berlin 1892], S. 5, 6). Beim Erhitzen von Acetonitril mit der äquivalenten Menge Wasser auf 180° (Engler, A. 149, 305). Beim Sättigen einer Lösung von Acetonitril in Eisessig der Essigsäureanhydrid mit HCl entsteht das Hydrochlorid des Acetamids (Colson, Bl. [3] 17, 57; C. r. 121, 1155). Acetamid entsteht auch bei der Oxydation von Acetaldehyd mit Ammoniumpersulfat in Gegenwart von Kalk (Pickard, Carter, Soc. 79, 521).

Darst. Man löst in einem großen Kolben 1060 g grob gepulvertes Ammoniumsesquicarbonat in 2000 g Eisessig und verschließt den Kolben mit einem Stopfen aus gebranntem Ton, welcher mit Sicherheitsröhre, Thermometer und Rückflußkühler, an den sich ein abwärts gerichteter Kühler anschließt, versehen ist. Der Rückflußkühler, an dem die Wassereintrittröhre fehlt, wird zu ²/₃ mit Eisessig als Kühlflüssigkeit gefüllt, und der Inhalt des Kolbens wird so lange erhitzt, bis nichts mehr übergeht. Man wechselt dann den Rückflußkühler gegen einen anderen, mit Anilin beschickten aus und setzt das Erhitzen fort, bis das Thermometer auf 220° gestiegen ist. Der Inhalt des Destillationskolbens besteht jetzt aus reinem, kaum gelb gefärbtem Acetamid. Ausbeute 91,7°/₀. Die zwischen 140° und 222° übergehende Flüssigkeit ist nahezu reine Essigsäure und kann für eine neue Operation Verwendung finden (François, C. 1906 I, 1089; vgl. Smit, Bl. [2] 24, 539). — Man neutralisiert 75 g Eisessig bei 40—50° mit (ca. 100 g) fein gepulvertem Ammoniumearbonat, erwärmt die Masse auf 80—90°, bis sie eben sauer reagiert und erhitzt sie dann im zugeschmolzenen Rohr 5 Stunden auf 220—230° (nicht höher!). Das Reaktionsgemisch wird destilliert. Fraktion 180—230° scheidet beim Abkühlen mit Eiswasser Acetamid ab, das durch nochmalige Destillation gereinigt wird (L. Gattermann, Die Praxis des organischen Chemikers, 12. Aufl. [Leipzig 1914], S. 143; vgl. A. W. Hofmann, B. 15, 980). — Darstellung durch mehrtägiges Kochen von Eisessig mit Rhodanammonium: J. Schulze, J. pr. [2] 27, 514.

Befreiung von beigemengtem essigsaurem Ammonium durch Trocknen des Acetamids über Ätzkalk: Menschutkin, 35. 17, 259.

Trigonale (Bodewig, Z. Kr. 5, 554; Kahes, Z. Kr. 40, 476) Krystalle (aus Alkohol-Äther), in reinem Zustand geruchlos (Bonz, Ph. Ch. 2, 867). F: 82-83° (A. W. Hofmann, B. 14, 2729), 81,5-82° (K., Z. Kr. 40, 476). Das geschmolzene Acetamid erstartt bei 48,5° zu einer labilen rhombischen Modifikation; anfangs durchsichtig, werden die labilen Krystalle alsbiled infolge innerer Umwandlung trübe und zerbrechlich (K.). — Kp: 222° (korr.) (Kündig, A. 105, 278). — D: 1,12 (Bödeker, Mendius, J. 1860, 17), 1,159 (Schröder, B. 12, 562); D^{8.5}: 0,9901 (Eijkman, R. 12, 172); D¹⁰⁰: 0,983 (Walker, Johnson, Soc. 87, 1598). — In Wasser und Alkohol leicht löslich, fast unlöslich in reinem Äther. Löslichkeit in Wasser und Alkohol und Dichte der gesättigten Lösungen bei verschiedenen Temperaturen: Speyers, C. 1902 II, 1239. Leicht löslich in Glycerin (Oechsner de Coninck, Chauvenet, C. 1905 II, 117). Löslichkeit von NaBr, NaI, KI und CaCl₂ in Acetamid: Menschutkin, C. 1909 I, 909. Leitvermögen der Lösungen von KCI, KI, KCN und HgCl₂ in Acetamid: Walker, Johnson, Soc. 87, 1597. Geschmolzenes Acetamid löst Albumosen und Peptone, dagegen nicht Albumine (Ostromysslensky, J. pr. [2] 76, 276). Molekulare Gefrierpunktsdepression: 36,3°

(Bruni, Trovanelli, R. A. L. [5] 13 II, 177; G. 34 II, 351). Verwendung als kryoskopisches Lösungsmittel: Bruni, Manuelli, Z. El. Ch. 10, 603; G. 35 I, 455. Ebullioskopisches Verhalten in Chloroform: Meldrum, Turner, Soc. 93, 888. — Molekulares Brechungsvermögen: Elijkman, R. 12, 172; Kanonnikow, J. pr. [2] 31, 347. — Acetamid ist triboluminescent (Trautz, Ph. Ch. 53, 51). — Oberflächenspannung: I. Traube, B. 42, 2186. Viscosität der wäßr. und alkoh. Lösung: Fawsitt, Soc. 93, 1005; C. 1904 I, 873; Ph. Ch. 48, 585. — Molekulare Verbrennungswärme: 288,0 Cal. (Berthelot, Fogh, Bl. [3] 4, 229), 282,7 Cal. (Stohmann, J. pr. [2] 52, 60). — Dielektrizitätskonstante: Walden, Ph. Ch. 46, 146, 175. Elektrisches Leitvermögen: Walden; Dayidson, Soc. 79, 410. Elektrische Leitfähigkeit in flüssigem Ammoniak: Franklin, Kraus, Am. 23, 292. Leitfähigkeit in Methylamin: Franklin, Gibbs, Am. Soc. 29, 1389. Leitfähigkeit in flüssigen Halogenwasserstoffen: Strele, Mc Intosh, Archibald, Ph. Ch. 55, 156. Elektrocapillare Funktion: Gouy, A. ch. [8] 8, 335; C. r. 132, 823. — Acetamid reagiert neutral (vgl. Hantzsch, Voegelen, B. 34, 3147, 3156).

Acetamid gibt beim gelinden Erwärmen der Lösung in Glycerin reichlich Ammoniak ohne Kohlenoxyd oder Kohlendioxyd; bei längerem Erhitzen etwas Acetonitril (OECHSNER DE CONINCE, CHAUVENET, C. 1905 II, 117). Einw. der dunklen elektrischen Entladung in Gegenwart von Stickstoff: Bebthelot, C. r. 126, 784. — Gibt bei der Oxydation mit Chromsäuregemisch in langsamer Reaktion reines Kohlendioxyd ohne Beimengung von Stickstoff (OECHSNER DE CONINCE, C. r. 128, 504). Wird von konz. alkalischer Alkalihypochloritlösung unter Bildung von Stickstoff zersetzt (O. DE C., C. r. 128, 907). Reagiert mit absoluter Salpetersäure lebhaft unter Entwicklung von Stickoxydul (Franchimort, R. 2, 331); über diese Reaktion s. a. S. 178 Acetamid-nitrat. — Liefert bei der Einw. von Wasserstoff in Gegenwart von Nickel bei 230° oder in Gegenwart von Kupfer bei 260-280° ein Gemisch von Athyl und Diäthylamin (Sabatter, Mailhe, A. ch. [8]16, 107). Gibt bei der Reduktion mit Natrium in Amylalkohol Äthylalkohol und wenig Athylamin (Guerbet, Bl. [3] 21, 778; Scheuble, Löbl, M. 25, 1100). Liefert bei der Behandlung mit Natriumamalgam etwas Athylalkohol; desgl. mit Kupter-Zink, neben etwas Adehyd (Essner, Bl. [2] 42, 98). — Chlor, in geschmolzenes Acetamid geleitet, erzeugt N-Chlor-acetamid CH₃·CO NHCl neben salzsaurem Acetamid (A. W. Hofmann, B. 15, 410). Acetamid löst sich in Brom, wahrscheinlich unter Bildung eines unbeständigen Additionsproduktes (A. W. HOFMANN, B. 15, 408). Wendet man äquimolekulare Mengen Acetamid und Brom an und gibt Kalilauge oder verdünnte Natronlauge hinzu, so entsteht N-Brom-acetamid (A. W. H., B. 15, 408, 414); mit konz. Natronlauge wird hierbei das Natriumsalz des N-Bromacetamid-dibromids gebildet (A. W. H., B. 15, 414). Wendet man 1 Mol-Gew. Brom und 2 Mol-Gew. Acetamid an, so erhält man auf Zusatz von Kalilauge Methylacetylharnstoff CH₃·NH·CO·NH·CO·CH₃ (A. W. H., B. 14, 2725; 15, 408). — Acetamid liefert mit Phosphorpentoxyd Acetonitril (Dumas, Malaguti, Leblanc, A. 64, 334), desgleichen mit Phosphorpentasulfid (Henry, A. 152, 149) und Phosphorpentachlorid (Wallach, A. 184, 22). Auch durch Einw. von Thionylchlorid in Benzol entsteht Acetonitril (MICHAELIS, SIEBERT, A. 274, 313). Beim Destillieren von Acetamid mit rauchender Schwefelsäure bildet sich Methandisulfonsäure (Buckton, A. W. Hofmann, A. 100, 133). Bei der Destillation von Acetamid im HCl-Strom entstehen Diacetamid, salzsaures Acetamidin, Essigsäure und Salmiak (Strecker, A. 103, 326; Franchimort, R. 2, 344). — Durch Säuren und durch Alkalien wird Acetamid leicht zu Essigsäure und Ammoniak hydrolysiert. Zeitlicher Verlauf der Hydrolyse des Acetamids zu Essigsaure und Ammoniak hydrolysiert. Zeitlicher Verlauf der Hydrolyse des Acetamids durch wäßr. Säuren: Ostwald, J. pr. [2] 27, 1; Crocker, Soc. 91, 593; vgl. auch Acree, Nördlinger, Am. 38, 489. Die Hydrolyse durch Alkali verläuft dimolekular (Crocker, Lowe, Soc. 91, 952). Hydrolyse durch Enzyme: Gonneemann, C. 1902 I, 909; Schwarzschild, B. Ph. P. 4, 158; Ghibata, B. Ph. P. 5, 391. — Beim Einleiten von Nitrosylchlorid in eine auf —10° abgekühlte Lösung von Acetamid in Chloroform fällt salzsaures Acetamid aus; bleibt aber Acetamid mit flüssigem Nitrosylchlorid stehen, so werden Essigsäure, Salzsäure und Stickstoff gebildet (Tilden, Forster, Soc. 67, 489). Durch Einw. von salzsaurem Hydroxyllamin, auf Acetamid austschlt Acethydroxyllamin, auf Acetamid entstaht Acethydroxymegure (C. Hoffmann R. 22, 2855. Hydroxylamin auf Acetamid entsteht Acethydroxamsaure (C. Hoffmann, B. 22, 2855; Francesconi, Bastianini, G. 34 I, 431).

Beim Erhitzen von Acetamid mit Alkoholen R·OH entstehen die Essigsäureester CH₃·CO·OR unter Abspaltung von Ammoniak, daneben die essigsauren Salze der Amine R·NH₂ (Bonz, Ph. Ch. 2, 883; vgl. auch Baubigny, C. r. 95, 646). Beim Erhitzen von Acetamid mit Natriumäthylat auf 170—200° entsteht Äthylamin (Seiffer, B. 18, 1357). Natriumacetamid reagiert mit organischen Halogenverbindungen nicht glatt unter Bildung von N-substituierten Acetamiden, wohl aber mit alkylschwefelsauren Salzen (Titherley, Soc. 79, 392, 401). Durch Erhitzen von Acetamid mit Aldehyden R·CHO (eventuell unter Zusatz von Pyridin) entstehen Alkyliden-bis-acetamide R·CH(NH·CO·CH₃)₂ (vgl. Reich, M. 25, 933, 936). Polyoxymethylen liefert bei gelinder Wärme N-Methylol-acetamid CH₃·CO·NH·CH₂·OH (Kalle & Co., D. R. P. 146610; C. 1905 II, 1751); bei längeren Erhitzen auf höhere Temperatur entsteht Methylen-bis-acetamid CH₂(NH·CO·CH₃)₂ (K. & Co., D. R. P. 164611; C. 1905 II, 1751). Beim Erhitzen von Acetamid mit Chloraceton auf 115° entsteht a.y-Di-

methyloxazol $\frac{\text{CH} - \text{O}}{\text{CH}_3 \cdot \text{C} - \text{N} \cdot \text{C} \cdot \text{CH}_3}$ (Schuftan, B. 28, 3071; Osterreich, B. 30, 2255). Einw.

von Natriumacetamid auf organische Ester: Titherley, Soc. 81, 1520. Beim Erhitzen von Acetamid mit Essigsäureanhydrid mit oder ohne Zusatz von Natriumacetat entsteht viel Acetonitril neben sehr wenig Diacetamid (Franchimont, R. 2, 344). Natriumacetamid gibt mit Acetylehlorid Diacetamid (Titherley, Soc. 79, 396). Natriumacetamid und N-Brom-acetamid C₂H₂O·NHBr geben bei ihrer Einw. aufeinander kein Hydrazinderivat, sondern Methylacetylharnstoff (T., Soc. 79, 398). — Acetamid liefert beim Erhitzen mit Benzoesäure auf 260° im geschlossenen Rohr in partieller Umsetzung Benzamid (Biehringer, Borsum, B. 39, 3351). Reagiert mit Benzoylchlorid und Pyridin unter Bildung von Dibenzamid, Benzoesäureanhydrid, Benzonitril, Benzoesäure, Tribenzamid; Natrium-acetamid und Benzoesäureanhydrid reagieren in Pyridin- wie in Benzollösung unter Bildung von Dibenzamid und Benzoesäure (Titherley, Soc. 85, 1684). Beim Eintragen von Acetamid in eine alkoholische Lösung von Natriummalonsäurediäthylester scheiden sich Krystalle von der Zusammensetzung Na₂C₇H₈O₄N₂ aus (Michael, J. pr. [2] 35, 457). Phosgen bildet mit Acetamid bei 50° neben Acetylchlorid und Acetonitril Diacetylharnstoff (E. Schmidt, J. pr. [2] 5, 63). Auch aus Acetylisocyansäure und Acetamid bildet sich Diacetylharnstoff (Scholl, B. 23, 3515).

Acetamid unterhält Pilzvegetation (Czapek, B. Ph. P. 2, 568; vgl. Lutz, C. r. 140, 665). — Acetamid verläßt den Organismus unverändert (Schulzen, Nencki, Z. B. 8, 124; E. Salkowski, H. 1, 38).

Metallderivate des Acetamids. Natriumacetamid NaC₂H₄ON = NaNH·CO·CH₃ oder NaO·C(:NH)·CH₃. B. Durch Abdampfen der Lösung von Acetamid in absolutem Alkohol mit 1 Mol.-Gew. Natriumäthylat (BLACHER, B. 28, 433). Durch Kochen von 20 g Natriumamid mit 30 g Acetamid in Benzol (TITHERLEY, Soc. 71, 467) oder durch Zusammenwirken amid mit 30 g Acetamid in Benzol (TITHERLEY, Soc. 71, 467) oder durch Zusammenwirken äquimolekularer Mengen dieser Stoffe in flüssigem Ammoniak (Franklin, Stafford, Am. 28, 103). Aus metallischem Natrium und Acetamid in flüssigem Ammoniak (F., St.). Sternförmige Aggregate kleiner weißer Tafeln. Schmilzt bei ca. 300—350° (T.). Leicht löslich in absolutem Alkohol (unter Zersetzung), wenig in Benzol (T.). Eine alkoh. Lösung von Natriumacetamid gibt bei Gegenwart von überschüssigem Acetamid mit Silbernitrat einen unbeständigen weißen Niederschlag, welcher beim Stehen orangegelb wird und sich dann unter Schwärzung zersetzt (T., Soc. 79, 409). Reaktionen des Natriumacetamids s. a. unter Acetamid. — Kaliumacetamid KC₂H₄ON. B. Aus Kaliumamid und Acetamid in flüssigem Ammoniak (Franklin, Stafford, Am. 28, 91). Farblose Krystalle, sehr leicht löslich in flüssigem Ammoniak. — Über Silberacetamid s. Strecker, A. 103, 324; Titherley. Soc. 79. 409. — Magnesiumacetamid - Ammoniak Mg(CaHoON) + 4NH. TITHERLEY, Soc. 79, 409. - Magnesiumacetamid-Ammoniak Mg(C2H4ON)2+4NH3. B. Aus metallischem Magnesium und Acetamid in flüssigem Ammoniak (FRANKLIN, STAF-FORD, Am. 28, 91). Körnige Krystalle. Absorbiert an der Luft Wasser unter Bildung einer zähen Masse. — Zinkacetamid Zn(C₂H₄ON)₂. B. Bei Einw. von Zinkdiäthyl auf Acetamid (Frankland, J. 1857, 419). Amorphes Pulver. Gibt mit Wasser Acetamid. — Quecksilberacetamid Hg(NH·CO·CH₃)₂. Zur Konstitution s. Ley, Kissel, B. 32, 1358; L., Schäffer, B. 35, 1309. B. Durch Eintragen von gelbem Quecksilberoxyd in eine wäßr. Acetamidlösung (Strecker, A. 103, 324; Markownikow, J. 1863, 325). Darst. Man 1600 g. in 60 g geschmolzenes Acetamid 80 g gelbes HgO ein, erhitzt langsam auf 180°, löst in 400 g Wasser und dampft das Filtrat ein (Schöller, Schrauth, B. 42, 784). Sechsseitige Prismen aus Alkohol (M.). F: ca. 195° (M.). Leicht löslich in Wasser, wenig in Alkohol (Sr.). Elektrische Leitfähigkeit: LEY, KISSEL, B. 32, 1358; vgl. HANTZSCH, A. 296, 92. Reagiert in wäßr. Lösung schwach alkalisch (Ley, Kissel). Aus der wäßr. Lösung fällt Natronlauge nicht Quecksilberoxyd, KI erst allmählich Hgl₂ (Ley, Kissel). Schwefelwasserstoff fällt aus der wäßr. Lösung kein Schwefelquecksilber (Markownikow, J. 1863, 326), wohl aber aus der alkoholischen (Oppenheim, Praff, B. 7, 625). Die wäßr. Lösung wird durch Zusatz vieler Salze nach einiger Zeit dickflüssig und erstarrt dann bei genügender Konzentration zu einer klaren Gallerte (KIESERITZKY, Ph. Ch. 28, 422). Quecksilberacetamid liefert mit Salmiaklösung unter Rückbildung von Acetamid das Chlorid der MILLON schen Base: 2 Hg(NH·CO·CH₃)₂ + NH₄Cl + H₂O = NH₂·Hg·O·HgCl + 4 CH₃·CO·NH₂; analog erhält man mit Ammoniumnitrat ihr Nitrat und mit Ammoniak die Base selbst (Fürth, M. 23, 1155). Mercuronitrat gibt mit Quecksilberacetamid einen anfangs weißen, später gelblichgrün werdenden Niederschlag von der Zusammensetzung Hg·O·Hg·NO₃ (Fürth, M. 23, 1159). Queck-silberacetamid liefert mit einer wäßr. Lösung von Hydroxylamin Acetamid, Stickstoff, salpetrige Säure und Quecksilber, mit einer Lösung von salzsaurem Hydroxylamin daneben noch Quecksilberchlorür (Förster, Soc. 73, 783). Bei der Einw. von Quecksilberacetamid auf β -Phenyl-hydroxylamin entstehen Nitrosobenzol und Azoxybenzol (Forster, Soc. 73, 786). Quecksilberacetamid und Hydrazin liefern Acetamid, Stickstoff und Quecksilber (Forster, Soc. 73, 788). Mit Hydrazobenzol entstehen Acetamid, Quecksilber und Azobenzol (Forster, Soc. 73, 793). Bei der Reaktion zwischen Quecksilberacetamid und Methylmalonsäuredimethylester in Gegenwart von Soda entsteht a-Hydroxymercuri-propionsäureanhydrid $\begin{pmatrix} \mathrm{CH_3\cdot CH-CO} \\ \mathrm{Hg-O} \end{pmatrix}_x$ (s. bei a-Hydroxymercuri-propionsäure Syst. No. 446) (Schöller, Schrauth, B. 42, 784). — $\mathrm{Hg}(\mathrm{NH\cdot CO\cdot CH_3})_2 + \mathrm{I_2}$. B. Beim Reiben von in Äther verteiltem Quecksilberacetamid mit Jod (Tafel, Enoch, B. 23, 1553). Rote Krystalle. Fast

SCHRAUTH, B. 42, 784). — $\text{Hg}(\text{NH}\cdot \text{CO}\cdot \text{CH}_3)_2 + \text{I}_2$. B. Beim Reiben von in Äther verteiltem Quecksilberacetamid mit Jod (Tafel, Enoch, B. 23, 1553). Rote Krystalle. Fast unlöslich in kaltem Wasser und in Benzol, ziemlich reichlich löslich in heißem Wasser, leicht in warmem Alkohol. — Platoacetamid, Platinblau $\text{Pt}(\text{C}_2\text{H}_4\text{ON})_2 + \text{H}_2\text{O}$. B. Aus Platinchlorür-bis-acetonitril $\text{Pt}(\text{Cl}_2 + 2\text{CH}_3 \cdot \text{CN})$ in Wasser durch Einw. von Silbersulfat, Natriumacetat oder Thallosulfat (K. A. Hoffmann, Bugge, B. 41, 312). Tiefblaue Krystalle mit roten Reflexen (aus schwefelsäurehaltigem Methylalkohol durch Äther).

Verbindungen von Acetamid mit Mineralsäuren (CH₃·CO·NH₂)₂+HCl. B. Durch mehrwöchiges Stehenlassen der Verbindung CH₃·CO·NH₂+HCl (s. u.) über NaOH (PINNER, KLEIN, B. 10, 1896). Man leitet Chlorwasserstoff unter Kühlung in eine ätherisch-alkoholische Lösung von Acetamid (Strecker, A. 103, 322). Speerförmige Krystalle (aus Alkohol). Leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther (ST.). Zerfällt beim Erhitzen in Triacetodiamid (S. 181), Acetamidin-hydrochlorid, Essigsäure, Acetylchlorid und Salmiak (Strecker, A. 103, 325). — CH₃·CO·NH₂+HCl. B. Man sättigt Acetamid mit HCl-Gas (PINNER, KLEIN, B. 10, 1896). Man sättigt ein Gemenge von Acetonitril und Eisessig mit Chlorwasserstoff (Colson, Bl. [3] 17, 57; vgl. auch P., K., B. 10, 1896; Henle, Schupp, B. 38, 1370). Hydrolyse: Wood, Soc. 83, 576. — (CH₃·CO·NH₂)₂+HBr. B. In eine Lösung von Acetamid in gleichen Volumen absol. Alkohol und Äther wird unter Eiskühlung HBr eingeleitet (Werner, B. 36, 154; vgl. Topin, A. ch. [7] 5, 109). Weiße Nadeln. F: 139,5° (T.), 138° (Hantzsch, Dollfus, B. 35, 249). — (CH₃·CO·NH₂)₂+HI. B. Die Lösung von Acetamid in 1 Vol. Alkohol + 2 Vol. Äther wird unter Eiskühlung mit Jodwasserstoff gesättigt und dann mit dem 5-fachen Vol. Äther vermischt (Werner, B. 36, 154). Kleine Nadeln. — CH₃·CO·NH₂+HNO₃. B. Durch Behandlung von Acetamid in Chloroformlösung mit Salpetersäure (D: 1,48) (Franchimont, R. 2, 340). Sehr sauer reagierende, zerfließliche Krystalle. F: 98°. Schwer löslich in Ather, löslich in CHCl₃. Zersetzt sich beim Erhitzen unter Bildung von Stickoxydul, Kohlendioxyd, Essigsäure und Salpetersäure; versetzt man das Nitrat mit höchst konz. Salpetersäure, so erfolgt die Zersetzung glatt nach der Gleichung: CH₃·CO·NH₂+HNO₃ = N₂O+H₂O+CH₃·CO·OH (F., R. 2, 95, 340).

Verbindungen von Acetamid mit Metallsalzen. 2CH₃·CO·NH₂+NaBr. B. Aus den Komponenten beim Kochen in alkoh. Lösung (Titherley, Soc. 79, 413). Weiße Nadeln. Schmilzt unter Zersetzung bei 144-145° (Tl.): zersetzt sich bei 135-136° (Menschutkin, C. 1909 I, 910). Löslich in Wasser (Tl.). - 2CH₃·CO·NH₂+NaI. Prismen. Schmilzt unter Zersetzung bei 110° (Titherley, Soc. 79, 413); zersetzt sich bei 125° (Menschutkin, C. 1909 I, 910). Sehr leicht löslich in Alkohol. Zerfließlich (Tl.) - 6CH₃·CO·NH₂+KI. Krystalle (aus Methylalkohol). F: 54° (Walker, Johnson, Soc. 87, 1600). - 2CH₃·CO·NH₂+KI. Krystalle (aus Methylalkohol). F: 54° (Walker, Johnson, Soc. 87, 1600). - 2CH₃·CO·NH₂+KI. Krystalle (aus Methylalkohol). F: 54° (Walker, Johnson, Soc. 87, 1600). - 2CH₃·CO·NH₂+KI. Krystalle (aus Methylalkohol). F: 54° (Walker, Johnson, Soc. 87, 1600). - 2CH₃·CO·NH₂+KI. Krystalle (aus Methylalkohol). F: 54° (Walker, Johnson, Soc. 87, 1600). - 2CH₃·CO·NH₂+KI. Krystalle (aus Methylalkohol). F: 54° (Walker, Johnson, Soc. 87, 1600). - 2CH₃·CO·NH₂+KI. Krystalle (Ausschutkin, C. 1906 II, 1719; 1907 I, 1534; Z. a. Ch. 61, 108). - 6CH₃·CO·NH₂+BgPr. B. Durch Zusammenschmelzen der Komponenten (Menschutkin, C. 1906 II, 1719; 1907 I, 1534; Z. a. Ch. 61, 108). - 6CH₃·CO·NH₂+CaCl₂. Hygroskopische Krystalle. F: 64° (Menschutkin, C. 1909 I, 909). - 4CH₃·CO·NH₂+CaCl₂. Hygroskopische Krystalle. F: 64° (Menschutkin, C. 1909 I, 909). - 4CH₃·CO·NH₂+CaCl₂. Hygroskopische Nadeln. Zersetzt sich bei 186° (Menschutkin, C. 1909 I, 909). - 2CH₃·CO·NH₂+CaCl₂. Feine Krystalle (André, C.r. 102, 116). - CH₃·CO·NH₂+CaCl₂. Frime Krystalle (André, C.r. 102, 116). - CH₃·CO·NH₂+CaCl₂. Feine Krystalle (André, C.r. 102, 116). - CH₃·CO·NH₂+CaCl₂. Feine Krystalle (André, C.r. 102, 116). - CH₃·CO·NH₂+CaCl₂. Prismen. Sehwer löslich in Wasser und Alkohol. Fig. Corn, 2CO·NH₂+HCl₂. Prich, 2CO·NH₂+HCl₂. Orangegelbe mikroskopische Krystalle. F: 225° (Zers.) (Topin, A. ch. [7] 5, 111). Sch

N-Oxymethyl-acetamid, Methylol-acetamid C₂H₂O₂N = CH₃·CO·NH·CH₂·OH. B. Aus Acetamid und Polyoxymethylen bei 120-150° (Kalle & Co., D. R. P. 164610; C. 1905 II, 1751). Beim Erwärmen von 10 g Acetamid, 12,34 g Formaldehydlösung (41,2°/₀ig) und 1 g Pottasche (Einhorn, Ladison, A. 343, 265). — Krystallinische Masse, sehr hygroskopisch. F: ca. 50-52° (E., L.). Nicht destillierbar (K. & Co.). Sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol und Chloroform, ziemlich in Glycerin, fast unlöslich in Äther (Fuchs, C. 1905 II, 1280). — Reagiert mit Tollensscher Silberlösung bei Zimmertemperatur erst nach einiger

Zeit. Spaltet in fester Form und in wäßr. Lösung sehr leicht Formaldehyd ab (F.). Kondensiert sich mit p-Nitrophenol in Gegenwart von konz. Schwefelsäure zu N·N'-Diacetyl-nitrooxy-xylylendiamin C₃H₂(OH)(NO₂)(CH₂·NH·CO·CH₃)₂ (E., L.). Besitzt starke bakterizide und desinfizierende Eigenschaften (F.). Kommt in Form einer farblosen sirupartigen Flüssigkeit (D: 1,24-1,26) unter dem Namen "Formicin" in den Handel (F.).

Methylen-bis-acetamid, Diacetyl-methylendiamin $C_5H_{10}O_2N_2 = CH_2(NH\cdot CO\cdot CH_2)_2$. Bei mehrstündigem Schütteln einer wäßr. Lösung von Formaldehyd mit Acetamid und einigen Tropfen Salzsäure (Pulvermacher, B. 25, 310). Aus Acetamid und Polyoxymethylen bei längerem Erhitzen (Kalle & Co.; D. R. P. 164611; C. 1905 II, 1751). Entsteht neben Acetonitril und Formaldehyd bei langsamem Erhitzen von trocknem Quecksilberacetamid mit Trithioformaldehyd auf 195° (P.). — Vierseitige Säulen (aus Alkohol). F: 196°. Kp: 288°. Überaus löslich in Wasser, ziemlich leicht in Alkohol, schwer in Chloroform, Ligroin und Benzol, unlöslich in Ather (P.). — Zerfällt beim Kochen mit Salzsäure in Essigsäure, Formaldehyd und NH₃ (P.). Liefert mit Phosphorpentasulfid Methylen-bis-thioacetamid (P.). — $C_5H_{10}O_2N_2+HCl+AuCl_3$. Große sechsseitige Krystalle, überaus löslich in Wasser und Alkohol (P.).

Äthyliden-bis-acetamid $C_6H_{12}O_3N_2=CH_3\cdot CH(NH\cdot CO\cdot CH_3)_2$. B. Durch Erhitzen von Acetaldehyd mit Acetamid im zugeschmolzenen Rohr (Tawildarow, B. 5, 477). — Prismatische Krystalle. F: 169°. Zersetzt sich teilweise bei der Destillation. Wird durch Säuren gespalten.

N-[α-Oxy-β,β-β-trichlor-āthyl]-acetamid, Chloral-acetamid C₄H₅O₂NCl₃ = CCl₃·CH(OH)·NH·CO·CH₃. B. Aus Acetamid und wasserfreiem Chloral (Jacobsen, A. 157, 245). Aus Chloralammoniak und Acetylchlorid oder Essigsäureanhydrid (R. Schiff, B. 10, 168). — Tafeln (aus Wasser). F: 156° (Sch.). Löst sich reichlich in heißem Wasser, schwer in kaltem, ziemlich leicht in Alkohol, nicht in Äther (Sch.). Zerfällt beim Destillieren in seine Komponenten (Wallach, B. 5, 255). — Beim Erhitzen mit Acetylchlorid auf 120° entsteht die Acetylverbindung CCl₃·CH(O·CO·CH₃)·NH·CO·CH₃ (Sch.).

Verbindung C₁₄H₁₈O₅N₄Cl₈. B. Entsteht neben Chlorkalium, Blausäure und Kaliumacetat bei der Einw. von Cyankalium auf eine alkoholische Lösung von Chloralacetamid (R. Schiff, Speciale, G. 9, 340). — F: 120°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und in warmem Wasser. — Zersetzt sich nicht beim Kochen mit Wasser. Gibt die Jodoformreaktion.

O-Acetylderivat des Chloral-acetamids $C_8H_8O_3NCl_3 = CCl_3 \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Beim Erhitzen von trimolekularem oder von dimolekularem Chloralimid mit Essigsäureanhydrid (R. Schiff, G. 21 I, 495). Aus Chloralacetamid und Acetylchlorid (Sch., B. 10, 169). — Prismen. F: 117—118°. Unlöslich in Eiswasser, wenig löslich in kaltem Alkohol, leicht in Äther. — Zerfällt mit warmem Wasser in Essigsäure und Chloralacetamid.

Trichloräthyliden-bis-acetamid $C_6H_9O_2N_2Cl_3 = CCl_3 \cdot CH(NH \cdot CO \cdot CH_9)_2$. B. Beim Erhitzen von Chloral mit Acetonitril: $CCl_3 \cdot CHO + 2CH_3 \cdot CN + H_2O = C_6H_9O_2N_2Cl_8$ (HÜBNER, Schreiber, Z. 1871, 712; B. 6, 110; Hepp, B. 10, 1651). — Nadeln aus Eisessig (HÜ., Sch.). Sublimiert beim Erhitzen, ohne vorher zu schmelzen (HE.). Schwer löslich in Wasser und Alkohol (HÜ., Sch.).

Trichloräthyliden-acetamid, N-Acetyl-chloralimid C₄H₄ONCl₃ = CCl₃·CH: N·CO-CH₃. B. Aus Chloralacetamid durch Einw. eines Säurechlorids oder -anhydrids bei Gegenwart von Alkalilösung (Moscheles, B. 24, 1803). — Krystalle. F: 207°. Leicht löslich in Alkohol, Eisessig, unlöslich in Wasser. Physiologisch wirkungslos, passiert den Tierkörper zum Teil unverändert.

[a-Oxy- β -chlor- β . β -dibrom-äthyl]-acetamid $C_4H_6O_2NClBr_2 = CClBr_2 \cdot CH(OH) \cdot NH-CO \cdot CH_3$. B. Aus Chlordibrom-acetaldehyd und Acetamid (JACOBSEN, NEUMEISTER, B. 15, 601). — Blätter (aus Alkohol). F: 158°.

[a-Oxy- β . β .f-tribrom-äthyl]-acetamid, Bromal-acetamid C₄H₆O₂NBr₃ = CBr₅· CH(OH)·NH·CO·CH₃. B. Beim Erhitzen von Bromal mit Acetamid (R. Schiff, Tassinari, B. 10, 1786). — Krystalle (aus verdünntem Alkohol). F: 160°. Leicht löslich in Alkohol und Äther.

Propyliden-bis-acetamid $C_7H_{16}O_2N_2=CH_3\cdot CH_2\cdot CH(NH\cdot CO\ CH_3)_3$. B. Aus Propionaldehyd und Acetamid in Gegenwart von Pyridin bei 170–180° (A. Reich, M. 25, 938). — Nadeln (aus Alkohol + Äther). F: 188°. Leicht löslich in Äther, Alkohol und Phenol, schwer in Wasser, unlöslich in Benzol. — Wird beim Kochen mit verdünnter Schwefelsäure in Propionaldehyd, Essigsäure und Ammoniak gespalten.

Butyrchloral-acetamid $C_0H_{10}O_2NG_3 = CH_3 \cdot CHCl \cdot CCl_2 \cdot CH(OH) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3 \cdot B$. Durch Erhitzen von 1 Mol.-Gew. Butyrchloralhydrat mit 1 Mol.-Gew. Acetamid auf dem Wasserbad (Freundler, C. r. 143, 684; Bl. [4] 1, 203, 204; vgl. Pinner, A. 179, 40; R. Schiff,

Tassinari, B. 10, 1785; R. Sch., B. 25, 1690; Tarugi, G. 24 I, 230). — Blättchen (aus Alkohol). F: $208-210^{\circ}$ (Zers.) (F.). Siedet im Vakuum unter teilweiser Zersetzung (F.). Schr wenig löslich in Alkohol und Aceton (F.). — Geht beim Sättigen der siedenden alkoholischen Lösung mit Chlorwasserstoff in den Äthyläther $\mathrm{CH}_3 \cdot \mathrm{CHCl} \cdot \mathrm{CCl}_2 \cdot \mathrm{CH}(\mathrm{O} \cdot \mathrm{C}_2\mathrm{H}_5) \cdot \mathrm{NH} \cdot \mathrm{CO} \cdot \mathrm{CH}_3$ über (F.).

Äthyläther des Butyrchloral-acetamids $C_8H_{14}O_2NCl_3=CH_3\cdot CHCl\cdot CCl_2\cdot CH(O\cdot C_2H_5)\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$. B. Durch Sättigen der siedenden alkoholischen Lösung des Butyrchloral-acetamids mit Chlorwasserstoff (Freundler, C. r. 143, 684; Bl. [4] I, 205). — Prismen (aus Benzol + Petroläther). F: 86°. Kp₁₅₋₁₆: 163-164°. Sehr leicht löslich in Äther und Alkohol. — Liefert bei der Hydrolyse mittels verdünnter Schwefelsäure Butyrchloral, Alkohol, Essigsäure und Ammoniak.

Isobutyliden-bis-acetamid $C_8H_{16}O_2N_2=(CH_3)_2CH\cdot CH(NH\cdot CO\cdot CH_3)_2$. B. Aus Isobutyraldehyd und Acetamid in Gegenwart von Pyriain im geschlossenen Rohr bei 180° (M. Reich, M. 25, 967). — Nadeln (aus Alkohol). F: 216° (Zers.). Sublimiert unter gewöhnlichem Druck bei 214°, unter 20 mm Druck bei 111-112°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Phenol, Bromoform, sehr wenig in kaltem Wasser, unlöslich in Benzol. — Gibt mit Kalilauge oder verdünnter Schwefelsäure Isobutyraldehyd, Essigsäure und Ammoniak.

Hexyliden-bis-acetamid $C_{10}H_{20}O_2N_2=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_1\cdot CH_2\cdot CH_2$

Acetaminomethylen-acetylaceton C₃H₁₁O₃N = (CH₃·CO)₂C:CH·NH·CO·CH₃ [bezw. (CH₃·CO)₂CH·CH: N·CO·CH₃], B. Aus Äthoxymethylenacetylaceton und Acetamid bei 150–160° (CLAISEN, A. 297, 66). — Farblose Nadeln (aus wenig heißem Essigester). F: 62°. Leicht löslich in heißem Wasser und verdünnter, kalter Natronlauge, in dieser Lösung rasch sich zersetzend.

1-Erythrose-bis-acetamid $C_5H_{16}O_5N_2=HO\cdot CH_2\cdot CH(OH)\cdot CH(OH)\cdot CH(NH\cdot CO\cdot CH_3)_2\cdot CH(OH)\cdot C$

1-Threose-bis-acetamid (zur Bezeichnung vgl. Ruff, B. 34, 1364) $C_4H_{16}O_5N_2=HO\cdot CH_2\cdot CH(OH)\cdot CH(OH)\cdot CH(NH\cdot CO\cdot CH_3)_3$. B. Man dampft eine Lösung von Tetraacetyl-l-xylonsäurenitril in der 12-fachen Menge Ammoniakflüssigkeit auf dem Wasserbade zur Sirupkonsistenz ein (MAQUENNE, C. r. 130, 1403; A. ch. [7] 24, 404). — Farblose, nicht zerfließliche Prismen. F: 166°. Leicht löslich in kaltem Wasser, schwer in Alkohol, unlöstich in Äther. — Geht durch Erhitzen mit verdünnter Schwefelsäure in Threose über.

Methyltetrose-bis-acetamid $C_9H_{18}O_5N_2=CH_3\cdot CH(OH)\cdot CH(OH)\cdot CH(OH)\cdot CH(NH\cdot CO\cdot CH_3)_2$. B. Aus Tetracetylrhamnonsäurenitril und ammoniakalischer Silberoxydlösung (E. Fischer, B. 29, 1381). — Prismen (aus Wasser) von süßem Geschmack. F: 201-205 (korr.) (Zers.). Sehr leicht löslich in warmem Wasser, ziemlich schwer in heißem, absolutem Alkohol. — Zerfällt beim Erwärmen mit Salzsäure in Acetamid und Methyltetrose.

d-Arabinose-bis-acetamid $C_9H_{18}O_6N_2=HO\cdot CH_2\cdot CH(OH)\cdot CH(OH)\cdot CH(OH)\cdot CH(NH\cdot CO\cdot CH_3)_2$. B. Man versetzt eine Lösung von Silberoxyd (dargestellt aus 20 g AgNO₃) in 200 ccm $30^9/_0$ igem Ammoniak mit einer Lösung von 40 g Pentaacetyl-d-glykonsäurenitril in 100 ccm Alkohol (Wohl, B. 26, 736); man verjagt nach 2 Tagen das Ammoniak im warmen Luftstrom, verdünnt den Rückstand mit Wasser, entsilbert das Filtrat durch Schwefelwasserstoff, dampft ein und fällt durch absoluten Alkohol. — Nädelchen. F: 187°. Sehr leicht löslich in Wasser, löslich in etwa 25 Tln. heißem und 100 Tln. kaltem Alkohol von $90^9/_0$, unlöslich in Äther, Chloroform und Schwefelkohlenstoff. [a] $_0^m$: — 9.5^9 (in Wasser; p=10.03).

d-Lyxose-bis-acetamid $C_9H_{18}O_9N_9=HO\cdot CH_2\cdot CH(OH)\cdot CH(OH)\cdot CH(OH)\cdot CH(NH\cdot CO\cdot CH_2)_2$. B. Aus Pentaacetylgalaktonsäurenitril mit ammoniakalischer Silberoxydlösung (Wohl, List, B. 30, 3104). — Krystalle (aus verdünntem Alkohol). F: 222–226°.

Formyl-acetamid $C_3H_5O_2N=CHO\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus salzsaurem Formiminoäthyläther mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (PINNER, B. 16, 1653). — Prismen (aus Äther). F: 70° . Leicht löslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln.

Tris-acetylamino-methan, Methenyl-tris-acetamid C₇H₁₃O₃N₃ = CH(NH·CO·CH₃)₃·B. Beim Kochen von salzsaurem Formamidin mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (Pinner, R. 16, 1660; 17, 172; Die Imidoäther und ihre Derivate [Berlin 1892], S. 95). —

Spießige Prismen. Verflüchtigt sich bei hoher Temperatur, ohne zu schmelzen. Schwer löslich in kaltem Wasser und Alkohol, ziemlich in heißem Wasser.

Diacetamid C₄H₇O₂N = (CH₈·CO)₂NH. B. Aus 3 Mol.-Gew. Acetamid und 1 Mol-Gew. Acetylchlorid in Benzol bei 3-stündigem Kochen (Titherley, Soc. 79, 411). Aus Natriumacetamid und Acetylchlorid in Benzol (Titherley, Soc. 79, 396). Durch Kochen von Acetamid mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (Franchimont, R. 2, 344). Beim Zervon Acetamia mit Essigsaureanhydrid und Natriumacetat (Franchimons, R. 2, 344). Beim Zersetzen von Triacetodiamid C₆H₁₂O₃N₂ (s. u.) mit Chlorwasserstoff in ätherischer Lösung, neben salzsaurem Acetamid (Strecker, A. 103, 327). Durch Erhitzen von Acetonitril mit Eisessig auf 200° (Gautter, C. r. 67, 1256). Beim Kochen von Methylacetylharnstoff mit Essigsäureanhydrid (A. W. Hofmann, B. 14, 2731). — Darst. Man kocht 600 g Acetamid mit 1250 g Essigsäureanhydrid ¹/₂ Stunde lang am Kühler, destilliert darauf alles unterhalb 125° Übergehende ab und setzt die Destillation im Vakuum fort. Man löst die bei 108—109° unter 10 mm siedende Fraktion in Äther und leitet in die Lösung Chlorwasserstoff ein. Das Filtrat vom Niederschlage (Acetamid-hydrochlorid) dampft man zur Trockne, übergießt den Trockenrückstand mit sehr wenig Wasser und verdampft die Lösung mit BaCO₃ zur Trockne. Aus dem Rückstand extrahiert man das Diacetamid mit Äther (HENTSCHEL, B. 23, 2395). — Nadeln aus Äther (He.) oder Benzol-Petroläther (T.), luftbeständig. F: 78° (He.). Kp: $222,5^{\circ}$ bis $223,5^{\circ}$; Kp₁₀: $108-108,5^{\circ}$ (He.). In Wasser sehr leicht löslich, in Äther und Ligroin weit leichter als Acetamid. — Beim Erhitzen auf 250° entstehen Acetonitril, Essigsäure und Acetamid (HE.). Verbindet sich nicht mit Säuren; beim Einleiten von Chlorwasserstoff in eine ätherische Lösung von Diacetamid entsteht deshalb kein Niederschlag (Unterschied und Trennung von Acetamid (St.; HE.). Zerfällt, beim Kochen mit Wasser, Alkalien oder Säuren in Essigsäure, Acetamid und NH₃ (HE.). Erwärmt sich stark beim Übergießen mit Natronlauge (Unterschied von Acetamid) (Ho.). Entwickelt mit Salpetersäure (D: 1,52) viel Stickoxydul (Franchimont, R. 2, 348). Bei der Destillation der Natriumverbindung mit äthylschwefelsaurem Kalium entstehen Essigsäureäthylester und Acetamid (Titherley, Soc. 81, 1524). Die Natriumverbindung gibt mit Methyljodid bei 120° Methyl-diacetamid (HE., B. 23, 2401). — NaC4HcO2N. B. Aus Diacetamid in ätherischer Lösung mit Natrium (HE., B. 23, 2400). Zerfließliches Pulver.

Verbindung von Diacetamid mit Acetamid, "Triacetodiamid" $C_6H_{12}O_3N_2 = (CH_3 \cdot CO)_2NH + CH_3 \cdot CO \cdot NH_2$. B. Beim Erhitzen von Acetamid im Chlorwasserstoffstrome (Strecker, A. 103, 327). Beim Erhitzen von Propionitril mit überschüssiger Essigsäure auf 200°: $2C_2H_5 \cdot CN + 3CH_3 \cdot CO_2H + H_2O = C_6H_{12}O_3N_2 + 2C_2H_5 \cdot CO_2H$ (Gautier, C. r. 67, 1257). — Nadeln. Kp: $212-217^{\circ}$ (G.). Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther. — Zerfällt beim Kochen mit Ätzkali in Essigsäure und Ammoniak (St.; G.). Leitet man in die ätherische Lösung Chlorwasserstoff ein, so wird salzsaures Acetamid gefällt und Diacetamid bleibt in Lösung (St.; G.).

Triacetamid $C_0H_0O_3N=(CH_3\cdot CO)_3N$. B. Durch Erhitzen von Acetonitril mit Essigsäureanhydrid auf 200° (Wichelmaus, B. 3, 847). — Kleine Nadeln (aus Ather). F: 78° bis 79°. Reagiert neutral. Verbindet sich nicht mit Silberoxyd. — Zerfällt leicht in Essigsäure und Ammoniak,

N-Chlor-acetamid, Acet-chloramid $C_2H_4ONCl = CH_3 \cdot CO \cdot NHCl$. Konstitution: Hantzsch, Dollfus, B. 35, 228, 249. B. Beim Einleiten von Chlor in geschmolzenes Acetamid (A. W. Hofmann, B. 15, 410). Beim Übergießen von Acetbromamid mit Salzsäure (Ho.). — Darst.: Hantzsch, Dollfus, B. 35, 252. — F: 110°. Löslich in Äther. Leitfähigkeit der freien Verbindung und ihrer Salze: Ha., D. — Zerfällt beim Behandeln mit Salzsäure in Acetamid und Chlor (Ho.).

N-Brom-acetamid, Acet-bromamid C₂H₄ONBr = CH₃·CO·NHBr. Konstitution: Hantzsch, Dollfus, B. 35, 228, 249. B. Beim Versetzen eines Gemisches äquimolekularer Mengen von Acetamid und Brom mit Kalilauge (A. W. Hofmann, B. 15, 408; vgl. François, C. r. 148, 173; C. 1909 I, 909). Aus Quecksilberacetamid und Brom in der Kälte (Sellwanow, B. 26, 424). — Darst. Man löst 10 g Acetamid in 27 g Brom und setzt unter Eiskühlung tropfenweise Kalilauge (1:1) hinzu, bis die rote Farbe in hellgelb umgeschlagen ist; nach mehrstündigem Stehen werden die ausgeschiedenen Krystalle abgesaugt, im Vakuum getrocknet und mit Benzol extrahiert (Bernend, Schreitber, A. 318, 373). — Rechtwinklige Tafeln mit 1H₂O (aus wasserhaltigem Äther). Schmilzt unter Abgabe von Wasser zwischen 70° und 80°, wasserfrei bei 108° (Ho.). Leicht löslich in kaltem Äther, löslich in warmem Wasser (Ho.). Leitfähigkeit der freien Verbindung und ihrer Salze: Hantzsch, Dollfus, B. 35, 249. — Liefert mit Brom und Kalilauge Acetdibromamid (Ho.). Zersetzt sich beim Kochen mit Wasser unter Bildung von Brom, etwas unterbromiger Säure, Acetamid, Methylamin und Methylacetylharnstoff (Ho.). Setzt sich mit Salzsäure zu Brom und Acetchloramid um (Ho.). Löst sich in konz. Natronlauge unter Bildung der Natriumverbindung NaC, H₂ONBr. Kocht man die alkalische Lösung, so entstehen in heftiger

Reaktion Alkalibromid, Alkalicarbonat und Methylamin: CH₃·CO·NHBr+H₂O = HBr+CO₂ † CH₃·NH₃ (Ho.). Liefert mit Silbercarbonat Kohlendioxyd und Methylisocyanat (Ho.). Gibt mit Ammoniak in Äther ein sehr unbeständiges Ammonsalz (Ha., D., B. 35, 253), während wäßr. Ammoniak Acetamid neben Ammoniumbromid und Stickstoff liefert (Ho.). Liefert beim Kochen mit Natriummethylat NaBr und Methylcarbamidsäuremethylester (Lengfeld, Stiedlitz, Am. 16, 372). Beim Erwärmen äquimolekularer Mengen von Acetbromamid und Acetamid mit Natronlauge entsteht Methylacetylharnstoff (Ho.). Gibt mit β-Amino-crotonsäureester in Äther Bromamino-crotonsäureester (Behrend, Schreiber, A. 318, 374). Mit Anilin bilden sich Acetamid und Tribromanilin, mit Phenol Acetamid und Tribromphenol (Ho.). — NaC₂H₂ONBr. Konstitution: Hantzsch, Dollfus, B. 35, 228, 249. Barst. Man löst 2.3 g Natrium in 40 g absol. Alkohol, kühlt die Lösung auf —15° ab, setzt eine Lösung von 14 g N-Bromacetamid in Chloroform hinzu und fällt mit stark gekühltem Äther aus (Mauguin, C. r. 149, 790; vgl. A. W. Hofmann, B. 15, 411). Weißes Pulver. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther, Chloroform, Benzol. Zersetzt sieh an trockner Luft bei gewöhnlicher Temperatur nur sehr langsam, explodiert erst bei 80—100°. Die wäßr. Lösung ist wenig beständig. Zersetzt sich spontan allmählich in NaBr und Methylisocyanat, ebenso in Gegenwart von Äther oder absolutem Alkohol; im letzteren Falle bildet das entstehende Methylisocyanat mit dem Alkohol sofort Methylurethan (Mauguin). — NaC₂H₃ONBr + Br₂ + H₃O. B. Durch Versetzen eines Gemisches aus (1 Mol-Gew.) Acetamid und (2 Mol-Gew.) Brom mit konz. Natronlauge (A. W. Hofmann, B. 15, 415). Anscheinend rektanguläre Platten. Zerfällt beim Lösen in Wasser in NaBr und Acetdibromamid.

N-Dibrom-acetamid, Acetdibromamid C₂H₃ONBr₂ = CH₃·CO·NBr₂. B. Man versetzt eine verdünnte Lösung von 1 Mol.-Gew. Acetbromamid mit 1 Mol.-Gew. Brom und sättigt mit Kaliumhydroxyd (A. W. Hofmann; B. 15, 413). Aus 1 Mol.-Gew. Acetamid, 2 Mol.-Gew. Brom und 2 Mol.-Gew. Natriumhydroxyd in verdünnter Lösung (A. W. H., B. 15, 416). — Goldgelbe Nadeln oder Blättchen. F: 100°. Verflüchtigt sich bei höherer Temperatur, unter teilweiser Zersetzung. Löslich in warmem Wasser, Alkohol und Äther. — Spaltet beim Kochen mit Wasser HBrO und Acetbromamid, später Acetamid ab (H.; vgl. Sellwanow, B. 26, 424). Setzt sich mit Salzsäure in Brom und Acetchloramid, resp. Acetamid, um (H.), mit Acetamid zu Acetbromamid (H.). Wird von überschüssiger Kalilauge in Stickstoff, essigsaures und unterbromigsaures Salz zerlegt (H.).

N-Jod-acetamid, Acet-jodamid $C_2H_4ONI=CH_3\cdot CO\cdot NHI$. B. Aus Quecksilber-acetamid und Jod (gelöst in Essigester) (Sellwanow, B. 26, 987). — Nadeln. — Wasser scheidet sofort Jod aus. Fällt aus angesäuerter Jodkaliumlösung 2 At.-Gew. Jod.

Acetamidbromid, a.a-Dibromäthyl-amin $C_2H_3NBr_2=CH_3\cdot CBr_2\cdot NH_2$. B. Aus Acetonitril und HBr (Engleb, A. 149, 306). — Krystalle. F: 47—50°. Sublimierbar. — Zèrfällt mit Wasser in Essigsäure, NH_4 Br und HBr.

Acetamidjodid, a.a-Dijodathyl-amin $C_2H_5NI_2=CH_3\cdot CI_2\cdot NH_2$. B. Aus Acetonitril und HI (Butz, B. 25, 2542). — Blättchen.

Acetiminoäthyläther $C_4H_6ON = CH_3 \cdot C(:NH) \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Das Hydrochlorid entsteht beim Sättigen einer Mischung äquimolekularer Mengen von Acetonitril und Alkohol, die mit 1/3 Volum Äther verdünnt ist, bei 00 mit Chlorwasserstoff (PINNEB, Die Imidoäther und ihre Derivate [Berlin 1892], S. 27; B. 16, 1654). — Darst.: REITTER, HESS, B. 40, 3022. — Flüssig. Kp: $92-95^{\circ}$ (P.). $D_{4}^{18,8}$: 0,8729 (Brühl, Ph. Ch. 22, 388). $n_{\alpha}^{18,8}$: 1,40122; $n_{\beta}^{18,8}$: 1,40348; $\mathbf{n}_{\gamma}^{19,8}$: 1,41326 (B.). — Liefert bei der Reduktion mit Natriumamalgam und verdünnter Schwefelsäure Acetaldehyd, als Hauptprodukte aber Essigester und Ammoniak; bei Gegenwart von Phenylhydrazin entsteht dagegen Äthyliden-phenylhydrazin zu $40^{\circ}/_{\circ}$ der Theorie (Henle, B. 35, 3042). Mit Wasser zersetzt sich das Hydrochlorid zu Essigsäureäthylester und Salmiak (P.). Acetiminoäther liefert in ätherischer Lösung mit Schwefelwasserstoff Thioessigsäureäthylester, bei längerem Stehen Thioacetamid (MATSUI, C. 1909 II, 423). Das Hydrochlorid gibt mit alkoholischem Ammoniak Acetamidin-hydrochlorid (P., Die Imidoäther, S. 107). Bei der Einw. von Alkohol auf das Hydrochlorid entsteht Orthoessigsäuretriäthylester (Reitter, HESS, B. 40, 3024). Mit Ketonen reagiert das Hydrochlorid in Äthylalkohol unter Bildung der Diäthylacetale der angewandten Ketone (Claisen, B. 31, 1010; Reitter, Hess, B. 40, 3020). Aus Phenylhydrazin und salzsaurem Acetiminoäther entsteht Äthenyl-diphenylhydrazin CH₃·C(:N·NH·C₈H₅)·NH·NH·C₈H₅ (Voswinckel, B. 36, 2483), bei längerer Einw. Athenyl-phenylhydrazidin CH₃·C(:N·NH·C₈H₅)·NH₂ (Pinner, B. 17, 2003). — C₄H₉ON+HCl. Farnkrautartig zusammengewachsene Blätter. Zersetzt sich unter Aufschäumen bei 98—100° (P., B. 16, 1654). Acetimino- β -chloräthyl-äther $C_4H_8ONCl = C\dot{H}_3 \cdot C(:NH) \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH_2Cl$. B. Das Hydrochlorid entsteht beim Einleiten von Chlorwasserstoff unter Kühlung in ein Gemenge aus gleichen Teilen Acetonitril und β -Chloräthylalkohol (Gabriel, Neumann, B. 25, 2387). — Ol. — Beim Erwärmen mit Wasser entstehen Essigsäure- β -chloräthylester und μ -Methyloxazolin $CH_3 \cdot C\dot{H}_2$.

Äthannitril, Acetonitril, Methylcyanid C₂H₃N = CH₃·CN. V. Im rohen Steinkohlenteerbenzol (Vincent, Delachanal, Bl. [2] 33, 405). 1m Schwelwasser der Braunkohlendestillation (Rosenthal, Z. Ang. 14, 665). — B. Beim Erhitzen von Essigsäure mit Phospham auf 150—200° (Vidal, D. R. P. 101391; C. 1899 I, 960). Beim Übergießen von Stickstoffmagnesium mit Essigsäureanhydrid (Emmerling, B. 29, 1635). Bei der Destillation von Bleiacetat mit Rhodanblei, neben anderen Produkten (Pfankuch, J. pr. [2] 6, 116). Beim Behandeln von Ammoniumacetat mit Phosphorsäureanhydrid (Dumas, C. r. 25, 383; A. 64, 332). Bei langsamer Destillation von Acetamid, am besten unter Zusatz von etwas Eisessig (Demaegay, Bl. [2] 33, 456); durch mehrtägiges Kochen von Acetamid mit Eisessig am Rückflußkühler (Demaegay). Durch Einw. von Phosphorsäureanhydrid (Buckton, A. W. Hofmann, A. 100, 131), von Phosphorpentachlorid (Wallach, B. 8, 304; A. 184, 21) oder von Phosphorpentasulfid (Henry, A. 152, 149) auf Acetamid. Aus Acetamid durch Einw. von Thionylchlorid SOCl₂ (Michaelis, A. 274, 313) oder von Toluolsulfochlorid (Wolkow, B. 4, 290). Durch Destillation von trocknem Acetamid mit der äquivalenten Menge gebrannten Kalks (Norton, Tscherniak, Bl. [2] 30, 104). Durch Erhitzen von Natrium-acetylcyanamid, neben cyansaurem Natrium (Mertens, J. pr. [2] 17, 12). Aus Blausäure und Diazomethan (v. Pechmann, B. 28, 857), neben Methylcarbylamin (Peratoner, Palazzo, R. A. L. [5] 16 II, 436, 510; G. 38 I, 107). Bei der Destillation von methylschwefelsaurem Kalium mit Cyankalium (Dumas, Malacuti, Leblanc, C. r. 25, 474; A. 64, 333; Frankland, Kolbe, A. 65, 297) oder beim Erhitzen dieser Ausgangsmaterialien in konz. wäßr. Lösung, neben Methylcarbylamin (Auger, C. r. 145, 1288). Durch Umsetzung von Cyankalium mit Methyljodid in wäßr. Methylakohol (Henry, C. r. 104, 1181) oder in konz. wäßr. Lösung (Auger, C. r. 145, 1289). Beim Erhitzen von Cyanesigsäure auf 165°, neben Kohlendioxyd (van't Hoff, B. 7, 1382). Beim Erhitzen von Dimethylsthylphenylammoniumcyanid (

Bei der trocknen Destillation von Lysidinhydrochlorid CH₂·NH C·CH₃ + HCl (LADEN-BURG, B. 28, 3069). Bei der Selbstzersetzung von Äthyldichloramin C₂H₅·NCl₂ (KÖHLER, B. 12, 1870). Bei der Oxydation von Äthylamin mit Sulfomonopersäure (BAMBERGER, B. 35, 4294).

Darst. Man fügt zu 65 g Cyankalium und 50-60 g Wasser in 3 Portionen unter Schütteln und Kühlung mit Eiswasser 126 g Dimethylsulfat und destilliert das gebildete Acetonitril aus kochendem Wasserbade ab; zur rückständigen Salzlösung gibt man vorsichtig weitere 65 g Cyankalium, indem man durch Erwärmen oder Abkühlen den erneut einsetzenden Destillationsvorgang reguliert (WALDEN, B. 40, 3215). — Man destilliert ein Gemisch von 15 g Phosphorsäureanhydrid und 10 g trocknem Acetamid, bei Benutzung von Glasgefäßen unter fortwährendem Bewegen derselben und Anwendung der leuchtenden Flamme. Das Destillat wird mit seinem halben Volum Wasser versetzt und mit Pottasche gesättigt; die (obere) Schicht des Acetonitrils wird über etwas Phosphorsäureanhydrid rektifiziert (L. GATTERMANN, Die Praxis des organischen Chemikers, 12. Aufl. [Leipzig 1914], S. 146). — Im großen kann man Acetonitril aus dem Vorlauf des Rohbenzols gewinnen. Es ist in ihm mit Alkohol gemengt, von dem man es durch Behandeln mit viel Calciumchlorid und schließliche Rektifikation über Phosphorsäureanhydrid befreit (VINCENT, DELACHANAL, Bl. [2] 33, 405).

Flüssigkeit von ätherischem Geruch. Brennt mit leuchtender Flamme, die pfirsichblütfarben gesäumt ist (Buckton, A. W. Hofmann, A. 100, 132). Erstartt im Kältegemisch. F: -41° (Gautter, A. ch. [4] 17, 173), -44° bis -45° (Henry, C. 1907 I, 1312), -44,4° (kort.) (v. Schneider, Ph. Ch. 22, 234). - Kp₇₆₄: 82,5° (Henry, J. 1887, 653; vgl. C. 1907 I, 1312); Kp₇₆₅: 81,6° (Vincent, Delachanal, Bl. [2] 33, 408), 81,54° (Luginin, C. r. 128, 366); Kp_{757,3}: 81,2-81,4° (R. Schiff, B. 19, 567); Kp₇₈₅: 79,6° (Guye, Mallet, C. 1902 I, 1314); Kp_{717,5}: 79,98° (Ter-Gazarian, C. 1906 II, 105). - D°: 0,8052 (Vincent, Delachanal, Bl. [2] 33, 408); D°: 0,8036 (Walden, Ph. Ch. 65, 136; vgl. W., Ph. Ch. 55, 225); D°: 0,7906 (Eijkman, R. 12, 172); D°: 0,7891 (Vincent, Delachanal, Bl. [2] 33, 408); D°: 0,7863 (Brühl, Ph. Ch. 16, 214); D°: 0,7828 (B., Ph. Ch. 16, 214); D°: 0,7784 (Ter-Gazarian,

C. 1906 II, 105); D⁵₄: 0,7770; D⁵₄: 0,7498 (W., Ph. Ch. 65, 136); D⁵₄: 0,7157 (R. Schiff, B. 19, 567). Ausdehnungskoeffizient: HENRY, C. 1907 I, 1312; WALDEN, Ph. Ch. 65, 136. Dichte der Flüssigkeit und des gesättigten Dampfes bis zum kritischen Punkt: Tee-Gazahian, C. 1906 II, 105. — Acetonitril ist mit Wasser mischbar (Dumas, C. r. 25, 383); es wird aus der wäßr. Lösung durch Salze abgeschieden. Spez. Gew. und Siedepunkt der Gemische von Acetonitril mit Methylalkohol und mit Athylalkohol: VINCENT, DELACHANAL, Bl. [2] 33, 405. Acetonitril besitzt ein erhebliches Lösungsvermögen für Salze, z. B. Alkalihaloide, Silbernitrit (s.: WALDEN, Ph. Ch. 55, 683; 58, 493; SCHOLL, STEINKOPF, B. 39, 4393 Anm. 2). Diese Lösungen leiten den elektrischen Strom gut; s. über das Ionisierungsvermögen: WALDEN, Ph. Ch. 54, 182; Duroit, Z. El. Ch. 12, 642. Kryoskopisches Verhalten des Acetonitrils in absoluter Schwefelsäure: Hantzsch, Ph. Ch. 65, 49. Molekulare Siedepunktserhöhung K: 13,0 (Walden, Ph. Ch. 55, 291; vgl. Kahlenberg, C. 1902 I, 1040; Brunt, Sala, G. 34 II, 481. — Molekularbrechungsvermögen: Kanonnikow, J. pr. [2] 31, 361; Walden, Ph. Ch. 59, 394. $n_{\mathcal{D}}^{ig,5}$: 1,34427; $n_{\mathcal{D}}^{ig,5}$: 1,34596; $n_{\mathcal{D}}^{ig,5}$: 1,35004; $n_{\mathcal{D}}^{ig,5}$: 1,35333 (Brühl, Ph. Ch. 16, 214; $n_{\alpha}^{u,i}$: 1,34553; $n_{\beta}^{u,i}$: 1,35123 (Eijeman, R. 12, 172); n_{δ}^{u} : 1,34423 (Henby, C. 1907 I, 1312); nº3: 1,3417 (Guye, Mallet, C. 1902 I, 1314); nº5: 1,34181 (Walden, Ph. Ch. 59, 394). — Öberflächenspannung und Binnendruck: Dutoir, Friderich, C. r. 130, 328; Renard, GUYE, C. 1907 I, 1478; I. TRAUBE, B. 42, 2186; WALDEN, Ph. Ch. 65, 136; 66, 395. Zähigkeit: GUYE, MALLET, C. 1902 I, 1315; WALDEN, Ph. Ch. 55, 225. — Molekulare Verbrennungswärme für dampfförmiges Acetonitril bei konstantem Druck: 312,14 Cal. (Thomsen, Ph. Ch. 52, 343), für flüssiges Acetonitril 304,0 Cal. (LEMOULT, C. r. 148, 1604), 291,6 Cal. (Berthelot, Petit, A. ch. [6] 18, 112). Verdampfungswärme: Luginin, C. 1900 I, 451; KAHLENBERG, C. 1901 II, 83. Spezifische Wärme: Luginin, C. 1900 I, 451; Kahlenberg, C. 1901 II, 83; Walden, Ph. Ch. 58, 488. Kritische Konstanten: Guyr, Mallet, C. r. 134, 170; C. 1902 I, 1315; Ter-Gazarian, C. 1906 II, 105. — Elektrisches Leitvermögen, Dielektrizitätskonstante: Walden, Ph. Ch. 46, 149, 177; Schlundt, C. 1901 I, 1135. Leitfähigkeit in verflüssigten Halogenwasserstoffen: Steele, Mc Intosh, Archibald, Ph. Ch. 55, 156. Elektrocapillare Funktion: Gouy, A. ch. [8] 8, 323.
Einw. der dunklen elektrischen Entladung in Gegenwart von Stickstoff: Berthelot, C. r.

126, 785. Acetonitril liefert bei der Einw. von Natrium Kyanmethin $CH_3 \cdot C < N \cdot C \cdot (CH_3) > CH$ (Syst. No. 3565), neben Natriumcyanid (BAYER, B. 2, 319) und Methan (Keller, J. pr. [2] 31, 365). Beim Eintragen von Natrium in die ätherische Lösung von Acetonitril entsteht Diacetonitril CH₃·C(:NH)·CH₂·CN (HOLTZWART, J. pr. [2] 39, 230). Gibt bei der Reduktion mit Zink und Schwefelsäure Äthylamin (MENDIUS, A. 121, 142), desgl. bei der Reduktion mit Wasserstoff und kolloidalem Palladium in schwach salzsaurer Lösung (SKITA, B. 42, 1636). Liefert bei der Reduktion durch überschüssigen Wasserstoff in Gegenwart von Nickel bei 200° ein Gemisch von Ammoniak, Athyl-, Diäthyl- und Triäthylamin, in dem das Diäthylamin vorherrscht (Sabatier, Sendebens, C. r. 140, 484). Gibt in neutraler Lösung mit dem Magnesium-Kupferpaar oder Devardascher Legierung Acetaldehyd, Äthylamin und Ammoniak (Brunner, Rapin, C. 1908 II, 677). Gibt beim Erhitzen mit der äquivalenten Menge Wasser auf 180° Acetamid (Engler, A. 149, 305). Addiert 1 Mol. Chlorwasserstoff (Gautier, A. ch. [4] 17, 174). Mit Chlorwasserstoff entsteht bei Gegenwart von 1 Mol. Wasser Acetamid-hydrochlorid (PINNER, KLEIN, B. 10, 1896); dieses bildet sich auch beim Sättigen einer Lösung von Acetonitril in Eisessig, Essigsäureanhydrid, Acetaldehyd oder Aceton mit Chlorwasserstoff (Colson, Bl. [3] 17, 57; C. r. 121, 1155; A. ch. [7] 12, 250; Henle, Schupp, B. 38, 1370). Acetonitril verbindet sich leicht mit trocknem Bromwasserstoff zu Acetamidbromid CH₃·CBr₂·NH₂ (Gautier, A. 142, 291; Engler, A. 149, 306), mit Jodwasserstoff zu Acetamidjodid (Biltz, B. 25, 2542); s. a. unter Additionsprodukten des Acetonitrils. Vereinigt sich mit Schwefelwasserstoff zu Thioacetamid (Bernthsen, A. 192, Acetonitrils, Vereinigt sich mit Schwefelwasserstoff zu Thioacetamid (Bernthsen, A. 192, Acetonitrils, Vereinigt sich mit Schwefelwasserstoff zu Thioacetamid (Bernthsen, A. 192, Acetonitrils, Vereinigt sich mit Schwefelwasserstoff zu Thioacetamid (Bernthsen, A. 192, Acetonitrils, Vereinigt sich mit Schwefelwasserstoff zu Thioacetamid (Bernthsen, A. 192, Acetonitrils, Vereinigt sich mit Schwefelwasserstoff zu Thioacetamid (Bernthsen, A. 192, Acetonitrils, Vereinigt sich mit Schwefelwasserstoff zu Thioacetamid (Bernthsen, A. 192, Acetonitrils, Vereinigt sich mit Schwefelwasserstoff zu Thioacetamid (Bernthsen, A. 192, Acetonitrils, Vereinigt sich mit Schwefelwasserstoff zu Thioacetamid (Bernthsen, A. 192, Acetonitrils, Vereinigt sich mit Schwefelwasserstoff zu Thioacetamid (Bernthsen, A. 192, Acetonitrils, Vereinigt sich mit Schwefelwasserstoff zu Thioacetamid (Bernthsen, A. 192, Acetonitrils, Vereinigt sich mit Schwefelwasserstoff zu Thioacetamid (Bernthsen, A. 192, Acetonitrils, Vereinigt sich mit Schwefelwasserstoff zu Thioacetamid (Bernthsen, A. 192, Acetonitrils, Aceton 46; vgl. auch Jörgensen, J. pr. [2] 66, 30). Rauchende Schwefelsäure erzeugt Acetylacetamidin-N-sulfonsäure CH₃·C(:N·SO₃H)·NH·CO·CH₃ (EITNER, B. 26, 2835). Acetonitril vereinigt sich mit Hydroxylamin zu Äthenyl-amidoxim CH₃·C(:N·OH)·NH₂ (Nord-MANN, B. 17, 2746). Verbindet sich mit Hydrazin bei 150° zu N-Amino-dimethyltriazol $H_2N \cdot N$ C(CH₃) = N (CURTIUS, DEDICHEN, J. pr. [2] 50, 255; 52, 272; vgl. Bülow, B. 39, C(CH₃) = N (CURTIUS, DEDICHEN, J. pr. [2] 50, 255; 52, 272; vgl. Bülow, B. 39, 2618; STOLLÉ, Privat-Mitteilung; DARAPSKY, Arbeiten aus dem Chemischen Institut der Uniteilung; DARAPSKY, Wird sowohl durch Alkalien wie durch wäßt. versität Heidelberg [Heidelberg 1907], S. LX). Wird sowohl durch Alkalien wie durch wäßr. Salz- oder Schwefelsäure in der Wärme in Essigsäure und Ammoniak gespalten ("verseift") (Dumas, C. r. 25, 384; vgl. Frankland, Kolbe, A. 65, 298; Henry, C. r. 104, 1278); durch 3-stdg. Erhitzen mit Normalkalilauge (1 Mol.-Gew.) auf 100° werden bereits mehr als $90^{\circ}/_{0}$ des Nitrils verseift (E. Fischer, B. 31, 3276). — Bei der Einw. von Chlorwasserstoff auf ein äqui-

molekulares Gemisch von Acetonitril und Äthylalkohol entsteht salzsaurer Acetiminoäthyläther (PINNER, B. 16, 1654). Acetonitril liefert mit Thiophenol bei Gegenwart von Chlor-

wasserstoff Acetiminothiophenyläther CH₃·C(:NH)·S·C₆H₅ (Autenbleth, Brüning, B. 36, 3466). Beim Erhitzen mit Eisessig auf 250° entsteht Diacetamid (Gautier, C. r. 67, 1256; A. ch. [4] 17, 178; Colby, Dodge, Am. 13, 1); beim Erhitzen mit Essigsäureahhydrid Triacetamid (Wichelhaus, B. 3, 847). Acetonitril setzt sich mit Benzoesäure bei 280° zu Benzonitril und Essigsäure um (Colby, Dodge, Am. 13, 2). Über Einw. von Benzoylehlorid + Natrium auf Acetonitril vgl. Seidel, J. pr. [2] 58, 129. Beim Eintragen von festem Natriumäthylat in eine Mischung von Acetonitril, Oxaläther und absol. Äther entsteht das Natriumsalz des Cyanbrenztraubensäureäthylesters NC·CH₂·CO·CO₂·C2H₅ (Fleischhauer, J. pr. [2] 47, 376).

Physiologische Wirkung: FIGUET, C. r. 130, 942. Umwandlung im Tierkörper: Lang,

C. 1894 II, 796.

Acetonitril kann als Denaturierungsmittel für Alkohol dienen (CARI-MANTRAND, Bl. [3] 29, 765).

Additionsprodukte des Acctonitrils. 2C₂H₃N+3HBr. Krystalle. Sehr schwer löslich in Ather (GAUTIER, A. ch. [4] 17, 176). — C₂H₃N+2HBr = Acctamid-bromid, s. S. 182. — 2C₄H₃N+3HI. Krystallinisch (GAUTIER, A. ch. [4] 17, 177). — C₂H₃N+2HI = Acctamid-jodid, s. S. 182. — 3C₄H₃N+2SO₃. Krystalle. Leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol, Ather, Chloroform, Schwefelkohlenstoff und Benzol. Versetzt man die konz. wäßr. Lösung der Verbindung mit Alkohol und Ather, so scheidet sich 3CH₃·CN+2SO₃+H₄O in Flocken aus (Eitner, B. 26, 2834). — 2C₂H₃N+Cu₂C₁. Krystallinischer Niederschlag (Rabaut, Bl. [3] 19, 786). — C₄H₃N+CuCl₂+LiCl. Sehr veränderlich (Cambi, G. 39 I, 365). — C₂H₃N+AuCl₃ (Henke, A. 106, 282). — 4O₄H₃N+MgBr₂. Sehr hygroskopisch (Menschutkin, C. 1906 II, 1720; 1907 I, 1534; Z. a. Ch. 61, 112). Verdrängung des Acetonitrils in der Doppelverbindung durch andere organische Körper: M., C. 1906 I, 1039; Z. a. Ch. 62, 47. — 3C₂H₃N+MgBr₂. Krystalle, sehr hygroskopisch. F: ca. 132° (M., C. 1906 II, 1720; 1907 I, 1534; Z. a. Ch. 61, 112). — 6C₂H₃N+MgI₂. Farblose, sternartig gruppierte Nadeln (Menschutkin, C. 1906 II, 1720; 1907 I, ±534; Z. a. Ch. 61, 110). Löslichkeit in Acetonitril: M. — C₂H₃N+2Hg(CN)₂. Wenig beständige Blättchen (Hesser, A. 110, 202). — C₂H₃N+BF₂. Krystalle, an der Luft rauchend. F: 120°. Löslich in Ather und absolutem Alkohol (Patein, C. r. 113, 85). — 2C₂H₃N+AlCl₃. B. Durch Eintragen von AlCl₃ in Acetonitril (Perrier, B. [3] 13, 1031). Krystalle. F: 50—55°. Unlöslich in Schwefelkohlenstoff und Ligroin. — C₂H₃N+AlCl₃. B. Bei 2-stdg. Kochen von AlCl₃ mit einer Lösung von Acetonitril in Schwefelkohlenstoff (Perrier, B. [3] 18, 1032). F: 104—105°. Sehr wenig löslich in Schwefelkohlenstoff (Perrier, B. [3] 18, 1032). F: 104—105°. Sehr wenig löslich in Schwefelkohlenstoff (Perrier, B. [3] 18, 1032). F: 104—105°. Sehr wenig löslich in Schwefelkohlenstoff (Perrier, B. [3] 18, 1032). F: 104—105°. Sehr wenig löslich

Äthan-amidin, Acetamidin, Äthenylamidin C₂H₆N₂ = CH₃·C(: NH)·NH₂ B. Hinterbleibt als Hydrochlorid beim Erhitzen von Acetamid im Chlorwasserstoffstrom im Rückstand, während Acetylchlorid, Essigsäure, salzsaures Acetamid und "Triacetodiamid" (s. S. 181) überdestillieren (STRECKER, A. 103, 328). Bei 4—5-tägigem Stehen von salzsaurem Acetiminoäthyläther mit etwas mehr als 1 Mol. Gew. alkoholischem Ammoniak (PINNER, Die Imidoäther und ihre Derivate [Berlin 1892], S. 107). — Die Lösung der Base, aus dem Sulfat mit Baryt freigemacht, reagiert stark alkalisch. Acetamidin zerfällt schon bei gelindem Erwärmen der wäßr. Lösung in Ammoniak und Essigsäure (STRECKER). Salzsaures Acetamidin wird durch Blausäure nicht verändert (PILOTY, VOGEL, B. 36, 1285). Es liefert beim Kochen mit Natriumscetat und Essigsäureanhydrid 6-Acetylamino-2.4-dimethyl-pyrimidin (Acetyl-kyanmethin) C₉H₁₁ON₂ (Syst. No. 3565) und Anhydro-diacetylacetamidin C₆H₃ON₂ (S. 186) (PINNER, B. 17, 174; 22, 1600). Mit Natriumformylessigester kondensiert es sich zu 6-Oxy-2-methyl-pyrimidin CH₃·CCNH—CH (Syst. No. 3565) (Gabriel, B. 37, 3639). Beim Stehen mit Oxalessigsäureäthylester und Natronlauge entsteht 6-Oxy-2-methyl-pyrimidin-4-carbonsäure (PINNER, B. 25, 1423).

pyrimidin-4-carbonsäure (PINNER, B. 25, 1423). $C_2H_6N_2+HCl$. Prismen (aus Alkohol), etwas zerfließlich. F: $166-167^\circ$ (PINNER, Die Imidoäther). Sehr leicht löslich in Alkohol. — $C_2H_6N_2+HNO_2$. B. Aus dem Hydro-

chlorid mit Silbernitrit (Lossen, A. 265, 166). F: 1480 (Zers.). Leicht löslich in Wasser und Alkohol. – $2C_2H_6N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Gelbrote Prismen. In Wasser löslich (P.).

Anhydro-diacetylacetamidin $C_0H_0ON_2$. B. Bei $1^1/2$ -stdg. Kochen von Acetamidin-hydrochlorid mit Natriumacetat und Essigsäureanhydrid, neben 6-Acetylamino-2.4-dimethylpyrimidin; man gießt die erhaltene Lösung in verdünnte Natronlauge, filtriert nach 24 Stunden ab und behandelt den Niederschlag mit heißem Wasser. Hierbei bleibt das Anhydro-di-acetylacetsmidin ungelöst und wird aus heißem Alkohol umkrystallisiert (PINNER, B. 17, 174). — Seideglänzende Nadeln. Schmilzt bei 253° zu einem dunklen Öl. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in kaltem Alkohol, leicht in heißem und sehr leicht in verdünnten Säuren. Liefert ein leicht lösliches Platindoppelsalz.

N-Acetyl-acetamidin-N'-sulfonsäure $C_4H_3O_4N_2S=CH_3\cdot C(:N\cdot SO_3H)\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$. B. Man tröpfelt 5 Tle. rauchende Schwefelsäure (mit $28^{\circ}/_{0}$ SO_3) in 6 Tle., mit Eis und Kochsalz gekühltes Acetonitril; man läßt 12-24 Stunden im Kältegemisch stehen, löst das Produkt in möglichst wenig eiskaltem Wasser, filtriert, fällt das Filtrat mit Alkohol und Ather und trocknet den Niederschlag über Phosphorsäureanhydrid (ETTNES, B. 26, 2835). Hygroskopische Masse, Zerfällt mit Wasser in Diacetamid und Sulfamidsäure,

Essigsäurederivate des Hydroxylamins und anderer Stickstoff-Sauerstoff-Verbindungen.

a) Abkömmlinge des O-Acetyl-hydroxylamins H2N·O·CO·CH3.

Trimolekulares Acetylformaldoxim $C_9H_{15}O_6N_8 = (CH_2: N \cdot O \cdot CO \cdot CH_3)_2$ s. Bd. I.

Acetylderivat des Butyrchloral-oxims $C_0H_3O_2NCl_3 = CH_3 \cdot CHCl \cdot CCl_2 \cdot CH : N \cdot O \cdot CH_3 \cdot CH$ CO CH₈. Krystalle. F: 63-64° (R. Schiff, Tarugi, G. 21 II, 9).

Acetylderivat des Äthyl-isopropyl-ketoxims $C_3H_{15}O_2N=CH_3\cdot CH_2\cdot C(:N\cdot O\cdot CO\cdot CH_3)\cdot CH(CH_3)_2$. Wasserhelle, leicht bewegliche, esterartig riechende Flüssigkeit. Kp: 196°; Kp₁₄: 94—96° (Munk, M. 26, 670).

Acetylderivat des Pinakolinoxims $C_8H_{16}O_2N = CH_3 \cdot C(:N \cdot O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot C(CH_3)_3$. Ol von mentholartigem Geruch. Kp: $208-210^{0}$; Kp₂₅: $100-101^{0}$; Kp₁₆: $83-84^{0}$ (SCHOLL,

Acetylderivat des Di-n-propyl-ketoxims $C_9H_{17}O_2N = (CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2)_2C : N \cdot O \cdot CO \cdot$ CH_a. Flüssig (V. MEYER, WARRINGTON, B. 20, 501).

Acetylderivate der Mesityloxime $C_8H_{13}O_9N=CH_2\cdot C(:N\cdot O\cdot CO\cdot CH_3)\cdot CH:C(CH_3)_2\cdot a)$ a-Derivat. B. Aus a-Mesityloxim und Essigsäureanhydrid unter Kühlung (HARRIES, GLEY, B. 32, 1333). — Flüssig. Kp_{II}: 104° . D¹⁴: 0,9934. — Wird von $10^{\circ}/_{\circ}$ iger Natronlauge erst bei 75° verseift.

b) β -Derivat. B. Durch Erwärmen von β -Mesityloxim mit Essigsäureanhydrid (Harbies, Gley, B. 32, 1333). — Flüssig. Kp₈₋₃: 100° . D¹⁴: 0,9945. — Wird von 5° / $_{\circ}$ iger Natronlauge schon in der Kälte leicht verseift.

Acetylderivat des Isobutylidenaceton-oxims $C_9H_{19}O_2N=CH_3\cdot C(:N\cdot O\cdot CO\cdot CH_3)\cdot CH:CH\cdot CH(CH_3)_2$. Wasserhelle Flüssigkeit (Franke, L. Kohn, M. 20, 896). $Kp_{16}:132^{\circ}$.

Acetylderivat des α -Isobutyliden-propionaldoxims $C_9H_{16}O_2N=(CH_3)_2CH\cdot CH$: $C(CH_3)\cdot CH:N\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. $Kp_{17}:~122^o$ (M. Kohn, M.~22,~44).

Diacetylderivat des Glyoxims $C_6H_8O_4N_8 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot N : CH \cdot CH : N \cdot O \cdot CO \cdot CH_8$. B. Beim Erwärmen von Glyoxim mit Essigsäureanhydrid (LACH, B. 17, 1573). — Krystalle (aus Ather). F: 120°. — Entwickelt bei längerem Kochen mit Essigsäureanhydrid Dicyan.

Diacetylderivat des Methyl-glyoxims $C_1H_{10}O_4N_2=CH_3\cdot C(:N\cdot O\cdot CO\cdot CH_3)\cdot CH:N\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Man erwärmt Methylglyoxim gelinde mit Essigsäureanhydrid und läßt das Produkt im Vakuum erstarren (Schramm, B. 16, 2187). — Durchsichtige Prismen (aus Ligroin). F: 51°.

Diacetylderivat des Nitromalon-dialdoxims $C_7H_9O_9N_3=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot N:CH\cdot CH(NO_9)\cdot CH:N\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$ bezw. $CH_3\cdot CO\cdot O\cdot N:CH\cdot C(:NO\cdot OH)\cdot CH:N\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus dem Natriumsalz des Nitromalondialdoxims und Acetanhydrid in alkalischer Lösung (Hill, Hale, Am. 29, 264). — Farblose Nadeln (aus Äther + Ligrein). F: 64-66°. Leicht löslich in Alkohol und Chloroform, unlöslich in Ligrein. — Das Natriumsalz verliert beim Erhitzen der wäßr. Lösung 1 Mol. Essigsäure unter Bildung des Nitrils NC·CH(NO₂)·CH:N·O·CO·CH₃ (H., H.). Beim Erwärmen des Natriumsalzes mit 2 Mol.-Gew. Natronlauge entsteht das Natriumsalz des 4-Nitro-pyrazolons-(5) (HILL, BLACK, Am. 33, 294). NaC, H₈O₆N₃. Hellgelbe Nadeln oder Prismen (aus Alkohol). Schmilzt bei 136-138° unter Zersetzung und schwacher Explosion bei schnellem Erhitzen.

Diacetylderivat des Diacetyl-dioxims $C_8H_{12}O_4N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot N : C(CH_3) \cdot C(CH_3) : N \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. Nadeln. F: 111° (Wolff, A. 288, 27), 112° (Ponzio, G. 30 II, 28), 115° (BILTZ, B. 41, 1883). Leicht löslich in den üblichen Lösungsmitteln, außer in Ligroin (B.).

C(C₂H₅): N·O·CO·CH₂. Durchsichtige Prismen aus Ligroin (SCHRAMM, B. 16, 2187) oder wäßr. Alkohol (Ponzio, G. 30 II, 28). F: 68-69° (P.). Löslich in Alkohol, Äther und in Petroläther, schwer in heißem Wasser.

C(C₂H₂): N·O·CO·CH₃. Flüssigkeit. Siedet unter gewöhnlichem Druck nicht unzersetzt (Ponzio, G. 30 II, 29).

Diacetylderivat des Acetylisovaleryl-dioxims $C_{11}H_{18}O_4N_2=CH_3\cdot C(:N\cdot O\cdot CO\cdot CH_3)\cdot C(:N\cdot O\cdot CO\cdot CH_3)\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_2$. Glänzende Prismen (aus Petroläther). F: 42° (Ponzio, G. 30 II, 29).

Diacetylderivat des Acetyleaproyl-dioxims $C_{12}H_{20}O_4N_2 = CH_3 \cdot C(:N \cdot O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot$ $C(:N \cdot O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot [CH_3]_4 \cdot CH_3$. Ol (Ponzio, G. 30 II, 29).

Hexaacetylderivat des Glykose-oxims $C_{18}H_{25}O_{12}N=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot CH_2\cdot [CH(O\cdot CO\cdot CH_3)]_1\cdot CH:N\cdot O\cdot CO\cdot CH_3.$ B. 3,9 g gepulvertes Glykoseoxim werden unter Kühlung mit 24 g Pyridin und 16 g Essigsäureanhydrid digeriert; wenn alles gelöst ist, läßt man einige Tage bei gewöhnlicher Temperatur stehen und gießt dann in die 4-5-fache Menge Wasser und Eis (Behrend, A. 353, 116; vgl. Wohl, B. 26, 731). — Krystalle (aus verdünntem Alkohol). F: 110-111° (B.). Unlöslich in Äther (B.).

Dekaacetylderivat eines Anhydrides zweier Mol. Glykose-oxim $C_{32}H_{44}O_{31}N_2 = C_{12}H_{14}O_{11}N_2(CO \cdot CH_3)_{10}$. B. Aus dem amorphen Glykoseoxim (s. bei krystallisiertem Glykoseoxim, Bd. I, S. 902—903) analog dem Hexaacetyl-glykoseoxim (Behrend, A. 353, 117). — Sirup oder glasige Masse. Löslich in Åther. Ist im Gegensatz zum Hexaacetylglykoseoxim stark rechtsdrehend in Pyridin-Lösung. — Gibt bei der Hydrolyse mit verdünnter Schwefelsäure Essigsäure, Hydroxylamin und Glykose.

Acetylderivat des Formyl-chlorid-oxims $C_3H_4O_2NCl = ClCH: N\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus Formhydroxamsäure-acetat $CH_3\cdot CO\cdot O\cdot NH\cdot CHO$ (aus Formhydroxamsäure und $1^1/2$ Mol.-Gew. Acetanhydrid bei gewöhnlicher Temperatur) und 1 Mol.-Gew. PCl₅ in der Kälte (BIDDLE, A. 310, 17). — Schr flüchtiges, penetrant riechendes Ol. Kp₁₅: 60—63° (B.). — Beim Erhitzen unter gewöhnlichem Druck tritt explosionsartige Zersetzung ein (B.). Zersetzt sich beim Aufbewahren schon nach kurzer Zeit, hält sich dagegen in ätherischer Lösung längere Zeit (B.). Wird durch kaltes Wasser und verdünnte Alkalicarbonatlösung nur langsam angegriffen (B.). Setzt sich mit konz. wäßr. Lösung von 3-4 Mol.-Gew. Silbernitrat in der Kälte langsam zu Knallsilber, Chlorsilber und Essigsäure um (B., A. 310, 19; B. 38, 3858; vgl. L. Wöhler, B. 38, 1353).

b) N-Acetyl-hydroxylamin und seine Abkömmlinge.

Acethydroxamsäure (N-Acetyl-hydroxylamin) bezw. Acethydroximsäure $C_2H_5O_2N=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot OH$ bezw. $CH_3\cdot C(:N\cdot OH)\cdot OH$. B. Aus essigsaurem Hydroxylamin durch 3¹/₂-stündiges Erhitzen im geschlossenen Rohr auf 90° (JONES, VESPER, Am. 42, 518). Bei 1-stündigem Kochen von (2 Mol.-Gew.) Essigsäureanhydrid mit (1 Mol.-Gew.) trocknem Hydroxylamin-hydrochlorid (MIOLATI, B. 25, 700). Durch Einw. von Essigester auf Hydroxylaminlösung bei Anwesenheit von 1 Mol. Gew. Natronlauge (HANTZSCH, B. 27, 804). Beim Stehen einer konz. wäßr. Lösung gleichmolekularer Mengen von Acetamid und salzsaurem Hydroxylamin (C. HOFFMANN, B. 22, 2854; vgl. Francescont, Bastia-NINI, G. 34 I, 431). Bei der Oxydation von Aldehydammoniak mit Sulfomonopersäure (BAMBERGER, SELIGMANN, B. 36, 817). Bei der Oxydation von Acetaldoxim mit Sulfo-monopersäure (BAMBERGER, SCHENTZ, B. 34, 2030). Durch Einw. von Acetaldoxim mit Sulfo-monopersäure (BAMBERGER, SCHENTZ, B. 34, 2030). Durch Einw. von Acetaldoxim mit Sulfo-monopersäure (BAMBERGER, SCHENTZ, B. 34, 2030). Durch Einw. von Acetaldoxim mit Sulfo-monopersäure (BAMBERGER, SCHENTZ, B. 34, 2030). Durch Einw. von Acetaldoxim mit Sulfo-monopersäure (BAMBERGER, SCHENTZ, B. 34, 2030). Durch Einw. von Acetaldoxim mit Sulfo-monopersäure (BAMBERGER, SCHENTZ, B. 34, 2030). Durch Einw. von Acetaldoxim mit Sulfo-monopersäure (BAMBERGER, SCHENTZ, B. 34, 2030). Durch Einw. von Acetaldoxim mit Sulfo-monopersäure (BAMBERGER, SCHENTZ, B. 34, 2030). Durch Einw. von Acetaldoxim mit Sulfo-monopersäure (BAMBERGER, SCHENTZ, B. 34, 2030). Durch Einw. von Acetaldoxim mit Sulfo-monopersäure (BAMBERGER, SCHENTZ, B. 34, 2030). Durch Einw. von Acetaldoxim mit Sulfo-monopersäure (BAMBERGER, SCHENTZ, B. 34, 2030). Durch Einw. von Acetaldoxim mit Sulfo-monopersäure (BAMBERGER, SCHENTZ, B. 34, 2030). Durch Einw. von Acetaldoxim mit Sulfo-monopersäure (BAMBERGER, SCHENTZ, B. 34, 2030). Durch Einw. von Acetaldoxim mit Sulfo-monopersäure (BAMBERGER, SCHENTZ, B. 34, 2030). Durch Einw. von Acetaldoxim mit Sulfo-monopersäure (BAMBERGER, SCHENTZ, B. 34, 2030). Durch Einw. von Acetaldoxim mit Sulfo-monopersäure (BAMBERGER, SCHENTZ, B. 34, 2030). Durch Einw. von Acetaldoxim mit Sulfo-monopersäure (BAMBERGER, SCHENTZ, B. 34, 2030). Durch Einw. von Acetaldoxim mit Sulfo-monopersäure (BAMBERGER, SCHENTZ, B. 34, 2030). Durch Einw. von Acetaldoxim mit Sulfo-monopersäure (BAMBERGER, SCHENTZ, B. 34, 2030). Durch Einw. von Acetaldoxim mit Sulfo-monopersäure (BAMBERGER, BAMBERGER, G. 31 II, 38). Aus Acetaldehyd und Benzolsulfonhydroxamsäure in Gegenwart von Alkali (RIMINI, R. A. L. 10 I, 361). In geringer Menge beim Eintragen einer alkalischen Lösung von Isonitroäthan in kalte Salzsäure [CH₃·CH:NO·OH \rightarrow CH₃·C(:N·OH)·OH] (Bamberger, Röst, B. 35, 49). Durch Einw. von Benzoylehlorid auf Natrium-isonitroäthan und nachfolgende Verseifung des entstandenen Benzoesäureesters der Acethydroxamsäure (Jones, Am. 20, 2). Bei Behandlung von Athylnitrosolsäure mit warmer Essigsäure [2 CH₃·C(NO):N·OH + 2 H₂O = 2 CH₃·C(:N·OH)·OH + N₂O + H₂O] (WIELAND, A. 353, 95). Bei der Einw. 20 $^{\circ}$ /₀ iger Natronlauge auf Acetoxyamidoxim in der Wärme: W., A. 353, 77, 96. Durch folgeweise Einw. von

Acetylchlorid und siedendem Wasser auf aromatische Isonitrosomethylketone (neben Ketonaldehyden) (Södebbaum, B. 26 Ref., 1015). Bei der Oxydation von Äthylamin mit Sulfomonopersäure (Bamberger, B. 35, 4294). — Spießige Krystalle mit ½,4%0; wird im Vakuum über Schwefelsäure allmählich wasserfrei. Schmilzt krystallwasserhaltig unscharf bei 58° bis 59°, wasserfrei bei 87—88°. Zersetzt sich gegen 100° (Hoffmann, B. 22, 2855). Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther (Ho.). — Reagiert neutral (Ho.). Reduziert ammoniakalische Silberlösung (Ho.). Wird in saurer oder neutraler Lösung durch Eisenchlorid dunkelkirschrot gefärbt (Ho.). Durch Einw. von salpetriger Säure entsteht Essigsäure und Stickoxydul (Hantzsch, Sauer, A. 299, 83). — Kupfersalz. Zur Zusammensetzung vgl. Crismer, Bl. [3] 3, 121; Rimini, R. A. L. [5] 10 I, 361. Dunkelgrüner Niederschlag. Fast unlöslich in Wasser (Hoffmann, B. 22, 2855). — Ferrisalz Fe(C₂H₄O₂N)₅. B. Beim Mischen alkoh. Lösungen von Acethydroxamsäure und Eisenäthylat (Hantzsch, Desch, A. 323, 23). Tiefrote Prismen (aus Allkohol), schwer löslich in Alkohol, leicht in Wasser. Leitfähigkeit: H., D. Wird in wäßr. Lösung durch Ferrocyankalium nicht gefällt; gibt mit Ammoniak erst nach stundenlangem Stehen Fällung von Ferrihydroxyd.

Acetylderivat der Acethydroxamsäure, Diacethydroxamsäure $C_4H_7O_3N = CH_3$ - $CO \cdot NH \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$ bezw. $CH_3 \cdot C(OH) : N \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Beim Kochen von Hydroxylamin-hydrochlorid mit 2 Mol.-Gew. Essigsäureanhydrid (Hantzsch, B. 25, 704; vgl. Miolatt, B. 25, 699). — Nadeln. F: 89° (H.). Sehr leicht löslich in Wasser (H.). — Zerfällt leicht in Essigsäure und Acethydroxamsäure (H.). Gibt beim Stehen in verdünnter, wäßr. Lösung mit $^{1}/_{2}$ Mol.-Gew. Soda symm. Dimethylharnstoff (Thiele, Pickard, A. 309, 203).

Äthanamidoxim, Acetamidoxim, Äthenylamidoxim C₂H₆ON₂ = CH₃·C(:N·OH)·NH₂ bezw. CH₃·C(NH·OH):NH. B. Durch Einw. von Hydroxylamin auf Acetonitril (Nordmann, B. 17, 2746). Bei der Destillation von β-Amino-β-oximino-propionsäure HO₂C·CH₂·C(:N·OH)·NH₂ (Modern, B. 27 Ref., 261). Aus Acetoxyamidoxim CH₃·C(:N·OH)·NH·OH beim Erwärmen mit verdünnter Sodalösung, neben Athylnitrosolsäure (Wieland, A. 353, 91). — Darst. Man löst 69,5 g salzsaures Hydroxylamin in möglichst wenig Wasser, gießt 41 Tle. Acetonitril hinzu und so viel absoluten Alkohol, daß eine klare Lösung erfolgt. Dann trägt man allmählich, unter starker Abkühlung, die Lösung von 23 Tln. Natrium in absolutem Alkohol ein, läßt 60—80 Stunden bei 30—40° stehen und dunstet die vom Kochsalz abfiltrierte Lösung unter einem Druck von 20—40 mm auf ½ des Volumens ein. Man versetzt nun mit einer dem Hydroxylamin äquivalenten Menge Salzsäure und verdunstet im Vakuum bis zur Krystallisation. Das auskrystallisierte salzsaure Äthenylamidoxim reinigt man durch öfteres Lösen in absolutem Alkohol und Fällen mit Äther, löst es hierauf in absolutem Alkohol und versetzt mit der äquivalenten Menge Natrium, gelöst in absolutem Alkohol, sowie mit Äther. Die Lösung des Äthenylamidoxims wird im Vakuum über H₂SO₄ verdunstet und der Rückstand mit Äther und Chloroform gewaschen (Nordmann, B. 17, 2746). — Spieße (aus Alkohol-Äther). F: 135° (Zers.) (N.; Wieland, A. 363, 91). Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther, Chloroform, Benzol und Ligroin (N.). — Sehr unbeständig; zerfällt beim Erwärmen mit Wasser in Hydroxylamin und Acetamid (N.). Beim Erwärmen von Äthenylamidoxim verbindet sich mit Säuren und Basen. — C₂H₆ON₂ zu entstehen (N.). Beim Erwärmen des salzsauren Salzes mit Anilin entsteht Äthenyl-phenylamidoxim CH₃·C(NH·C₆H₅):N·OH (N.). Die wäßr. Lösung wird durch Eisenchlorid tiefrot gefärbt (N.). — Äthenylamidoxim verbindet sich mit Säuren und Basen. — C₂H₆ON₂+HCl. Glänzende Schuppen. F: 140°. Ist im trocknen Zustande zi

Chlorid der Acethydroxamsäure, Acethydroximsäure-chlorid $C_2H_4ONCl = CH_3 \cdot CCl : N \cdot OH$. B. Als Hydrochlorid beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die Lösung von Äthylnitrolsäure $CH_3 \cdot C(:N \cdot OH) \cdot NO_2$ in absolutem Äther (Werner, Buss, B. 28, 1282). Durch Umlagerung von 1-Chlor-1-nitroso-äthan, erhalten durch Chlorierung von Acetaldoxim, in ätherischer Lösung $[CH_3 \cdot CHCl \cdot NO \rightarrow CH_3 \cdot CCl : N \cdot OH]$ (Piloty, Steinbock, B. 36, 3114). — Darstellung aus Acetaldoxim: Wieland, B. 40, 1677. — Erstarrt bei -3° . Leicht löslich in Alkohol, Äther, schwer in Wasser (P., St.). — Entwickelt beim Aufbewahren sowie beim Destillieren im Vakuum Salzsäure; Hauptprodukt der Zersetzung ist Acetaldoximhydrochlorid (P., St.). Aus der Lösung in Alkohol oder Äther scheidet sich in einigen Tagen Hydroxylamin-hydrochlorid ab (W.). Beim Einleiten von Chlor in die verdünnte salzsaure Lösung entsteht 1.1-Dichlor-1-nitroso-äthan (P., St., B. 35, 3115). Gibt mit Silbernitrit in Äther Äthylnitrolsäure (P., St., B. 35, 3115). Gibt mit Hydroxylamin salzsaures Acetoxyamidoxim $CH_3 \cdot C(:N \cdot OH) \cdot NH \cdot OH + HCl (W., A. 353, 86)$. Liefert mit Hydrazin 3.5-Dimethyl-4-amino-1.2.4-triazol (Wie., B. 40, 1677). Über die Einw. von Soda vgl. Wieland, B. 40, 1675. Gibt mit Anilin Acet-phenylamidoxim $CH_3 \cdot C(NH \cdot C_6H_5) : N \cdot OH$ (Wie., B.

40, 1678); analog reagieren Phenylhydrazin und p-Phenetidin (WIE, B. 40, 1679). Mit salicylsaurem Natrium entsteht die Verbindung $\mathrm{HO_2C\cdot C_4H_4\cdot O\cdot C(:N\cdot OH)\cdot CH_3}$ (WIE, B. 40, 1680). Färbt sich mit Eisenchlorid kirschrot (P., St.). — $\mathrm{C_2H_4ONCl+HCl.}$ Weiße hygroskopische Masse. F: 141°. Zersetzt sich an der Luft (WE, B., B. 28, 1282).

Acet-oxyamidoxim $C_2H_6O_2N_2 = CH_3 \cdot C(:N \cdot OH) \cdot NH \cdot OH$. B. Das Hydrochlorid entsteht aus Hydroxylamin und Acethydroximsäurechlorid in absol. Methylalkohol (Wieland, A. 353, 88). Acetoxyamidoxim entsteht bei der Reduktion der Athylnitrolsäure mit Natriumamalgam (W., A. 353, 67). — Öl, zersetzt sich in trocknem Zustand explosionsartig. Das Hydrochlorid färbt sich mit FeCl₃ tiefblau. Reduziert ammoniakalische Silberlösung. Liefert mit starker Natronlauge in der Kälte Äthylazaurolsäure (S. 192) und Äthyloxyazaurolsäure (S. 193), mit warmer verdünnter Natronlauge Äthylnitrosolsäure (s. u.) und Acetamidoxim, mit warmer konz. Alkalilauge Acethydroxamsäure und Stickstoff, wahrscheinlich neben Acetaldoxim. Mit Äthylnitrosolsäure in neutraler Lösung entsteht Acethydroxamsäure und Stickstoff. — $C_2H_6O_2N_2+HCl$. Farblose Nadeln (aus absolutem Alkohol). F: 156° (Zers.). Sehr leicht löslich in Wasser, schwerer in Alkohol. — $CuC_2H_4O_2N_2+2H_2O$. Dunkelbraune Krystalle.

c) Acetnitrosolsäure und Acetnitrolsäure.

Acetnitrosolsäure, Äthylnitrosolsäure C₂H₄O₂N₂ = CH₃·C(: N·OH)·NO. B. Durch Reduktion von Äthylnitrolsäure mit Natriumamalgam (neben Azaurolsäure) (Wieland, A. 353, 90). Aus Acetoxyamidoxim beim Erwärmen mit verdünnter Natronlauge (W., A. 353, 91). Durch vorsichtige Oxydation des Acetoxyamidoxims mit Brom (W., A. 353, 88). Durch freiwilligen Zerfall des Nitroso-acetoxyamidoxims (erhalten aus salzsaurem Acetoxyamidoxim durch NaNO₂ in Wasser) (W., A. 353, 95). — Nur in Lösungen beständig. Beim Eindampfen der Lösung, selbst im Vakuum, erfolgt Zersetzung. Wird durch Schwefelwasserstoff zu Acetoxyamidoxim reduziert. Die Lösungen färben sich mit FeCl₃ braungrün und machen aus angesäuerter KI-Lösung nach einigen Augenblicken Jod frei (W., A. 353, 92). Beim Erwärmen mit verdünnter Salzsäure entstehen Acethydroximsäurechlorid, Hydroxylamin, Stickoxydul und nitrose Dämpfe; beim Erwärmen mit Essigsäure entstehen Acethydroxamsäure und Stickoxydul neben wenig salpetriger Säure (W., A. 353, 95). Mit Acetoxyamidoxim in neutraler Lösung entstehen Acethydroxamsäure und Stickstoff (W., A. 353, 102). — KC₂H₃O₂N₂. B. Aus Acetoxyamidoxim mit methylalkoholischer Kalilauge (W., A. 353, 93). Tiefblaue Krystallschuppen. Verpufft bei 207° heftig. Gibt mit vielen Schwermetallsalzen gelbe bis braune Niederschläge. — AgC₂H₃O₂N₂. B. Durch Fällen der blauen Ammonsalzlösung mit AgNO₃ (W., A. 353, 90). Braune krystallinische Fällung. Zersetzt sich bei 120°, verpufft beim Erhitzen auf dem Platinblech. Leicht löslich in konz. Ammoniak. Entwickelt mit Jod reines Stickoxyd. — Mercurisalz. Bernsteingelbe Nadeln (W., A. 353, 94).

Acetnitrolsäure, Äthylnitrolsäure C₂H₄O₃N₂ = CH₃·C(; N·OH)·NO₂·B. Durch Einw. von salpetriger Säure auf das Natriumsalz des Nitroäthans (V. Meyer, A. 175, 98). Aus Dibromnitroäthan und Hydroxylamin bei gewöhnlicher Temperatur (M., A. 175, 127). Aus Nitroäthylisonitraminsalzen CH₃·CH(NO₂)N₂O₂Me durch Zersetzen mit Mineralsäure (W. Traube, A. 300, 108). Durch Erwärmen einer ätherischen Acethydroximsäurechlorid-Lösung mit Silbernitrit (Piloty, Steinbock, B. 35, 3115; Wieland, A. 353, 82). Durch Behandlung von Isonitroso-methyläthylketon mit Salpetersäure [CH₃·C(:N·OH)·CO·CH₃ + HNO₃ = CH₃·C(:N·OH)·NO₃ + HO·CO·CH₃] (Behrend, Tryller, A. 283, 242). Aus Isonitrosopropionsäure CH₃·C(:N·OH)·CO₂H mittels N₂O₄ (Ponzio, G. 331, 510). — Darst. Man leitet ca. 8 g N₂O₃ in ein Gemenge aus 15 g Methyläthylketon und 20 g Salpetersäure (D: 1,4) ein und läßt 5 Stunden stehen; nach Zusatz von Wasser wird die Äthylnitrolsäure ausgeäthert (Behrend, Tryller, A. 283, 245). Zu 6 ccm Nitroäthan fügt man nach Zusatz einiger Eisstücke 15 ccm Kalilauge (enthaltend 6,7 g KOH) und schüttelt bis zu völliger Lösung. Dann gießt man 15 ccm Natriumnitritlösung (mit 8 g NaNO₂) hinzu und gibt, indem man durch eingelegte Eisstücke die Temperatur der Lösung auf 0° hält, verdünnte Schwefelsäure hinzu, bis die Lösung hellgelb oder farblos wird und salpetrige Säure entwickelt. Man macht nun mit Kalilauge alkalisch, fügt wieder Schwefelsäure hinzu, übersättigt abermals mit Kalilauge und wiederholt dies abwechselnd dreimal. Endlich wird schwach angesäuert und dreimal mit ½ des Volums Äther ausgeschüttelt. Die ätherische Lösung verdunstet man im Vakuum (V. Meyer, Constam, A. 214, 329; Wieland, A. 353, 82). — Rhombische (Kenngott, B. 6, 1496; A. 175, 95) Krystalle (aus Wasser oder aus Äther). Schmeckt stark süß (V. M., A. 175, 96). Schmilzt unter stürmischer Zersetzung bei 81° bis 82° (V. M., A. 175, 96), 86—88° (B., Tr., A. 283, 239), 87—88° (P., G. 33 I, 510). Leicht

löslich in den üblichen Lösungsmitteln (V. M.). Ultraviolettes Absorptionsspektrum: Hantzsch, Kanastrski, B. 42, 892. Reagiert auf Lackmus sauer (V. M., A. 175, 96). Äthylnitrolsäure ist eine Pseudosäure; während sie in festem Zustand und in wäßr. Lösung farblos ist und eine sehr kleine Affinitätskonstante, nämlich k = 64×10⁻¹⁰, besitzt, bildet sie ein rotes Natriumsalz, das neutral reagiert und in wäßr. Lösung kaum merklich hydrolysiert ist (Hantzsch, Barth, Prätorius, B. 35, 216). — Zerfällt beim Erhitzen, auch schon bei längerem Aufbewahren, in Essigsäure, Stickstoffdioxyd und Stickstoff (V. Meyer, A. 175, 104). Zersetzt sich nur wenig beim Kochen mit Wasser, sehr rasch dagegen beim Erhitzen mit Alkalilauge (V. M., A. 175, 106). Zerfällt mit überschüssiger konz. Schwefelsäure in Stickoxydul und Essigsäure (V. M., A. 175, 107). Liefert bei der Behandlung mit Salpetersäure (D: 1,4) Dinitroäthan (Behrend, Tryller, A. 263, 243). Zinn und Salzsäure liefern Hydroxylamin und Essigsäure (V. Meyer, Locher, A. 180, 170). Gibt bei der Reduktion mit Natriumamalgam Acetoxyamidoxim, Äthylazaurolsäure CH₃·C(NO):N·NH·C(CH₃):N·OH, Äthylnitrosolsäure und Acetamidoxim (Wieland, A. 353, 83; vgl. V. Meyer, Constam, A. 214, 331), weiterhin Essigsäure, Ammoniak und salpetrige Säure (V. Meyer, A. 175, 109). Liefert mit Brom und Kali Dibromnitroäthan (ter Meer, A. 181, 2; vgl. Graul, Hantzsch, B. 31, 2876). Liefert mit Soda Tris-acetonitriloxyd CgH₉O₃N₃ (Syst. No. 4687) (Wieland, B. 42, 816). Mit Chlorwasserstoff in Äther entsteht salzsaures Acethydroximsäurechlorid (Werner, Buss, B. 28, 1282). Äthylnitrolsaures Silber (erythronitrolsaures Salz, s. u.) gibt mit Alkyljodiden farblose Ester (Graul, Hantzsch, B. 31, 2875). Äthylnitrolsäure liefert, mit Berzoylchlorid und Natronlauge geschüttelt, einen Benzoesäureester (V. Meyer, B. 27, 1600) und analog einen Benzolsulfonsäureester (Werner, Buss, B. 28, 1281). — Äthylnitrolsaure färbt sich mit Alkalien rot (V. Meyer, A. 175, 99). Die alkalische Lösung gibt mit FeSO₄ dunkel

Die Äthylnitrolsaure liefert drei Reihen von Salzen: 1. rote (erythronitrolsaure) Salze MeC₂H₃O₃N₂; 2. gelbe saure Salze MeC₂H₃O₃N₂+C₂H₄O₃N₂; 3. farblose (isonitrolsaure, vgl. Hantzsch, Kanasirski, B. 42, 890) Salze MeC₂H₃O₃N₂ (Graul, Hantzsch, B. 31, 2854). — Die roten und gelben Salze werden unter dem Namen chromonitrolsaure Salze zusammengefaßt (Hantzsch, Kanasirski, B. 42, 890).

Die erythronitrolsauren Salze,
$$CH_3 \cdot C < NOMe > O$$
 bezw. $CH_3 \cdot C < NOMe < O$ bezw. $CH_3 \cdot C < NOMe < O$

krystallisieren gut, sind sehr explosiv und unbeständig. Verdünnte Säuren regenerieren aus ihnen die farblose Äthylnitrolsäure; die aus dem Silbersalz entstehenden Ester sind farblos und liefern beim Verseifen wieder erythronitrolsaure Salze. In festem Zustande werden sie durch Wärme oder direkte Belichtung in isomere farblose (isonitrolsaure) Salze von gleichem Molekulargewicht umgewandelt; die Umwandlung erfolgt auch in wäßr. Lösung, aber weniger glatt, dabei findet allmählich Bildung von Nitriten statt. Bei der Spaltung durch Säuren entstehen Essigsäure und salpetrige Säure neben Hydroxylamin; Alkalien zerlegen in wenig Ammoniak, salpetrige Säure und Essigsäure. Die Reduktion mit Natriumamalgam liefert neben salpetriger Säure Azaurolsäure, sowie geringe Mengen Ammoniak (G., H.). — KC₂H₃O₃N₂. B. Entsteht beim Versetzen einer absolut-alkoholischen, durch Kältemischung gekühlten Lösung von Äthylnitrolsäure mit der berechneten Menge Kaliumäthylat (G., H.). Dunkelrote, spießige oder blätterige Krystalle, leicht löslich in Alkohol und Wasser, schwer in absolutem Alkohol. Hygroskopisch. — AgC₂H₃O₃N₂. B Durch Umsetzung von erythronitrolsaurem Alkali mit Silbernitrat (G., H.). Blutrote glänzende Krystalle, schwer löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol, leicht löslich in Cyankaliumlösung; sehr leicht zersetzlich unter Explosion.

Gelbe saure Salze $MeC_2H_3O_3N_2+C_2H_4O_3N_2$ entstehen aus 2 Mol-Gew. Säure und 1 Mol-Gew. Alkali in konz. alkoholischer Lösung bei niederer Temperatur; sie zerfallen schon in festem Zustand in Erythrosalze und Äthylnitrolsäure (G., H.). — $NH_4C_2H_3O_3N_2+C_2H_4O_3N_2$. Gelbe Kryställehen. F: 78° (Zers.) (G., H.). — $KC_2H_3O_3N_2+C_2H_4O_3N_2$. Citronengelbe Blättehen (G., H.).

Die isonitrolsauren Salze (früher leukonitrolsaure Salze genannt) entsprechen

der Formel MeO·N—O (Hantzsch, Kanasirski, B. 42, 892) oder MeO·N—O (Hantzsch, Kanasirski, B. 42, 892) oder MeO·N—O LAND, B. 42, 819). Sie entstehen aus den erythronitrolsauren Salzen durch Belichtung oder Wärme (auch in Lösung), so z. B. beim Erwärmen mit Ligroin auf 40—50° (H., K., B. 42, 890). Die Umwandlung erfolgt auch in wäßr. Lösung, aber weniger glatt; dabei findet allmählich Bildung von Nitriten statt (G., H., B. 31, 2871). Die isonitrolsauren Salze können weder in die Erythrosalze umgewandelt, noch kann die ursprüngliche Nitrolsäure aus ihnen zurückerhalten werden (G., H., B. 31, 2855). Bei der Spaltung durch Säuren liefern sie die gleichen

Zersetzungsprodukte, wie die erythronitrolsauren Salze (G., H., B. 31, 2856). Die Reduktion des Kaliumsalzes mit Natriumamalgam ergibt salpetrige Säure, Ammoniak und Acetaldehyd (G., H., B. 31, 2857; H., K., B. 42, 892). Die isonitrolsauren Salze diazotieren salzsaures Anilin in neutraler Lösung und scheiden aus saurer Jodkaliumlösung Jod ab. Sie liefern mit verdünnter Chlorwasserstoffsäure Tris-acetonitriloxyd (Syst. No. 4687) und beim Kochen mit Xylc1 Methylisocyanat (W., B. 42, 816). — $KC_2H_3O_3N_2$. Farbloses, amorphes, wenig explosives Pulver, leicht löslich in Methylalkohol (G., H., B. 31, 2872). Ultraviolettes Absorptionsspektrum: H., K., B. 42, 892. Bleibt in wäßr. Lösung nicht nur beim Kochen, sondern auch bei 110° unverändert. — $AgC_2H_3O_3N_2$. Weißes, amorphes, sehr lichtempfindliches Pulver; unlöslich in Wasser und verdünntem Alkohol (G., H.; W.).

Isoäthylnitrolsäure von Kissel C₂H₄O₃N₂ (möglicherweise stereoisomer mit Äthylnitrolsäure; vgl. Graul, Hantzsch, B. 31, 2863, 2879). B. Durch Behandeln einer alkalischen Lösung von Nitroäthan bei 0° mit Natriumamalgam; man läßt 25 Stunden bei 0° stehen, übersättigt dann bei —10° mit verdünnter Schwefelsäure und schüttelt mit Äther aus; die ätherische Lösung wird verdunstet, der Rückstand abgepreßt und aus Chloroform umkrystallisiert (KISSEL, 3£. 15, 91; B. 16, 960). — Prismen oder Nadeln (aus Chloroform). F: 75°. Riecht fruchtartig. Reagiert sauer und liefert mit Alkalien feste Salze. Löst sich in Alkalien ohne Rotfärbung.

Dinitroäthan $C_2H_4O_4N_2 = CH_3 \cdot CH(NO_2)_2$ bezw. $CH_3 \cdot C(NO_2) : NO_2H$ s. Bd. I, S. 102.

Essigsäurederivate des Hydrazins usw.

Essigsäurehydrazid, Acethydrazid $C_2H_6ON_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot NH_2$. B. Aus essigsaurem Hydrazin durch zweitägiges Kochen am Rückflußkühler (Curtius, Franzen, B. 35, 3240). Aus Essigester und Hydrazinhydrat im geschlossenen Getäß bei Wasserbadtemperatur (Schöffer, Schwan, J. pr. [2] 51, 185). — Darst. Man tröpfelt langsam 110 g Essigsäureäthylester auf 75 g auf dem Wasserbade erhitztes Hydrazinhydrat, erhitzt 2 Tage lang am Kühler und kühlt dann stark ab. Man schüttelt den gebildeten Brei zweimal mit Ather aus und gießt die überstehende Flüssigkeit ab. Der Rückstand wird auf 60° erhitzt und dann im Kältegemisch zum Erstarren gebracht; man reinigt durch Lösen in heißem Chloroform und Fällen mit dem halben Volum Ather (Curtius, T. S. Hofmann, J. pr. [2] 53, 524). — Zerfließliche Nädelchen (aus Alkohol). F: 67° (C., H.). Kp₁₈: 129° (Stollé, J. pr. [2] 69, 145). Löslich in Wasser, ziemlich leicht löslich in kaltem Alkohol, schwerer in absolutem Ather (Schö., Sohw.). — Reduziert ammoniakalische Silberlösung schon in der Kälte (Curtius, J. pr. [2] 50, 278). Verwandelt sich bei 180° in N-Amino-dimethyltriazol $H_2N \cdot N \cdot C(CH_3) = N$ (Syst. No. 3798)

Verwandelt sich bei 180° in N-Amino-dimethyltriazol H₂N·N·C(CH₃) = N (Syst. No. 3798) (Pellizzari, R. A. L. [5] 8 I, 330; G. 39 I, 535; vgl. Bülow, B. 39, 2618; Stollé, Privatmitteilung; Darapsky, Arbeiten aus dem Chemischen Institut der Universität Heidelberg [Heidelberg 1907], S. LVIII).

Isopropyliden-acethydrazid, Aceton-acetylhydrazon $C_5H_{10}ON_2=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot N:C(CH_3)_2$. F: 133° (Curtius, T. S. Hofmann, J. pr. [2] 53, 524).

Monoacethydrazon des Diacetyls $C_0H_{13}O_2N_2=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot N:C(CH_3)\cdot CO\cdot CH_3$. B. Beim Kochen des Diacetylmonosemicarbazons mit Essigsäureanhydrid (Dirts, B. 35, 350). Aus Diacetyl und Acetylhydrazin in wäßr. Lösung (D., B. 35, 351). — Weiße Nadeln (aus Aceton). F: 166° (korr.). Sublimiert unter 100° in Nadeln und ist fast unzersetzt destillierbar. Leicht löslich in heißem Wasser, löslich in Eisessig; in den meisten organischen Lösungsmitteln außer Äther in der Wärme leicht, in der Kälte wenig löslich. — Hat basischen und sauren Charakter, deshalb in Alkalien (mit gelber Farbe) und in Salzsäure löslich. Geht beim Erhitzen der alkalischen Lösung in Dimethylaziäthan

(Syst. No. 3466) über. Wird beim Erhitzen der salzsauren Lösung in Diacetyl und Hydrazinhydrochlorid gespalten.

Monoacethydrazon des Acetylpropionyls $C_7H_{12}O_2N_3=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot N:C(C_2H_5)\cdot CO\cdot CH_3$ B. Durch Erhitzen von Acetylpropionylsemicarbazon mit Essigsäureanhydrid zum Sieden (DIELS, vom Dorr, B. 36, 3186). Aus Acetylpropionyl und Acetylhydrazin (D., v. D.). — Krystalle (aus Methylalkohol). F: 130°. Ziemlich löslich in heißem Wasser, Äther, Benzol und Essigester, sowie in verdünntem Alkohol mit gelber Farbe. — Gibt mit verdünnter Salzsäure in der Kälte ein Hydrochlorid, in der Wärme Spaltungsprodukte. Liefert beim Erwärmen in alkalischer Lösung Methyläthylaziäthan.

Asymm. Diacetylhydrazin $C_1H_3O_2N_2 = (CH_3 \cdot CO)_2N \cdot NH_2$. B. Aus seiner Hg-Verbindung, welche aus dem Körper $N_2H_2Hg_2Cl_2$ durch Einw. von Essigsäureanhydrid entsteht,

durch Behandlung mit H_2S (K. A. Hofmann, Marburg, A. 305, 218). — Blättchen. F: 132°. Sehr leicht löslich in Wasser, leicht in Alkohol, kaum in Ather. Reduziert weder in saurer noch in alkoholischer Lösung. — HgN·N(CO·CH₃)₂. Weißer Niederschlag, in Säuren leicht löslich. — CuN·N(CO·CH₃)₂. Grünlicher Niederschlag.

Symm. Diacetylhydraxin $C_4H_4O_2N_2=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$. B. Durch Erhitzen von Hydrazinhydrat mit 3 Mol. Gew. Essigsäureanhydrid (Stollé, B. 32, 796; 34, 681; von Hydrazinhydrat mit 3 Mol.-Gew. Essigsäureanhydrid (STOLLE, B. 32, 190; 34, 081; J. pr. [2] 69, 145). Aus Acethydrazid und Essigsäureanhydrid (Pellizzari, R. A. L. [5] 8 I, 329; G. 39 I, 536). — Darst. Hydrazinsulfat und (trocknes) Natriumacetat werden auf 100° erhitzt und das Produkt mit Essigsäureanhydrid behandelt (P.). — Blättchen mit 1H₂O (aus Wasser), die bei 80–100° schmelzen. Wasserfreie Nadeln (aus absolutem Alkohol). Schmilzt wasserfrei bei 140° (P.), 138° (St.). Kp₁₅: 209° (St.). Leicht löslich in Wasser und Alkohol, sonst schwer löslich (St., J. pr. [2] 69, 146). — Geht bei 180° in N-Acetamino-dimethyltriazol CH₃·CO·NH·N C(CH₃)=N (Syst. No. 3798) über (P., R. A. L. 151 8 I. 331: G. 39 I. 536. 538: vsl. Bülow. B. 39. 2618; Stollé, Privatmitteilung; Da-

[5] 8 I, 331; G. 39 I, 536, 538; vgl. Bülow, B. 39, 2618; Stollé, Privatmitteilung; Da-RAPSKY, Arbeiten aus dem Chemischen Institut der Universität Heidelberg [Heidelberg 1907], S. LVIII). Gibt beim Erhitzen mit wasserentziehenden Mitteln geringe Mengen Dimethylfurodiazol CH₃·C:N·N:C·CH₃ (Syst. No. 4488), beim Erhitzen mit alkoholischem -0--

Ammoniak oder Chlorzinkammoniak 3.5-Dimethyl-1,2.4-triazol CH₃·C:N·N:C·CH₃ (Syst. LNH_

No. 3798) und mit P₂S₅ Dimethylthiodiazol CH₃·C:N·N:C·CH₃ (Syst. No. 4488) (Sr., B. - S---

32, 797; vgl. auch St., J. pr. [2] 68, 130). Beim Erhitzen mit Acetanilid entsteht 4-Phenyl-3.5-dimethyl-1.2.4-triazol (Pellizzari, Alciatore, R. A. L. [5] 10 I, 446).

Triacetylhydrazin $C_0H_{10}O_3N_3=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot N(CO\cdot CH_3)_2$ oder $CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot N:C(CH_3)\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Durch Erhitzen von Hydrazinhydrat mit 4 Mol.-Gew. Essigsäureanhydrid in geringer Menge (Stollé, B. 32, 796; J. pr. [2] 69, 147). — Zähflüssige Masse. Erstarrt nicht bei —20°. Kp_L: 180—183°. Leicht löslich in Alkohol und Äther.

 $\label{eq:total_total_control_total_control_$ anhydrid in Gegenwart von Natriumacetat (CUNEO, C. 1898 I, 39). Aus Hydrazinhydrat und Essigsäureanhydrid (C.; STOLLÉ, B. 32, 796; J. pr. [2] 69, 148). — Rhombische (FEERO, Z. Kr. 32, 528) Krystalle (aus Alkohol). F: 86° (C.), 85° (St.). Kp₁₅: 141° (St.). In Wasser langsam und unter Zersetzung löslich. Spaltet sich bei 300—350° in Dimethylfurodiazol (Syst. No. 4488) und Essigsäureanhydrid (Sr.).

Äthylazaurolsäure $C_4H_8O_2N_4=CH_3\cdot C(NO):N\cdot NH\cdot C(:N\cdot OH)\cdot CH_3$. Zur Konstitution vgl. Wieland, A. 353, 69. – B. Durch Behandeln von Dinitröäthan mit Natriumamalgam (TER MEER, A. 181, 14). Durch Behandeln von Athylnitrolsäure mit Natriumamalgam (TER MEER, A. 181, 14). Durch behanden von Adhymitsussate mit Nathunalassate (V. Meyer, Constam, A. 214, 330; Graul, Hantzsch, B. 31, 2874) neben Acetoxyamidin (W., A. 353, 83), sowie aus den roten und gelben sauren Salzen der Äthylnitrolsäure auf gleichem Wege (Graul, Hantzsch). Aus Acetoxyamidoxim-hydrochlorid mit starker Natronlauge in der Kälte, neben Äthyl-oxyazaurolsäure (W., A. 353, 88). — Darst. Man kühlt eine Suspension von 3 g Äthylnitrolsäure in 12 ccm Wasser und 2 ccm Alkohol im Kältegemisch von —10° ab und trägt im Laufe einer halben Stunde 75 g 3¹/₂°/₀iges Natrium-walkem einer weiteren halben Stunde trennt, man die rote Lösung vom Queckamalgam ein; nach einer weiteren halben Stunde trennt man die rote Lösung vom Quecksilber und säuert sie unter starker Kühlung mit 70% iger Essigsäure eben an; nach 10 Minuten saugt man ab und wäscht essigsaures Natrium mit Eiswasser aus (W., A. 353, 83). — Orangerote Nadeln (aus Methylalkohol). F: 142° (Zers.). Sehr wenig löslich in Wasser, merklich in Ather, ziemlich leicht in heißem Alkohol, fast unlöslich in Chloroform, Benzol und Ligroin. Zerfällt beim Erhitzen unter Bildung von Stickstoff, Stickoxydul und Äthylleukazon $H_3C \cdot C \leqslant \frac{O}{N-NH} > C \cdot CH_3$ (Syst. No. 4671) (M., C., A. 214, 347). Die Oxydation mit Chromsäuregemisch liefert Kohlendioxyd und Essigsäure (M., C., A. 214, 349). Natriumamalgam reduziert zu Äthylleukazon: $C_4H_9O_2N_4+2H_2=C_4H_7ON_3+NH_3+H_2O$ (M., C., A. 214, 345), desgleichen Schwefelwasserstoff (W., A. 353, 85). Zerfällt mit siedendem Wasser quantitativ in Leukazon, Stickoxydul und Wasser (W., A. 353, 70). Mineralsäuren liefern Essigsäure, Stickstoff, Stickstoffdioxyd, Hydroxylamin, Ammoniak und Hydrazin; daneben entstehen geringe Mengen Leukazon und Stickoxydul (W., A. 353, 71). Wird durch siedende Alkalilösungen nur wenig verändert (W., A. 353, 69), von konz. Ammoniak bei längerer Einw. aber in Leukazon übergeführt (M., C., A. 214, 344). Löst sich in Alkalien mit intensiv orangeroter Farbe. Die verdünnt-ammoniakalische Lösung hinterläßt beim Verdunsten an der Luft Krystalle der freien Säure; die ammoniakalische Lösung gibt mit Zinkund Bleisalzen intensiv gelbe Niederschläge (M., C., A. 214, 332).

Äthyloxyazaurolsäure C₄H₃O₃N₄ = CH₃·C(NO): N·N(OH)·C(: N·OH)·CH₃. B. Bei der Einw. kalter starker Natronlauge auf salzsaures Acetoxyamidoxim, neben Äthylazaurolsäure (Wieland, A. 353, 98). — Darst. Aus Äthylnitrosolsäure und Acetoxyamidoxim mit starker kalter Natronlauge (W.). — Hellgelbe Nädelchen (aus Äther-Gasolin). Zersetzt sich bei 106—108°. Sehr leicht löslich in Alkohol, leicht in warmem Wasser, ziemlich in Äther, sonst kaum löslich; löslich in Sodalösung. Wird durch Natriumamalgam zur Äthylazaurolsäure reduziert. Die Lösung in Methylalkohol zersetzt sich leicht unter Bildung von Oxyleukazon und Stickoxydul. Liefert beim Kochen mit Wasser Stickoxydul und Oxyleukazon, mit verdünnter Salzsäure rasch Acethydroxamsäure und Stickstoff; zersetzt sich mit konz. Salzsäure explosionsartig. Auch in alkalischer Lösung leicht zersetzlich. Färbt sich mit Eisenchlorid rotbraun und gibt die Liebermannsche Reaktion.

N-Nitroso-acet-oxyamidoxim $C_2H_5O_3N_3=CH_3\cdot C(:N\cdot OH)\cdot N(OH)\cdot NO$. B. Das Natriumsalz entsteht aus äthylnitrosolsaurem Natrium und Acetoxyamidoxim in verdünnter alkalischer Lösung oder aus salzsaurem Acetoxyamidoxim mit NaNO₂ bei Gegenwart von Natriumacetat, ferner in geringer Menge bei der Einw. von Natronlauge auf salzsaures Acetoxyamidoxim (Wieland, A. 353, 101). — In freier Form nicht existenzfähig. — NaC₂H₄O₃N₃ = CH₃·C(:N·ON₃)·N(OH)·NO. Schuppen. Verpufft oberhalb 250°; zersetzt sich mit siedendem Wasser langsam, rasch mit Säuren.

Substitutionsprodukte der Essigsäure.

a) Fluor-Derivate.

Fluoräthansäure, Fluoressigsäure $C_2H_3O_2F = CH_2F \cdot CO_2H$. Darst. Man verseift den Methylester durch die theoretische (allmählich zugesetzte) Menge Baryt (SWARTS, Bl. [3] 15, 1134). — F: 33°. Kp: 165°. Molekulare Verbrennungswarme bei konstantem Volum: 171,08 Cal. (S., C. 1906 II, 1567; R. 25, 423). Mit grüner Flamme brennbar (S., Bl. [3] 15, 1134).

Methylester $C_3H_5O_2F=CH_2F\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Aus Jodessigsäuremethylester durch Erhitzen mit Silberfluorid oder Mercurofluorid auf 170° (Swarts, Bl. [3] 15, 1134). — Kp: 104,5°. D¹⁵: 1,16126. Löslich in Wasser.

Äthylester $C_4H_7O_2F=CH_2F\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. In sehr geringer Menge beim Erhitzen einer alkoholischen Lösung von Chloressigsäureäthylester mit Kaliumfluorid, neben Glykolsäureäthylester (Swarts, C. 1903 I, 14). — Kp: ca. 120°. Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Volum: 502,55 Cal. (S., C. 1906 II, 1567; R. 25, 424).

Amid, Fluoracetamid $C_2H_4ONF=CH_2F\cdot CO\cdot NH_2$. Krystalle (aus Chloroform) (Swarts, Bl. [3] 15, 1134). F: 108^o (S., C. 1909 I, 1977; R. 28, 149). Wenig löslich in kaltem Wasser, reichlicher in heißem, sehr leicht in Alkohol und Äther (S., Bl. [3] 15, 1134). Verbrennungswärme bei konstantem Druck: 249,55 Cal. (S., C. 1909 I, 1977; R. 28, 149).

Difluorāthansāure, Difluoressigsāure C₂H₃O₂F₂ = CHF₂·CO₂H. B. Durch Oxydation von Difluorāthylalkohol mittels einer māßig konz. wäßr. Lösung von CrO₃ und H₂SO₄ (SWARTS, C. 1903 II, 709). Durch Oxydation der Äther CHF₂·CH₂·O·R mit Dichromat in verdünnter Schwefelsäure (S., C. 1901 II, 805). Durch Oxydation von 2.2-Difluor-1-jod-āthan mit Salpetersäure (D: 1,48) (S., C. 1901 II, 805). — Farblose, an der Luft schwach rauchende Flüssigkeit. Erstarrungspunkt: —0,35°. Kp₇₆₈: 134,2°; Kp₂₀: 67—70°. D¹⁰: 1,5359. Mischbar in jedem Verhältnis mit Wasser und mit organischen Lösungsmitteln (S., C. 1903 II, 709). Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Volum: 135,14 Cal. (S., C. 1908 II, 1567; R. 25,425). Dissoziationskonstante k = 5,71 bis 5,74×10⁻²(S., C. 1903 II, 710). Der Dampf ist entzündbar und verbrennt mit blauer, nicht leuchtender Flamme zu Kohlensäure und Fluorwasserstoff. — Beim Durchleiten des Dampfes durch ein bis zum Beginn des Erweichens erhitztes Glasrohr erfolgt vollständige Zersetzung unter Bildung von Siliciumtetrafluorid, Kohlenoxyd, Kohlendioxyd und Kohle. Nascierender Wasserstoff ist ohne Einwirkung. Erhitzen mit Brom auf 160° bei Gegenwart von etwas Eisen liefert geringe Mengen Bromdifluoressigsäure. Beim Erhitzen mit Basen entsteht allmählich Glyoxylsäure (S., C. 1903 II, 709). — NaC₂HO₂F₂. Prismatische Krystalle (aus Wasser). Leicht löslich in Wasser und heißem Alkohol, ziemlich schwer in kaltem Alkohol, unlöslich in Äther (S., C. 1908 II, 709). — AgC₂HO₂F₂. Nadeln (aus Wasser) oder dicke harte Krystalle (aus heißem

Alkohol). Leicht löslich in Wasser und heißem Alkohol, löslich in Äther und siedendem Benzol (S., C. 1903 II, 709). — $\operatorname{Ca}(C_2HO_2F_2)_2$. Prismen. Leicht löslich in Wasser, löslich in Alkohol (S., C. 1903 II, 709). — $\operatorname{Ba}(C_2HO_2F_2)_2$. Nicht zerfließliche Blättchen. Sehr leicht löslich in Wasser, ziemlich in $\operatorname{80^0/ijem}$, fast unlöslich in absoluten Alkohol, unlöslich in Äther und Aceton (S., C. 1901 II, 804; 1903 II, 709). — $\operatorname{Hg}(C_2HO_2F_2)_2$. Prismen. Leicht löslich in Wasser. Wird durch Kochen in wäßr. Lösung in ein basisches Salz verwandelt (S., C. 1903 II, 709). — $\operatorname{Pb}(C_2HO_2F_2)_2$. Zerfließliche krystallinische Masse. Leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Äther (S., C. 1903 II, 709).

Äthylester $C_4H_6O_2F_2=CHF_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus Difluoressigsäure und Alkohol bei Gegenwart von Schwefelsäure (Swarrs, C. 1903 II, 710). — Farblose, angenehm riechende Flüssigkeit. Kp: 99,2°; D^{ir,5}: 1,1800 (S., C. 1903 II, 710). Unlöslich in Wasser. Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Volum: 463,26 Cal. (S., C. 1906 II, 1567; R. 25, 426).

Chlorid, Difluoracetylchlorid $C_2HOClF_2=CHF_2\cdot COCl.$ B. Aus Difluoressigsäure und Phosphorpentachlorid (Swarts, C. 1903 H, 710). — Leicht bewegliche, an der Luft rauchende Flüssigkeit. Kp: 25° .

Amid, Difluoracetamid $C_2H_3ONF_2 = CHF_2 \cdot CO \cdot NH_2$. B. Aus Difluoressigsäureäthylester und gesättigter Ammoniaklösung unterhalb 0° (Swarts, C. 1909 I, 1977; R. 28, 144; vgl. S., C. 1903 II, 710). — Prismen (aus Benzol oder siedendem Chloroform). F: 51,8°. K_{P35} : 108,63°. Schwer löslich in Chloroform, Benzol, leicht in Wasser, Alkohol, Ather. Verbrennungswärme bei konstantem Druck: 208,39 Cal. (S. C., 1909 I, 1977; R. 28, 149).

b) Chlor-Derivate.

Chloräthansäure, Chloressigsäure C₂H₃O₂Cl = CH₂Cl·CO₂H. B. Aus Äthylen und Chlordioxyd (Fürst, A. 206, 78). Durch Einleiten von Chlor in erhitzte Essigsäure im Sonnenlichte (R. Hoffmann, A. 102, 1). Durch Chlorieren von mit etwas Wasser versetzter, erhitzter Essigsäure bei Gegenwart von Jod, neben Dichloressigsäure und etwas Jodessigsäure (Müller, A. 133, 156). Durch Erwärmen von Essigsäure mit Sulfurylchlorid und wenig Acetylchlorid auf 60° (Blank, D. R. P. 157816; C. 1905 I, 414). Aus Eisessig und Sulfurylchlorid bei 115—120° in einem mit Rückflußkühler versehenen Digestor unter 4—5 Atmosphären Druck (Wohl, D. R. P. 146796; C. 1903 II, 1299). Durch Einw. von Chlor auf Acetylchlorid im Sonnenlicht (Wurtz, A. 102, 95) oder auf mit Jod versetztes Acetylchlorid; man versetzt das entstandene Chloracetylchlorid mit der äquivalenten Menge Wasser (Jazukowitsch, Z. 1868, 234). Man leitet durch auf 100° erhitztes Essigsäureanhydrid Chlorgas und läßt gleichzeitig Eisessig zutropfen: (CH₃·CO)₂O +Cl₂ = ClCH₂·CO₂H + CH₃·COCl; CH₃·COCl+CH₃·CO₂H = HCl+(CH₃·CO)₂O usw. (Hentschel, B. 17, 1286; vgl. Gal, C. r. 54, 570; A. 122, 374). Aus Glykokoll durch Einw. von Natriumnitrit in konz. Salzsäure (Jochem, H. 31, 119). Bei der Oxydation von Glycerindichlorhydrin mit Dichromatmischung (Claus, Nahmacher, B. 5, 355). Andere Bildungsweisen s. u. Chloressigsäureäthylester S. 197.

Darst. In eine auf dem Wasserbade erhitzte Mischung von 150 g Eisessig und 12 g rotem Phosphor wird an einem möglichst hellen Ort, am besten im direkten Sonnenlicht, trocknes Chlor eingeleitet, bis eine Probe in Eiswasser erstarrt. Man destilliert dann; Fraktion 150—200° scheidet bei 0° Krystalle von Chloressigsäure aus, die man rasch absaugt; das Filtrat wird nochmals fraktioniert und liefert beim Abkühlen eine neue Menge Chloressigsäure (Russanow, H. 23, 222; B. 25 Ref., 334; Gattermann, Die Praxis des organischen Chemikers, 12, Aufl. [Leipzig 1914], S. 155). — Man leitet Chlorgas in ein kochendes Gemisch von Eisessig und Schwefel (Auger, Béhal, Bl. [3] 2, 145).

Zur Abscheidung der Chloressigsäure aus einer Lösung eignet sich das Bariumsalz (R. Hoffmann, A. 102, 10).

Chloressigsäure existiert in drei physikalisch verschiedenen Modifikationen. Die a-Modifikation (stabil) entsteht bei rascher Kondensation der Chloressigsäuredämpfe (Pickering, Soc. 67, 671), durch Krystallisation aus stark abgekühlter wäßr. Lösung (P., Soc. 67, 671), aus der β -Modifikation durch Impfen mit der a-Modifikation (Tollens, B. 17, 665), mitunter aus der γ -Modifikation unter plötzlicher Umwandlung (Mirrs, Isaac, C. 1909 II, 116). Monoklin-prismatische (Schmelcher, Z. Kr. 20, 115) Krystalle. Erstarrungspunkt: 62–62,5° (T.), 61,18° (P.), 61,5° (Schenck, Ph. Ch. 33, 451). F: 62,5° bis 63,2° (T.), 63° (Sudborough, Lloyd, Soc. 75, 476), 61,5° (M., I.). — Die β -Modifikation entsteht beim Erstarren geschmolzener Chloressigsäure, besonders wenn die Schmelze bis auf 67° erhitzt worden war (T., B. 17, 665; vgl. P., Soc. 67, 666), aus der γ -Modifikation durch Berührung (P., Soc. 67, 671; M., I., C. 1909 II, 116). Monoklimprismatische (M., I., C. 1909 II, 116) Krystalle. Erstarrungspunkt: 56,01° (P.). F: 56,3° (Schenck, Ph. Ch. 33, 451), 55° (M., I.). — Die γ -Modifikation entsteht bei Abkühlung der geschmolzenen Chloressigsäure unter Vermeidung von Bewegung (P., Soc. 67, 671; M., I., C. 1909 II, 116).

Monoklin (M., I.; vgl. Groth, Ch. Kr. 3, 96). Erstarrungspunkt: 50.05° (P.). F: 50° (M., I.). — Über eine vielleicht noch existierende δ -Modifikation vom Erstarrungspunkt 43.75° vgl. Pickering, Perkin, Soc. 67, 670.

Umwandlungspunkt der α - und β -Form: Schenck, Ph. Ch. 33, 451.

Änderung des Schmelzpunktes der stabilen Form durch Druck: HULETT, Ph. Ch. 28, 668. Kp: 188,5—189,5° (kott.) (Perkin, Soc. 65, 421). Kp_{755,7}: 187,8° (Hoffmann, A. 102, 6). Kp₂₀₇: 149°; Kp₁₅₂: 140,5°; Kp₇₁: 122°; Kp₁₈: 93° (Patterson, B. 38, 212); Kp₂₀: 104° bis 105° (Sudborough, Lloyd, Soc. 75, 476). — D_{20}^{ss} : 1,58 (Robertson, Soc. 81, 1242). D_{20}^{ss} : 1,3978 (Pe., Soc. 65, 421; 69, 1172). D_{10}^{ss} : 1,366; D_{10}^{ss} : 1,3947 (Hoff, A. 102, 7). D_{20}^{ss} : 1,3838 (PE., Soc. 65, 421). - Chloressigsäure löst sich sehr leicht in Wasser unter bedeutender Temperaturerniedrigung (Hof., A. 102, 8). Lösungswärme: Luginin, A. ch. [5] 17, 251; Tanatar, 3E. 24, 695; B. 26 Ref., 381; Pickering, Soc. 67, 678. Gefrierpunkt wäßr. Lösungen: Pi., Soc. 67, 679. Spez. Gew. der wäßr. Lösungen bei 25° und 35°: Dbucker, Ph. Ch. 52, 648. Brechungsindex wäßr. Lösungen: MIERS, ISAAC, C. 1909 II, 116. Hydratbildung bei niederer Temperatur: Colles, Soc. 89, 1253. Verteilung zwischen Wasser und Chloroform, zwischen Wasser und Bromoform, zwischen Wasser und Schwefelkohlenstoff, zwischen Wasser und Tetrachlorkohlenstoff: Herz, Lewy, Z. El. Ch. 11, 819. Verteilung zwischen Wasser und Benzol oder Toluol: Herz, Fischer, B. 38, 1141. Gegenseitige Löslichkeit von Chloressigsäure und Naphthalin: MIERS, ISAAC, C. 1909 II, 116. Kryoskopisches Verhalten in Phenollösung: Robertson, Soc. 83, 1428; in absoluter Schwefelsäure: Hantzsch, Ph. Ch. 61, 285. Ebullioskopisches Verhalten in Benzollösung: Mameli, G. 33 I, 484. – Oberflächenspannung, Kompressibilität: Drucker, Ph. Ch. 52, 648, 658. Absorption durch Kohle: Freundlich, Ph. Ch. 57, 433. — Schmelzwärme: Pi., Soc. 67, 675. Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Druck: 171,0 Cal. (Berthelot, Matignon, A. ch. [6] 28, 567). Neutralisationswärme: Luginin, A. ch. [5] 17, 252. — Magnetisches Drehungsvermögen: Perkin, Soc. 65, 421; 69, 1236. — Elektrisches Leitvermögen: Ostwald, Ph. Ch. 3, 176; Kortright, Am. 18, 368; Deussen, Z. a. Ch. 44, 319; elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 1,55×10⁻² (Ostw.). Leitfähigkeit in Methylalkohol und in Aceton: Morello, G. 30 I, 257. Leitfähigkeit in Alkohol: Godlewski, C. 1904 II, 1275. Leitfähigkeit unvollständig neutralisierter Lösungen: Bruni, Z. El. Ch. 14, 703, 732; Bruni, Aita, R. A. L. [5] 17 II, 302. Geschwindigkeit der Absorption von Ammoniakgas durch feste Chloressigsäure: Hantzsch, C. 1904 II, 281; Ph. Ch. 48, 306. Verteilung von NaOH zwischen Monochloressigsäure und Essigsäure: Thiel, Römer, Ph. Ch. 61, 123; 63, 724. Grad der Farbveränderung von Methylorangelösung als Maß der Affinitätskonstante: VELEY, Ph. Ch. 57, 157, — Elektrocapillare Funktion: Gouy, A. ch. [8] 8, 329. — Chloressigsäure wird bei der Temperatur der flüssigen Luft durch Kathodenstrahlen hellchlorfarben (Gold-STEIN, B. 36, 1979).

Chloressigsäure zerfällt bei der Destillation durch ein glühendes Rohr unter Bildung von Chlorwasserstoff, Kohlenoxyd, Formaldehyd und symmetrischem Dichlordimethyläther (CH₂Cl)₂O (Grassi-Cristaldi, G. 27 II, 502). Beim Erhitzen mit Dimethylanilin erfolgt ziemlich glatt Zerfall in Methylchlorid und Kohlendioxyd (SILBERSTEIN, B. 17, 2661). Bei der Elektrolyse des Natriumsalzes entstehen Kohlenoxyd, Kohlendioxyd, Chlor, Sauerstoff, Chlorwasserstoff, Methylenchlorid, Chloressigsäure-chlormethylester und wenig Formaldehyd (Kaufler, Herzog, B. 42, 3864). — Beim Kochen von Chloressigeäure mit (4 Mol. Gew.) Phosphorpentachlorid entsteht C₂Cl₄ neben anderen Produkten (Michael, Am. 9, 215; J. pr. [2] 35, 96). Bei der Destillation im Vakuum mit Phosphorpentoxyd entsteht Chloressigsäure-anhydrid (BISCHOFF, WALDEN, B. 27, 2949). — Zersetzt sich beim anhaltenden Kochen mit Wasser vollständig in HCl und Glykolsäure (BUCHANAN, B. 4, 340; THOMSON, A. 200, 75); Geschwindigkeit dieser Reaktion: BEVAN, C. 1906 II, 106; SENTER, Soc. 91, 460; Ph. Ch. 70, 512. Bei der Zersetzung von Chloressigsäure durch Basen entstehen Glykolsöner. säure und Diglykolsäure O(CH₂·CO₂H)₂; das Mengenverhältnis dieser beiden Reaktionsprodukte ist von der Art der angewandten Base abhängig (Heintz, A. 144, 91; Schreiber, J. pr. [2] 13, 436). Geschwindigkeit der Reaktion zwischen Chloressigsäure und NaOH und Einfluß von Neutralsalzen auf diese Reaktion: Buchanan, B. 4, 863; Lossen, Eichloff, A. 342, 116; Schwab; vgl. Euler, B. 39, 2729; Senter, Soc. 91, 460; Ph. Ch. 70, 511. Geschwindigkeit des Chloraustausches in alkoholischen Lösungen mittels verschiedener Basen: Schweinberger, G. 31 II, 321. Beim Erhitzen mit ca. 15% jeger wäßr. Lösung von KSH entsteht fast ausschließlich Thioglykolsäure; mit konzentrierteren KSH-Lösungen wird daneben viel Thiodiglykolsäure S(CH₂·CO₂H)₅ erhalten (Klason, Carlson, B. 39, 733; vgl. dazu auch Klason, A. 187, 113). Durch Na₂S₂ in Alkohol entsteht Dithioglykolsäure (—S·CH₂·CO₂H)₂ (Blanksma; R. 20, 136). Beim Erwärmen von Chloressigsäure mit wäßr. Kaliumjodid-Lösung auf 50° erfolgt Bildung von Jodessigsäure und Kaliumchlorid (V. Meyer; s. MEYER-JACOBSON, Lehrbuch der organischen Chemie, 1. Aufl., Bd. I [Leipzig 1893], S. 716; ABDERHALDEN, GUGGENHEIM, B. 41, 2853); die Umsetzung von Chloressigsäure und Kaliumjodid in Aceton ist eine Ionenreaktion (Duroit, Demierre, C. 1907 I, 458). Durch Kochen

von ehloressigsaurem Natrium in wäßr. Lösung mit Alkalisulfit entsteht sulfoessigsaures Alkali (Stillich, J. pr. [2] 73, 541). Geschwindigkeit der Umsetzung von chloressigsaurem Natrium mit Natriumthiosulfat: Slator, Soc. 87, 487. Freie Chloressigsäure reagiert mit Kaliumnitrit nach der Gleichung CH₂Cl·CO₂H + KNO₂ = CH₂Cl·CO₂K + HNO₂ (Pool, C. 1905 I, 1006). Bei der Behandlung von chloressigsaurem Kalium mit Kaliumnitrit in heißer wäßr. Lösung vollziehen sich zwei Reaktionen; die nicht ionisierten Moleküle reagieren nach der Gleichung: CH₂Cl·CO₂K + KNO₂ + H₂O = CH₃·NO₂ + KCl + KHCO₃ (Pool, C. 1905 I, 1006; vgl. Kolbe, J. pr. [2] 5, 429; Preibisch, J. pr. [2] 8, 310); daneben verläuft die Ionen-Reaktion CH₂Cl·COO³ + OH³ = HO·CH₂·COO³ + Cl³ (Pool, C. 1905 I, 1006). Silbernitrat liefert mit Chloressigsäure unter Freiwerden von Salpetersäure Glykolsäure; Geschwindigkeit dieser Reaktion: Euler, B. 39, 2726. Chloressigsaures Natrium reagiert mit Kaliumsulfantimonit und mit Natriumsulfostannat Na₂SnS₃ unter Bildung von Thiodiglykolsäure S(CH₂·CO₂H)₂, mit Natriumsulfantimoniat und Natriumsulfarseniat unter Bildung von Dithioglykolsäure [-S·CH₂·CO₂H]₂ (Holmberg, Z. a. Ch. 56, 385). — Bei der Einw. von Ammoniak auf Chloressigsäure entstehen Glykokoll, Diglykolamidsäure NH(CH₂·CO₂H)₂ und Triglykolamidsäure N(CH₂·CO₂H)₃ (Heintz, A. 122, 261; Kraut, Goldberg, Kunz, A. 266, 295). Chloressigsäure liefert mit Stickstoffsulfid Chloracetamid und eine bei 195—196° schmelzende Verbindung C₄H₅O₂NCl (?) (Chlordiacetamid?, vgl. indessen S. 200) (Francis, Soc. 87, 1838). Mit Hydroxylamin entstehen Oximinoessigsäure HO·N·CH·CO₂H und Oximinoessigacetsäure HO₂C·CH₂·O·N·CH·CO₂H (Hantzsch, Wild, A. 289, 295). — Das Kaliumsalz liefert beim Kochen mit Wasser und Quecksilberoxyd die Verbindung ClHg·CHCl·CO₂K+KCl (s. bei Glyoxylsäure, Syst. No. 279) (K. A. Hofmann, B. 32, 871, 880).

Geschwindigkeit der Veresterung mit Methylalkohol und Salzsäure: Gyr. B. 41, 4316, der Veresterung mit Äthylalkohol: Sudborough, Lloyd, Soc. 75, 476; Lichty, Am. 18, 590; Prager, Am. Soc. 30, 1911; Ph. Ch. 66, 296; der Veresterung mit Athylalkohol und Salzsäure: Goldschmidt, Udby, Ph. Ch. 60, 747; der Veresterung mit Isobutylalkohol: Goldschmidt, Z. El. Ch. 15, 7. Bei der Einw. von Natriumäthylat auf Chloressigsäure in Alkohol entsteht Äthoxyessigsäure (Heintz, Ann. d. Physik 111, 555; J. 1860, 314). Mit Phenol bildet sich bei Gegenwart von Natronlauge Phenoxyessigsäure (Giacosa, J. pr. [2] 19, 396). Chloressigsaures Natrium reagiert in konz. warmer wäßr. Lösung lebhaft mit Kaliumcyanid unter Bildung von cyanessigsaurem Alkali (Flouet, A. ch. [6] 29, 439). Chloressigsäure liefert mit Guanidin in wäßr. Lösung bei 60° Guanidinoessigsäure (Syst. No. 364) (RAMSAY, B. 41, 4387). Reagiert mit Rhodanammonium unter Bildung von Rhodaninsäure CH₂·CO·NH (Syst. No. 4298) (Nencki, J. pr. [2] 16, 1). Aus chloressigsaurem Natrium und Rhodankalium entstehen rhodanessigsaure Salze (Syst. No. 220) (Klason, B. 10, 1346). Chloressigsäure reagiert mit Trimethylamin unter Bildung von salzsaurem Betain (LIEBBEICH, B. 2, 13, 167). Mit Anilin entstehen Phenylglycin $C_6H_5 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO_2H$ und Phenylglycin $C_6H_5 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO_2H$ und Phenylglycin $C_6H_5 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO_3H$ und $C_6H_5 \cdot CO_3H$ iminodiessigsäure C₆H₅·N(CH₂·CO₂H)₂ (BISCHOFF, HAUSDÖRFER, B. 23, 1987); bei Anwesenheit von Natriumacetat entsteht reichlich Phenylglycin-anilid C₆H₅·NH·CH₂·CO·NH· $C_{e}H_{5}$ (B., H., B. 23, 1990). Erhitzt man Chloressigsäure mit m- oder p-Nitranilin und Natriumacetat auf 150°, so entstehen viel Nitrophenylglycin und etwas Nitrophenylglycin-nitranilid, mit o-Nitranilin entsteht dagegen nur sehr wenig o-Nitrophenylglycin (Borsche, Titsingh, B. 40, 5010, 5015). Mit Anthranilsaure entsteht Phenylglycin-o-carbonsaure (MAUTHNER, Suida, M. 9, 728; Bad. Anilin- u. Sodafabr. D. R. P. 56273; Frdl. 3, 281).

Chloressigsäure und namentlich ihr Dampf sind ätzend sauer und zerstören die Oberhaut (R. HOFFMANN, A. 102, 8).

Chloressigsäure dient technisch zur Fabrikation von Phenyglycin und Phenylglycino-carbonsäure (für künstlichen Indigo). — Verwendung bei der Leimgewinnung: Sadikow, D. R. P. 168872; C. 1906 I, 1858.

Quantitative Bestimmung neben Essigsäure, Di- und Trichloressigsäure: Pool, C. 1905 I, 1005.

Salze der Chloressigsäure, NH₄C₂H₂O₂Cl +C₂H₃O₂Cl +H₂O. Lösungswärme: Rivals, A. ch. [7] 12, 507. — NH₄C₂H₂O₂Cl. Amorphe Masse. Lösungswärme: Rivals, A. ch. [7] 12, 507. Addiert Ammoniak unter Bildung leicht zerfließlicher Produkte. — NaC₂H₂O₂Cl. Gibt beim Erhitzen Polyglykolid (BISCHOFF, WALDEN, A. 279, 46). Geschwindigkeit der Zersetzung des Salzes durch Wasser: Kastle, Keiser, Am. 15, 476. — KC₂H₂O₂Cl +C₂H₃O₂Cl. Krystallschuppen. In Wasser schwer löslich (Hoffmann, A. 102, 9). — KC₂H₂O₂Cl + 1¹/₂H₃O. Blättchen. In Wasser sehr leicht löslich (Hoffmann, A. 102, 9). Zersetzung durch Wasser bei 100°: Kastle, Keiser, Am. 15, 477. — Kupfersalz, Abhängigkeit der Farbe von der Konzentration der wäßr. Lösung: Siddwich, Tizard, Soc. 93, 191. — AgC₂H₂O₂Cl. Schuppen (aus heißem Wasser). In kaltem Wasser schwer löslich, leichter in heißem (Hoffmann, A. 102, 10). Löslichkeit in konz. Salpetersäure: Hill, Simmons, Am. Soc. 31, 825; Ph. Ch. 67, 599. Schwärzt sich leicht am Licht (H.). Das trockne Salz verpufft bei 110—120° unter

Bildung von Polyglykolid und Chlorsilber (Beckurts, Otto, B. 14, 577). Erhitzt man es mit wenig Wasser, so zerfällt es rasch in Chlorsilber und Glykolsäure; beim Kochen mit viel Wasser wird diese Zerlegung sehr verlangsamt (B., O.). Geschwindigkeit der Zerlegung durch Wasser: Kastle, Am. 14, 586. — Mg(C₂H₂O₂Cl)₂ + 2H₂O. Außerst löslich in Wasser und Alkohol (Kastle, Keiser, Am. 15, 473). — Ca(C₂H₂O₂Cl)₂ + H₂O. Feine Nadeln. Außerst löslich in Wasser und Alkohol (Ka., Kei., Am. 15, 473). — Sr(C₂H₂O₂Cl)₂. Krystallinischer Niederschlag (Ka., Kei., Am. 15, 473). — Ba(C₂H₂O₂Cl)₂ + H₂O. Prismatische Krystalle. In kaltem Wasser bedeutend weniger löslich als in heißem (Hof., A. 102, 10). — Ce(C₂H₂O₂Cl)₃ + 1¹/₂H₂O. Nadeln (Wolff, Z. a. Ch. 45, 113). — 2UO₂(C₂H₂O₂Cl)₂ + NaC₂H₃O₂ + 2H₂O. Große schwefelgelbe Prismen. D¹⁴: 2,748 (Clarke, Owens, B. 14, 35). — FeCl(C₂H₂O₂Cl)₂ + 1¹/₂H₂O (?). B. Durch Zusammenschmelzen gleicher Teile von Chloressigsäure und krystallisiertem Eisenchlorid (Benrath, J. pr. [2] 72, 231). Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther, unlöslich in Benzol. Zersetzt sieh bei 100°.

Methylester der Chloressigsäure, Methyl-chloracetat $C_3H_5O_2Cl = CH_2Cl \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Aus Chloressigsäure und Methylalkohol durch Chlorwasserstoff (Henry, B. 6, 742). Aus Chloracetylchlorid und Methylalkohol (P. J. Meyer, B. 8, 1152). Aus Dichlorvinyläthern CHCl: CCl · O · R und Methylalkohol (Imbert, Konsortium f. elektroch. Ind., D. R. P. 212592; C. 1909 II, 1024). — Kp₇₄₀: 130⁰ (Schreiner, A. 197, 8); Kp: 129⁰ (P. J. Meyer, B. 8, 1152). D_2^*: 1,2570 (Perkin, Soc. 65, 424); D¹⁵: 1,22 (Henry, B. 6, 742); D¹⁵: 1,2352 (Henry, C. τ . 101, 251); D₂₀²⁰: 1,2378 (Perkin); D₂₅²²: 1,2326 (Perkin). Spez. Wärme: R. Schiff, Ph. Ch. 1, 389. Magnetisches Drehungsvermögen: Perkin. Geschwindigkeit der Umsetzung mit Natriumthiosulfat: Slator, Soc. 87, 486.

Äthylester, Äthyl-chloracetat, häufig schlechthin Chloressigester genannt C₄H₇O₂Cl = CH₂Cl·CO₂·C₂H₅. B. Aus Chloracetylchlorid und Alkohol (Willm, A. 102, 109). Aus Glykolsäureäthylester mit Phosphorpentachlorid (Henry, A. 156, 176). Beim Sättigen einer ätherischen Lösung von Diazoessigsäureäthylester mit Chlorwasserstoff (Curtus, J. pr. [2] 38, 429). — Darst. 200 g Chloressigsäure, 120 g Alkohol und 25 g Schwefelsäure werden 6 Stunden lang im Wasserbade erwärmt (Conrad, A. 188, 218). Technische Darstellung aus Dichlorvinyl-äthyl-äther CHCl:CCl·O·C₂H₅ mit der berechneten Menge Wasser: Imbert, Konsortium f. elektroch. Ind., D. R. P. 209268; C. 1909 I, 1785; mit konz. Salzsäure: I., Kons., D. R. P. 210502; C. 1909 II, 78; mit Äthylalkohol: I., Kons., D. R. P. 212592; C. 1909 II, 1024.

Kp: 144—146° (Brühl, A. 203, 21); Kp: 143,7—144,2° (korr.) (Perkin, Soc. 65, 423); Kp₇₅₆: 143,5° (Willm, A. 102, 109); Kp_{754,2}: 144,5—144,9° (R. Schiff, A. 220, 108); Kp₇₃₆: 141—142,5° (Pribram, Handl, M. 2, 696). D°: 1,1749 (P., H.); D¹: 1,1749; D¹: 1,1619 (Perkin, Soc. 65, 423); D²°: 1,1585 (Brühl, A. 203, 22); D²³*: 0,9925 (R. Schiff, A. 220, 108). n³°: 1,42056; n³°: 1,42274; n²°: 1,43228 (Brühl, A. 203, 22). Spez. Zähigkeit: Pribram, Handl, M. 2, 696. Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 493,6 Cal. (Rivals, A. ch. [7] 12, 531). Spez. Wärme: R. Schiff, Ph. Ch. 1, 389. Magnetisches Drehungsvermögen: Perkin, Soc. 65, 423. Molekulare magnetische Empfindlichkeit: Pascal, Bl. [4] 5, 1113.

Zersetzung durch langes Kochen: Vandevelde, C. 1898 I, 438. Chloressigester reagiert mit Kaliumfluorid unter Bildung von Kaliumchlorid und Glykolsäureäthylester; daneben entstehen geringe Mengen Fluoressigsäureäthylester (Swarts, C. 1903 I, 14). Setzt sich mit Magnesiumjodid in ätherischer Lösung zu Jodessigester und Magnesiumchlorid um (Bodroux, C. r. 140, 1597; Bl. [3] 33, 833). Geschwindigkeit der Umsetzung mit Natriumthiosulfat: Slator, Soc. 87, 486. Kinetik der Reaktion mit Silbernitrat (bimolekulare Reaktion): Euler, B. 39, 2729.—Chloressigester liefert mit wäßrigem Ammoniak Chloracetamid (WILLM, A. 102, 110), mit alkoholischem Ammoniak erwärmt Glykokollamid, Diglykolamidsäureamid NH(CH2 CO NH2)2 und Triglykolamidsäureamid N(CH2 CO NH2)3 (Heintz, A. 148, 177, 190). — Bei der Einw. von Aluminiumamalgam und einer Spur Alkohol entsteht y-Chloracetessigester (Picha, Doht, Weisl, M. 27, 1245). Beim Behandeln mit Natrium (und Äther) entsteht Chlor-äthoxyacetessigsäureäthylester (Syst. No. 318) (FITTIG, ERLENBACH, A. 269, 14). — Einw. von Natriumäthylat auf Chloressigsäureäthylester: HENRY. B. 4, 706; v. Walther, J. pr. [2] 65, 480. Reaktion zwischen Chloressigester und Dimethylsulfid: Letts, Collie, J. 1878, 686. Chloressigester liefert mit Kaliumcyanid Cyanessigsäureathylester (H. MÜLLER, A. 131, 351); daneben entsteht auch Cyan-bernsteinsäureester (Zelinsky, Bitschichin, B. 21, 3399). Beim Erwärmen von Chloressigester mit Rhodankalium in Alkohol entsteht Rhodanessigsäureäthylester (HEINTZ, A. 136, 223). Chloressigester reagiert mit Natriumacetessigester unter Bildung von Acetylbernsteinsäurediäthylester (CONRAD, A. 188, 218; Rach, A. 234, 36). Reagiert mit Natriummalonester unter Bildung von Äthenyltricarbonsäuretriäthylester C₂H₅·O₂C·CH₂·CH(CO₃·C₂H₅)₂ (Bischoff, A. 214, 38), wobei sich, wenn man in Benzollösung arbeitet, kolloidales Natriumchlorid bildet (Paal, B. 39, 1436;

Paal, Kühn, B. 39, 2860; vgl. Michael, B. 38, 3217). Chloressigester liefert, mit Methylaminlösung erwärmt, Sarkosin (Volhard, A. 123, 262). Mit Dimethylanilin entsteht beim Erhitzen auf 100° in geringer Ausbeute das Chlorid (C₆H₅)(CH₃)₂N(Cl)·CH₂·CO₂·C₂H₅ (Silberstein, B. 17, 2660). Mit Phenylaminomagnesiumbromid reagiert Chloressigester unter Bildung von Chloracetanilid, mit Phenylaminomagnesiumjodid unter Bildung von Jodacetanilid C₆H₅·NH·CO·CH₂I und Jodessigester CH₂I·CO₂·C₂H₅ (Bodroux, C. r. 140, 1597; Bl. [3] 33, 833; s. ferner Bo., C. r. 141, 195; Bl. [3] 35, 519). Chloressigester reagiert mit Natriumurethan unter Bildung von N-Chloracetyl-urethan (Diels, B. 36, 745). Mit Glycinäthylester entsteht N-Chloracetyl-glycinäthylester (Diels, Heintzel, B. 38, 304). Chloressigester liefert mit Athylmagnesiumbromid nach der Grignardschen Methode Chlormethyl-diäthylcarbinol CiCH₂·C(C₂H₅)₂·OH (Süsskind, B. 39, 225) und analog mit Phenylmagnesiumbromid Chlormethyl-diphenylcarbinol (Klages, Kessler, B. 39, 1753). Gibt mit 3 Mol.-Gew. Allyljodid in Ather in Gegenwart von Zink Diallyl-allylomethyl-earbinol C₃H₅·CH₂·C(OH)(C₃H₅)₂ neben anderen Produkten (A. Reformatski, B. 41, 4091; C. 1909 I, 736). Bei der Reaktion zwischen Chloressigester und Ketonen R·CO·R' in Gegenwart von Zink entstehen Produkte, die bei der Zersetzung mit Wasser β-Oxysäureester RR'C(OH)·CH₂·CO₂·C₂H₅ geben (vgl. Reformatski, J. pr. [2] 54, 469).

β-Chloräthylester der Chloressigsäure $C_4H_3O_2Cl_2=CH_2Cl\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot Cl.$ B. Aus Äthylen und Cl_2O (Mulder, Bremer, B. 11, 1958). Aus Äthylenchlorhydrin $CH_2Cl\cdot CH_2\cdot OH$ und Chloracetylchlorid (Henry, Bl. [2] 42, 260). — Siedet unzersetzt bei 197—198° (H.). D: 1,317 (H.). — Beim Kochen mit Wasser wird Chloressigsäure gebildet (M., B.). Setzt sich mit Kaliumjodid zu Jodessigsäure-β-chloräthylester $CH_2l\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CH_2Cl$ um (H.).

 $\beta.\beta$ -Dichloräthylester $C_4H_5O_2Cl_3=CH_2Cl\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CHCl_2$. B. Aus Chloracetylchlorid und Dichloräthylalkohol (Delacre, Bl. [2] 48, 708). — Flüssig. Kp₇₆₀: 215° (korr.). D¹³: 1,216.

β.β.β-Trichloräthylester C₄H₄O₂Cl₄ = CH₂Cl·CO₂·CH₂·CCl₃. B. Beim Erhitzen von (1 Mol.-Gew.) Chloracetylchlorid mit (1 Mol.-Gew.) Trichloräthylalkohol (Delacre, Bl. [2] 48, 710). — Erstarrt nicht im Kältegemisch. Kp_{∞7}: 220⁰ (korr.). D¹⁵: 1,25.

Propylester $C_5H_5O_2Cl = CH_2Cl \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot$

Isopropylester $C_5H_9O_2Cl \doteq CH_2Cl \cdot CO_2 \cdot CH(CH_3)_2$. Flüssig. Kp_{780} : 149° ; D_4^{15} : I,0944 (Steinlen, C. 1897 II, 659).

Butylester $C_6H_{11}O_2Cl = CH_2Cl \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$. Flüssig. Kp: 175°; D°: 1,103; D¹5: 1,081 (Gehring, Bl. [2] 46, 147).

Isobutylester $C_0H_{11}O_2Cl = CH_2Cl \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. Flüssig. Kp_{760} : 170°; D_4^{15} : 1,0675 (Steinlen, C, 1897, II, 659).

Ester des linksdrehenden Amylalkohols (vgl. Amylalkohol Bd. I, S. 385) $C_7H_{13}O_2Cl=CH_2Cl\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot C_2H_5$. Kp_{721,7}: 188—191°; D²⁰: 1,055; n_D: 1,4329 bei 21,8° (GUYE, CHAVANNE, Bl. [3] 15, 288). Optisches Drehungsvermögen (korrigiert auf optisch reinen Amylalkohol durch Umrechnung) $[a]_D^{\infty}$: +4,49°; $[a]_D^{\infty}$: +4,38° (GUYE, Bl. [3] 25, 349. $[a]_D$ bei verschiedenen Temperaturen: GUYE, ASTON, C. r. 124, 196.

Isoamylester $C_7H_{13}O_2Cl = CH_2Cl \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. $Kp_{751,5}$: 190° ; D° : 1,063 (Hugouneng, Bl. [2] 45, 329).

Ester des Methylhexylcarbinols $C_{10}H_{19}O_2Cl = CH_2Cl \cdot CO_2 \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot [CH_2]_4 \cdot CH_3$. Kp: 234°; D: 0,9904 (Gehring, *Bl.* [2] 47, 960).

Allylester $C_5H_7O_2Cl = CH_2Cl \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH : CH_2$. $Kp_{765,5} : 163,7—164$ °. Spez. Wärme: R. Schiff, Ph.~Ch.~1, 386.

Chlormethylester $C_3H_1O_2Cl_2=CH_2Cl\cdot CO_2\cdot CH_2Cl\cdot B$. Aus Chloracetylchlorid und polymerem Formaldehyd bei 100° in Gegenwart von etwas $ZnCl_2$ neben Methylen-bis-chloracetat (Descupé, C.r. 136, 1565). Bei der Elektrolyse der Chloressigsäure (Kaufler, Herzog, B. 42, 3864). — Farblose bewegliche Flüssigkeit. Kp: $155-160^\circ$; Kp₂₂: $82-83^\circ$; D^{18} : 1,420 (D.). Löslich in den organischen Lösungsmitteln, unlöslich in Wasser (D.). — Wird durch Wasser langsam, durch Alkalien sofort in Salzsäure, Chloressigsäure und Formaldehyd, durch siedenden Alkohol in Salzsäure, Chloressigsäure und Formaldehyddiäthylacetal zersetzt (D.).

Bis-chloracetat des Chloralhydrats, Trichlorathyliden-bis-chloracetat $C_8H_5O_4Cl_5$ = $(CH_2Cl\cdot CO_2)_2CH\cdot CCl_3$. B. Beim Erhitzen eines Gemisches von wasserfreiem Chloral und Chlorestigsäuge am Rückflußkühler (Gabutti, G. 30 I, 254). — Farbloses Öl. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Äther.

Gemischtes Anhydrid der Chloressigsäure und Essigsäure C₄H₅O₃Cl = CH₂Cl·C·O·CO·CH₃. B. Aus Natriumacetat und Chloracetylchlorid (Anthoine, J. 1883, 1032). — Kp: 168-170° (Zers.); Kp₁₁₀: 120°. D²¹: 1,201.

Chloressigsäure-anhydrid, symm. Diehloracetanhydrid $C_4H_4O_3Cl_2 = CH_2Cl \cdot CO \cdot CO \cdot CH_2Cl$. B. Bei der Destillation von Chloressigsäure mit Phosphorsäureanhydrid im Vakuum (BISCHOFF, WALDEN, B. 27, 2949). Durch allmähliches Eintragen von 40 g Natrium-carbonat, das nur Spuren Wasser enthält, in 115 g Chloracetylchlorid und 10-stündiges Kochen (Patterson, B. 38, 211). — Prismen (aus Benzol). F: 46° (B., W.). Kpn6: 163°; Kps2: 149°; Kps2: 126° (P.); Kp10: 109—111° (B., W.). Leicht löslich in der Kälte in Ather und Chloroform, schwere in Benzol, sehr schwer in Ligroin (B., W.). — Gibt mit Pottasche Polyglykolid (B., W.).

Bis-[chloracetyl]-peroxyd $C_4H_4O_4Cl_2=CH_2Cl\cdot CO\cdot O\cdot CO\cdot CH_2Cl\cdot B$. Aus Chloracetylchlorid und $3^0/_0$ iger Wasserstoffsuperoxyd-Lösung in Gegenwart von Natriumacetat unter gutem Kühlen und Schütteln (Vanino, Uhlfelder, B. 38, 1043). — Nadeln. F: 36^0 . Zersetzt sich bei 85^0 . Löslich, anßer in Gasolin. Verpufft beim Erhitzen nur schwach; explodiert aber durch Druck oder Schlag sehr heftig. — Wird von konz. Säuren nicht zur Explosion gebracht, wohl aber durch Aluminium, Schwefel, Bleisuperoxyd oder Kalium-dicarbonat. Zersetzt sich beim Aufbewahren unter Entwicklung von Ozongeruch.

Chloräthanoylehlorid, Chloracetylchlorid C₂H₂OCl₂ = CH₂Cl·COCl. B. Aus Acetylchlorid und Chlor im Sonnenlicht (Wurtz, A. ch. [3] 49, 60). Durch Chlorieren von Acetylchlorid bei Gegenwart von Jod (Jazukowitsch, Z. 1868, 234). — Darst. Man läßt Phosphortrichlorid auf Chloressigsäure bei 100° tropfen (der Wilder, A. 130, 372). Man leitet trocknen Chlorwasserstoff über ein Gemisch von 100 g Chloressigsäure und 150 g Phosphorsäureanhydrid bei ca. 200° (Frankland, Patterson, Soc. 73, 190). — Kp: ca. 105°; D°: 1,495 (Wu.). — Liefert mit Wasser Chloressigsäure (Wu.); Wärmetönung bei dieser Zersetzung; Rivals, Bl. [3] 13, 660; A. ch. [7] 12, 543. Gibt mit Ammoniak Chloracetamid (Wu.). Setzt sich mit Alkohol zu Chloressigsäureester um (Wu.). Reagiert mit Cyanessigester und Natrium in ätherischer Lösung unter Bildung von Chloracetyl-cyanessigsäureathylester (Benary, B. 41, 2401). Gibt mit Natrium-malonester das Natriumsalz des Tetrona-carbonsäureäthylesters C(OH):C(CO₂·C₂H₅)·CO·O·CH₂ (Syst. No. 2620) und eine Ver-

bindung C₂H₁₂O₅ (B., B. 40, 1080). Liefert mit β-Aminocrotonsäureester in Gegenwart von Pyridin β-Amino-α-chloracetyl-crotonsäureester CH₃·C(NH₂):C(CO·CH₂Cl)·CO₂·C₂H₅ (Syst. No. 287) (B., B. 42, 3916), analog mit Aminopentenon CH₃·C(NH₂): ĈH·CO·CH₃ die Verbindung CH₃·C(NH₂):C(CO·CH₂Cl)·CO·CH₃ (Syst. No. 100) (B., B. 42, 3919). Bildet mit 3 Mol.-Gew. Methylmagnesiumbromid in ätherischer Lösung bei genügend langer Einw. Methylisopropylcarbinol (CH₃)₂CH·CH(OH)·CH₃ (Henry, C. r. 145, 24); eben dieses entsteht auch bei der Einw. von Zinkdimethyl (Bogomolez, A. 209, 86). Chloracetylchlorid kondensiert sich mit Benzol bei Gegenwart von Aluminiumchlorid zu Phenacylchlorid C₂H₅·CO·CH₂Cl (Friedel, Crafts, A. ch. [6] 1. 507), analog mit m-Dichlorbenzol zu o-p-Dichlorphenacylchlorid (Kunckell, B. 40, 1703).

Verbindung $CH_2Cl\cdot COCl + AlBr_3$. B. Aus $AlBr_3$ und Chloracetylchlorid (Kohler, Am. 27, 255). — Hellgelbe Platten, sehr empfindlich gegen Feuchtigkeit.

Chloracetylbromid C₂H₂OClBr = CH₂Cl·COBr. Darst. Zu 94 Tln. Chloressigsäure und 15 Tln. rotem Phosphor bringt man allmählich 160 Tle. Brom (DE WILDE, A. 132, 174; Gal., C. r. 58, 1010; A. 132, 180). — Kp: 127° (W.), 133—135° (G.). D³: 1,913 (W.).

Chloräthanamid, Chloracetamid C₂H₄ONCl = CH₂Cl·CO·NH₃. B. Aus Chloracetylchlorid und trocknem Ammoniakgas (Willm, A. 102, 110). Aus Chloressigsäuremethylester mit wäßr. Ammoniak in der Kälte (Henry, R. 24, 165 Anm. 3). Aus Chloressigsäureäthylester und Ammoniak (Willm, A. 102, 110; Menschutkin, Jermolajew, Z. 1871, 5; Bauer, A. 229, 165). — Darst. Dürch 15 Minuten langes Schütteln unter Kühlung von I Volum Chloressigester mit 2 Volumen konz. Ammoniak (Scholl, B. 29, 2417; vgl. Tröger, Hille, J. pr. [2] 71, 204 Anm. 1). — Monoklin-prismatische (Bodewig, Z. Kr. 5, 554) Krystalle. F: 119,5° (Menschutkin, Jermolajew), 116° (Bauer). Kp₇₄₃: 224—225° (Zers.) (Bisschofinck, B. 6, 734). Löslich in 10 Th. Wasser bei 24° und in 10,5 Th. absolutem Alkohol bei 24°, sehr wenig löslich in Äther (Willm, A. 102, 111). Ebullioskopisches Verhalten in Benzol und in Chloroform: Meldeum, Turner, Soc. 93, 888. Molekulare Verbrennungswärme: 242,63 Cal. (Rivals, A. ch. [7] 12,526). Leitfähigkeit in verflüssigtem Ammoniak: Franklin, Kraus, Am. Soc. 27, 194. — Gibt beim Erhitzen mit Phosphorsäureanhydrid Chloracetonitril ClCH₂·CN (Bauer, A. 229, 165; Steinkoff, B. 41, 2541). Reagiert mit Phosphorpentachlorid bei 60° bei Ausschluß von Feuchtigkeit unter Bildung der

Verbindung CH₂Cl·CCl: N·POCl₂ (Steinkoff, Benedek, B. 41, 3579; vgl. Wallach, A. 184, 30). Liefert mit Brom und Kalilauge Chlormethyl-chloracetyl-harnstoff ClCH2 NH CO NH·CO·CH₂Cl (A. W. Hofmann, B. 18, 2735). Gibt bei der Einw. von 30%, igem wäßr. Ammoniak bei gewöhnlicher Temperatur Glycinamid, bei der Einw. von alkoh. Ammoniak im geschlossenen Rohr bei 100° neben Glycinamid die Verbindungen NH(CH. CO·NH.) und N(CH₂·CO·NH₂)₃ (Schenck, Ar. 247, 508). Setzt sich mit Natriumjodid in kochendem Alkohol zu Jodacetamid und Natriumchlorid um (v. Braun, B. 41, 2144). Liefert beim Alkohol zu Jodacetamid und Natriumchlorid um (v. Braun, B. 41, 2144). Liefert beim Kochen mit einer alkoholischen Selencyanakaliumlösung Selencyanacetamid (Frerichs, Ar. 241, 198). Gibt mit benzolsulfinsaurem Natrium Benzolsulfonacetamid C₆H₅·SO₂·CH₂·CO·NH₂ (Tröger, Hille, J. pr. [2] 71, 204 Anm. 1). Vereinigt sich mit Dimethylaniliu zu (CH₃)₃(C₄H₅)NCl·CH₅·CO·NH₂ (Silberstein, B. 17, 2662). Einw. auf Schwefelfarbstoffe: Bayer & Co., D. R. P. 134177; C. 1902 II, 775. — Hg(NH·CO·CH₂Cl)₂. B. Beim Schütteln von HgO mit einer wäßr. Lösung von Chloracetamid (Menschutkin, Jermolajew, Z. 1871, 5). Nadeln. Zersetzt sich bei 170° (M., J.), bei 185—190° (Francesconi, de Plato, G. 33 I, 228). In siedendem Wasser sehr schwer löslich, in kaltem fast gar nicht (M., J.).

Verbindung von Chloracetamid mit Hexamethylentetramin s. Bd. I, S. 589.

N-Oxymethyl-chloracetamid; N-Methylol-chloracetamid $C_3H_6O_2NCl=CH_2Cl-CO.NH\cdot CH_2\cdot OH$. B. Aus 2 g Monochloracetamid, 2 g Formaldehyd von $40^9/_0$ und 0,5 g konz. Salzsäure (Einhorn, Ladisch, A. 343, 280; E., D. R. P. 162395; C. 1905 II, 728). — Darst. Aus 81 g Formaldehyd von 40°/₀, 100 g Chloracetamid und 2 g Kaliumcarbonat beim Erwärmen (Einhorn, Mauermayer, A. 343, 282). — Prismen (aus Aceton) oder Blätter (aus Benzol). Schmilzt bei 102° nach vorherigem Erweichen bei 91° (E., M.). Chromsäuremischung oxydiert zu N-Formylchloracetamid (E. M.). Spaltet beim Kochen mit Wasser Formaldehyd ab (E., M.). Geht in Gegenwart von konz. Schwefelsäure unter Abspaltung von Formaldehyd in Methylenbischloracetamid (s. u.) über (E., M.). Kondensiert sich in Gegenwart von Säuren mit aromatischen Verbindungen zu N-chloracetylierten Benzylaminen und Xylylendiaminen (E., M.; E., D. R. P. 156398; C. 1905 I, 55); so entsteht z. B. mit Zimtsäure in konz. Schwefelsäure bei höchstens 50° m- und p-[Chloracetaminomethyl]-zimtsäure HO₂C·CH: CH·C₆H₄·CH₂·NH·CO·CH₂Cl (E., Göttler, B. 42, 4840), mit Hydrochinon die Verbindung (HO)₂C₆H₂(CH₂·NH·CO·CH₂Cl)₂.

Verbindung von N-Oxymethylchloracetamid mit He xamethylentetramin s. Bd. I, S. 589.

Methylen-bis-chloracetamid $C_5H_3O_2N_2Cl_2=CH_2Cl\cdot CO\cdot NH\cdot CH_2\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2Cl.$ B. Aus N-Oxymethyl-chloracetamid und konz. Schwefelsäure unter Kühlung (Einhorn, Mauermayer, A. 343, 234). — Blätter (aus Alkohol). F: 175°. Leicht löslich in heißem Wasser, ziemlich leicht in heißem Alkohol, schwer in Ather und Benzol. - Wird von Alkali zersetzt.

N-Formyl-chloracetamid $C_3H_4O_2NCl = CH_2Cl \cdot CO \cdot NH \cdot CHO$. B. Aus N-Oxymethylchloracetamid durch Oxydation mit Chromsäuremischung (EINHORN, MAUERMAYER, A. 343, 283). — Krystalle (aus Alkohol). F: 89—90°. Leicht löslich in allen Lösungsmitteln. Reduziert ammoniakalische Silberlösung. Reizt in Lösung oder in Dampfform die Schleimhäute stark.

N-Acetyl-chloracetamid, Chlor-diacetamid $C_4H_8O_2NCl=CH_2Cl\cdot CO\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$. B. Durch Erhitzen von Chloracetonitril mit Eisessig auf 130° oder von Chloressigsäure und Acetonitril auf $135-140^\circ$ (König, J.~pr.~[2] 69, 15). — Blättehen (aus Benzol). F: 105° bis 106° . Sehr leicht löslich in Eisessig, leicht in Wasser, Alkohol, Aceton und heißem Benzol, schwer in Äther, Ligroin und Petroläther.

Über eine bei 195-1960 schmelzende Verbindung, die bei der Einwirkung von Stickstoffsulfid auf Chloressigsäure entsteht und als Chlordiacetamid aufgefaßt ist, s. Francis, . Soc. 87, 1839.

Symm. Dichlor-diacetamid C₄H₅O₂NCl₂ = CH₂Cl·CO·NH·CO·CH₂Cl. B. Man erhitzt äquimolekulare Mengen von Chloressigsäure und Chloracetonitril 3 Stunden im Einschmelzrohr auf 135–140° (König, J. pr. [2] 69, 11) oder 48 Stunden auf 105° (Bergell, H. 51, 208; B., Feigl, H. 54, 269). Aus Chloracetimidehlorid und Wasser (Tröger, Lünng, J. pr. [2] 69, 352). — Nadeln (aus Aceton) (B.). F: 195° (B.; T., L.); F: 189° (Zers.) (K.). Salvaleiski lägible in Figeria keist in history Wasser, Albertal Radio Aceton, selven (K.). Sehr leicht löslich in Eisessig, leicht in heißem Wasser, Alkohol und Aceton, schwer in Benzul, Ligroin, Chloroform und Petroläther, fast unlöslich in Ather (K.). - Liefert bei der Zinkstaubdestillation Pyrrol (FINGER, J. pr. [2] 74, 153). Gibt beim Kochen mit Alkohol Chloressigester und Chloracetamid (K.). Reizt die Nasenschleimhaut nicht (T., L.).

Chloracet-chloramid $C_2H_3ONCl_2 = CH_2Cl\cdot CO\cdot NHCl$. B. Aus dem Quecksilberchloracetamid in Chloroform beim Durchleiten von trocknem Chlorgas (Francesconi, de Plato, G. 33 I, 231). - Platten. F: 68-69°. Sehr leicht löslich in Wasser.

Chloracet-bromamid $C_2H_3ONClBr=CH_2Cl\cdot CO\cdot NHBr.$ B. Aus dem Queeksilber-chloracetamid durch Einw. von Brom (2 Mol.-Gew.) in Chloroform (Francesconi, de Plato,

G. 33 I, 228). — Weiße Krystalle. F: $61-63^{\circ}$. Löslich in Äther unter Zersetzung, leicht löslich in Wasser.

N-Chloracetyl-phosphamidsäure-dichlorid $C_2H_3O_2NCl_3P = CH_2Cl\cdot CO\cdot NH\cdot POCl_2$. B. Bei der Einw. von Luftfeuchtigkeit auf [a β -Dichlor-äthyliden]-phosphamidsäure-dichlorid (s. u.) (Steinkoff, Benedek, B. 41, 3579; vgl. Wallach, A. 184, 31). — Krystalle (aus Benzol).

Chloracetimidehlorid $C_2H_3NCl_2 = CH_2Cl\cdot CCl\cdot NH$. B. Aus Chloracetonitril und Chlorwasserstoff (Tröger, Lüning, J. pr. [2] 69, 352). — Warzenförmige Krystalle. — Bei der Einw. von Wasser entsteht Dichlordiacetamid.

[a.\beta-Dichlor-\text{"athyliden}]-phosphamids\text{"aure-dichlorid} C_2H_2ONCl_4P = CH_2Cl·CCl: N·POCl_2. B. Aus Chloracetamid und PCl_5 bei 60° (STEINKOFF, BENEDEK, B. 41, 3579; vgl. Wallach, A. 184, 30). — Fl\text{"usig}; zersetzt sich bei der Destillation im Vakuum. — Geht beim Stehen an feuchter Luft in Chloracetyl-phosphamids\text{"auredichlorid} CH_2Cl·CO·NH·POCl_2\text{"uber.}

Chloräthannitril, Chloracetonitril, Chlormethyleyanid C₂H₂NCl = CH₂Cl·CN. Darst. Beim Erhitzen von 1 Mol.-Gew. Chloracetamid mit 1 Mol.-Gew. P₂O₅ im Vakuum (Scholl, B. 29, 2417; Steinkoff, B. 41, 2541; vgl. Bisschofinck, B. 6, 732; Bauer, A. 229, 166). — Stechend riechende Flüssigkeit. Kp: 123—124° (Bl.); Kp: 126—127° (Zers.) (Engler, B. 6, 1003). D¹¹²: 1,204 (Bl.); D²⁰: 1,193 (E.). — Beim Einleiten von HCi unter Ausschluß von Feuchtigkeit entsteht ein sehr labiles HCl-Additionsprodukt, welches beim Stehen spontan in Chloracetimidchlorid CH₂Cl·Cl:NH umgelagert wird (Tröger, Lüninc, J. pr. [2]69, 351). Beim Einleiten von Bromwasserstoff in Chloracetonitril scheint eine Verbindung (CH₂Cl·CN)₂HBr zu entstehen (T., L.). Chloracetonitril liefert mit Hydroxylamin Chloräthenylamidoxim CH₂Cl·C(NH₂)(:N·OH) (Steinkoff, Bohrmann, B. 40, 1837). Gibt mit Chloressigsäure im geschlossenen Rohr bei 110° Dichlor-diacetamid (ClCH₂·CO)₂NH (Bergell, H. 51, 208). Liefert beim Erhitzen mit den Kaliumsalzen der Fettsäuren die entsprechenden Fettsäureester des Glykolsäurenitrils R·CO₂·CH₂·CN (Henry, Dewael, C. 1904 II, 1377; H., R. 24, 166). Reagiert mit Benzolsulfinsäure unter Bildung von Benzolsulfonacetonitril C₆H₅·SO₂·CH₂·CN (Tröger, Hille, J. pr. [2] 71, 225). — Verbindung CH₂Cl·CN +2AlCl₃. Krystalle. F: ca. 38°. Sehr leicht löslich in Benzol (Genvresse, Bl. [2] 49, 342).

Chloracethydroxamsäure C₂H₄O₂NCl = CH₂Cl·CO·NH·OH bezw. CH₂Cl·C(:N·OH)·OH, B. Bei 2-stdg. Erhitzen äquimolekularer Mengen von Chloracetamid und salzssurem Hydroxylamin im Wasserbade (Francesconi, Bastianini, G. 34 I, 430). — Blättchen (aus Benzol). F: 108° (Zers.). Fast unlöslich in kaltem, sehr leicht löslich in siedendem Benzol, kaltem Alkohol, Wasser, Äther. Reduziert Fermingsche Lösung, zeigt schwach saure Reaktion und gibt mit Kupferacetat einen grünen Niederschlag. Färbt FeCl₃·Lösung rot.

Chloräthenyl-amidoxim C₂H₅ON₂Cl = CH₂Cl·C(:N·OH)·NH₂. B. Aus Chloracetonitril und Hydroxylamin in Wasser (Steinkopf, Bohemann, B. 40, 1637). — Nadeln (aus Benzol). F: 91—92° (Zers.). Leicht löslich in Wasser, Alkohol, Äther und Aceton, schwer löslich in kaltem Benzol, unlöslich in Ligroin und Schwefelkohlenstoff. Reduziert kochende alkalische Quecksilberchloridlösung. Die wäßr. Lösung färbt sich mit heißer verdünnter Natronlauge grün, mit Eisenchlorid braunrot, mit konz. Nickelsulfatlösung oliv, beim Erhitzen braun. — C₂H₅ON₂Cl+HCl. Krystallinisch. F: 116—118°.

Chloressigsäure-phosphid $C_2H_4OClP = CH_2Cl\cdot CO\cdot PH_2$. B. Beim Einleiten von Phosphorwasserstoff PH_3 in Chloracetylchlorid (Steiner, B. 8, 1179). — Pulver. — Zerfällt in feuchtem Zustande langsam in Phosphorwasserstoff und Chloressigsäure.

Difluorchloressigsäure C₂HO₂ClF₂ = CF₂Cl·CO₂H. B. Aus wasserfreier Difluoressigsäure und Chlor im direkten Sonnenlicht (Swarts, C. 1906 I, 1237; R. 25, 245). Aus dem entsprechenden Chlorid (s. u.) mit Wasser (S., C. 1907 II, 581; R. 27, 131). — Krystalle, an der Luft rauchend. F: 22,9°. Kp: 121,5°. Elektrische Leitfähigkeit: S., R. 25, 246. — Kaliumsalz. Krystallmasse. Sehr leicht löslich in Wasser (S., C. 1906 I, 1237; R. 25, 249). — NaC₂O₂ClF₂. Hygroskopische Tafeln (aus Benzol + Alkohol) (S., C. 1906 I, 1237; 1907 II, 581; R. 25, 249; 27, 142). — Ba(C₂O₂ClF₂)₂. Weiß, krystallinisch, hygroskopisch. Wird beim Erwärmen mit wäßr. Natronlauge unter Bildung von Oxalsäure zersetzt (S., C. 1906 I, 1237; R. 25, 249). — Silbersalz. Krystallinisch. Zersetzt sich mit Wasser unter Bildung von Chlorsilber und oxalsauren Silber (S., C. 1906 I, 1237; R. 25, 249).

Äthylester der Difluorchloressigsäure C₄H₅O₂ClF₂ = CF₂Cl·CO₂·C₂H₅. B. Aus dem Silbersalz der Difluorchloressigsäure mit Alkohol (Swarts, C. 1906 I, 1237; R. 25, 250). Aus Difluorchloressigsäurechlorid und Alkohol (S., C. 1907 II, 581; R. 27, 132). — Kp: 97°. D^{**}, 1,252.

Difluorchloracetylchlorid C₂OCl₂F₂ = CF₂Cl·COCl. B. Aus 2.2-Difluor-äthanol-(1) und Chlor im Sonnenlicht, neben anderen Produkten (SWARTS, C. 1907 II, 581; R. 27, 128). — Farblose, an der Luft stark rauehende Flüssigkeit, Kp: 34°.

Polymeres Difluor chloracetylchlorid (C₂OCl₂F₂)_n = (CF₂Ci·COCl)_n. B. Bei der Einw. von Chlor auf 2.2-Difluor-äthanol-(1) im Sonnenlicht, neben anderen Produkten (Swarts, C. 1907 II, 581; R. 27, 128). — Bewegliche, stechend riechende Flüssigkeit. Kp: 134°. Schwerer als Wasser. Geht bei der Destillation teilweise in das monomolekulare Difluorchloracetylchlorid über. Langsam löslich in Wasser unter Zersetzung, leicht in Alkohol unter Bildung des Äthylesters der Difluorchloressigsäure. Gibt mit Ammoniak Difluorchloracetamid.

Difluorchloracetamid $C_2H_2ONCIF_2=CF_2Cl\cdot CO\cdot NH_2$. B. Aus Difluorchloressigsäureäthylester und alkoholischem Ammoniak (Swarts, C. 1907 II, 581; R. 27, 137). Aus dem polymeren Difluorchloracetylchlorid in Benzol mit Ammoniak (S.). — Tafeln (aus Chloroform). F: 78,5°. Kp₁₈: 93°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Wasser, schwer in kaltem Chloroform, unlöslich in Benzol. Zersetzt sich beim Erhitzen unter gewöhnlichem Druck.

Diehloräthansäure, Diehloressigsäure C₂H₂O₂Cl₂ = CHCl₂·CO₂H. B. f Aus Acetylen und unterchloriger Säure bei 75-80° (Wittoff, H. 32, 112; C. 1900 II, 29). Perchloräthylen und Natriumalkoholat geben bei 120° Diehloressigester: CCl₂: CCl₂+C₂H₅·ONa + H₂O = CHCl₂·CO₂·C₂H₅ + NaCl + HCl (E. Fischer, Geuther, J. 1864, 316). Ebendieser entsteht in geringer Menge beim Chlorieren von Alkohol (Altschul, V. Meyer, B. 26, 2757). Diehloressigsäure entsteht beim Behandeln von Monochloressigsäure mit Chlor (Maumené, C. r. 59, 84; Bl. [2] 1, 417; A. 133, 154), sowie beim Chlorieren von Essigsäure in Gegenwart von Jod (Müller, A. 133, 159). Durch Oxydation von Diehloracetaldehyd mit Salpetersäure (Paterno, J. 1869, 503). Aus Chloral und Cyankaliumlösung, neben Blausäure: CCl₃·CHO + KCN + H₂O = CHCl₂·CO₂H + KCl+HCN (Wallach, A. 173, 295); wendet man alkoholische Lösungen an, so erhält man Diehloressigsäureäthylester (W., A. 173, 289); bei dieser Reaktion bildet sich zunächst Chloraleyanhydrin und alsdann durch HCl-Abgabe CCl₂·C(OH)·CN oder das ihm tautomere Diehlorbrenztraubensäurenitril CHCl₂·CO·CN, die bei der Hydrolyse bezw. Alkoholyse Diehloressigsäure bezw. deren Ester und HCN liefern (Kötz, C. 1909 II, 2136; vgl. Wallach, B. 10, 2120). Diehloressigsäure entsteht auch beim Erwärmen von Trichlormilchsäure oder deren Äthylester mit überschüssigem Baryt oder Natron (Pinner, B. 18, 757). Beim Einleiten von Chlor in eine wäßt. Lösung von Phlorogluein, neben symm. Tetrachloraceton (Hlasiwetz, Habermann, A. 155, 132; Zincke, Kegel, D. 1450).

B. 22, 1476) und beim Behandeln von Hexachlor-triketohexamethylen CO-CCl₂-CO mit Wasser, neben symm. Tetrachloraceton (ZINCKE, KEGEL, B. 22, 1470, 1474). Bei der Einw. einer konz. Lösung von Natriumhypochlorit auf Pyrrol (CIAMICIAN, SILBER, B. 18, 1764). — Darst. Man kocht 84 g Ferrocyankalium, 50 g Chloralhydrat und 250 g Wasser 1—2 Stunden am Kühler, filtriert, wäscht mit 200 com kochendem Wasser und kocht weiter, bis alles Ferrocyankalium zerlegt ist; hierauf wird zur Trockne verdampft und das dichloressigsaure Kalium mit Alkohol ausgezogen (Wallach, B. 10, 1526); man trocknet es und zerlegt es in einer Röhre durch Chlorwasserstoff (Wallach, B. 9, 1212).

Flüssig. Erstartt bei +10,8° (Pickebing, Soc. 67, 667). — Kp: 189—191° (Wallach. B. 9, 1213). Kp₇₆₀: 194,42° (Luginin, A. ch. [7] 27, 117). Kp₁₆₄: 144°; Kp₇₁: 125°; Kp₂₁: 99° (Patterson, B. 38, 213). — D;: 1,5843 (Perkin, Soc. 65, 422). D^{18,5}: 1,5724 (Perkin, Soc. 69, 1172). D¹⁵: 1,5216 (Maumené, Bl. [2] 1, 419). D¹⁵: 1,5707; D²⁵: 1,5604 (Perkin, Soc. 65, 422). D^{20,7}: 1,5163 (Perkin, Soc. 69, 1172). — Wärmetönung beim Lösen in Wasser: Pickering, Soc. 67, 678. Spez. Gew. wäßr. Lösungen bei 25° und 35°: Drucker, Ph. Ch. 52, 652. Kryoskopisches Verhalten in Wasser und in Glycerin-Wasser-Gemischen: Wilderman, Ph. Ch. 46, 45. Kryoskopisches Verhalten in absoluter Schwefelsäure: Hantzsch, Ph. Ch. 61, 286. — Kompressibilität: Drucker, Ph. Ch. 52, 659. Oberflächenspannung: D., Ph. Ch. 52, 648. Absorption durch Kohle: Freundlich, Ph. Ch. 57, 433. — Schmelzwärme: Pickering, Soc. 67, 675. Spez. Wärme, latente Verdampfungswärme: Luginin, A. ch. [7] 27, 112, 126. — Magnetisches Drehungsvermögen: Perkin, Soc. 65, 422; 69, 1236. Dissoziationskonstante k: 0,0514 bei 25° (Ostwald, Ph. Ch. 9, 177), 0,0515 bei 18° (Drucker, Ph. Ch. 49, 567). Dissoziationswärme: V. Steinwehr, Ph. Ch. 38, 198. Molekulare Leitfähigkeit bei 25°: Goldschmidt, Z. El. Ch. 15, 5. Leitfähigkeit in absoluter Schwefelsäure: Hantzsch, Ph. Ch. 61, 300. Leitfähigkeit in Methylalkohol und in Aceton: Morello, G. 30 I, 257; in wasserfreiem Äthylalkohol: Goldschmidt, Z. El. Ch. 14, 704, 732. Grad der

Farbyeränderung von Methylorangelösung als Maß der Affinitätskonstante: Velex, Ph. Ch.

Das Natriumsalz gibt bei der Elektrolyse in wäßr. Lösung an der Kathode Wasserstoff. an der Anode Kohlensäure, Kohlenoxyd, wenig Sauerstoff (aus der Zersetzung des Wassers) (TRÖGER, EWERS, J. pr. [2] 58, 125) und Dichloressigsäuredichlormethylester CHCl. CO·O· ('HCl₂ (KAUFLEB, HERZOG, B. 42, 3870). Dichloressigsäure wird beim Erhitzen mit Wasser im geschlossenen Rohr auf 100° langsam, rascher bei Gegenwart von Natrium- oder Bariumhydroxyd zersetzt (Beckurts, Otto, B. 14, 582, 583). Beim Erhitzen von dichloressigsaurem Silber mit einer zur Lösung unzureichenden Menge Wasser entsteht Glyoxylsäure (B., O., B. 14, 579). Beim Erhitzen von Dichloressigsäure mit Stickstoffsulfid N₄S₄ entsteht Dichloracetamid (Francis, Soc. 87, 1839). Hydroxylamin erzeugt Isonitroso-essigsäure (Hantzsch, Wild, A. 289, 294). — Geschwindigkeit der Veresterung beim Erhitzen mit absolutem Alkohol auf 80°: Prager, Am. Soc. 30, 1911; Ph. Ch. 66, 296. Geschwindigkeit der Veresterung mit Alkohol bei Gegenwart von Salzsäure: Goldschmidt, Sunde, B. 39,,715; G., UDBY, Ph. Ch. 60, 747; G., Z. El. Ch. 15, 4. Dichloressigsäure liefert mit Dibenzalaceton ein Additionsprodukt von der Zusammensetzung C₁₁H₁₄O + CHCl₂·CO₂H, mit Monoanisalaceton ein solches von der Zusammensetzung C₁₁H₁₂O₂ + CHCl₂·CO₂H (HOOGEWERFF, VAN DORF, C. 1903 II, 284). Gibt auch mit Benzoesäure, Zimtsäure und Camphersäure Additionsprodukte (Hoog., VAN D., R. 21, 353). Beim Erhitzen von Dichloressigsäure und Anilin in wäßr. Lösung in Gegenwart von Natriumacetat entstehen α- und β-Diaminostilbendicarbonsäure und ein Anilinderivat einer dieser Säuren (Heller, A. 332, 253, 268). Mit o-Toluidin liefert Dichloressigsäure Di-o-toluidinoessigsäure $(CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH)_3CH \cdot CO_2H$ (P. J. Norman, P. 16, 2025) with Toluidin Radional and Albertin model in the Court of the MEYER, B. 16, 925), mit p-Toluidin Tolylisatin-p-tolylimid CH₃·C₆H₃(

(M., B. 16, 926, 2261; Duisberg, B. 18, 190).

Quantitative Bestimmung neben Essigsäure, Mono- und Trichloressigsäure: Pool,

C. 1905 I, 1005.

KC₂HO₂Cl₂. Blätter (aus Alkohol) (Wallach, B. 9, 1213; 10, 1526). Zerfällt bei der trocknen Destillation unter Entstehung von Dichloressigsäure, Kaliumchlorid und Kohlendioxyd und Kohle (Friedrich, A. 206, 254). — AgC₂HO₂Cl₂. Prismen, die sich schnell am Lichte schwärzen (Beckurts, Otto, B. 14, 579). Schwer löslich in Wasser. Das trockne Salz zerfällt bei 80° unter Bildung von Silberchlorid, Kohlenoxyd, Kohlendioxyd und einem Öl, das durch Wasseraufnahme in ein Gemisch von Glyoxylsäure und Dichloressigsäure überol, das durch Wasseraumanne in ein Gemisch von Gryoxylsaufe und Dienforessigsaufe und zeinforessigsaufe und geht (B., O., B. 14, 585). Beim Kochen mit wenig Wasser zersetzt sich dichloressigsaures Silber in Silberchlorid, Glyoxylsaure und Dichloressigsaure. — Ca(C₂HO₂Cl₂)₂. Nadeln (aus absolutem Alkohol). Krystallisiert aus Wasser mit 3H₂O. Reichlich löslich in Wasser und siedendem Weingeist (Beckurts, Otto, B. 14, 585). — Ce₂(C₂HO₂Cl₂)₆ + 3H₂O. Blättehen (Morgan, Cahen, Soc. 91, 477). — UO₂(C₂HO₂Cl₂)₂ + NaC₂H₃O₂. Gelbe Krystalle (Clarke, OWENS, B. 14, 35).

Methylester der Dichloressigsäure $C_2H_4O_2Cl_2=CHCl_2\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Aus Dichloressigsäure und Methylalkohol beim Einleiten von Chlorwasserstoff (H. Müller, A. 133, 160). Durch Einw. von Chloralhydrat auf Kaliumcyanid in Methylalkohol (WALLACH, A. 173, 299). — Kp_{764,5}: 143,3° (R. Schiff, Ph. Ch. 1, 378); Kp: 142-144° (W.). D¹⁰²₁₄₂: 1,3808 (Henry, C. r. 101, 251). Spez. Wärme: R. Schiff. — Gibt mit Natrium-malonsäuredimethylester in Methylalkohol den Dicarboxy-tricarballylsäuremethylester $CH_3 \cdot O \cdot CO \cdot CH[CH(CO_2 \cdot CH_3)_2]_2$ (Anschütz, Deschauer, A. 347, 6).

Äthylester C₄H₄O₂Cl₂=CHCl₂·CO₂·C₂H₅. B. Aus Dichloressigsäure und absolutem Alkohol beim Einleiten von Chlorwasserstoff (H. MÜLLER, A. 133, 160). Das Gemisch von dichloressigsaurem Kalium und Kaliumchlorid, welches bei Darstellung der Dichloressigsäure aus Chloralhydrat und Ferrocyankalium resultiert, wird mit Alkohol und konz. Schwefelsäure behandelt (Wallace, B. 10, 1526). Durch Behandlung einer Lösung von Chloralhydrocyanid in absolutem Alkohol mit (1 Mol.-Gew.) möglichst konz. Kalilauge (W., B. 10, 1527). Durch Erhitzen von Perchloräthylen mit Natriumalkoholat auf 100—120° (E. FISCHER, GEUTHER, J. 1864, 316). Beim Chlorieren von Alkohol (Altschul, V. Meyer, B. 26, 2757). — Darst. Man mengt äquivalente Mengen von Chloralhydrocyanid und entwässertem Natriumacetat, übergießt mit Alkohol, erwärmt gelinde und destilliert nach beendeter Reaktion im Dampfstrom (W., B. 10, 2122). — Flüssig. Kp: $158-158,2^{\circ}$ (korr.) (Perkin, Soc. 65, 423); Kp: $157,7^{\circ}$ (R. Schiff, A. 220, 108); Kp: $158-158,2^{\circ}$ (Zincke, Kegel, B. 22, 1475); Kp: $158-156^{\circ}$ (Brühl, A. 203, 22). D: 1,3049; D: 1,2856 (Perkin, Soc. 65, 423); D: 1,2821 (B.); D: 158-158 (Sch.). 158-158 (Sch.). 158-158 (Brühl, A. 203, 22). D: 1,438615; 158-158 (Perkin, Soc. 65, 423); D: 1,2821 (B.); D: 158-158 (Sch.). 158-158 (Sch.). 158-158 (Sch.). 158-158 (Sch.). Mol. Verbrennungswärme: 463,3 Cal. (RIVALS, A. ch. [7] 12,532). Spez. Wärme: R. Schiff, Ph. Ch. 1,389. Magnetisches Drehungsvermögen: Perkin, Soc. 65, 423. — Gibt bei Behandlung mit Natrium in ätherischer Lösung oder beim Erhitzen mit Silber Maleinsäurediäthylester (TANATAR, B. 12, 1564). Erhitzt man Dichloressigsäureäthylester in alkoholischer Lösung mit Kaliumfluorid in einem Glasgefäß, so entstehen Kaliumchlorid, Siliciumfluorid und Glyoxylsäureäthylester (Swarts, C. 1903 I, 14). Dichloressigsäureäthylester liefert beim Kochen mit alkoholischem Cyankalium dichloressigsaures Kalium und dann Essigsäure und Oxalsäure (CLAUS, B: 11, 496, 1044), und mit alkoholischer Kalilauge glatt Glykolsäure und Oxalsäure (CLAUS, B. 14, 1066).

β-Chlorathylester $C_4H_5O_2Cl_3 = CHCl_2 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot Cl$. B. Bei langsamer Einw. von (1 Mol.-Gew.) Dichloracetylchlorid auf (1 Mol.-Gew.) gekühltes Glykolchlorhydrin (Delacre, Bl. [2] 48, 708). — Kp₃₈₇: 209—212°. D¹⁵: 1,200.

 $\beta.\beta\text{-Dichloräthylester}$ $C_4H_4O_2Cl_4=CHCl_2\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CHCl_2.$ B. Aus Dichloracetylchlorid und Dichloräthylalkohol (Delacre, Bl. [2] 48, 709). — Flüssig. Kp. 233°. Di 5: 1,25.

 $\beta.\beta.\beta$ -Trichloräthylester $C_4H_3O_2Cl_5=CHCl_2\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CCl_8$. Aus (1 Mol.-Gew.) Dichloracetylchlorid und (1 Mol.-Gew.) Trichloräthylalkohol (Delacre, Bl. [2] 48, 710). — Erstarrt nicht im Kältegemisch. Kp₇₆₇: 230—231° (geringe Zersetzung). D¹⁵: 1,267.

Dichlororthoessigsäure-triäthylester $C_8H_{18}O_9Cl_2=CHCl_2\cdot C(O\cdot C_2H_5)_3$. B. Beim Erhitzen von Perchloräthylen mit Natriumäthylat auf $100-120^\circ$, neben anderen Produkten (E. Fischer, Geuther, J. 1864, 317; G., Brockhoff, J. 1873, 315). — Kp: 205°. Liefert mit Natriumäthylat NaCl und Diäthoxyessigsäureester (G., Brockhoff, J. 1873, 315).

Propylester der Dichloressigsäure $C_5H_2O_2Cl_2=CHCl_2\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot Kp_{771}$: 176,7—177° (R. Schiff, Ph.~Ch.~1,~379). Spez. Wärme: Sch., Ph.~Ch.~1,~389.

Butylester $C_8H_{10}O_2Cl_2 = CHCl_2 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot Kp$: 184°. D°: 1,182; D¹5: 1,169 (Gehring, Bl. [2] 46, 148).

Isobutylester $C_6H_{10}O_2Cl_2 = CHCl_2 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. Kp; 182-1840 (Wallach, A. 173, 300).

Ester des linksdrehenden Amylalkohols (vgl. Amylalkohol Bd. I, S. 385) $C_7H_{12}O_2Cl_2 = CHCl_2 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot C_2H_5$. Kp_{720,9}: 198–200°; D₄²²: 1,149; n₂₀²³: 1,4456 (Guye, Chavanne, Bl. [3] 15, 289). Optisches Drehungsvermögen (korrigiert auf optisch reinen Amylalkohol durch Umrechnung) [a]₂₀²²: -+3,61°; [a]₂₀²³: +3,46° (Guye, Bl. [3] 25, 549).

Ester des Methylhexylcarbinols $C_{10}H_{19}O_2Cl_2 = CHCl_2 \cdot CO_2 \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$. Kp: 244° (Gehrino, *Bl.* [2] 47, 960).

Allylester $C_5H_6O_2Cl_2 = CHCl_2 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot Kp_{765,3}$: 175,6—175,8° (R. Schiff, *Ph. Ch.* 1, 386). Spez. Wärme: Sch., *Ph. Ch.* 1, 389.

Bis-dichloracetat des Chloralhydrats, Trichloräthyliden-bis-dichloracetat $C_8H_3O_4Cl_7 = (CHCl_2\cdot CO_2)_2CH\cdot CCl_3$. B. Beim Erhitzen von wasserfreiem Chloral mit Dichloressigsäure (Gabutti, G. 30 I, 255). — Öl. Kp: 230. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Äther.

Gemischtes Anhydrid der Dichloressigsäure und des Orthoameisensäuredichlorids, Dichloressigsäure-dichlormethylester $C_3H_2O_2Cl_4=CHCl_2\cdot CO_2\cdot CHCl_2\cdot B$, Bei der Elektrolyse der Dichloressigsäure, neben anderen Produkten (KAUFLER, HERZOG, B. 42, 3870). — Kp_{33} : 93—95°. D^4 : 1,588.

Gemischtes Anhydrid der Dichloressigsäure und Essigsäure $\mathrm{C_4H_4O_3Cl_2} = \mathrm{CHCl_2} \cdot \mathrm{CO \cdot CO \cdot CH_3}.$ B. Aus Natriumacetat und Dichloracetylchlorid (Anthoine, J. 1883, 1033). — Flüssig. Kp: 174—176° (Zers.); Kp₁₁₀: 125—130°.

Dichloressigsäure-anhydrid, symm. Tetrachlor-acetanhydrid C₄H₂O₃Cl₄ = CHCl₅· CO·O·CO·CHCl₂. B. Beim Eintröpfeln von Dichloracetylchlorid (oder POCl₃) auf dichloressigsaures Natrium in Gegenwart von absol. Äther (Anthoine, J. 1883, 1032). Durch Übergießen von geglühtem, jedoch eine Spur Wasser enthaltendem Natriumcarbonat mit Dichloracetylchlorid und mehrstündiges Kochen (Patterson, B. 38, 2121). — Flüssig. Kp: 214—216° (Zers.) (A.); Kp₃₅: 140° (P.). D²⁴: 1,574 (A.).

Dichloräthanoylfiuorid, Dichloracetylfiuorid $C_2HOCl_2F=CHCl_2\cdot COF$. B. Aus Dichloracetylchlorid und $SbCl_3F_2$ (Swarrs, C. 1903 I, 13). — Farblose, an der Luft unter HF-Entwicklung stark rauchende Flüssigkeit von starkem Geruch. Kp: 70,5°. $D^{17,1}$: 1,48016. $n_0^{17,1}$: 1,3961. Greift trocknes Glas nicht an.

Dichloräthanoylchlorid, Dichloracetylchlorid C₂HOCl₃ = CHCl₂·COCl. B. Aus Dichloressigsäure und Phosphortrichlorid (Otto, Beckurts, B. 14, 1618). — Darst. Durch Überleiten von trocknem Chlorwasserstoff über ein erwärmtes Gemisch von 100 g Dichloressigsäure und 150 g Phosphorsäureanhydrid (Frankland, Patterson, Soc. 73, 187). — Stechend riechende Flüssigkeit, an der Luft stark rauchend (O., B.). Kp: 107–108° (O., B.). — Liefert mit Zinkdimethyl ein Reaktionsprodukt, das mit Wasser Dimethylisopropylcarbinol

 $(CH_3)_2CH\cdot C(OH)(CH_3)_2$ abspaltet (Bogomolez, A. 209, 82). Gibt mit $SbCl_3F_2$ Dichloracetylfluorid (Swabts, C. 1903 I, 13).

Dichlorathanamid, Dichlor-acetamid C₂H₃ONCl₂ = CHCl₂·CO·NH₂. B. Aus Dichloressigsäureäthylester mit alkoholischem Ammoniak (Geuther, J. 1864, 317). Bei 2-tägigem Stehen von Dichlormalonsäurediäthylester mit alkoholischem Ammoniak, neben Dichlormalonsäureamid (Conbad, Brückner, B. 24, 2994). Aus Pentachloraceton mit Ammoniak: CCl₃·CO·CHCl₂+NH₃ = CHCl₃+CHCl₂·CO·NH₂ (S. Cloez, C. r. 53, 1122; A. 122, 120; Ch. Cloez, A. ch. [6] 9, 194). Durch Einw. von wäßr. Ammoniak auf Tetrachloracetondicarbonsäurediäthylester, neben Dichlormalonsäureamid (Dootson, Soc. 75, 171). Aus Hexachlortriketohexamethylen mit Ammoniak (ZINCKE, KEGEL, B. 23, 241). Durch Erwärmen einer alkoholischen Lösung von Chloralammoniak mit Kaliumcyanid (R. Schiff, Speciale, G. 9, 338). Aus dem Essigsäureester des Chloralhydrocyanids mit wäßr. Ammoniak (Pinner, Fuchs, B. 10, 1066). — Darst. Man schüttelt eine konz. wäßr. Lösung von Chloralhydrocyanid mit wäßr. Ammoniak (P., F.). — Monoklin prismatische (Bodewig, Z. Kr. 5, 555) Krystalle. F: 96° (G.), 98° (P., F.). Kp₇₄₅: 233-234 (Bisschopinck, B. 6, 734). Sublimierbar, mit Wasserdampf flüchtig (Geuther). Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther und warmem Wasser (Sch., Sp.). Ebullioskopisches Verhalten in Benzol, Äther und Chloroform: Meldeum Turner, Soc. 93, 888. — Mit PCl₅, bei Abwesenheit von Feuchtigkeit, entsteht der Körder CHCl₂·CCl:N·POCl₂ (Wallach, A. 184, 28). Mit (NH₄)₂S in alkoholischer Lösung entsteht die Verbindung S(S·CH₂·CO·NH₂)₄ (Syst. No. 220) (Ulffani, Chieffi, R. A. L. [5] 15 II, 514).

Chloral-dichloracetamid $C_4H_4O_2NCl_5 = CHCl_2 \cdot CO \cdot NH \cdot CH(OH) \cdot CCl_3$. B. Aus Chloral und Dichloracetamid (R. Schiff, Speciale, G. 9, 340). Prismen (aus Wasser). F: 105°. Löslich in Alkohol und Äther. — Gibt in alkoholischer Lösung mit Kaliumcyanid Dichloracetamid, Kaliumdichloracetat und Kaliumchlorid.

N-Chloracetyl-dichloracetamid, asymm. Trichlor-diacetamid $C_4H_4O_3NCl_3=CHCl_2\cdot CO\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2Cl.$ B. Durch Erhitzen von 10 g Dichloressigsäure und 6 g Chloracetonitril im Einschmelzrohr auf 130° (König, J. pr. [2] 69, 12). — Nädelchen (aus Benzol + Ligroin). F: 98°. Sehr leicht löslich in Äther, Alkohol, Aceton und Chloroform, ziemlich in kaltem Wasser, Benzol und Schwefelkohlenstoff, schwer in Ligroin und Petroläther.

N-Dichloracetyl-phosphamidsäurediäthylester $C_0H_{12}O_4NCl_2P=CHCl_2\cdot CO\cdot NH-PO(0\cdot C_2H_5)_2$. B. Aus N-Dichloracetyl-phosphamidsäuredichlorid (s. u.) in absolutem Alkohol durch eine absolut-alkoholische Natriumäthylat-Lösung (Steinkoff, B. 41, 3580). — Nadeln (aus Wasser). F: 72—73°. Schwer löslich in kaltem Wasser und Petroläther, ziemlich in Benzol, leicht in heißem Wasser, Alkohol und Äther; leicht löslich in verdünnter Natronlauge und Ammoniak. Wird aus diesen Lösungen durch Säuren unverändert gefällt. Läßt sich durch Alkali titrieren. Die ammoniakalische Lösung gibt mit PtCl₄ einen gelben Niederschlag.

N-Dichloracetyl-phosphamidsäuredichlorid $C_2H_2O_2NCl_4P = CHCl_2 \cdot CO \cdot NH \cdot POCl_2$. B. Aus α, β, β -Trichloräthyliden-phosphamidsäuredichlorid $CHCl_2 \cdot CCl : N \cdot POCl_2$ (s. u.) an feuchter Luft (Steinkopf, B. 41, 3580). — Tafeln (aus Benzol). F: 112—113°. Leicht löslich in Äther, schwer in kaltem, sehr leicht in heißem Benzol, Chloroform, schwer in siedendem Ligroin. — Bei der Einw. von Natriumäthylat in absolutem Alkohol entsteht der Diäthylester $CHCl_2 \cdot CO \cdot NH \cdot PO(O \cdot C_2H_5)_2$. Mit Anilin in Äther entsteht das Dianilid $CHCl_2 \cdot CO \cdot NH \cdot PO(NH \cdot C_6H_5)_2$. Analog reagiert Phenylhydrazin.

Dichloressigsäureimidehlorid, Dichloracetimidehlorid C₂H₂NCl₃ = CHCl₂·CCl: NH. B. Aus Dichloracetonitril und Chlorwasserstoff (Weddige, Körner, J. pr. [2] 31, 176; Tscherwen, J. pr. [2] 46, 148). — Nadeln. F: 140—145°. Unlöslich in Ather, Chloroform, Eisessig. — Zerfällt beim Erhitzen im geschlossenen Rohr auf 130—140° in HCl und dimolekulares Dichloracetonitril.

 $\alpha.\beta.\beta$ -Trichloräthyliden-phosphamidsäuredichlorid C₂HONCl₅P = CHCl₂·CCl: N-POCl₂. B. Beim schwachen Erwärmen von Dichloracetamid mit Phosphorpentachlorid unter Ausschluß von Feuchtigkeit (Wallach, A. 184, 28). — Krystalle. In zugeschmolzenen Röhren unzersetzt haltbar. Nicht unzersetzt destillierbar. — Gibt bei der Einw. von Luftfeuchtigkeit N-Dichloracetylphosphamidsäuredichlorid CHCl₂·CO·NH·POCl₂ (STEINKOPF, B. 41, 3580). Die Einw. von Anilin führt zu der Verbindung CHCl₂·CO·NH·PO(NH·C₆H₅)₂ (ST.).

Dichloressigsäureimidbromid, Dichloracetimidbromid $C_2H_2NCl_2Br = CHCl_2 \cdot CBr$: NH. B. Aus Dichloracetonitril und Bromwasserstoff (Tscherwen, J. pr. [2] 46, 149).

Dichlorathannitril, Dichloracetonitril C₂HNCl₂ = CHCl₂ CN. B. Durch Destillation von Dichloracetamid mit Phosphorsaureanhydrid (BISSCHOPINCK, B. 6, 731). Für die Darstellung arbeitet man am besten bei einem Druck von 200 mm (STEINKOPF, BOHRMANN,

B. 40, 1638 Anm.; St., B. 41, 2541). — Flüssig. Kp: $112-113^{\circ}$. D^{11,4}: 1,374 (B., B. 6, 732). — Gibt mit Hydroxylamin unter guter Kühlung Dichloräthenylamidoxim CHCl₂·C(:N·OH)·NH₂, bei 60° Oximinoäthenylamidoxim CH(:N·OH)·C(:N·OH)·NH₂ (St., B.). Dimolekulares Dichloracetonitril C₄H₂N₂Cl₄ = (C₂HNCl₂)₂. B. Beim Erhitzen

Dimolekulares Dichloracetonitril C₄H₂N₂Cl₄ = (C₂HNCl₂)₂. B. Beim Erhitzen von Dichloressigsäureimidchlorid im geschlossenen Rohr auf 130–140° (Weddige, Körner, J. pr. [2] 31, 176; Tscherwen, J. pr. [2] 46, 151). — Prismen. F: 69–70°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol, schwer in Wasser.

Dichloräthenylamidoxim $C_2H_4ON_2Cl_2 = CHCl_2 \cdot C(: N \cdot OH) \cdot NH_2$. B. Aus molekularen Mengen Dichloracetonitril und Hydroxylamin in Wasser unter Kühlung (Steinkoff, Bohrmann, B. 40, 1638). — Monokline (Philipp) Krystalle (aus Benzol). F: $103-104^{\circ}$ (Zers.). Leicht löslich in Wasser und Alkoholen, sehr wenig in kaltem Ligroin. — Gibt mit Hydroxylamin Oximinoäthenyl-amidoxim. Wird in wüßr. Lösung durch Eisenchlorid violett gefärbt. Reduziert alkalische $HgCl_2$ -Lösung bei 100° . Färbt sich mit NaOH oder NH_3 vorübergehend grün. — $C_2H_4ON_2Cl_2 + HCl$. Krystallinisch. F: 135° (Zers.). Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, schwer in Benzol, unlöslich in Äther und Ligroin.

Dichloräthenyl-acetylamidoxim $C_4H_6O_2N_2Cl_2 = CHCl_2 \cdot C(; N \cdot OH) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. Krystalle (aus Wasser). F: 114—115°. Sehr leicht löslich in Alkohof, löslich in Äther, schwer in kaltem Wasser und Benzol, sehr wenig in Ligroin (STEINKOPF, BOHRMANN, B. 40, 1639).

Dichloressigsäure-phosphid $C_2H_3OCl_2P = CHCl_2 \cdot CO \cdot PH_2$. B. Durch Einleiten von trocknem PH_3 in Dichloracetylehlorid (Evans, Vanderkleed, Am. 27, 142). — Gelblich weißes Pulver (aus Alkohol durch Äther gefällt). Unlöslich in Äther, Benzol, Chloroform, Petroläther und kaltem Wasser, leicht löslich in absolutem Alkohol ohne Zersetzung. Verkohlt bei 200° , ohne zu schmelzen. — Wird von Wasser bald unter Entwicklung von PH_3 zersetzt.

Tris-chlormercuri-ăthylidenchlorid $C_2HCl_5Hg_3=CHCl_2\cdot C(HgCl)_3$ (Biltz, Mumm, B. 37, 4422; vgl. K. A. Hofmann, B. 37, 4459). B. Durch Einleiten von Acetylen in eine NaCl-haltige $HgCl_2$ -Lösung (H., B. 32, 874). — Weißer Niederschlag. Gibt beim Kochen mit verdünnter Salzsäure viel Acetaldehyd (H., B. 32, 874).

Fluordichlorathansaure, Fluordichloressigsaure $C_2HO_2Cl_2F = CFCl_2 \cdot CO_2H$. B. Aus dem Chlorid oder Fluorid (s. u.) dieser Saure mit Wasser (Swarts, Bl. [3] 13, 993). — F: ca. —20°. Kp: 162.5° .

Äthylester $C_4H_5O_2Cl_2F = CFCl_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. Kp: 130° (Swarts, Bl. [3] 13, 992).

Fluorid, Fluordichloracetylfluorid C₂OCl₂F₂ = CFCl₂·COF. B. Entsteht neben Fluordichloracetylchlorid und Trichloracetylchlorid bei 8-stdg. Erhitzen von 150 g Trichloressigsäureanhydrid mit 60 g SbF₃ und 50 g Brom auf 95° (Swarts, Bl. [3] 13, 992). — Erstickend riechende Flüssigkeit. Kp: 25—40°.

Chlorid, Fluordichloracetylchlorid $C_2OCl_3F = CFCl_2 \cdot COCl.$ B. Siehe oben das Fluorid (Swarts, Bl. [3] 13, 992). — Kp: ca. $70-75^{\circ}$.

Amid, Fluordichloracetamid C₂H₂ONCl₂F = CFCl₂·CO·NH₂. Prismatische Tafeln (aus Alkohol). F: 126,5°. Kp: 215° (Śwarts, Bl. [3] 13, 992).

Trichloräthansäure, Trichloressigsäure C₂HO₂Cl₃ = CCl₃·CO₂H. B. Bei Einw. von Chlor auf unter Wasser befindliches Perchloräthylen im Sonnenlicht: CCl₂·CCl₂+2H₂O + Cl₂ = CCl₃·CO₂H + 3 HCl (Kolbe, A. 54, 182). Durch Chlorierung von Essigsäure im Sonnenlicht (DUMAS, A. ch. [2] 73, 77; A. 32, 106). Bei der Zersetzung von Perchlorameisensäureäthylester ClCo₂·CCl₃·CCl₃ mit Wasser (S. Cloēz, A. ch. [3] 17, 300; A. 60, 260). Bei der Zersetzung von Perchloressigsäureäthylester CCl₃·CO₂·CCl₄·CCl₃ mit Wasser (LAURENT, A. ch. [3] 10, 205). Bei Behandlung von Trichloracetylchlorid mit Wasser (MALAGUTI, A. ch. [3] 16, 10; A. 56, 270). Bei der Oxydation von Chloral mit rauchender Salpetersäure (Kolbe, A. 54, 183; Clermont, C. r. 73, 113; A. 161, 128), mit salpetriger Säure (Wallach, B. 5, 256), mit Permanganat (Clermont, C. r. 74, 1492; A. 166, 64) oder mit Kaliumehlorat (Seubert, B. 18, 3336). — Darst. Man schmilzt 165,5 g Chloralhydrat, setzt 63 g höchst konz. Salpetersäure hinzu, gießt das Gemenge in eine offene Schale und destilliert, sobald die Reaktion vorüber ist (nach etwa 1 Stunde), aus einer Retorte (Clermont, A. ch. [61, 6, 135; Juden, B. 3, 782).

MONT, A. ch. [6] 6, 135; JUDSON, B. 3, 782).

Zerfließliche Krystalle (Dumas, A. 32, 108). F: 55° (Clermont, A. ch. [6] 6, 137), 57° (Sudborough, Lloyd, Soc. 75, 476). Erstarrungspunkt: 59,1 (Ріскевінд, Soc. 67, 675). — Кр: 196,5° (Ріскевінд, Soc. 67, 681), 195° (Сlermont, A. ch. [6] 6, 136). Кр₇₅₄:

 $195-195,5^{\circ}$ (Sudborough, Lloyd). — D_{15}° : 1,617 (Dumas). $D_{10,6}^{\circ,\circ}$: 1,6298 (Perkin, Soc. 69, 1172). D_{50}^{50} : 1,6237; D_{80}^{80} : 1,6186; D_{80}^{80} : 1,6150; D_{150}^{100} : 1,6126 (Perkin, Soc. 65, 422). Trichloressigsäure löst sich leicht in Wasser (Dumas). Hydratbildung bei niederen Temperaturen: Colles, Soc. 89, 1253. Lösungswärme: Pickering, Soc. 87, 675. Abhängigkeit der Lösungswärme von der Verdünnung: Rivals, A. ch. [7] 12, 510. Dichten wäßr. Lösungen verschiedener Konzentration bei Zimmertemperatur: Zecchini, G. 35 II, 73. Dichten wäßr. Lösungen bei 25° und bei 35°: Drucker, Ph. Ch. 52, 652. Brechungsexponenten wäßr. Lösungen: Zecchini. Assoziation in Phenollösung: Robertson, Soc. 83, 1428. Kryoskopisches Verhalten in Wasser: Drucker, Ph. Ch. 52, 700; Brunt, Berti, R. A. L. [5] 9 I, 323, in Stickstofftetroxyd: Bruni, Berti; in konz. Schwefelsäure: Hantzsch, Ph. Ch. 61, 270. Ebullioskopisches Verhalten in Benzol-Lösung: Mameli, G. 33 I, 486. — Kompressibilität: Drucker, Ph. Ch. 52, 660. Deerflächenspannung: Dr. Ph. Ch. 52, 648. Absorption durch Kohle: Freundlich, Ph. Ch. 57, 433. — Schmelzwärme: Pickering, Soc. 67, 675. Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Druck: 92,8 Cal. (Berthelot, A. ch. [6] 28, 569). Magnetisches Drehungsvermögen: Perrin, Soc. 65, 422; 69, 1236. Elektrische Leitfähigkeit: OSTWALD, Ph. Ch. 3, 177; RIVALS, C. r. 125, 574; DRUCKER, Ph. Ch. 49, 568; 52, 696; JONES, JACOBSON, Am. 40, 395; GOLDSCHMIDT, Z. El. Ch. 15, 5; wegen der sehr stark sauren Natur der Trichloressigsäure ist ihre Dissoziationskonstante nicht mit Sicherheit zu berechnen. Leitfähigkeit in absoluter Schwefelsäure: Hantzsch, Ph. Ch. 61, 270, 295. Leitfähigkeit in wäßr. Methylalkohol: Mobello, G. 30 I, 261. Leitfähigkeit in Alkohol sowie in Alkohol-Benzol-Gemischen: De Kowalski, Zdanowski, C. 1904 II, 869. Leitfähigkeit in Aceton: Carrara, G. 27 I, 207; Morello, G. 30 I, 262. Leitfähigkeit unvollständig neutralisierter Lösungen: Bruni, Z. El. Ch. 14, 704. Grad der Farbveränderung von Methylorangelösung als Maß der Affinitätskonstante: Veley, Ph. Ch. 57, 165. Zuckerinversionsvermögen: Torrese, C. 1907 I, 875. Geschwindigkeit der Absorption von NH3-Gas durch feste Trichloressigsäure: Hantzsch, C. 1904 II, 281; Ph. Ch. 48, 306. Wärmetönung bei der Neutralisation durch KOH: RIVALS, C. r. 125, 574. — Trichloressigsäure wird bei der Temperatur der flüssigen Luft durch Kathodenstrahlen blaßgrünlichgelb (GOLDSTEIN, B. 36, 1979).

Trichloressigsäure zerfällt bei 300° im geschlossenen Rohr unter Bildung von Trichloracetylchlorid, Chlorwasserstoff, Kohlenoxyd und Kohlendioxyd (Engler, Steude, B. 26, 1444). Wird beim Erhitzen mit Resorein oder Kresol — im letzteren Falle sehr langsam — in Chloroform und Kohlendioxyd, beim Erhitzen mit Thymol oder Phenol in Chlorwasserstoff, Kohlenoxyd und Phosgen gespalten (Anselmino, C. 1907 I, 339; vgl. Bistrzycki, v. Siemiradzki, B. 41, 1671). Spaltet sich beim Erhitzen mit Anilin in Chloroform und Kohlendioxyd; Geschwindigkeit dieser Reaktion: Goldschmidt, Bräuer, B. 39, 109. In gleicher Weise wirken tertiäre Basen (Dimethylanilin, Chinolin, Pyridin) (SILBERSTEIN, B. 17, 2664). Liefert bei der Elektrolyse Trichloressigsäure-trichlormethylester (Elbs, Kratz, J. pr. [2] 55, 502). Über die pyrogene Zersetzung mittels des elektrischen Stromes vgl. Joist, Löb, Z. El. Ch. 11, 942. Wird in wäßr. Lösung durch Kaliumamalgam zu Essigsäure reduziert (Meisens, A. 42, 111; Kolbe, A. 54, 185), desgl. durch Jodwasserstoffsäure bei 100° (Cler-MONT, A. ch. [6] 8, 138). Zerfällt beim Kochen mit Wasser oder Alkalien in Kohlendioxyd und Chloroform (DUMAS, A. 32, 113; BECKURTS, OTTO, B. 14, 589; SEUBERT, B. 18, 3342); quantitative Verfolgung des Verlaufs der Zersetzung mit Wasser und Basen: LOSSEN, EICH-LOFF, A. 342, 122. Wie Alkali wirkt auch Kaliumeyanid (BOURGOIN, Bl. [2] 37, 403). Durch weitere Einw. von Kalilauge auf das gebildete Chforoform entstehen Kohlenoxyd und Kaliumformiat (Pool, C. 1905 I, 1005). Trichloressigsäure setzt sich mit Natriumalkoholat zu Natriumformiat, Natriumchlorid und Natriumcarbonat um (Klien, J. 1876, 521). Beim Erhitzen von Trichloressigsäure mit konz. Schwefelsäure entstehen von 160° ab Kohlenoxyd und etwas Schwefeldioxyd (BISTRZYCKI, v. SIEMIRADZKI, B. 41, 1670). Trichloressigsäure liefert beim Erhitzen mit Stickstoffsulfid N₄S₄ Trichloracetamid (Francis, Soc. 87, 1839). Kaliumsulfit erzeugt das Kaliumsalz der Chloressigsäuresulfonsäure KO₂C CHCl $SO_3K + 1^1/_2H_2O$ (RATHEE, A. 161, 166). — Esterifizierungskonstante: Sudborough, Lloyd, Soc. 75, 476. Geschwindigkeit der Esterifizierung mit Alkohol: Clermont, A. ch. [6] 6, 241; LICHTY, Am. 18, 590; GOLDSCHMIDT, SUNDE, B. 39, 714; G., Z. El. Ch. 15, 4, 308; G., UDBY, Ph. Ch. 60, 748; KAILAN, M. 29, 799; Z. El. Ch. 15, 109; PRAGER, Am. Soc. 30, 1912; Ph. Ch. 66, 297. Geschwindigkeit der Esterifizierung mit verschiedenen Grenzalkoholen: MICHAEL, WOLGAST, B. 42, 3161. Trichloressigsäure liefert bei der Einw. auf Benzol in Gegen-

wart von Aluminiumehlorid Fluorenearbonsäure (Delacre, Bl. [3] 27, 880). Gibt mit Zimtsäure und Camphersäure Additionsprodukte (Hoogewerff, van Dorf, R. 21, 353).

Ätzt und zerstört die Haut (Dumas, A. 32, 108) und findet als Ätzmittel medizinische Verwendung. — Übt auf die alkoholische Gärung einen paralysierenden Einfluß aus (Rosenblatt, Rozenband, C. r. 149, 309). — Wirkt im Gegensatz zum Chloral nicht schlafbringend (s. S. Fränkel, Die Arzneimittelsynthese [Berlin 1912], S. 467).

Verwendung zur Trennung von Cadmium- und Zinksulfid in der Mineralanalyse: Fox, Soc. 91, 964.

Prüfung und quantitative Bestimmung: Deutsches Arzneibuch, 5. Ausg. [Berlin 1910], S. 31. Quantitative Bestimmung neben Essigsäure, Mono- und Dichloressigsäure: Pool, C. 1905 I, 1005.

Salze. Die Salze der Trichloressigsäure sind meist in Wasser leicht löslich. $\mathrm{NH_4C_2O_2Cl_3} +$ Salze. Die Salze der Frandressigsaufe sind meist in Wasser leicht lösten. NH₄C₂O₂Cl₃+C₂HO₂Cl₂+H₂O. Krystalle (Clermont, C. r. 74, 1491). Lösungswärme: Rivals, A. ch. [7] 12, 509. — 4NH₄C₂O₂Cl₃+4C₂HO₂Cl₃+CH₃·CO·CH₂ (Kobosew, 3E. 35, 655; C. 1903 II, 1238). — 3NH₄C₂O₂Cl₃+3C₂HO₂Cl₃+CH₃·CO·CH₃ (Kobosew, 3E. 35, 656; C. 1903 II, 1238). — 2NH₄C₂O₂Cl₃+5H₂O. Krystalle (Dumas, A. 32, 112). F: ca. 80° (Malaguti, A. 56, 287). Lösungswärme: Rivals, A. ch. [7] 12, 508. Zersetzt sich von etwa 110° an unter Entwicklung von Dämpfen von Chloroform und Ammoniumcarbonat, erstarrt gegen 160° zu gelblichen Schuppen, die bei höherer Temperatur unter Entwicklung von Salmiak, Kohlenoxyd und Phosgen schmelzen (M., A. 56, 287). — LiC₂O₂Cl₃+2H₃O. Zerfließliche Prismen (Clermont, C. r. 74, 944). Leitfähigkeit: Ostwald, Ph. Ch. 1, 104. — NaC₂O₂Cl₃+ 3H₂O. Krystalle (Clermont, C. r. 73, 502). Leitfähigkeit: Ostwald, Ph. Ch. 1, 100. Bei der trocknen Destillation des Natriumsalzes entstehen neben Natriumchlorid Trichloracetylchlorid, freie Trichloressigsäure, das Anhydrid der Trichloressigsäure, Kohlenoxyd, Kohlenoxyd, Phosgen und wenig Perchloräthan (Henry, B. 12, 1844). Zersetzung durch Wasser bei Gegenwart von Platin: Böttger, Kötz, J. pr. [2] 65, 484. — NaC₂O₂Cl₃+2CH₃·CO₂H. Zerfließliche Nadeln (Lescoeur, A. ch. [6] 28, 251). — KC₂O₂Cl₃+C₂HO₂Cl₃. Krystalle, anscheinend Oktaeder (Clernont, C. r. 74, 942). 100 Tle. der wäßr. Lösung enthalten bei 0º 26,12 Tle, und bei 20,5° 33,76 Tle, Salz (SEUBERT, B. 18, 3340). Leitfähigkeit: OSTWALD, Ph. Ch. 1, 103. Zerfällt beim Erhitzen mit Wasser im geschlossenen Rohr auf 100° in Kalium-dicarbonat, Kohlendioxyd und Chloroform $KC_2O_2Cl_3+C_2HO_2Cl_3+H_2O=KHCO_3+CO_2+2CHCl_3$ (Seubert; vgl. auch: Тімогејеw, Ковоѕеw, H. 36, 255; C. 1904 I, 1643). Zersetzt 2CHCl₃ (SEUBERT; vgl. auch: TIMOFETEW, KOBOSEW, H. 36, 255; C. 1904 I, 1643). Zersetzt sich auch beim Übergießen mit Aceton unter Bildung von Kohlendioxyd und Chloroform (KoBosew, H. 36, 250; C. 1904 I, 1642). — KC₂O₂Cl₃ + C₂HO₂Cl₃ + CH₃·CO·CH₃. F: 56° (KoBosew, H. 35, 655; C. 1903 II, 1238). — KC₂O₂Cl₃ + C₄HO₂Cl₃ + CC₄CCCH₃. Nadeln. F: 39° (KoBosew, H. 35, 654; C. 1903 II, 1238). — KC₂O₂Cl₃ + C₄HO₂Cl₃ + CH₃·CO·CH₅. F: 55° (KoBosew, H. 35, 656; C. 1903 II, 1238). — KC₂O₂Cl₃ + C₂HO₂Cl₃ + CH₃·CO·C(CH₃)₃. F: 84° (KoBosew, H. 35, 657; C. 1903 II, 1238). — KC₂O₂Cl₃ + C₂HO₂Cl₃ + CH₃·CO·CH₂·CO·CH₃. Tafeln. F: 52° (KoBosew, H. 35, 657; C. 1903 II, 1238). — KC₂O₂Cl₃ + C₂HO₂Cl₃ + CH₃·CO·CH₂·CO·CH₃. Tafeln. F: 52° (KoBosew, H. 35, 657; C. 1903 II, 1238). — KC₂O₂Cl₃ + C₃HO₂Cl₃ + C₄HO₂Cl₃ + C₅HO₂Cl₃ Reichlich löslich in Wasser und Alkohol (S.). Zerfällt beim Erhitzen mit Wasser im geschlossenen Rohr auf 100° nach der Gleichung: $2\text{KC}_3\text{Cl}_3\text{O}_2^{\circ} + \text{H}_2\text{O} = \text{K}_2\text{CO}_3 + \text{CO}_2 + 2\text{CHCl}_3$ (S., B. 18, 3342). Zerfällt beim Erhitzen mit Brom auf 120° in Kohlendioxyd und Trichlorbrommethan, während mit Jod nur etwas Perchloräthan entsteht (van't Hoff, B. 10, 678). — KC₂O₂Cl₃ + CH₃·CO·CH₃ (Kobosew, H. 35, 655; C. 1903 II, 1238). — KC₂O₂Cl₃ + CH₃·CO₂H. Tafeln (Lescoeur, A. ch. [6] 28, 251). — Cu(C₂O₂Cl₃)₂ + 6H₂O. Krystalle. Verwittert an der Luft (Judson, B. 3, 783). — AgC₂O₂Cl₃. Weiße Prismen (aus Wasser), die sich an der Luft schwärzen (Beckurts, Otto, B. 14, 588; vgl. Dumas, A. 32, 110). Schwer löslich in Wasser. Das trockne Salz zersetzt sich beim Erhitzen explosionsartig in AgCl, CO₂, CO und das Anhydrid der Trichloressigsäure. Beim Kochen mit etwas Wasser zerfällt es in AgCl, CO₂, CO, Chloroform und Trichloressigsäure (B., O.). — Be($C_2O_2Cl_3$)₂ +2H₂O. Krystalle. Zersetzt sich beim Lösen in Wasser, läßt sich aber aus trichloressigsäurehaltigem Krystalle. Zersetzt sich beim Lösen in Wasser, läßt sich aber aus trichloressigsäurehaltigem Wasser umkrystallisieren (Parsom, Sargent, Am. Soc. 31, 1205). — $Mg(C_2O_2Cl_3)_2 + 4H_2O$. Zerfließliche Krystalle (Clermont, C. r. 74, 943). — $Ca(C_2O_2Cl_3)_2$. Prismatische Nadeln mit $6H_2O$ (Clermont, C. r. 73, 502); kugelige Aggregate mit $3^1/2H_2O$ (Beckurts, Otto, B. 14, 588). Leicht löslich in Wasser. — $Sr(C_2O_2Cl_3)_2 + 6H_2O$. Durchsichtige Prismen (Clermont, C. r. 73, 502). — $Ba(C_2O_2Cl_3)_2 + 6H_2O$. Blättchen (Clermont, C. r. 73, 501). — $Zn(C_2O_2Cl_3)_2 + 6H_2O$. Blättchen (Clermont, C. r. 76, 775). — $HgC_2O_2Cl_3$. Nadeln (aus viel Wasser) (Clermont, C. r. 76, 774). — $Hg(C_2O_2Cl_3)_2$. Prismatische Nadeln (Clermont, C. r. 76, 774). — $TlC_2O_2Cl_3 + C_2HO_2Cl_3$. Krystalle, anscheinend Oktaeder (Clermont, C. r. 74, 1492). — $TlC_2O_2Cl_3$. Prismatische Nadeln (Clermont, C. r. 74, 1492). — $Ce(C_2O_2Cl_3)_3 + 3H_2O$. Nadeln (Wolff, Z. a. Ch. 45, 114). — $Pb(C_2O_2Cl_3)_2 + 1/2H_2O$. Tafeln (aus Wasser). Zersetzt sich bei 100^o vollständig (Garzarolli-Thubriackh, A. 210, 70). — $Co(C_2O_2Cl_3)_2 + 4H_2O$. Himbeerrote Krystalle, Löslich in kaltem Äther (Reitzenstein, Z. a. Ch. 32, 302). — $Ni(C_2O_2Cl_3)_2 + 4H_2O$. Apfelgrüne Krystalle (Clermont, C. r. 74, 943; Reitzenstein, Z. a. Ch. 32, 302). — $Ni(C_2O_2Cl_3)_2 + 4H_2O$. Apfelgrüne Krystalle (Clermont, C. r. 74, 943; Reitzenstein, Z. a. — $Ni(C_2O_2Cl_3)_2+4H_2O$. Apfelgrüne Krystalle (Clernont, C. r. 74, 943; Reitzenstein, Z. a. Ch. 32, 302).

Methylester der Trichloressigsäure $C_3H_3O_3Cl_3=CCl_3\cdot CO_2\cdot CH_3$. Aus Trichloressigsäure, Methylalkohol und etwas konz. Schwefelsäure (Dumas, A. 32, 111). Aus Trichlormilchsäure-tetrachloräthylidenester $CCl_3\cdot CH\cdot CO\cdot O\cdot CCl\cdot CCl_3$ mit Methylalkohol, neben

Trichlormilchsäuremethylester (Anschütz, Haslam, A. 253, 124). — Kp. 3.3 : 152,3-152,50

(R. Schiff, Ph. Ch. 1, 379). Kp₁₂: $52-54^{\circ}$ (Anschütz, Haslam, A. 253, 124). D¹⁹²₁₈₃: 1,4892 (Henry, C. r. 101, 251). Spez. Wärme: R. Schiff, Ph. Ch. 1, 389.

Chlormethylester CCl₃·CO₂·CH₂Cl s. u.

Trichlormethylester CCl₂·CO₂·CCl₃ s. Syst. No. 199.

Äthylester C₄H₅O₂Cl₃ = CCl₃·CO₂·C₂H₅. B. Durch Einleiten von trocknem HCl in die absol.-alkoh. Lösung von Trichloressigsäure (L. Spiegel, P. Spiegel, B. 40, 1734) oder — weniger gut (Sp.) — mittels konz. Schwefelsäure (Clermont, C. r. 133, 737; vgl. Dumas, A. 32, 112). Aus Trichlormilchsäure-tetrachloräthylidenester mit Alkohol, neben Trichlormilchsäureäthylester (Anschütz, Haslam, A. 253, 125). — Kp: 167,5—168° (kort.) (Perkin, Soc. 65, 423); Kp: 164° (Claus, M. 191, 58); Kp_{754,8}: 167,1° (R. Schiff, A. 220, 108; vgl. Ph. Ch. 1, 379); Kp_{738,2}: 166° (Brühl, A. 203, 22); Kp₁₂: 60—61° (Anschütz, Haslam, A. 253, 125). D₄⁴: 1,4035 (Perkin); D¹⁵: 1,369 (Claus); D₁₅⁴: 1,3886 (Perkin); D₄⁴⁰: 1,3826 (Brühl); D₁⁴⁵⁻¹: 1,16505 (R. Schiff). n₁₀⁸⁰: 1,44802; n₁₀⁸⁰: 1,45068; n₂⁹⁰: 1,46176 (Brühl). Spez. Wärme: R. Schiff, Ph. Ch. 1, 379, 389. Magnetisches Drehungsvermögen: Perkin, Soc. 65, 423. — Zerfällt beim. Erhitzen mit Kaliumcyanid und absolutem Alkohol in CO₂ und Chloroform (Claus). Liefert mit Natriumäthylat erst in der Wärme Orthoameisensäurester CH(O·C₂H₅)₈, äthylkohlensaures Natrium C₂H₅·O·CO·ONa und Natriumehlorid (Klien, J. 1876, 521).

β-Chlorathylester $C_4H_*O_2Cl_4 = CCl_3 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2Cl_1$. Aus Trichloracetylchlorid und Äthylenchlorhydrin (Delacre, Bl. [2] 48, 708). — Flüssig. Kp_{768} : 217°. D¹⁵: 1,251.

 $\beta.\beta$ -Dichloräthylester $C_4H_3O_2Cl_5=CCl_3\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CHCl_2$. B. Aus Trichloracetylchlorid und $\beta.\beta$ -Dichloräthylalkohol (Delacre, Bl. [2] 48, 709). — Erstarrt nicht im Kältegemisch. Kp_{760} : 230°.

 $a.\beta.\beta$ -Trichloräthylester $CCl_3 \cdot CO_2 \cdot CHCl \cdot CHCl_2$ s. u.

β,β,β-Trichloräthylester $C_4H_2O_2Cl_6 = CCl_2 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CCl_3$. B. Aus Trichloracetylchlorid und β,β-Trichloräthylalkohol (Delacre, Bl. [2] 48, 710). Aus Chloral unter Einw. von Aluminiumäthylat als Kondensationsmittel (Tischtschenko, Grigobjew, Ж. 38, 511; C. 1906 II, 1554). — Krystalle. F: $24-26^b$ (D.). Kp_{707} : 236 (Zers.) (D.).

Pentaehloräthylester $CCl_3 \cdot CO_2 \cdot CCl_2 \cdot CCl_3$ s. S. 210.

Propylester $C_5H_7O_2Cl_3 = CCl_3 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot Kp_{243,4}$: 186,5—187° (R. Schiff, $Ph.\ Ch.\ 1, 379$); Kp: 187° (Clermont, $C.\ r.\ 96, 437;\ Bl.\ [2]\ 40, 302$). Spez. Wärme: R. Schiff, $Ph.\ Ch.\ 1, 379, 389$.

Isobutylester $C_6H_9O_2Cl_3 = CCl_3 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. Kp: 187—189° (Judson, B. 3, 784).

Ester des linksdrehenden Amylalkohols (vgl. Amylalkohol Bd. I, S. 385) $C_7H_{11}O_2Cl_3$ = $CCl_3 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot C_2H_5$. $Kp_{720,9} : 210-212^{\circ}$. $D_4^{22} : 1,233$. $n_5^{53,4} : 1,4517$ (Guye, Chavanne, Bl. [3] 15, 289). Optisches Drehungsvermögen (korrigiert auf optisch reinen Amylalkohol durch Umrechnung) $[a]_5^{22} : +3,54^{\circ}$; $[a]_5^{32} : +3,37^{\circ}$ (Guye, Bl. [3] 25, 549).

Ester des Dimethyl-äthyl-carbinols oder des Methyl-isopropyl-carbinols $C_7H_HO_3Cl_3 = CCl_3 \cdot CO_2 \cdot CH(C_2H_5)(CH_3)_2$ oder $CCl_3 \cdot CO_2 \cdot CH(CH_3) \cdot CH(CH_3)_2$ oder Gemisch der beiden. B. Aus Amylen und Trichloressigsäure (Nernst, Hohmann, Ph. Ch. 11, 360). — Flüssig. D_1^{30} : 1,202. $n_2^{30.4}$: 1,44758.

Isoamylester $C_rH_{11}O_2Cl_3=CCl_3\cdot CO_2\cdot C_5H_{11}$. B. Aus Trichloressigsäure, Isoamylalkohol und konz. Schwefelsäure (Clermont, C. r. 96, 437; Bl. [2] 40, 302). — Kp: 217°.

Ester des Methylhexylcarbinols $C_{10}H_{17}O_{2}Cl_{3} = CCl_{3} \cdot CO_{2} \cdot CH_{2}(CH_{3}) \cdot CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot CH_{3} \cdot CH_{3}$

Allylester $C_5H_5O_2Cl_3 = CCl_3 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot Kp_{765*9}$: 183—184° (R. Schiff, Ph. Ch. 1, 386). Spez. Warme: Sch., Ph. Ch. 1, 386, 389).

Chlormethylester $C_3H_2O_2Cl_4=CCl_3\cdot CO_2\cdot CH_2Cl$. B. Durch 1-stdg. Erhitzen äquimolekularer Mengen von Trachloracetylchlorid und polymerem Formaldehyd auf 120° in Gegenwart von etwas ZnCl₂ (Desoudé, C. r. 136, 1566). — Flüssig. Kp: 170° (geringe Zers.).

aββ-Trichloräthylester $C_4H_2O_2Cl_6=CCl_3\cdot CO_2\cdot CHCl\cdot CHCl_2$. B. Beim Erhitzen von Trichloracetylchlorid mit Dichloracetaldehyd auf 150° (Delacre, Bl. [2] 48, 715). — Dicke Flüssigkeit. Kp: 226—228°.

Bis-trichloracetat des Chloralhydrats, Trichlorathyliden-bis-trichloracetat $C_8HO_4Cl_9 = (CCl_3 \cdot CO_2)_2CH \cdot CCl_3$. B. Beim Erhitzen von wasserfreiem Chloral mit Trichloressigsäure (Gabutti, G. 30 I, 256). — Öl. Kp: 240—242°.

Gemischtes Anhydrid der Trichloressigsäure und Essigsäure $C_4H_3O_3Cl_5=CCl_5$ · $CO\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. Beim Auftröpfeln von Acetylchlorid auf ein Gemisch aus Natrium-

trichloracetat und Äther (Anthoine, J. 1883, 1033). — Flüssig. Kp: 182° (Zers.); Kp₁₁₀: 130°. D²⁰: 1.530.

Trichloressigsäure-anhydrid, symm. Hexachlor-acetanhydrid $C_4O_3Cl_6=CCl_3\cdot CO\cdot CO\cdot CCl_3$. B. Aus Trichloressigsäure mit PCl_3 , neben Trichloracetylchlorid (Buckney, Thomsen, B. 10, 698), oder durch abwechselndes Behandeln von Trichloressigsäure mit Phosphorsäureanhydrid und Trichloracetylchlorid (Clermont, C. r. 86, 337; Bl. [2] 30, 505). — Darst. Man erhitzt 10 Stunden lang 300 g Trichloressigsäure mit 130 g Phosphorsäureanhydrid auf $200-215^{\circ}$ (Swarts, Bl. [3] 13, 992). — Flüssig. Kp: $222-224^{\circ}$ (Zers.); Kp₁₀; 140° ; D²⁰: 1,6908 (Anthoine, J. 1883, 1032). — Liefert bei 8-stündigem Erhitzen mit Antimontrifluorid und Brom Fluordichlor-acetylfluorid, Fluordichlor-acetylchlorid und Trichloracetylchlorid (S.).

Gemischtes Anhydrid der Trichloressigsäure und Borsäure $C_6O_6Cl_9B = (CCl_3 \cdot CO \cdot O)_3B$. B. Aus Trichloressigsäure und Essigborsäureanhydrid (Pictet, Geleznoff, B. 36, 2223). — Farblose Krystalle (aus Aceton). F: 165°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, unlöslich in Benzol und Petroläther.

Trichloräthanoylchlorid, Trichloracetylchlorid C₂OCl₄ = CCl₃·COCl. B. Aus Trichloressigsäure durch Erhitzen bis auf 300°, neben Kohlenoxyd, Kohlendioxyd und Chlorwasserstoff (Engler, Steude, B. 26, 1443). Aus Trichloressigsäure und Phosphortichlorid (Gal, Bl. [2] 20, 11). Beim Überleiten von Chlorwasserstoff über ein erhitztes Gemisch von Trichloressigsäure und Phosphorsäureanhydrid (Friederici, B. 11, 1971). Aus Acetylchlorid mit 3 Mol.-Gew. Phosphorpentachlorid (Friederici). Aus Hexachloräthan und Schwefelsäureanhydrid bei 150° (Prud'homme, C. r. 70, 1138; Z. 1870, 380). Aus Perchloräthylen mit Schwefelsäureanhydrid (Prud'homme). Bei 1½-2-stündigem Turbinieren eines mit Wasser gekühlten Gemisches von 20 g Perchloräthylen, 60 g konz. Schwefelsäure und 60 g wasserfreier Salpetersäure, neben etwas Dinitro-tetrachlor-äthan (Biltz, B. 35, 1535). Durch Oxydation von Perchloräthylen mit Ozon, neben Phosgen (Besson, C. r. 118, 1348; 121, 125; Swarts, C. 1899 I, 588). Beim anhaltenden Chlorieren von Äther, zuletzt an der Sonne (Malaguti, A. ch. [3] 16, 5). Bei der Destillation von Perchloräther (C₂Cl₃)₂O (M., A. ch. [3] 16, 8). Bei der Destillation von Perchloressigsäureäthylester (M., A. ch. [3] 16, 64). — Darst. Man erwärmt 245 g Trichloressigsäure mit 140 g Phosphortrichlorid zwei Tage lang auf dem Wasserbade (Delacre, C. 1902 I, 1197). — Flüssig. Kp: 118° (kort.) (Gal, Bl. [2] 20, 12). D\(\frac{1}{2}\): 1,6564; D\(\frac{1}{2}\): 1,6291 (Thorpe, Soc. 37, 189). Ausdehnungskoeffizient: Thorpe. — Gibt mit Wasser Trichloressigsäure (Gal, Bl. [2] 20, 12); Wärmetönung bei der Zersetzung durch Wasser: Rivals, Bl. [3] 13, 660; A. ch. [7] 12, 545, 574. Reagiert mit Hydrazin unter Bildung von Bis-trichloracetyl-hydrazin CCl₃·CO·NH·NH·CO·CCl₃ (L. Spiegel, P. Spiegel, B. 40, 1737). Liefert mit Alkohol Trichloressigsäureäthylester (Gal). Die Reaktion mit Zinkdimethyl führt zu Pentamethyläthylalkohol (CH₃)₂·C·C(CH₃)₂·OH (Bogomolez, A. 209, 78). Einw. auf p-Phenetidin und andere aromatische Basen: L. Spieg

Trichlororthoessigsäure-monoäthylester-dichlorid, $a.a.\beta.\beta$ β -Pentachlor-diäthyläther $C_4H_5OCl_5=CCl_2\cdot C\cdot C\cdot CH_2\cdot CH_3$. B. Endprodukt bei der Einw. von Chlor auf Äther bei Abwesenheit direkten Sonnenlichts (Jacobsen, B. 4, 217). Durch Einleiten von Chlor in Trichlorvinyl-äthyläther $CCl_2:CCl\cdot O\cdot C_2H_5$ (Busch, B. 11, 445). — Öl. Siedet unter Zersetzung bei 190–210° (B.). D: 1,645 (J.).

Gemischtes Anhydrid von Trichlororthoessigsäuredichlorid und Trichloressigsäure, Trichloressigsäure-pentachloräthylester, Perchloressigester $C_4O_2Cl_8 = CCl_3 \cdot CCl_2 \cdot O \cdot CO \cdot CCl_3$. Man leitet Chlor durch Essigsäureäthylester bis zum Nachlassen der Salzsäureentwicklung und erhitzt dann allmählich bis 110°, das so erhaltene Produkt wird während des Sommers in intensivem Sonnenlicht bei 110° mit Chlor behandelt (Leblanc, A. ch. [3] 10, 198 A. m., 200; A. 52, 286; vgl. Malaguti, A. ch. [2] 70, 367; A. 32, 38). Durch Chlorieren von Trichloressigsäureäthylester im Sonnenlicht bei 110° (L., A. ch. [3] 10, 208; A. 52, 287; vgl. Dumas, A. ch. [2] 73, 85; A. 32, 112). — Ölige Flüssigkeit von durchdring indem Geruch. Kp: ca. 245° (Zers.); D²²: 1,78; D²⁵: 1,79 (L.). — Bei der Destillation oder beim Durchleiten durch eine auf 400° erhitzte Röhre zerfällt der Ester in Trichloracetylchlorid (M., A. ch. [3] 16, 64; A. 56, 290). Zersetzt sich an feuchter Luft allmählich zu Trichloressigsäure und Salzsäure (L.). Gibt mit Ammoniak Trichloracetamid (M., A. ch. [3] 16, 63; A. 56, 289; S. Cloez, A. ch. [3] 17, 304). Liefert mit Alkohol Trichloressigsäureäthylester (M., A. ch. [3] 16, 62; A. 56, 288).

Anhydrid des Trichlororthoessigsäure-dichlorids, Dekachlor-diäthyläther, Perchloräther $C_4OCl_{10} = CCl_3 \cdot CCl_2 \cdot O \cdot CCl_2 \cdot CCl_3$. B. Bei Einw. von trocknem Chlor auf absoluten Äther im direkten Sonnenlicht (REGNAULT, A. 34, 27). — Oktaederähnliche, tetragonale Doppelpyramiden (NICKLES, A. ch. [3] 22, 29). F: 69° (R.). $D^{44.5}$: 1,900

(MALAGUTI, A. ch. [3] 16, 14). — Zerfällt beim Sieden in Trichloracetylchlorid und Perchlorathan (M.). Gibt bei Einw. von konz. Schwefelsäure Trichloracetylchlorid (M., A. ch. [3] 16, 17). Liefert beim Kochen mit alkoholischem Kaliumsulfid Perchlordivinyläther CCl₂:CCl·O·CCl:CCl₂ (M., A. ch. [3] 16, 19). Einw. auf Salze aliphatischer Säuren: M., C. τ . 41, 625.

Trichloräthanoylbromid, Trichloracetylbromid $C_2OCl_3Br = CCl_3 \cdot COBr$. B. Aus Trichloressigsäure und Phosphortribromid (Gal., C. r. 76, 1020; Bl. [2] 20, 12). — Flüssig. Kp: 143^o (G.). D_{15}^{15} : 1,900 (Hofferichter, J. pr. [2] 20, 196).

Trichloräthanoyljodid, Trichloracetyljodid $C_2OCl_3I = CCl_3 \cdot COI$. B. Aus Trichloressigsäure und Phosphortrijodid (GAL, C. r. 76, 1021; Bt. [2] 20, 13). — Flüssig. Kp: ca. 180°.

Trichlorāthanamid, Trichloracetamid C₂H₂ONCl₃ = CCl₃·CO·NH₂. B. Bei der Behandlung von Trichloracetonitril in Methylalkohol mit Chlorwasserstoff, wobei als Zwischenprodukt Trichloracetiminomethyläther-Hydrochlorid auftritt (Steinkopf, B. 40, 1644). Aus Perchlorameisensäureäthylester und Ammoniak (Malaguti, A. ch. [3] 16, 35; A. 56, 300; S. Clorz, A. ch. [3] 17, 300; A. 60, 260), ebenső aus Perchlorassigester (M., A. ch. [3] 16, 58; A. 56, 300), aus Perchloraceton (S. Cloez, C. r. 53, 1121; A. 122, 120) und aus Oktachloracetylaceton (Zincke, Kegel, B. 23, 241). — Darst. Durch Übergießen von Trichloressigsäureäthylester mit dem gleichen Vol. Ammoniak (Clermont, C. r. 133, 738). — Monoklin prismatische (Bodewig, Z. Kr. 5, 556) Krystalle (aus kochendem Wasser). F: 141° (Z., K., B. 23, 241). Kp₇₄₆: 238-239° (Bisschopinck, B. 6, 734); Kp: 238-240° (Malaguti, A. ch. [3] 16, 58). Sublimiert in Blättchen (Clermont). Leicht löslich in Alkohol und Äther, sehr wenig in Wasser (M., A. ch. [3] 16, 58; Cloez, A. ch. [3] 17, 305). Ebullioskopisches Verhalten in Benzol, Äther und Chloroform: Meldrum, Turner, Soc. 93, 888. Molekulare Verbrennungswärme: 165,9 Cal. (Rivals, A. ch. [7] 12, 527). — Liefert mit Phosphorsäureanhydrid Trichloracetonitril (Bisschopinck, B. 6, 732; Steinkopf, B. 41, 2541). Gibt mit Phosphorpentachlorid bei Ausschluß von Feuchtigkeit die Verbindung CCl₃·CCl: N·POCl₂ (Wallach, A. 184, 23).

N-Oxymethyl-trichloracetamid, N-Methylol-trichloracetamid $C_3H_4O_2NCl_3 = CCl_3 \cdot CO \cdot NH \cdot CH_2 \cdot OH$. B. Aus Trichloracetamid, Formaldehyd und Salzsäure (Einhorn, D. R. P. 162395; C. 1905 II, 728) oder verdünnter Schwefelsäure (Einhorn, Ladisch, A. 343, 280). — Darst. Man erwärmt 1—2 g K_2CO_3 , 60 g Formaldehydlösung (35%) oig) und 100 g Trichloracetamid einige Minuten auf dem Wasserbade (Einhorn, Maurrmayer, A. 343, 305). — Nadeln (aus Benzol). F: 99—100° (E., M.). Schwer löslich in heißem Wasser, leicht in den meisten organischen Lösungsmitteln (E., M).

Methylen-bis-trichloracetamid $C_5H_4O_2N_2Cl_6 = CCl_3\cdot CO\cdot NH\cdot CH_2\cdot NH\cdot CO\cdot CCl_3$. B. Aus N-Oxymethyl-trichloracetamid und konz. Schwefelsäure (Einhorn, Mauermayer, A. 343, 306). — Farblose Blätter (aus Alkohol). F: 197°. Leicht löslich in Äther, Benzol und Chloroform. — Liefert mit-Kalilauge bei 0° eine Lösung von Methylendiamin $CH_2(NH_2)_3$.

Bis-trichloracetyl-bis-trichlorathyliden-triamin, a.a'-Bis-trichloracetamino- $\beta.\beta$ $\beta'.\beta'.\beta'$ -hexachlor-diäthylamin $C_8H_5O_2N_3Cl_{12}=CCl_3\cdot CO\cdot NH\cdot CH(CCl_3)\cdot NH\cdot CH(CCl_3)\cdot NH\cdot CO\cdot CCl_3$. B_1 Beim Erwärmen der Verbindung $CCl_3\cdot C(OH)<\frac{NH}{NH}>CH\cdot CCl_3$ (Syst. No. 3504) mit Phosphoroxychlorid (Béhal, Choay, $A.\,ch$. [6] 26, 25). — Krystalle (aus Alkohol). F: 215—216°. Wenig löslich in kaltem Benzol, löslich in Alkalien. — Zersetzt sich in der Hitze unter Abspaltung von Trichloracetamid. Beim Erhitzen mit feuchtem Silberoxyd (und Alkohol) entstehen Essigsäure, Kohlendioxyd, Blausäure u. a. m.

N-Chloracetyl-trichloracetamid C₄H₃O₂NCl₄ = CCl₃·CO·NH·CO·CH₄Cl. B. Durch Erhitzen von 15 g Trichloressigsäure und 7 g Chloracetonitril im Einschmelzrohr auf 120° (König, J. pr. [2] 69, 13). — Sehr hygroskopische Blättchen (aus Ligroin). F: 80°. Sehr leicht löslich in kaltem Wasser und organischen Solvenzien, schwer in Ligroin und Petroläther. — Beim Kochen mit Alkohol erfolgt Spaltung in Chloracetamid und Trichloressigester.

Hexachlor-diacetamid $C_4HO_2NCl_6 = CCl_3 \cdot CO \cdot NH \cdot CO \cdot CCl_3$. B. Durch Erhitzen von Trichloracetonitril und Trichloressigsäure im geschlossenen Rohr auf $180-190^\circ$ (Finger, J. pr. [2] 74, 153). — Krystalle (aus Petroläther). F: 81° . — Liefert mit Ammoniak Trichloracetamid. Gibt mit Alkohol Trichloressigester und Trichloracetamid.

Trichloracet-chloramid C₂HONCl₄ = CCl₃·CO·NHCl. B. Durch Einw. von Chlor auf Trichloracetamid bei Gegenwart von Wasser (S. CLOBZ, A. ch. [3] 17, 305; A. 60, 261; STEINER, B. 15, 1607). — Blätter (aus Alkohol oder Äther). F: 121° (ST). Schmeckt sehr unangenehm. Sublimierbar, mit Wasserdampf sehr flüchtig (ST). Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol oder Äther (C.; ST). — Liefert mit Ammoniak Trichloracetamid und Stickstoff (ST.). Löst sich unzersetzt in kalten Alkalien, damit krystallisierte Salze bildend (C.; ST.). Beim Kochen mit wäßr. Kalilauge zerfällt es langsam unter Bildung

von Ammoniak, Kaliumchlorid und Kaliumcarbonat (C.). — KC₂ONCl₄. Krystalle (Steiner).

Trichloracetyl-phosphamidsäure-dimethylester $C_4H_7O_4NCl_3P = CCl_3 \cdot CO \cdot NH \cdot PO$ (O· CH_3)₂. B. Aus Tetrachloräthyliden-phosphamidsäuredichlorid $CCl_3 \cdot CCl : N \cdot POCl_2$ oder aus Trichloracetyl-phosphamidsäuredichlorid $CCl_3 \cdot CO \cdot NH \cdot POCl_2$ durch Methylalkohol (STEINKOPF, B. 41, 3583). — Blättchen (aus Wasser). F: 105—1079. Leicht löslich in Alkohol, Aceton, Chloroform, ziemlich in Äther, Benzol, schwer in Wasser, unlöslich in Petroläther. Löslich in verdünnten Alkalien, Ammoniak und Barytwasser. — $KC_4H_6O_4NCl_3P$. Hygroskopische Krystalle. Schmilzt bei ca. 135° nach vorherigem Sintern. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther und Benzol.

Trichloracetyl-phosphamidsäure-diäthylester C₆H₁₁O₄NCl₃P = CCl₃·CO·NH·PO(O·C₂H₅)₂. B. Aus Trichloracetylphosphamidsäuredichlorid CCl₃·CO·NH·POCl₂ in absol. Alkohol durch eine alkoh. Lösung von Natriumäthylat oder aus Tetrachloräthyliden-phosphamidsäuredichlorid CCl₃·CCl:N·POCl₂ durch absol. Alkohol (Steinkoff, B. 41, 3584). — Krystalle (aus Ligroin). F: 47–48°. Leicht löslich außer in kaltem Ligroin.

Trichloracetyl-phosphamidsäure-dichlorid C₂HO₂NCl₅P = CCl₃·CO·NH·POCl₂. B. Bei der Einw. der Luftfeuchtigkeit auf Tetrachloräthyliden-phosphamidsäuredichlorid CCl₃·CCl:N·POCl₂ (STEINKOFF, B. 41, 3582). — Nadeln (aus heißem Ligroin). F: 146—148. Leicht löslich in Wasser, Alkohol, Äther, Chloroform, schwer in kaltem, sehr leicht in heißem Schwefelkohlenstoff und Ligroin. — Gibt mit Wasser Phosphorsäure und Trichloracetamid.

Trichloracetimino-methyläther $C_3H_4ONCl_3=CCl_3\cdot C(:NH)\cdot O\cdot CH_3$. B. Durch 5-stdg. Kochen von Trichloracetonitril mit Methylalkohol (STEINKOFF, B. 40, 1644). — Terpenartig riechendes Öl. Kp: 148–149°. — Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die ätherische Lösung fällt Trichloracetamid aus. Gibt mit Anilin Trichloracetphenylamidin $CCl_3\cdot C(:NH)\cdot NH\cdot C_6H_5$.

Tetrachloräthyliden-phosphamidsäure-dichlorid C₂ONCl₄P = CCl₃·CCl:N·POCl₂.

B. Aus Triehloracetamid und Phosphorpentachlorid (Wallach, A. 184, 23; vgl. Steiner, B. 15, 1608). — Blättrige Krystallmasse. F: 78—81°; Kp: 255—259° (W.). Ist, frisch dargestellt, unzersetzt destillierbar (W.). — Geht unter der Einw. der Luftieuchtigkeit in Triehloracetyl-phosphamidsäuredichlorid (s. o.) über (Steinkoff, B. 41, 3582). Die Einw. von Methylalkohol führt zu dem Ester CCl₃·CO·NH·PO(O·CH₃)₂, diejenige von Anilin zur Verbindung CCl₃·CO·NH·PO(NH·C₆H₅)₂ (STEINKOFF).

Trichloräthannitril, Trichloracetonitril C₂NCl₃ = CCl₃·CN. B. Aus Trichloracetamid und Phosphorsäureanhydrid (Bisschopinck, B. 6, 732; Bauer, A. 229, 166; Steinkoff, B. 41, 2541). Durch Chlorieren von Acetonitril in Gegenwart von Jod (Beckurts, B. 9, 1594). — Flüssig. Kp: 83—84° (Bi.). D^{12,3}; 1,439 (Bi.). — Verbindet sich mit HBr (Bi., B. 6, 732; Bauer, A. 229, 167). Gibt mit alkoholischem Ammoniak bei 100° Trichloracetamid (Bi.). Liefert mit Hydroxylamin unter Kühlung Trichloräthenyl-amidoxim CCl₃·C(:N·OH)·NH₂, bei 65° Chloroximinoäthenyl-amidoxim CCl(:N·OH)·C(:N·OH)·NH₂ (Steinkoff, Bohrmann, B. 40, 1641). Gibt beim Kochen mit Methylalkohol (ohne Gegenwart von HCl) Trichloracetiminomethyläther CCl₃·C(:NH)·O·CH₃, bei Gegenwart von HCl Trichloracetamid (Steinkoff, B. 40, 1644). Bei Einw. von Natriummethylat entsteht Methoxy-dichloracetonitril CH₃·O·CCl₂·CN (Bauer, A. 229, 168). — CCl₃·CN + 2AlCl₃. Krystalle. Sehr wenig in Benzol löslich (Genvresse, Bl. [2] 49, 443).

 $\textbf{Verbindung} \ \ \textbf{C}_4\textbf{H}_4\textbf{ON}_2\textbf{Cl}_6 = \textbf{CCl}_3 \cdot \textbf{C}(\textbf{OH}) < \\ \textbf{NH} \\ > \textbf{CH} \cdot \textbf{CCl}_3 \ \ \text{s. Syst. No. 3504.}$

Trichloräthenylamidoxim C₂H₃ON₂Cl₃ = CCl₃·C(:N·OH)·NH₂. B. Aus Trichloracetonitril und Hydroxylamin in stark gekühlter wäßr. Lösung (STEINKOPF, BOHRMANN, B. 40, 1641). — Blätter (aus Benzol oder Ligroin). F: 128—129° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, schwer in kaltem Wasser, Benzol, Schwefelkohlenstoff, sehr wenig in kaltem Ligroin. — Reduziert Quecksilberchloridlösung bei 100°. Die grüngelbe wäßr. Lösung wird beim Erwärmen grün, auf Zusatz von Alkalien farblos. Eisenchlorid färbt braun. — Hydrochlorid. Mikroskopische Prismen, die sich bei 141° zersetzen.

Bis-trichloracetyl-hydrazin $C_4H_2O_2N_2Cl_6 = CCl_2 \cdot CO \cdot NH \cdot NH \cdot CO \cdot CCl_3$. B. Aus Hydrazin und Trichloracetylchlorid in Äther (L. Spiegel, P. Spiegel, B. 40, 1737). — Säulen (aus verdünntem Methylalkohol oder Chloroform). F: 195°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, unlöslich in Wasser.

Trichlores sigsäure-phosphid $C_2H_2OCl_3P=CCl_3\cdot CO\cdot PH_2$. B. Aus Trichloracetylchlorid und Phosphorwasserstoff PH_3 (S. Cloez, A. ch. [3] 17, 311). — Krystallschuppen, Unlöslich in Wasser, wenig löslich in Alkohol und Äther.

c) Brom. Derivate.

Bromäthansäure, Bromessigsäure C₂H₃O₂Br = CH₂Br·CO₂H. B. Aus Essigsäure und Brom bei 150° im Druckrohr (Perkin, Duppa, A. 108, 106). Aus Eisessig, der mit Chlorwasserstoff gesättigt ist, mit Brom bei 80—90° (Lapworth, Soc. 85, 41). Aus Essigester und Brom bei 150° (Crafts, C. r. 56, 707; A. 129, 50; Schützenberger, B. 6, 71). Aus Chloressigsäure und Bromwasserstoffsäure bei 150° (Demole, B. 9, 561). Bei der Oxydation von Äthylenbromid mit rauchender Salpetersäure (Kachler, M. 2, 559). Durch Oxydation einer alkoholischen Lösung von Bromacetylen an der Luft: CBr:CH+O+H₂O = CH₂Br·CO₂H (Glöckner, A. Spl. 7, 115). 1.1-Dibrom-äthen CBr₂:CH₂ verbindet sich direkt mit Sauerstoff zu Brom-acetylbromid (Demole, B. II, 316, 1307). Bei der Einw. von (2 Atom-Gew.) Brom auf (1 Mol.-Gew.) Natriumalkoholat entsteht Bromessigester neben Äthylbromid, Essigester und Alkohol (Sell, Salzmann, B. 7, 496). — Darst. Durch Eintropfen von Brom in siedenden Eisessig, dem 5°/₀ Schwefel zugesetzt sind (Genvresse, Bl. [3] 7, 365). Wasserfreier Eisessig, der mit Chlorwasserstoff gesättigt ist, wird mit einem kleinen Überschuß von Brom auf 80—90° erhitzt (Lapworth, Soc. 65, 41). Man erhitzt aquivalente Mengen Brom und Eisessig unter Zusatz von etwas Schwefelkohlenstoff bei völligem Ausschluß von Feuchtigkeit am Rückflußkühler (Michael, Am. 5, 202; vgl. Perkin, Duppa, A. 108, 106; Hell, Mühlhäuser, B. 11, 241; 12, 735). Durch Einw. von Brom und Phosphor auf Essigsäure und Zersetzung des entstandenen Bromacetylbromids mit Wasser (Auwers, Bernhardi, B. 24, 2218). Durch Einw. von Brom und Phosphor auf Essigsäure und Zersetzung des entstandenen Bromacetylbromids mit Wasser (Auwers, Bernhardi, B. 24, 2218). Durch Einw. von Brom und Phosphor A. 242, 161).

A. 251, 341; vgl. Volhard, A. 242, 161). Krystalle, anscheinend Rhomboeder (Perkin, Duppa, A. 108, 107); Tafeln (aus Ligroin) (Lichty, A. 319, 369). Nicht merklich hygroskopisch (Lichty). F: $49-50^{\circ}$ (Sudborough, Lloyd, Soc. 75, 477), $49,4^{\circ}$ (Lichty, A. 319, 369), $50-51^{\circ}$ (Kachler, M. 2, 559). — Kp: 208° (Perkin, Duppa, A. 108, 107), 196° (Lassar-Cohn, A. 251, 342); Kp₂₅₆: $168,3^{\circ}$ (kort.) (Perkin, Soc. 65, 425); Kp₁₅: $117-118^{\circ}$ (Sudborough, Lloyd, Soc. 75, 477). — D⁵⁰₅₀: 1,9335; D⁵⁰₅₀: 1,9261; D⁵⁰₅₀: 1,9201; D⁵⁰₅₀: 1,9153; D⁵⁰₅₀: 1,9110 (Perkin). — Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol (Perkin, Duppa, A. 108, 107). Assoziation in Phenolösung: Robertson, Soc. 83, 1428. Ebullioskopisches Verhalten in Benzollösung: Mameli, G. 38 I, 486. — Magnetisches Drehungsvermögen: Perkin, Soc. 65, 425. Dissoziationskonstante k: 0,00156 bei 0° (Kortright, Am. 18, 368), 0,00146 bei 18° (Drucker, Ph. Ch. 49, 566), 0,00138 bei 25° (Ostwald, Ph. Ch. 3, 178). Leitfähigkeit in alkoh. Lösung: Godlewski, C. 1904 II, 1275. Wird bei der Temperatur der flüssigen Luft durch Kathodenstrahlen gelb (Goldstein, B.

36, 1979).

Bei der Elektrolyse des Natriumsalzes entstehen Kohlenoxyd, Kohlendioxyd, Sauerstoff, Brom, Bromwasserstoff, Methylenbromid und andere Produkte (KAUFLER, HERZOG, B. 42, 3868). — Bromessigsäure liefert beim Erhitzen mit Silberpulver auf 130° Bernsteinsäure (Steiner, B. 7, 184). – Bei der Destillation von bromessigsaurem Natrium im Vakuum entsteht Glykolid (BISCHOFF, WALDEN, A. 279, 47). Bei der Einw. von Wasser oder Basen auf Bromessigsäure entstehen wechselnde Mengen Glykolsäure (vgl. GLÖCKNER, A. Spl. 7, 116) und Diglykolsäure. Geschwindigkeit und Verlauf dieser Reaktionen: LOSSEN, Eighloff, A. 342, 115. Dynamik der Ersetzung des Broms durch Hydroxyl: Senter, Ph. Ch. 70, 513; Soc. 95, 182. Gang der Zersetzung von bromessigsaurem Natrium durch Wasser: Kastle, Keiser, Am. 15, 484. Geschwindigkeit des Bromaustausches in alkoh. Lösungen durch verschiedene Basen: Schweinberger, G. 31 II, 321. Kinetik der Reaktion mit Silbernitrat und Natronlauge (bimolekulare Reaktionen): Euler, B. 39, 2730. Geschwindigkeit der Umsetzung des Natriumsalzes mit Natriumthiosulfat: Slator, Soc. 87, 485. Geschwindigkeit der Reaktion zwischen Bromessigsaure und Bariumrhodanid in Aceton-Lösung: Demiere, Duboux, C. 1907 II, 1062. — Bromessigsäure liefert mit Stickstoffsulfid N₄S₄ Bromacetamid und Bromdiacetamid (Francis, Soc. 87, 1839). — Geschwindigkeit der Esterbildung: Lichty, A. 319, 371; vgl. Sudborough, Lloyd, Soc. 75, 477. Zersetzung der Ester durch langes Kochen: Vandevelde, C. 1898 I, 438. Bromessigsäure vereinigt sich mit Dimethylsulfid zu bromwasserstoffsaurem Dimethylthetin (CH₃)₂SBr · CH₂· $\mathrm{CO_2H}$; analog, aber weniger vollständig reagieren höhere Dialkylsulfide (Brown, Letts, J.

1878, 681, 683). — Erzeugt auf der Haut Blasen (Perkin, Duppa, A. 108, 108).

NaC₂H₂O₂Br. Darst. Man trägt unter Kühlung eine Lösung von 16,5 g Natrium in 165 g Alkohol und 250 cem Ather in die Lösung von 100 g Bromessigsäure in 750 cem Äther ein (Bischoff, Walden, A. 279, 46). — AgC₂H₂O₂Br. Krystallinischer Niederschlag. Zersetzt sich explosionsartig bei 90° (Perkin, Duppa, A. 108, 109). — Pb(C₂H₂O₂Br)₂. Blättehen (Naumann, A. 129, 270). Schwer löslich in kaltem Wasser, mäßig leicht in heißem (Perkin, Duppa, A. 108, 109). — UO₂(C₂H₂O₂Br)₂+NaC₂H₂O₂Br (Clarke, Owens, B. 14, 35).

Methylester der Bromessigsäure $C_3H_5O_3Br = CH_2Br \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Aus Bromessigsäure und Methylalkohol bei 100° (Perkin, Duppa, A. 108, 109). — Kp; 144° (Zers.)

(P., D.). Molekulare magnetische Empfindlichkeit: PASCAL, Bl. [4] 5, 1113. — Geschwindigkeit der Umsetzung mit Natriumthiosulfat: SLATOR, Soc. 87, 484. Reagiert nach kurzem Erhitzen lebhaft mit Magnesium unter Bildung von Bernsteinsäuredimethylester und eines Produktes, das mit Wasser Essigsäuremethylester liefert (SPENCER, CREWDSON, Soc. 93, 1826).

Äthylester, Bromessigester C₄H₇O₂Br = CH₂Br·CO₂·C₂H₅. B. Aus Bromessigsäure und Alkohol im Druckrohr bei 100° (Perkin, Duppa, A. 108, 109). Aus Bromacetylchlorid und Alkohol (Gal., A. 132, 179). Aus Bromacetylchomid und Alkohol (Naumann, A. 129, 268; Auwers, Bernhardi, B. 24, 2218). Aus Bromessigsäure-anhydrid mit Alkohol (Gal., C. r. 71, 274). Aus Glykolsäureäthylester mit Phosphorpentabromid (Henry, A. 156, 176). Aus Diazoessigsäureäthylester in Chloroformlösung mit Bromwasserstoffgas (Curtus, J. pr. 12] 38, 430). Neben anderen Produkten bei Einw. von Bromeyan auf Diäthylamino-essigsäureäthylester (v. Braun, B. 40, 3939). Bei Einw. von (2 At.-Gew.) Brom auf (1 Mol.-Gew.) Natriumalkoholat, neben Äthylbromid, Essigester und Alkohol (Sell, Salzmann, B. 7, 496). Aus Äthyl-dibromvinyl-äther CHBr·CBr·O·C₂H₅ und Athylalkohol, neben Äthylbromid (Imbert, Konsortium f. elektroch. Ind., D. R. P. 212592; C. 1909 II, 1024). Durch 7-stündiges Erhitzen von β.β-Dibrom-α-phenoxy-äthylen CBr₂·CH·O·C₆H₅ mit alkoholischem Kali auf 110° (Slimmer, B. 36, 290). — Darst. Man erwärmt 20 g Essigsäure, 3,4 g roten Phosphor und 110 g Brom 6 Stunden auf dem Wasserbade, destilliert das überschüssige Brom ab und gießt das Reaktionsprodukt in das 2—3-fache der theoretisch erforderlichen Menge absoluten Alkohols (Auwers, Bernhardi, B. 24, 2219). — Flüssigkeit. Kp: 159° (Perkin, Duppa, A. 108, 110; Aronstein, B. 14, 606); Kp: 168,7° (korr.) (Perkin, Soc. 65, 427). Di-1; 1,5262; D₂₀²⁰: 1,5059; D₂₀²¹: 1,5002 (Perkin, Soc. 65, 427); Di-1; 1,51414 (Perkin, Soc. 65, 430). n₂₀²²: 1,55059; D₂₀²²: 1,5002 (Perkin, Soc. 65, 427); Di-1; 1,51414 (Perkin, Soc. 65, 430). n₂₀²²: 1,55059; D₂₀²²: 1,5002 (Perkin, Soc. 65, 427); Di-1; 1,61414 (Perkin, Soc. 65, 427). — Durch Einw. von Natrium in der Hitze und Destillation des Reaktionsproduktes im Vakuum entsteht (im Gemisch mit dem Ester einer amorphen Säure) der Triäthylester der Accoonitsäure C₃H₃(CO₂H₃) (s. ū.) (Baeyer, A. 135, 308). Bromessigester ent

oder HO·CH₂·CH-CH₂·O (BISCHOFF, KLJARFELD, B. 40, 2809). Aus Bromessigester, Methylheptenon und Zink läßt sich Oxydihydrogeraniumsäureester herstellen (Tiemann, B. 31, 825). In ähnlicher Weise führt die Reaktion mit Zink und cyclischen Ketonen zu Oxysäureestern vom Typus [CH₂]x-CH₂·CO₂·C₂H₅ (Wallach, A. 360, 27). Die Reaktion mit Benzophenon und Zink in Benzol führt zu β-Oxy-β-β-diphenyl-propionsäureäthylester (C₆H₅)₂C(OH)·CH₂·CO₂·C₂H₅ (Rupe, Busolt, B. 40, 4538). Mit Orthoameisensäureester und Zink entsteht ein Produkt, welches bei der Verseifung β-Äthoxyacrylsäure liefert (Tschitschibabin, J. pr. [2] 73, 335). Bei der Reaktion mit Acetanhydrid und Zink wird C.C-Diacetyl-essigester (CH₃·CO)₂CH·CO₂·C₂H₅ erhalten (Luniak, B. 42, 4808). Erwärmt man Bromessigester mit Magnesium und wenig Jod in Äther, so erhält man bei Zersetzung des Reaktionsproduktes mit verdünnter Schwefelsäure Acetessigester und γ-Bromacetessigester (Stollé, B. 41, 954). Bromessigester setzt sich mit Quecksilberdiäthyl bei 150° zu Äthylquecksilberbromid, Essigester und Äthylen um (Sell, Lippmann, Z. 1866, 724). — Greift die Schleimhäute von Nase und Augen heftig an (Perkin, Duppa, A. 108, 110; Naumann, A. 129, 269).

Aceconitsäure. $C_6H_6O_6=C_3H_3(CO_2H)_3$ (vgl. auch Ruhemann, Orton, B. 27, 3457; Rogerson, Thorpe, Soc. 89, 635). B. Man läßt Natrium auf Bromessigsäureäthylester in der Hitze einwirken, destilliert das Reaktionsprodukt im Vakuum und verseift den (im Gemisch mit dem Ester einer amorphen Säure) entstandenen Triäthylester durch Barytwasser (Baryer, A. 135, 308). Nadeln. Leicht löslich in Äther. — $Ag_3C_6H_4O_6+H_2O$. Körniger

Niederschlag. – Calciumsalz. Die Lösung trübt sich beim Erwärmen. – Bariumsalz

Schwerlösliche Krystalle.

Verbindung $C_{12}H_{15}O_8N=C_3O_2N(CO_2\cdot C_2H_5)_3$. B. Bei der Einw. von Silbernitrit auf Bromessigester neben anderen Verbindungen (Scholl, Schöfer, B. 34, 880). — Gelbliches Ol. Kp₁₁: 188—190°. — Bei der Behandlung mit Zinn und Salzsäure entstehen Ammoniak und Oxalsäure, aber nicht Glykokoll.

β-Chloräthylester der Bromessigsäure $C_4H_6O_2ClBr=CH_2Br\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CH_2Cl$. B. Aus Chloressigsäure-β-chloräthylester und KBr (Henry, Bl. [2] 42, 260). — Flüssig. Kp: $213-215^0$ (Zers.). D: 1,6499. — Liefert beim Verseifen Bromessigsäure.

β-Bromäthylester $C_4H_6O_2Br_2 = CH_2Br \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2Br$. B. Aus 20 g Glykol und 210 g Bromacetylbromid bei 50–60°, neben Bromessigsäureäthylenester (Vorländer, A. 280, 198). — Kp₃₀: 147–148°.

Propylester C₈H₉O₂Br = CH₂Br·CO₂·CH₂·CH₃·CH₃. Flüssig. Kp₇₆₅: 178°. D^u: 1,4166. D^u: 1,4099. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol und Äther. Färbt sich am Licht gelb (Steinlen, C. 1897 II, 659).

Isopropylester C₅H₉O₂Br = CH₂Br·CO₂·CH(CH₉)₂. Gelbliche Flüssigkeit. Kp₇₆₆: 165,5°. D¹: 1,3989. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol und Äther (Steinlen, C. 1897 II, 659).

Isobutylester $C_6H_{11}O_2Br = CH_2Br \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. Gelbe Flüssigkeit. Kp_{752} : 188°. D_4^{49} : 1,3269 (Steinlen, C. 1897 II, 659).

Ester des linksdrehenden Amylalkohols (vgl. Amylalkohol, Bd. I, S. 385) $C_7H_{18}O_2Br = CH_2Br \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot C_2H_6$. Molekulares Drehungsvermögen: WALDEN, 36, 767; C. 1899 I, 327.

Isoamylester $C_7H_{13}O_2Br = CH_2Br \cdot CO_2 \cdot C_5H_{11}$. Kp: 207° (Perkin, Duppa, A. 108, 110). Äthylenester $C_8H_8O_4Br_2 = CH_2Br \cdot CO \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_2Br$. B. Aus 20 g Glykol und 210 g Bromacetylbromid bei $50-60^{\circ}$, neben Bromessigsäure- β -bromäthylester (Vorländer, A. 280, 198). Aus dem Mononatriumsalz des Glykols und Bromessigsäurebromid in Xylol (Bischoff, B. 40, 2804). — Ol. Kp₃₀: $205-206^{\circ}$ (V.). Mischbar mit Alkohol,

Äther und Benzol, kaum löslich in Wasser (V.).

a-Bromäthylester $C_4H_6O_2Br_2=CH_2Br\cdot CO_2\cdot CHBr\cdot CH_4$. B. Beim Eintröpfeln von Brom in auf $100-103^{\circ}$ erhitztes a-Chlorathyl-acetat (Kessel, B. 10, 1995). — Kp₃₅₀₋₃₇₀: $130-135^{\circ}$. Zersetzt sich bei der Destillation unter gewöhnlichem Druck. D¹⁷: 1,962. Unlöslich in Wasser. — Zerfällt beim Kochen mit überschüssigem absolutem Alkohol in Brom-

essigester, Äthylbromid, Acetal und Crotonaldehyd (Kessel, B. 11, 1916).

Dibromäthylester C₄H₅O₂Br₃ = CH₂Br·CO₂·CHBr·CH₂Br(?). B. Aus a-Bromäthylbromacetat und 1 Mol.·Gew. Brom bei 120° (Kessel, B. 11, 1920). — Stark rauchendes Ol. Nicht unzersetzt destillierbar. — Zersetzt sich beim Kochen mit Wasser oder Alkohol unter Abscheidung eines Aldehyds.

Tribromäthylester $C_4H_4O_2Br_4 = CH_2Br\cdot CO_2\cdot CHBr\cdot CHBr_2$?). B. Aus a-Bromäthylbromacetat und 2 Mol.-Gew. Brom bei 160° (Kessel, B. 11, 1920). — Stark rauchendes Öl. Nicht unzersetzt destillierbar. — Zersetzt sich mit Wasser und Alkohol unter Abscheidung eines Aldehyds.

Bromessigsäure-anhydrid, symm. Dibromaeetanhydrid $C_4H_4O_3Br_2=CH_2Br\cdot CO\cdot CO\cdot CH_2Br$. B. Das Bromid der Bromessigsäure gibt mit 1 Mol.-Gew. Natriumaeetat ein gemischtes Anhydrid $C_2H_3O\cdot O\cdot C_2H_2BrO$ (Naumann, A. 129, 273), das bei der Destillation in die Anhydride der Essigsäure und Bromessigsäure zerfällt: $2C_2H_3O\cdot O\cdot C_2H_2BrO=(C_2H_3O)_2O+(C_2H_2BrO)_2O$ (Gal., Z. 1870, 597). — Flüssig. Kp: 245° (G.). — Liefert mit Wasser Bromessigsäure, mit Alkohol Bromessigester (G.).

Bromäthanoylchlorid, Bromacetylchlorid C₂H₂OClBr = CH₂Br·COCl. B. Aus Bromessigsäure und Phosphortrichlorid (DE WILDE, A. 132, 171) oder SOCl₂ (H. MEYER, M. 22, 418). — Kp: 127⁶ (DE W.), 133—135⁶ (GAL, A. 132, 179). D⁶: 1,908 (DE W.).

Bromäthanoylbromid, Bromacetylbromid C₂H₂OBr₂ = CH₂Br·COBr. B. Aus Acetylchlorid und Brom bei 100—140° (Hübner, A. 124, 321; Gal, A. 132, 179) oder durch Erwärmen am Rückflußkühler (Naumann, A. 129, 260). Aus Acetylbromid und Brom (Mulder, Z. 1871, 693; vgl. Gal, A. 129, 54). Aus 1.1-Dibrom-äthen CBr₂:CH₂ durch Behandlung mit Sauerstoff (Demole, B. 11, 316, 1307). — Darst. Man erwärmt 20 g Essigsäure, 3,4 g roten Phosphor und 110 g Brom 6 Stunden auf dem Wasserbade (Auwers, Bernhard), B. 24, 2219). — Kp: 149—150° (Naumann, A. 129, 263). D^{21,5}_{21,5}: 2,317 (N.). Dielektrizitätskonstante: Walden, Ph. Ch. 48, 174. Elektrisches Leitvermögen in flüssigem Schwefeldioxyd: Walden, Ph. Ch. 43, 462. — Gibt mit I Mol.-Gew. Natriumacetat das gemischte

Anhydrid der Essigsäure und Bromessigsäure (NAUMANN, A. 129, 273; GAL, C. r. 71, 272). Liefert mit 2 Mol.-Gew. Natriumacetat bei 160° Polyglykolid, Essigsäureanhydrid und Natriumbromid (NAUMANN, A. 129, 275). Bei der Einw. von Zink auf Bromacetylbromid in Äther oder Essigester entsteht Keten CH₂:CO (STAUDINGER, KLEVER, B. 41, 595). Bromacetylbromid läßt sich durch Zinkdimethyl in Methylisopropylcarbinol überführen (WINOGRADOW, A. 191, 128), durch Zinkdiäthyl in 3-Äthyl-hexanol-(4) (C₂H₅)₂CH·CH(OH)·C₂H₅ (W., A. 191, 141).

Bromäthanamid, Bromacetamid $C_2H_4ONBr = CH_2Br\cdot CO\cdot NH_2$. B. Man schüttelt Bromessigsäureäthylester mit $20^0/_0$ igem Ammoniak bei 0^0 (Kessel, B. 11, 2116; Buchner, Papendieck, B. 25, 1160; Steinkoff, B. 38, 2694). Durch Einleiten von trocknem Ammoniak in die Benzollösung von Bromacetylbromid bei -10^0 (Bischoff, B. 30, 2311; Steinkoff). — Nadeln (aus Alkohol oder Benzol). F: 91° (Buchner, Papendieck, B. 25, 1160). Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol, unlöslich in Äther. — Gibt bei der Destillation im Vakuum über Phosphorsäureanhydrid Bromacetonitril (Steinkoff). Gibt beim Erwärmen mit Anilin das Diamid $C_6H_5\cdot N(CH_2\cdot CO\cdot NH_2)_2$, bei höherer Temperatur das Imid $C_6H_5\cdot N(CH_2\cdot CO\cdot NH_2)_2$, bei höherer Temperatur das Imid $C_6H_5\cdot N(CH_2\cdot CO\cdot NH_2)_2$, bei höherer Temperatur das Imid $C_6H_5\cdot N(CH_2\cdot CO\cdot NH_2)_2$, bei höherer Temperatur das Imid $C_6H_5\cdot N(CH_2\cdot CO\cdot NH_2)_2$, bei höherer Temperatur das Imid $C_6H_5\cdot N(CH_2\cdot CO\cdot NH_2)_2$, bei höherer Temperatur das Imid $C_6H_5\cdot N(CH_2\cdot CO\cdot NH_2)_2$, bei höherer Temperatur das Imid $C_6H_5\cdot N(CH_2\cdot CO\cdot NH_2)_2$, bei höherer Temperatur das Imid $C_6H_5\cdot N(CH_2\cdot CO\cdot NH_2)_2$, bei höherer Temperatur das Imid $C_6H_5\cdot N(CH_2\cdot CO\cdot NH_2)_2$, bei höherer Temperatur das Imid $C_6H_5\cdot N(CH_2\cdot CO\cdot NH_2)_2$, bei höherer Temperatur das Imid $C_6H_5\cdot N(CH_2\cdot CO\cdot NH_2)_2$, bei höherer Temperatur das Imid $C_6H_5\cdot N(CH_2\cdot CO\cdot NH_2)_2$, bei höherer Temperatur das Imid $C_6H_5\cdot N(CH_2\cdot CO\cdot NH_2)_2$, bei höherer Temperatur das Imid $C_6H_5\cdot N(CH_2\cdot CO\cdot NH_2)_2$, bei höherer Temperatur das Imid $C_6H_5\cdot N(CH_2\cdot CO\cdot NH_2)_2$, bei höherer Temperatur das Imid $C_6H_5\cdot N(CH_2\cdot CO\cdot NH_2)_2$, bei höherer Temperatur das Imid $C_6H_5\cdot N(CH_2\cdot CO\cdot NH_2)_2$, bei höherer Temperatur das Imid $C_6H_5\cdot N(CH_2\cdot CO\cdot NH_2)_2$, bei höherer Temperatur das Imid $C_6H_5\cdot N(CH_2\cdot CO\cdot NH_2)_2$, bei höherer Temperatur das Imid $C_6H_5\cdot N(CH_2\cdot CO\cdot NH_2)_2$, bei höherer Temperatur das Imid $C_6H_5\cdot N(CH_2\cdot CO\cdot NH_2)_2$, bei höherer Temperatur das Imid $C_6H_5\cdot N(CH_2\cdot CO\cdot NH_2)_2$, b

Verbindung des Bromacetamids mit Hexamethylentetramin s. Bd. I, S. 589.

N-Oxymethyl-bromacetamid $C_8H_8O_2NBr=CH_2Br\cdot CO\cdot NH\cdot CH_2\cdot OH$. B. Aus Bromacetamid und Formaldehyd von $41^9/_0$ in Gegenwart von konz. Salzsäure (Einhorn, Ladisch, A. 343, 280, 281; Einhorn, D. R. P. 162395; C. 1905 II, 728). — Krystalle (aus Benzol). F: $94-95^9$.

Verbindung von N-Oxymethyl-bromacetamid mit Hexamethylentetramin s. Bd. I, S. 589.

N-Chloracetyl-bromacetamid, symm. Chlorbrom-diacetamid C₄H₅O₂NCIBr = CH₂Br·CO·NH·CO·CH₂Cl. B. Durch 3-stündiges Erhitzen von Bromessigsäure und Chloracetonitril im Druckkölbehen auf 110° (König, J. pr. [2] 69, 14). — Blättchen (aus Benzol). F: 180°. Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in heißem Wasser, Alkohol, Aceton und Benzol, sehr wenig in Ather, Petroläther und Ligroin.

Symm. Dibrom-diacetamid $C_2H_5O_2NBr_2 = CH_2Br \cdot CO \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2Br$. B. Durch Lösen von Bromessigsäure-imidbromid (s. u.) in verdünntem Alkohol (Engler, A. 133, 137; 142, 69). — Nadeln. F: 98°.

α-Chlor-β-brom-äthyliden-phosphamidsäuredichlorid $C_2H_2ONCl_3BrP = CH_2Br$ ·CCl: N·POCl₂. B. Aus Bromacetamid und Phosphorpentachlorid (Steinkoff, B. 41, 3585). — Flüssig. Sehr zersetzlich. Wurde nicht rein erhalten.

Bromacetimidbromid C₂H₃NBr₂ = CH₂Br·CBr:NH. B. Aus Acetonitril und Brom bei 100° (ENGLER, A. 133, 137; 142, 69). — Säulen. Sublimiert bei 65°. — Zersetzt sich an feuchter Luft unter Bildung von Dibrom-diacetamid NH(CO·CH₂Br)₂.

Bromäthannitril, Bromacetonitril C₂H₂NBr = CH₂Br·CN. B. Aus Jodacetonitril und Bromwasser (Henry, Bl. [2] 47, 400). Aus Piperidinoacetonitril und Bromcyan in der Wärme neben Bis-[cyanmethyl]-piperidiniumbromid C₅H₁₀NBr(CH₂·CN)₂ und Cyanpiperidin C₅H₁₀N·CN (v. Braun, B. 41, 2117). — Darst. Man destilliert 10 g Bromacetamid mit 12 g Phosphorpentoxyd im Vakuum (Steinkoff, B. 38, 2694; 41, 2542). — Gelbliches, stechend riechendes Ol, das die Augen zu Tränen reizt (v. Braun, Steinkoff). Kp: 148-150° (Henry); Kp₇₅₂: 150-151° (v. B.); Kp₂₄: 60-62° (St.); Kp₁₃: 46° (v. B.). D: 1,771 (H.). Löslich in Äther. — Leicht verseifbar (v. B.). Reagiert mit Dimethylaniin auf dem Wasserbade unter Bildung von Trimethylphenylammoniumbromid (v. B., B. 41, 2121). Gibt mit Dimethylaminoacetonitril Dimethyl-bis-[cyanomethyl]-ammoniumbromid (CH₃)₂N(CH₂·CN)₂Br (v. B., B. 41, 2124), mit Piperidinoacetonitril Bis-[cyanomethyl]-piperidiniumbromid (v. B., B. 40, 3936). — CH₂Br·CN + AgNO₃. B. Aus Bromacetonitril und konz. wäßr. AgNO₃·Tösung (SCHOLL, Steinkoff, B. 39, 4396). Nadeln oder fast farblose Tafeln (aus Wasser von 50°). Beginnt bei ca. 110° zu sintern und sich zu zersetzen. Verpufft bei raschem Erhitzen.

Bromäthanamidoxim, Bromäthenylamidoxim $C_2H_5ON_2Br=CH_5Br\cdot C(:N\cdot OH)\cdot NH_2$. B. Aus Bromacetonitril durch eine methylalkoholische Lösung von Hydroxylamin bei 0° bis -8° (Steinkoff, Grünuff, B. 41, 3569). — Gelblichweiße Blättchen (aus Methylalkohol). F: 95–96°. Löslich in Wasser und Methylalkohol, schwer löslich in Alkohol, sonst unlöslich. Reduziert beim Kochen alkalische Quecksilberchloridlösung.

Fluorbromäthansäure, Fluorbromessigsäure $C_2H_2O_2BrF = CHFBr \cdot CO_2H$. B. Durch vorsichtigen Zusatz von Eis zu Fluorbromacetylbromid (Swarts, C. 1903 I, 12). —

Farblose zerfließliche Krystalle. F: 49°. Kp: 183°; Kp₃₀: 102°; Kp₂₀: 94°. Leicht löslich in Alkohol und Chloroform. — Außerordentlich starke Säure; greift NaCl in der Hitze unter HCl-Entwicklung an. Zerfällt bei längerem Erhitzen mit Wasser in HBr, HF und Glyoxylsäure, bei längerem Stehen einer verdünnten Lösung tritt die gleiche Zersetzung auch in der Kälte ein. Die Salze sind leicht löslich in Wasser und krystallisieren meist schlecht; ihre wäßr. Lösungen greifen Glas an; bei längerer Berührung mit Wasser zerfallen sie in Metallbromid und fluorid, wenig Metallglyoxylat und freie Fluor- und Bromwasserstoffsäure und Glyoxylsäure. — Bariumsalz. Nadeln (aus Alkohol). Ziemlich leicht löslich in Alkohol.

Äthylester $C_4H_6O_2$ BrF = CHBrF· CO_2 · C_2H_5 . B. Aus dem Bromid der Säure mit absolutem Alkohol (SWARTS, C. 1899 I, 588). — Farblose Flüssigkeit von angenehmem Geruch. Kp: 154°; D¹⁷: 1,55866 (S., C. 1903 I, 12). — Wird durch Kaliumjodid in Fluorjodessigsäureäthylester verwandelt (S., C. 1903 I, 12).

Chlorid, Fluorbromacetylchlorid C₂HOClBrF = CHFBr·COCl. B. Aus Fluorbromessigsäure und Phosphortrichlorid (Swarts, C. 1903 I, 12). — Farblose Flüssigkeit. Kp₇₆₅: 98°. D¹⁴⁸: 1,879. Unlöslich in Wasser.

Bromid, Fluorbromacetylbromid $C_2HOBr_2F=CHFBr\cdot COBr$. B. Bei der Oxydation von Fluordibromäthylen $CBr_2:CHF$, neben etwas Dibromessigsäurefluorid (SWARTS, C. 1899 I, 588). — Flüssig. Kp: 112,5°; D¹º: 2,33136 (S., C. 1903 I, 12).

Amid, Fluorbromacetamid $C_2H_3ONBrF = CHFBr\cdot CO\cdot NH_2$. B. Durch Schütteln von Fluorbromessigsäureäthylester mit dem 2-fachen Volum einer $20^0/_0$ igen Ammoniaklösung (Swaets, C. 1903 I, 12). — Nadeln (aus Tetrachlorkohlenstoff). F: 44^0 . Sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol, Äther, fast unlöslich in kaltem Tetrachlorkohlenstoff.

Difluorbromäthansäure, Difluorbromessigsäure C₂HO₂BrF₂ = CF₂Br·CO₂H. B. Durch Erhitzen von Difluoressigsäure mit Brom im geschlossenen Rohr auf 160° (ŚWARTS, C. 1903 II, 710). — Farblose Blättehen (aus Chloroform). F: ca. 40°. Kp: 145–160°.

Chlorbromäthansäure, Chlorbromessigsäure C₂H₂O₂ClBr = CHClBr·CO₂H. B. Aus Chloressigsäure und Brom bei 160° (Čech, Steiner, B. 8, 1174). — Flüssig. Kp: 201°. Die Säure war nach Conrad, Brückner (B. 24, 2996) mit Dibromessigsäure verunreinigt.

Äthylester C₄H₆O₂ClBr = CHClBr·CO₂·C₂H₅. B. Durch Erhitzen von Chlorbromessigsäure mit Alkohol (Čech, Steiner, B. 8, 1174). — Flüssig. Kp: 160—163° (Zers.).

Amid, Chlorbromacetamid C₂H₃ONCIBr = CHClBr·CO·NH₂. B. Aus Chlorbromessigsäureäthylester und wäßr. Ammoniak (Čech, Steiner, B. 8, 1174). Aus Chlorbrommalonsäurediäthylester CClBr(CO₂·C₂H₅)₂ mit konz. Ammoniak, neben anderen Produkten (Conrad, Brückner, B. 24, 2995). Aus a.a-Chlorbromacetesigester und konz. Ammoniak

(CONRAD, BRÜCKNER, B. 24, 2995). Aus a.a-omorbromatetronsäure CO—CH₂ o mit Ammoniak (CONRAD, SCHMIDT, B. 29, 1045). Aus Chlorbromtetronsäure CCIBr—CO mit Ammoniak (WOLEE FEBRUG 4, 312, 168) — Nadeln F: 126° (ČECH STEINER) 125—126° (WOLEE

(WOLFF, FERTIG, A. 312, 168). — Nadeln. F: 126° (ČECH, STEINER), 125—126° (WOLFF, FERTIG), 117° (CONRAD, BRÜCKNER). Leicht löslich in Alkohol, Äther und heißem Wasser.

Chlorbromacetyl-phosphamidsäure-diäthylester $C_6H_{12}O_4NClBrP = CHClBr\cdot CO\cdot NH\cdot PO(O\cdot C_2H_5)_2$. B. Durch Natriumalkoholat aus der alkoholischen Lösung des Produkts (CHClBr·CO·NH·POCl₂), das man aus $a\beta$ -Dichlor- β -brom-äthyliden-phosphamidsäuredichlorid CHClBr·CCi·N·POCl₂ beim Stehenlassen an feuchter Luft erhält (Steinkopf, Kirchhoff, B. 41, 3588). — Krystalle (aus Wasser). F: 67—68°. Leicht löslich in Äther, Alkohol, ziemlich löslich in kaltem Wasser, fast unlöslich in Ligroin.

а. β -Dichlor- β -bromäthyliden-phosphamidsäure-dichlorid C_2 HONCl $_4$ BrP=CHClBr-CCl:N·POCl $_2$. B. Aus Chlorbromacetamid und Phosphorpentachlorid bei ea. 90° (Steinkoff, Kirchhoff, B. 41, 3588). — Gelbe Flüssigkeit.

Fluorchlorbromäthansäure, Fluorchlorbromessigsäure $C_2HO_2ClBrF = CFClBr\cdot CO_2H$. B. Aus dem Äthylester (s. u.) durch Verseifung mit der molekularen Menge Kalilauge (SWARTS, Bl. [3] 15, 1135). — F: ca. —5°. Kp: 181°.

Äthylester $C_4H_5O_3ClBrF = CFClBr\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus Chlordibromessigsäureäthylester mit Silberfluorid bei 200° (SWARTS, Bl. [3] 15, 1135). — Kp: 151°.

Fluorid, Fluorchlorbromacetylfluorid $C_2OClBrF_2 = CFClBr \cdot COF$. B. Entsteht neben anderen Produkten aus Chlordibromacetylchlorid mit Antimonpentafluorid und Brom bei 100° (SWARTS, Bl. [3] 15, 1135). — Kp. 51°.

Amid, Fluorchlorbromacetamid C₂H₂ONClBrF = CFClBr·CO·NH₂. Blättchen. F: 131,5° (Swarts, Bl. [3] 15, 1135). Sublimierbar. Schwer löslich in Wasser, sehr leicht in Alkohol.

Dichlorbromäthansäure, Dichlorbromessigsäure $C_2HO_2Cl_2Br = CCl_2Br \cdot CO_2H$. B. Beim Behandeln von Dichlorbromacetaldehyd $CCl_2Br \cdot CHO$ mit rauchender Salpetersäure (Neumeister, B. 15, 602). — Große vierseitige Prismen (aus konz. Salpetersäure), sehr hygroskopisch. F: 64°. Kp: 215° (Zers.). Äußerst leicht löslich in Wasser und Alkohol, viel weniger leicht in konz. Salpetersäure. — Die wäßr. Lösung löst Zink unter Bildung von Dichloressigsäure. Wird durch Kochen mit Alkalien in CO_2 und Dichlorbrommethan gespalten. Zieht auf der Haut Blasen. — $NaC_2O_2Cl_2Br + 5H_2O$. Große Tafeln. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, ziemlich leicht in Äther. — $KC_2O_2Cl_2Br + 3H_2O$. Lange Prismen. Leicht löslich in Wasser, weniger in Alkohol. — $Pb(C_2O_2Cl_2Br)_2 + H_2O$. Stark glänzende Prismen. Unlöslich in kaltem Alkohol, nicht leicht löslich in kaltem Wasser.

Äthylester $C_4H_5O_2Cl_2Br = CCl_2Br \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. Schwach pfefferminzartig riechende Flüssigkeit. Kp: $188-189^{\circ}$ (Neumeister, B. 15, 604).

Dichlorbromorthoessigsäure-äthylester-chlorid-bromid, $\alpha \beta.\beta$ -Trichlor- $\alpha.\beta$ -dibrom-diäthyläther $C_4H_5OCl_2Br_2=CCl_2Br\cdot CClBr\cdot O\cdot C_2H_5$. Aus Äthyltrichlorvinyläther $CCl_2:CCl\cdot O\cdot C_2H_5$ und Brom (Busch, B. 11, 446). — Krystalle. F: 17°.

Dichlorbromäthanamid, Dichlorbromacetamid C₂H₂ONCl₂Br = CCl₂Br·CO·NH₂.

B. Aus Dichlorbromessigsäureäthylester und konz. Ammoniak, in der Kälte (Neumeister, B. 15, 603). Aus symm. Tetrachlordibromaceton und konz. Ammoniak (Landolt, B. 25, 857). — Rechtwinkelige Tafeln (aus Alkohol). F: 139°; Kp: 253-255° (Zers.) (N.). Sehr leicht löslich in Äther, mäßig leicht in Alkohol, unlöslich in Chloroform (N.).

N-Dichlorbromacetyl-phosphamidsäure-dimethylester C₄H₇O₄NCl₂BrP = CCl₂Br·CO·NH·PO(O·CH₃)₂. B. Aus dem entsprechenden Dichlorid CCl₂Br·CO·NH·POCl₂ durch Methylalkohol im Dunkeln (Steinkopf, Kirchhoff, B. 41, 3589). — Krystalle (aus Wasser). F: 107°. Leicht löslich in Alkohol, ziemlich in Wasser, sehwer in Chloroform, Äther, Ligroin.

N-Dichlorbromacetyl-phosphamidsäure-diäthylester C₆H₁₁O₄NCl₂BrP = CCl₂Br-CO·NH·PO(O·C₂H₅)₂. Krystalle (aus Wasser) (Strinkoff, Kirchhoff, B. 41, 3590). F: 76-77°. Meist sehr leicht löslich, außer in Ligroin und kaltem Wasser. Sehr leicht löslich in verdünnten Alkalien.

N-Dichlorbromacetyl-phosphamidsäure-dichlorid $C_2HO_2NCl_4BrP = CCl_2Br\cdot CO\cdot NH\cdot POCl_2$. B. Bei der Einw. der Luftfeuchtigkeit auf $a.\beta.\beta$ -Trichlor- β -brom-äthyliden-phosphamidsäuredichlorid $CCl_2Br\cdot CCl: N\cdot POCl_2$ (Steinkoff, Kirchhoff, B. 41, 3589). — Krystalle (aus Ligroin). F: 147°. Sehr leicht löslich außer in Ligroin.

a β.β-Trichlor-β-bromäthyliden-phosphamidsäure-dichlorid $C_2ONCl_5BrP = CCl_2Br \cdot CCl:N \cdot POCl_2$. B. Aus Dichlorbromacetamid und PCl_5 bei $80-100^{\circ}$ (Steinkoff, Kirchhoff, B. 41, 3589). — Krystalle. F: ca. 68° .

Dibromāthansäure, Dibromessigsäure C₂H₂O₂Br₂ = CHBr₂·CO₂H. B. Aus Essigsäure und Brom beim Erhitzen im Sonnenlicht (Perkin, Duppa, A. 108, 111). Aus Eisesig, Phosphor und überschüssigem Brom entsteht bei langdauerndem Erhitzen wenig Dibromacetylbromid (Auwers, Bernhardi, B. 24, 2219). Aus siedender Bromessigsäure mit Brom im Sonnenlicht (P., D., A. 110, 115). Beim Erhitzen von Bromessigsäure auf hohe Temperatur im Druckrohr (P., D., A. 108, 107). Bei Einw. von (4 At. Gew.) Brom auf Essigester bei 160° (Carius, B. 3, 336; Steiner, B. 7, 506). Beim Einleiten von Bromdampf in Alkohol (Nebenprodukt bei der Bromalbereitung) (Schäffer, B. 4, 368). Bei der Einw. von 3-4°/₀ iger unterbromiger Säure auf Acetylen, als Nebenprodukt (Wittorf, H. 32, 98; C. 1900 II, 29). Bei Behandlung von α.α.β-Tribromäthylen mit-Sauerstoff entsteht Dibromacetylbromid (Demole, B. 11, 318). — Darst. Durch Eintropfen von Brom in siedenden Eisessig, dem 5°/₀ Schwefel zugesetzt sind, zuletzt bei 150° (Genvresse, Bl. [3] 7, 365). — Weiße zerfließliche Krystallmasse (Schäffer, B. 4, 368). F: 45-50° (Sch.), 48° (Genvresse). Kp: 232-234° (Zers.) (Sch.); Kp₂₅₀: 195-197° (korr.) (Perkin, Soc. 65, 425). Leicht löslich in Alkohol und Äther (Perkin, Duppa, A. 110, 116). Magnetisches Drehungsvermögen: Perkin, Soc. 65, 425. — Esterifizierungskonstante: Sudbordugh, Lloyd, Soc. 75, 477. — NH₄·C₂HO₂Br₂. Luftbeständige Säulen (Schäffer, B. 4, 368) oder Blätter (Perkin, Duppa, A. 110, 116). — KC₂HO₂Br₂. Weiße Nadeln, am Licht sich schwärzend (Sch.). In Wasser schwer löslich. Zerfällt, beim Kochen mit Wasser, in Brom-silber, Glyoxylsäure (Debus, Z. 1866, 188) und Dibromessigsäure, ohne daß als Zwischenprodukt Bromglykolsäure entsteht (Perkin, J. 1877, 695; Soc. 32, 90; vgl. Perkin, Duppa, Z. 1868, 424). Mit Alkohol zersetzt es sich in Dibromessigsäure, Dibromessigester und Diäthoxyessigsäureester (C₂H₅·O)₂Ch·CO₂·C₂H₅ (P., J. 1877, 695). Mit absolutem

Äther auf 100° erhitzt, zerfällt das Salz in AgBr und eine ölige Verbindung C₄H₂O₄Br₂, die durch Wasser in Glyoxylsäure und Dibromessigsäure gespalten wird (P., J. 1877, 695; Soc. 32, 94; vgl. Beckurts, Otto, B. 14, 583, 585). — Ba(C₂HO₂Br₂)₂ +4H₂O. Farblose Säulen (Sch.). Verwittert an der Luft. Krystallisiert nach Benedikt (A. 189, 169) mit 6H₂O. - Pb(C₂HO₂Br₂)₂. Weiße Nadeln (Sch.).

Methylester $C_3H_4O_2Br_2 = CHBr_2 \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Man übergießt ein äquimolekulares Gemisch von Bromalcvanhydrin und entwässertem Natriumacetat mit Methylalkohol, erwärmt im Wasserbade und destilliert nach beendeter Reaktion im Dampfstrom (WILL-STÄTTER, B. 35, 1381). — Flüssig. Kp: 181,5—183,5° (korr.). — Liefert mit Dimethylamin zunächst das Dimethylamid der Dibromessigsäure, bei weiterer Einw. das Dimethylamid der Oxydimethylaminoessigsäure (CH₃)₂N·CH(OH)·CO·N(CH₃)₂.

Äthylester C₄H₆O₂Br₂ = CHBr₂·CO₂·C₂H₅. B. Durch Erhitzen von Dibromessigsäure mit Äthylalkohol (Perkin, Duppa, A. 108, 112; 110, 117) unter Zusatz von Schwefelsäure (Schäffer, B. 4, 369). Aus Dibromacetylbromid und Alkohol (Gal, A. 129, 56). Durch Einw. von Bromalhydrat auf eine alkoholische Lösung von Kaliumcyanid (Remi, E. 7, 263). — Darst. Man trägt wasserfreies Natriumacetat (1 Mol.-Gew.) in eine Lösung von (1 Mol.-Gew.) Bromalcyanhydrin in absolutem Alkohol ein (Klebs, H. 19, 303). — Öl. Kp: 192° (Sch.), 194° (Gal.); Kp₇₄: 120—121° (korr.) (Perkin, Soc. 65, 427). D₂: 1,927; D₂: 1,9025; D₂: 1,8960 (Perkin, Soc. 65, 427); D₃: 1,92232 (Perkin, Soc. 65, 427); D₃: 1,92232 (Perkin, Soc. 65, 427). 430). n_{α}^{19} : 1,49840; n_{β}^{20} : 1,50167; n_{γ}^{20} : 1,51731 (Perkin). Magnetisches Drehungsvermögen: Perkin. — Gibt mit Ammoniak Dibromacetamid (Kessel, B. 11, 2116).

Bromid, Dibromacetylbromid $C_0HOBr_0 = CHBr_0 \cdot COBr$. B. In geringer Menge aus Essigsäure mit viel überschüssigem Brom und mit Phosphor (Auwers, Bernhardi, B. 24, 2219). Aus Acetylbromid und Brom bei 150° (GAL, A. 129, 55). Aus Tribromäthylen und Sauerstoff (Demole, B. 11, 313). - Farblose, an der Luft rauchende Flüssigkeit (G.). Kp: 1940 (G.), - Liefert mit Alkohol Dibromessigsäureäthylester (G.). Gibt in wäßr. Suspension mit 25% jeem Ammoniak Dibromacetamid (STEINKOPF, B. 38, 2695; vgl. SCHÄFFER, B. 4, 369).

Gemischtes Anhydrid des Dibromorthoessigsäuredibromids und der Bromessigsäure, Bromessigsäure-a.a.β.β-tetrabromäthyl-ester C₄H₅O₂Br₅ = CHBr₂·CBr₂·O·CO·CH₂Br (?). B. Aus Bromessigsäure-tribromäthylester (s. S. 215) und Brom im geschlossenen Rohr bei 170° (Kessel, B. 11, 1920). — Kp: 175—177°. — Wird durch Wasser rasch zersetzt. Ebenso durch absoluten Alkohol, wobei Äthylbromid, Bromessigsäureester und Dibromessigsäureester auftreten, aber keine aldehydartige Verbindung.

Dibromäthanamid, Dibromacetamid $C_2H_3ONBr_2 = CHBr_2 \cdot CO \cdot NH_2$. B. Aus Dibromacetylbromid mit wäßr. Ammoniak unter Kühlung (Steinkoff, B. 38, 2695). Aus Dibromessigsäureäthylester mit Ammoniak (Schäffer, B. 4, 369). Aus a.a-Dibromacetessigester mit konz. Ammoniak (Conrad, Schmidt, B. 29, 1046). Aus Dibrommalonsäurediäthylester mit gut gekühltem alkoholischem Ammoniak, neben Diamino-malonamid (Concad).

RAD, BRÜCKNER, B. 24, 3002). Aus Dibromtetronsäure CO—CH₂ O mit korz. Ammoniak (Wolff, Schwabe, A. 291, 242). Aus Pentabromaceton mit Ammoniak (S. Cloez, A. 122, 121; Benedikt, A. 189, 169). Beim Kochen von Pentabromacetessigsäureamid CBr₃·CO·CBr₂·CO·NH₂ mit Wasser (Stokes, v. Pechmann, B. 19, 2698). Aus Cyanessigsäure und Brom in ätherischer oder währ Löhung (Smellynopp B. 20, 2608). Deck Eigen aus Pentabromacetessigsäure und Brom in ätherischer oder wäßr. Lösung (Steinkoff, B. 38, 2695). Durch Einw. von Brom auf Asparagin, neben Tribromacetamid (Guareschi, B. 9, 1435). — Darst. Man schüttelt Dibromessigester mit 6 Vol. 20% igem wäßr. Ammoniak (Kessel, B. 11, 2116). — Nadeln. F: 156% (Schäffer), 155—156% (Steinkopf), 154—155% (Wolff, Schwabe). — Gibt bei der Destillation über Phosphorsäureanhydrid im Vakuum Dibromacetonitril (STEINKOPF, B. **38**, 2695).

Dibromathannitril, Dibromacetonitril $C_2HNBr_2 = CHBr_2 \cdot CN$. B. Bei der Destillation von Dibromacetamid über Phosphorsäureanhydrid im Vakuum (Steinkopf, B. 38, 2695). — Gelbliches, stechend riechendes Ol. Kp24: 67-69°. Reizt die Augen zu Tränen.

 $\label{eq:discrete_discrete$ OH) NH₂. B. Aus Dibromacetonitril und Hydroxylamin in Methylalkohol bei nicht über 0° (Steinkoff, Grünuff, B. 41, 3570). — Nadeln (aus Toluol). F: 120°. Löslich in Äther, Methylalkohol, Aikohol, Aceton, schwer löslich in kaltem Wasser, Benzol, unlöslich in Ligroin. - Hydrochlorid. Pulver. F: 163-1656 (Zers.). Unlöslich in Äther, Benzol, Toluol. Fluordibromäthansäure, Fluordibromessigsäure $C_2HO_2Br_2F = CFBr_2 \cdot CO_2H$. B. Aus dem zugehörigen Fluorid durch Behandlung mit Eiswasser und fraktionierte Destillation bei 50–60 mm (Swarts, C. 1898 II, 702). — Farblose hygroskopische Krystalle. F: $26,5^{\circ}$. Kp₇₆₉: 198°. Kp₆₀: 130°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, löslich in Ather und Chloroform. Leitfähigkeit: $\mu \infty = 360,1$. — Gibt beim Kochen der Lösung Fluordibrommethan. Liefert mit Alkohol leicht den Fluordibromessigester. — Die Salze hinterlassen beim Erhitzen das Bromid des Metalls; sie zerfallen in heißer wäßr. Lösung unter Abscheidung von Fluordibrommethan und Entwicklung von CO_2 . — Na $C_2O_2Br_2F$. Krystalle aus Alkohol-Äther. Zerfließlich. Leicht löslich in Wasser und Alkohol (Sw., C. 1897 II, 1099; 1898 II, 703). — 'K $C_2O_2Br_2F$. Blättchen aus Alkohol. Nicht hygroskopisch. Sehr leicht löslich in Wasser (Sw., C. 1897 II, 1099). — $Ca(C_2O_2Br_2F)_2$. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol (Sw., C. 1898 II, 703). — Ba $(C_2O_2Br_2F)_2 + 6H_2O$. Krystallinisch. Zerfließlich. Löslich in Alkohol (Sw., C. 1897 II, 1099; 1898 II, 703).

Äthylester $C_4H_5O_9Br_2F=CFBr_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Durch allmählichen Zusatz des Fluorids zu absolutem Alkohol in der Kälte und Versetzen der Lösung mit Salzwasser (Swarrs, C. 1898 II., 703). — Farblose Flüssigkeit von campherartigem Geruch. Kp_{700} : 173°. D^{12} : 1,7851; D^{30} : 1,77097.

Fluorid, Fluordibromacetylfluorid $C_2OBr_2F_2=CFBr_2\cdot COF$. B. Aus symm. Difluordibromäthylen durch Oxydation an der Luft (SWARTS, C. 1897 II, 1099). — Darst. Durch Erwärmen von 3 Mol.-Gew. Tribromacetylchlorid mit 2 Mol.-Gew. Antimonfluorür und 1 /₃ Mol.-Gew. Brom am Rückflußkühler auf 130°, neben Tribromacetylfluorid und Fluorchlorbromacetylfluorid (Sw., C. 1898 II, 702). — Farblose, stechend riechende Flüssigkeit. Kp₁₀₇: 75,4° (Sw., C. 1898 II, 702). — Gibt mit Wasser Fluordibromessigsäure, mit Alkohol den Äthylester (Sw., C. 1898 II, 702, 703).

Amid, Fluordibromacetamid $C_2H_2ONBr_2F=CFBr_2\cdot CO\cdot NH_2$. B. Aus dem Äthylester der Säure durch konz. wäßr. Ammoniak (SWARTS, C. 1898 II, 703). — Prismen. F: 136°. Schwer löslich in Wasser, sehr leicht in Alkohol und Äther.

Chlordibromäthansäure, Chlordibromessigsäure $C_2HO_2ClBr_2 = CClBr_2 \cdot CO_2H$. B. Beim Erwärmen von Chlordibromacetaldehyd mit rauchender Salpetersäure auf 100° (Neumeister, B. 15, 603). — Blättchen (aus konz. Salpetersäure). F: 89°. Kp: $232-234^{\circ}$ (Zers.). — Die wäßr. Lösung löst Zink unter Bildung von Chlorbromessigsäure (?) und dann von Chloressigsäure. Wird durch Kalilauge schon in der Kälte allmählich zersetzt in Kohlendioxyd und Chlordibrommethan. — $KC_2O_2ClBr_2 + 2H_2O$. Breite glänzende Prismen. Mäßig leicht löslich in Wasser und Alkohol. — $Pb(C_2O_2ClBr_2)_2 + H_2O$. Warzenförmig gruppierte Nadeln. Nicht leicht löslich in kaltem Wasser.

Äthylester $C_4H_5O_2ClBr_2 = CClBr_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. Flüssig. Kp: 2030 (Neumeister, B. 15, 604).

Fluorid, Chlordibromacetylfluorid $C_2OClBr_2F = CClBr_2 \cdot COF$. B. Entsteht neben anderen Körpern beim Erhitzen von Chlordibromacetylchlorid mit SbF₃ und Brom auf 100° (Swarts, Bl. [3] 15, 1135). — Kp: 114° .

Amid, Chlordibromacetamid C₂H₂ONClBr₂ = CClBr₂·CO·NH₂. B. Aus Chlordibromessigsäureäthylester mit Ammoniak (Neumeister, B. 15, 604). Beim Einleiten von NH₂ in eine ätherische Lösung von symm. Dichlortetrabromaceton CClBr₂·CO·CClBr₂ (Levy, Jedlicka, A. 249, 75). Beim Behandeln von Hexachlordibromacetylaceton CCl₂Br·CO·CCl₂·CO·CCl₂Br mit NH₃ (Zincke, Kegel, B. 23, 238). Beim Sättigen einer Lösung von Trichlorpentabromacetylaceton CClBr₂·CO·CClBr·CO·CClBr₂ in Benzol mit NH₃ (Zincke, Kegel, B. 23, 1721). — Kleine, glänzende, monoklin-prismatische (Fock, A. 249, 78) Tafeln (aus Chloroform). F: 125° (N.), 127° (L., J.), 127—128° (Z., K., B. 23, 1721). Löslich in Wasser, sehr leicht löslich in Äther, weniger in Alkohol, schwer in Schwefelkohlenstoff und Benzol (N.; Z., K., B. 23, 1721). — Liefert beim Erhitzen mit Schwefelksäure (3 Tle. H₂SO₄, 2 Tle. Wasser) Chlordibromessigsäure (L., J.).

Tribromäthansäure, Tribromessigsäure C₂HO₂Br₃ = CBr₃·CO₂H. B. Durch Zersetzung von Tribromacetylbromid mit Wasser (Gal., A. 129, 57). Beim Erhitzen einer wäßr. Lösung von Malonsäure mit Brom (Petriew, B. 8, 730). Durch Oxydation von Perbromäthylen mit rauchender Salpetersäure (Nef., A. 308, 324). — Darst. Man erwärmt Bromal schwach mit rauchender Salpetersäure und überläßt die Mischung einige Stunden sich selbst (Schäffer, B. 4, 370). — Monoklin-prismatische (Groth, B. 4, 370) Krystelle. F: 135° (Petriew; Gal.), 131° (Sudborough, Lloyd, Soc. 75, 477), 129—131° (Biltz, B. 35, 1536), 130° (Schäffer). Kp: 245° (Zers.) (Sch.). Leicht löslich in Wasser,

Alkohol und Äther (Sch.), schwer in kaltem Ligroin (BILTZ, B. 35, 1536). Magnetisches Drehungsvermögen: Perkin, Soc. 65, 426. Leitfähigkeit: $\mu \propto = 357,9$ (Swarts, C. 1898 II, 703). Leitfähigkeit der Lösungen in POCl₃, AsCl₂, S₂Cl₂, SiCl₄, BCl₃: Walden, Z. a. Ch. 25, 209. — Esterifizierungskonstante: Sudbordugh, Lloyd, Soc. 75, 477. Zerfällt beim Erwärmen mit Wasser oder Alkohol unter Abspaltung von Bromoform (Sch.). Quantitative Verlauf der Zersetzung mit Wasser und Basen: Lossen, Eichhoff, A. 342, 122. — NaC₂O₂Br₃+2¹/₂H₂O. Blätter. Zerfällt leicht in Bromoform und Natriumcarbonat (Schäffer, B. 4, 371). — KC₂O₂Br₃ + C₂HO₂Br₃. Zersetzt sich beim Übergießen mit Aceton unter Bildung von Kohlendioxyd und Bromoform (Kobosew, \mathcal{H} . 36, 248; C. 1904 I, 1642). — KC₂O₂Br₃ + CH₃·CO·C(CH₃)₃. Weißes Pülver (Kobosew, \mathcal{H} . 35, 652; C. 1903 II, 1238). — AgC₂O₂Br₃. Kleine blättrige Krystalle. Sehr unbeständig (Sch.). — Ba(C₂O₂Br₃)₂ + 3 H₂O. Dünne Tafeln (Sch.). — Pb(C₂O₂Br₃)₂. Nadeln (Sch.).

Äthylester $C_4H_5O_2Br_3 = CBr_3 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus Tribromacetylbromid mit Alkohol (Gal, A. 129, 56). — Darst. Man leitet Chlorwasserstoff unter Kühlung in eine Lösung von 50 g Tribromessigsäure in 250 g absolutem Alkohol und destilliert (Broche, J. pr. [2] 50, 98). — Kp: 225° (G.); Kp₇₃: 148° (korr.) (Perkin, Soc. 65, 428). D_4^4 : 2,2568; D_{25}^{30} : 2,2300; D_{25}^{18} : 2,2226 (Perkin, Soc. 65, 428); $D_4^{10,15}$: 2,24175 (Perkin, Soc. 65, 430). $n_{2}^{10,15}$: 1,53952; $n_{2}^{10,15}$: 1,54377; $n_{2}^{10,15}$: 1,56281 (Perkin). Magnetisches Drehungsvermögen: Perkin.

 $\beta.\beta.\beta$ -Tribromäthylester $C_4H_2O_2Br_6=CBr_3\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CBr_3$. B. Aus Bromal unter Einw. von Aluminiumäthylat als Kondensationsmittel (Tischtschenko, Grigorjew, JK. 38, 511; C. 1906 II, 1554).

Bromid, Tribromacetylbromid $C_2OBr_4 = CBr_3 \cdot COBr$. B. Aus Acetylbromid und Brom bei 200° (Gal, A. 129, 56). Durch Einw. eines Gemisches von konz. Schwefelsäure und wasserfreier Salpetersäure auf Tetrabromäthylen (Biltz, B. 35, 1536). — Kp: 220° bis 225°. — Gibt mit Wasser Tribromessigsäure, mit Alkohol Tribromessigester (G.).

Gemischtes Anhydrid des Tribromorthoessigsäuredibromids und der Bromessigsäure, Bromessigsäure-pentabromäthylester $C_4H_2O_2Br_6=CBr_3\cdot CBr_2\cdot O\cdot CO\cdot CH_2Br$. B. Aus Bromessigsäure-a a. β -tetrabromäthylester (S. 219) und 1 Mol.-Gew. Brom (Kessel, B. 11, 1920). — Kp: 195—198° (Zers.).

Tribromäthanamid, Tribromacetamid C₂H₂ONBr₃ = CBr₃·CO·NH₂· B. Durch 12-stündiges Stehen von abgekühltem Tribromessigsäureäthylester mit überschichtetem überschüssigem, wäßr. Ammoniak bei 0° (Broche, J. pr. [2] 50, 99). Durch Einw. von Ammoniak auf Hexabromaceton (Weidel, Gruber, B. 10, 1148). Entsteht, neben Dibromacetamid, bei der Einw. von Brom auf Asparagin (Guareschi, B. 9, 1435). — Monoklin-prismatische (Březina, Z Kr. 5, 586) Blättchen. F: 121–122°. Unzersetzt sublimierbar. Schwer löslich in kaltem Schwefelkohlenstoff, Benzol oder Chloroform, leicht in heißem Alkohol und Äther (W., Gr.). — Gibt beim Erwärmen mit Kalilauge Bromoform, Ammoniak und Kohlendioxyd (W., Gr.).

N-Tribromacetyl-phosphamidsäure-dichlorid $C_2HO_2NCl_2Br_3P = CBr_3 \cdot CO \cdot NH \cdot POCl_2$. B. Bei der Einw. der Luftfeuchtigkeit auf a-Chlor- β β -tribrom-äthyliden-phosphamidsäuredichlorid $CBr_3 \cdot CCl \cdot N \cdot POCl_2$ (Steinkoff, Grünuff, B. 41, 3586). — Krystalle (aus Benzol). F: 105—106°. Zersetzt sich an der Luft. — Gibt mit methylalkoholischem Natriummethylat Dibrommethoxyacetyl-phosphamidsäuredimethylester $CH_3 \cdot O \cdot CBr_2 \cdot CO \cdot NH \cdot PO(O \cdot CH_3)_2$.

a-Chlor- β . β . β -tribrom-äthyliden-phosphamidsäure-dichlorid C₂ONCl₃Br₃P = CBr₃· CCl:N·POCl₂. B. Aus Tribromacetamid und Phosphorpentachlorid bei 90–110⁶ (STEIN-KOPF, GRÜNUPP, B. 41, 3586). — Flüssigkeit, die beim Aufbewahren krystallinisch erstarrt.

Tribromäthannitril, Tribromacetonitril C₂NBr₃ = CBr₃·CN. B. Beim Destillieren von 20 g Tribromacetamid mit 50 g Phosphorsäureanhydrid (Broche, J. pr. [2] 47, 304; 50, 100; vgl. Steinkoff, B. 41, 2542). — Rotes Öl. Kp: 170° (B). Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Benzol (B., J. pr. [2] 50, 101). — Geht durch Einw, von Feuchtigkeit in Tribromacetamid zurück (B.). Gibt mit Ammoniak Bromoform und Ammoniumbromid (B.). Bei anhaltendem Einleiten von trocknem Chlorwasserstoff entsteht trimolekulares Tribromacetonitril (B.).

Tribromäthanamidoxim, Tribromäthenylamidoxim $C_2H_3ON_2Br_3 = CBr_3 \cdot C(:N \cdot OH) \cdot NH_2$. B. Aus Tribromacetonitril und Hydroxylamin in Methylalkohol unter Eis-Kochsalz-Kühlung (Steinkoff, Grünuff, B. 41, 3571). — F: 126°. Zersetzt sich nach wenigen Tagen, Leicht löslich in Wasser, Methylalkohol, Alkohol, sonst kaum löslich oder unlöslich.

d) Jod-Derivate.

Jodäthansäure, Jodessigsäure C₂H₃O₂I = CH₂I·CO₂H. B. Durch Einw. eines Gemisches von 8 At.-Gew. Brom und 3 At.-Gew. Jod in Chloroformlösung auf Eisessig bei Gegenwart von rotem Phosphor (Sernow, 3E. 32, 807; C. 1901 I, 665). Durch Kochen von Essigsäureanhydrid mit Jod und Jodsäure (Schützenberger, C. r. 66, 1344; Z. 1868, 484). Aus Chloressigsäure und Kaliumjodid in wäßr. Lösung bei 50° (V. Meyer; vgl. Meyer-Jacobson, Lehrbuch der organischen Chemie, 1. Aufl., Bd. I [Leipzig 1893], S. 716; Abderhalden, Guggenheim, B. 41, 2853). Durch Verseifen des Jodessigsäureäthylesters mit konz. Barytwasser (Perkin, Duppa, A. 112, 125; C. r. 49, 94). — Farblose Tafeln (aus Wasser). F: 83° (A., G.), 82° (P., D.). Elektrische Leitfähigkeit: Walden, Ph. Ch. 10, 647. — Bei der Elektrolyse des Natriumsalzes entsteht Methylenjodid neben Sauerstoff, Jod, Jodwasserstoff, Kohlenoxyd und Kohlendioxyd (Kaufler, Herzog, B. 42, 3869). Mit konz. Jodwasserstoffsäure erfolgt schon in der Kälte Reduktion zu Essigsäure, indem Jod frei wird (Kertlé, A. 131, 223). Gibt mit Thionylchlorid Jodacetylchlorid neben Jodessigsäureanhydrid (Abderhalden, Guggenheim, B. 41, 2853). Esterifizierungskonstante: Sudborough, Lloyd, Soc. 75, 478. — Ätzt die Haut (A., G.). — Ba(C₂H₂O₂I)₂. Krystalle, löslich in Wasser (P., D.). — Pb(C₂H₂O₂I)₂. Prismen. Zersetzt sich beim Kochen mit Wasser zu Glykolsäure und Bleijodid (P., D.).

Methylester $C_3H_5O_2I=CH_2I\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Durch Kochen von Chloressigsäuremethylester mit Kaliumjodid und Alkohol (Aronstein, Kramps, B. 14, 604). — Erstickend riechende Flüssigkeit. Kp: $169-171^{\circ}$ (korr.). — Zersetzt sich erst bei 320° in Essigsäuremethylester, Essigsäure, Methyljodid, Jod, Kohle u. a. m.

Äthylester $C_4H_7O_2I=CH_2I\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Bromessigester, Kaliumjodid und 3 Vol. Alkohol bleiben einige Stunden bei $40-50^\circ$ im Dunkeln stehen (Perkin, Duppa, A. 112, 125). Aus Bromessigester und Magnesiumjodid in ätherischer Lösung (BODROUX, TABOURY, C. r. 144, 1217; Bl. [4] 1, 909). Durch Einw. von Chloressigester auf eine alkoholische Lösung von Kaliumjodid (KEKULÉ, A. 131, 223; TIEMANN, B. 31, 825) oder auf eine ätherische Lösung von Kahumjouid (Kerule, A. 181, 223; Tiemann, B. 31, 825) oder auf eine atherische Lösung von Magnesiumjodid (Bodroux, C. r. 140, 1597; Bl. [3] 33, 833). Aus Jcdorthoessigester durch Behandlung mit Salpetersäure (D: 1,4) (Nef. A. 298, 352). Beim Erhitzen einer alkoholischen Lösung von Dijodacetylen CI: CI mit überschüssiger alkoholischer Kalilauge auf 80–100°, neben Orthojodessigester, Acetylen, Kohlenoxyd und viel Aldehydharz (Nef. A. 298, 348). — Farbloses Öl (Nef.). Kp: 178–180° (Butlerow, B. 5, 479); Kp₂₅₀: 142,5–143,5° (korr.) (Perkin, Soc. 65, 428); Kp₂₅: 85–86° (Bodroux, Taboury, C. r. 144, 1217; Bl. [4] 1, 910); Kp₁₈: 73° (Nef.), 75–78° (Tiemann, B. 31, 825); Kp₁₈: 69° (Nef.). 158: 1,702 (Bo., Ta.); D⁵⁰: 1,8080; D⁶¹: 1,8320 (Perkin, Soc. 65, 428); D⁶²: 1,8173 (Perkin, Soc. 65, 428); D⁶²: Soc. 65, 431). n'27: 1,50789; n'27: 1,52683 (PERKIN). Magnetisches Drehungsvermögen: Perkin. Molekulare magnetische Empfindlichkeit: Pascal, Bl. [4] 5, 1113. — Zeigt in flüssigem Schwefeldioxyd kaum meßbares elektrisches Leitvermögen (Walden, B. 35, 2028). — Zersetzt sich leicht am Licht unter Jodabscheidung (PERKIN, DUPPA, A. 112, 127). Wird von Alkalien in der Wärme leicht verseift (Burlerow, B. 5, 479), desgleichen durch Erhitzen mit Salpetersäure (NEF, A. 298, 353). Geschwindigkeit der Reaktion mit Natriumthiosulfat: Slator, Soc. 87, 482. Gibt mit alkoholischem Natriumäthylat in der Kälte glatt Athoxyessigester (NEF, A. 298, 352). Setzt sich mit Athyljodid bei 230° in Essigester und Athylenjodid um (Nef. A. 298, 352). Setzt sich mit Athyljodid bei 230° in Essigester und Athylenjodid um (Aronstein, Kramps, B. 13, 489; A., B. 14, 606). Mit Dimethylsulfid entsteht (neben Methyljodid) Methylthioglykolsäureester CH₃·S·CH₂·CO₂·C₂H₅, der zum kleinen Teil mit überschüssigem Jodessigester Thiodiglykolsäureester S(CH₂·CO₂·C₂H₅)₂ bildet (Letts, Collie, J. 1878, 685). Aus Jodessigester, Methylheptenon (Bd. I, S. 741) und Zink läßt sich Oxydihydrogeraniumsäureester herstellen (Barbier, Bouveault, C. r. 122, 393; Tiemann, B. 31, 825). Der bei der Reaktion zwischen Jodessigester, Magnesium und Acetophenon in Benzol erhältliche Ester liefert bei der Destillation β-Methylzimtsäureester (Schröter, R. 27, 1902). Analog erhält man unter Verwendung von Methylzimtsäureester β n. Dimethyl. B. 37, 1092). Analog erhält man unter Verwendung von Methyl-p-tolyl-keton β p-Dimethylzimtsäureester (Schröfer, B. 40, 1597). Aus Jodessigester, Magnesium und Propiophenon läßt sich der β-Äthyl-β-phenyl-hydracrylsäureester C₈H₈·C(C₂H₅)(OH)·CH₂·CO₂·C₂H₅ gewinnen (Sch., B. 40, 1598). Jodessigester liefert mit Anilinomagnesiumjodid C₈H₅·NH·MgI in ätherischer Lösung Jodacetanilid (Bodroux, Taboury, C. r. 144, 1438; Bl [4] 1, 911), mit o-Toluidinomagnesiumjodid in Äther Jodacet-o-toluid (Bodroux, C. r. 141, 195; Bl. [3] 35, 519). — Riecht außerordentlich stechend, greift die Schleimhäute der Augen stark an (TIEMANN, B. 31, 825).

 $\beta\text{-Chlorathylester}$ C₄H₆O₂ClI = CH₂I·CO₂·CH₂·CH₂Cl. B. Aus Chlorassigsäure- β -chlorathylester und KI (Henry, Bl. [2] **42**, 260). — Dickflüssig. D: 1,954.

Kalilauge (2-3 Mol.-Gew.) auf 80-100°, neben Jodessigester, Acetylen, Kohlenoxyd und viel Aldehydharz (NEF, A. 298, 348). — Farbloses Ol. Kp₁₄: 93°. An der Luft sich bräunend. - Riecht sehr stechend, greift die Augen stark an.

Propylester der Jodessigsäure $C_5H_9O_2I=CH_2I\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3$. Kp. 198°. D: 1,6794 (Henry, Bl. [2] 43, 617).

Jodessigsäure-anhydrid, symm. Dijod-acetanhydrid $C_4H_4O_3I_2 = CH_2I \cdot CO \cdot CO \cdot CO \cdot CH_2I$. B. Beim Aufbewahren von Jodacetylchlorid in lose verschlossenen Flaschen (Abder-Cable 1) and the contract of HALDEN, GUGGENHEIM, B. 41, 2854). Aus Jodessigsäure und Thionylchlorid beim Erwärmen auf 45-50°, neben Jodacetylchlorid (A., G.). — Krystalle. F: 46°. Leicht löslich in Chloroform, Essigester und Äther, sehr wenig in kaltem Wasser und kaltem Alkohol. Trübt sich beim Aufbewahren.

Jodäthanoylehlorid, Jodacetylehlorid $C_2H_2OCII=CH_2I\cdot COCI$. B. Aus Jodessigsäure mit Thionylehlorid bei $45-50^\circ$ (Abderhalden, Guggenheim, B. 41, 2853). — Schweres Öl. Kp₁₈: $49-52^\circ$. D²⁵: 2,25.

Jodäthanamid, Jodacetamid $C_2H_4ONI = CH_2I \cdot CO \cdot NH_2$. B. Man läßt eine alkoholische Lösung von Chloracetamid einige Tage mit festem Kaliumjodid stehen (Menschutkin, JERMOLAJEW, Z. 1871, 6) oder kocht sie mit Natriumjodid (v. Braun, B. 41, 2144). -Krystalle (aus Wasser). F: 95° (v. B.). In heißem Wasser reichlich löslich (M., J.). — Gibt mit $Dimethylanilin \ auf \ dem \ Wasserbade \ das \ Additions produkt \ C_6H_5 \cdot NI(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH_2(v.B.).$ Verbindung von Jodacetamid mit Hexamethylentetramin s. Bd. I, S. 589.

N-Oxymethyl-jodacetamid C₂H₆O₂NI = CH₂I·CO·NH·CH₂·OH. B. Aus 1 g Jodacetamid, 0,5 g Formaldehyd von 41% und 0,2 g Chlorwasserstoff (EINHORN, LADISCH, A. 343, 282; vgl. E., D. R. P. 162395; C. 1905 II, 728). Aus Jodacetamid, Formaldehyd und K₂CO₃ (E., L.). — Blättchen (aus Wasser). F: ca. 130° (E., L.). Spaltet beim Erhitzen Jod und Formaldehyd ab (E.).

Verbindung von N-Oxymethyl-jodacetamid mit Hexamethylentetramin s. Bd. I. S. 589.

Jodäthannitril, Jodacetonitril $C_2H_2NI = CH_2I \cdot CN$. B. Durch Erhitzen von Dimethylcyanomethyl-phenylammoniumjodid C₆H₅·NI(CH₃)₂(CH₂·CN) auf 100°, neben Trimethylphenylammonium odid und Methylphenylaminoacetonitril (v. Braun, B. 41, 2134). — Darst. Durch 3-stdg Erhitzen von 112 g Chloracetonitril mit 300 g gepulvertem Kaliumjodid und 300 g Methylakohol auf dem Wasserbade (Scholl, B. 29, 2416; vgl. Steinkoff, B. 41, 2542; Henry, Bl. [2] 47, 400). Aus Methylphenylaminoacetonitril C₈H₅·N(CH₃)(CH₂·CN) ammoniumjodid (v. Braun, B. 41, 2134). — Hettig riechendes Öl. Kp₂₀: 182−184° (Zers.); Kp₁₂: 76−77° (Scholl, B. 29, 2417); Kp₁₆: 75° (v. Br., B. 41, 2135). D: 2,3065 (H.). — Wird schon durch kaltes Wasser unter Verseifung allmählich gelöst (v. Br.). Gibt mit Hydroxylamin Jodäthenylamidoxim (Steinkoff, Bohrmann, B. 40, 1642). Reagiert mit Silbernitrit in siedendem Benzol unter Bildung von "Dicyanmethazonsäure" C₄H₂O₃N₄ (s. u.) und einer Verbindung C₆H₄O₂N₄ (s. S 224) (Scholl, B. 29, 2418). Mit tertiären fett-aromatischen Aminen können auf Grund des Gleichgewichts C₆H₅·N(CH₃)₂ + CH₂I·CN → C₆H₅·N(CH₃)·CH₂·CN + ICH₃ je nach den Bedingungen quartäre Cyanomethyl-ammoniumjodide oder durch deren Zerfall Cyanomethylamine und Alkyljodide entstehen (v. Braun, B. 41, 2130). So entsteht mit Dimethylanilin unterhalb 10° Dimethyl-cyanomethyl-phenylphenylammonium odid und Methylphenylaminoacetonitril (v. Braun, B. 41, 2134). B. 41, 2130). So entsteht mit Dimethylanilin unterhalb 10° Dimethyl-cyanomethyl-phenylammoniumjodid (v. Br., B. 41, 2133), mit Tetramethylbenzidin bei 100° symm. Dimethylbis-cyanomethyl-benzidin (v. Br., B. 41, 2143), mit Tetramethyldiaminodiphenylmethan bei 100° neben dessen Dijodmethylat das Monojodmethylat des Trimethyl-cyanomethyl-diamino-

Jodacetonitril und Cyanmethylnitrat O₂N·O·CH₂·CN. Zersetzt sich beim Aufbewahren selbst im Dunkeln, rascher beim Erhitzen in wäßr. Lösung über 60°, desgl. beim Erwärmen

der Lösung in konz. Salpetersäure.

"Dicyan methazonsäure", "Cyan methazonsäure" C₄H₂O₃N₄. Zur Konstitution vgl.: Scholl, B. 34, 867; Meister, B. 40, 3441. B. Entsteht neben der Verbindung C₅H₄O₂N₄ (s. S. 224) beim allmählichen Eintragen von 46 g Silbernitrit, vermischt mit 46 g Sand, in ein bis zum Sieden erwärmtes Gemisch aus 50 g Jodacetonitril und 50 g Benzol (Scholl, B.

29, 2418). Man verdunstet die abfiltrierte Lösung im Wasserbade und fraktioniert den Rückstand (je 20 g) im Vakuum. — Dickes Öl. Kp₁₂: $160-162^{\circ}$ (Sch.). — Explodiert bei plötzlichem Erhitzen (Sch.). Beim Kochen mit Wasser entsteht die Verbindung $C_6H_4O_2N_4$ (Sch.). Wird durch Kochen mit rauchender Salpetersäure nicht zersetzt (Sch.). Beim Auflösen in Alkalien entsteht Alkalicyanid (Sch.). Alkoholisches Natron spaltet Natriumnitrit ab (Sch.). Beim Erhitzen mit konz. Salzsäure entstehen Oxalsäure, Ammoniumchlorid und Hydroxylamin-Hydrochlorid (Sch.). Bei der Einw. auf Benzylamin in Benzol entsteht Benzylammoniumnitrit (Sch.).

Verbindung $C_6H_4O_2N_4$. B. Entsteht neben "Cyanmethazonsäure" (s. S. 223) aus Jodacetonitril und Silbernitrit in Benzol (SCHOLL, B. 29, 2420). Bei mehrstündigem Kochen von "Cyanmethazonsäure" mit viel Wasser. — Krystalle (aus Wasser). F: 72°. Löslich in ca. 20 Tln. siedendem Wasser, unlöslich in Ligroin und kaltem Schwefelkohlenstoff, schwer löslich in Wasser, Alkohol, Äther und Chloroform, sehr leicht in Aceton. — Gibt beim Erwärmen mit Natronlauge Natriumeyanid. Mit konz. Salzsäure entsteht Oxalsäure.

Jodäthanamidoxim, Jodäthenylamidoxim $C_2H_2ON_2I = CH_2I \cdot C(:N \cdot OH) \cdot NH_2$. B. Aus Jodacetonitril und Hydroxylamin in Methylalkohol (Steinkoff, Bohemann, B. 40, 1642). — Blättchen (aus Alkohol). F: 123—124° (Zers.). Leicht löslich in heißem Wasser, Alkohol, schwer in Äther. Die wäßr. Lösung wird mit Eisenchlorid braun, mit Alkalien grün.

Acetylderivat des Jodäthenylamidoxims $C_4H_7O_2N_2I=CH_2I\cdot C(:N\cdot OH)\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$. Krystalle (aus Benzol). F: $103-105^{\circ}$. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, schwer in kaltem Benzol (Steinkoff, Bohrmann, B. 40, 1643).

Fluorjodäthansäure, Fluorjodessigsäure $C_2H_2O_2IF = CHIF \cdot CO_2H$. B. Durch vorsichtige Verseifung von Fluorjodessigsäureäthylester mit Wasser (Swarts, C. 1903 I, 13). — Farblose Blättehen (aus Äther). F: 74°.

Äthylester $C_4H_6O_2IF=CHIF\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus Fluorbromessigsäureäthylester und Kaliumjodid (Swarts, C. 1903 I, 13). — Farblose Flüssigkeit von angenehmem Geruch. Kp: 180° (geringe Zers.); Kp_{30} : 103°. D^{11} : 1,6716.

Amid, Fluorjodacetamid C₂H₃ONIF = CHIF·CO·NH₄. B. Aus Fluorjodessigsäureäthylester und Ammoniak (Swarts, C. 1903 I, 13). — Farblose Nadeln (aus Tetrachlorkohlenstoff). F: 92,5°. Leicht löslich in Wasser, Alkohol, Äther, schwer in siedendem Tetrachlorkohlenstoff.

Chlorjodäthanamid, Chlorjodacetamid C₂H₃ONCII = CHCII·CO·NH₂. B. Man behandelt Diazoessigester in Chloroform mit Chlorjod und läßt den entstehenden unreinen Chlorjodessigester mit Ammoniak reagieren (WILLSTÄTTER, HOTTENROTH, B. 37, 1786). — Nädelchen (aus Ligroin). F: 140—141°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, heißem Wasser, Ligroin.

Dijodäthansäure, Dijodessigsäure $C_0H_2O_2I_2=CHI_2\cdot CO_2H$. B. Aus Dijodessigsäureäthylester (s. u.) durch Schütteln mit Kalkmilch in der Kälte (Perkin, Duppa, A. 117, 351). Aus Malonsäure und Jodsäure, neben Trijodessigsäure (Angeli, B. 26, 596). — Hellgelbe Nadeln. F: 110° (A.). In Wasser mäßig löslich (P., D.). — $AgC_2HO_2I_2$. Gelbes krystallinisches Pulver (P., D.). — $Ba(C_2HO_2I_2)_2$. Hellgelbe Krystalle, in Wasser mäßig löslich (P., D.). — $Pb(C_2HO_2I_2)_2$. Gelber Niederschlag (P., D.).

Methylester $C_3H_4O_2I_2=CHI_2\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Aus Dibromessigsäuremethylester und Kaliumjodid in alkoholischer Lösung (Willstatter, B. 35, 1381). — Öl. — Liefert mit Dimethylamin in benzolischer Lösung Bis-dimethylamino-essigsäuremethylester. Reizt die Schleimhäute.

Äthylester C₄H₆O₂I₂ = CHI₂·CO₂·CH₂·CH₃. B. Durch Erwärmen von Dibromessigsäureäthylester mit Kaliumjodid und Alkohol (Ревкін, Duppa, A. 117, 354). Beim Erwärmen von Dichloressigester mit krystallisiertem Jodcalcium (Spindler, A. 231, 273). Beim Eintragen von Jod in eine ätherische Lösung von Diazoessigsäureäthylester (Curtius, J. pr. [2] 38, 433). — Hellgelbe Flüssigkeit (C.). Nicht destillierbar (C.). Mit Wasserdämpfen unzersetzt flüchtig (C.). — Gibt in Benzol-Lösung mit Ammoniak Dijodacetamid (P., D.; C.; Willstätter, Hottenroth, B. 37, 1787). — Reizt die Schleimhäute von Augen und Nase heftig (P., D.).

Amid, Dijodacetamid C₂H₃ONI₂ = CHI₃·CO·NH₂. B. Aus Dijodessigester und konz. wäßr. Ammoniak (Perrin, Duppa, A. 117, 356; Curtius, J. pr. [2] 38, 434). Aus Dijodessigester und Ammoniak in Benzol-Lösung (Willstätter, Hottenroth, B. 37, 1787). Beim Eintragen von Jod in eine alkoholische Lösung von Diazoacetamid (Curtius, J. pr. [2] 38, 434). — Prismen (aus kochendem Wasser). Wird bei 170° gelb, erweicht gegen 198° und schmilzt unter völliger Zersetzung bei 201—202° (C.). Sehr schwer löslich in heißem Alkohol usw. (C.). — Wird durch Kochen mit Salzsäure kaum angegriffen (C.). Wird von heißer konz. Kafilauge schwer zersetzt (C.).

Trijodäthansäure, Trijodessigsäure $C_2HO_2I_3 = CI_3 \cdot CO_2H$. B. Beim Aufkochen von 5 g Malonsäure mit einer Lösung von 5 g Jodsäure in 20 g Wasser bis zum Eintreten einer lebhaften Kohlendioxydentwicklung; man kühlt rasch ab und filtriert nach 2—3 Tagen die ausgeschiedene Trijodessigsäure ab (Angell, B. 26, 596). — Gelbe Blättchen. F: 150° (Zers.). — Zerfällt beim Erwärmen mit Essigsäure in Jodoform und Kohlendioxyd.

e) Nitro-Derivate.

Nitroäthansäure, Nitroessigsäure C₂H₃O₄N = O₂N·CH₂·CO₂H. B. Das Kaliumsalz bezw. das Natriumsalz entsteht, wenn man zu 50% jeer Kalilauge bezw. Natronlauge Nitromethan bei 45–50% zutropfen läßt und die so erhaltene Lösung des methazonsauren Alkalis zum Sieden erhitzt (Steinkopf, B. 42, 3927). Das Kaliumsalz entsteht beim Kochen von fulminursaurem Ammonium, Ammonium-aci-nitroacetomitril, Ammonium-aci-nitroacetamid oder von Methazonsäure mit, 50% jeer Kalilauge (St., B. 42, 2029). Die freie Säure entsteht durch Zerlegung der Alkalisalze in trocknem Äther mittels trocknem Chlorwasserstoffs (St., B. 42, 3928). — Nadeln (aus Chloroform). F: 87–89% (Zers.). Sehr leicht löslich in Alkohol und Äther, leicht in heißem Chloroform, Benzol, Toluol, unlöslich in Petroläther (St., B. 42, 3929). — Wird durch Feuchtigkeit bald zersetzt. Gibt beim Erhitzen mit Wasser Nitromethan. Liefert mit starker Kalilauge das Kaliumsalz (St., B. 42, 3928). — Natriumsalz. Wasserhaltige Krystalle (aus Natronlauge) (1:1) (St., B. 42, 3928). — K₂C₂HO₄N. Nadeln (aus starker Kalilauge + Alkohol). Leicht löslich in Wasser, unlöslich in Methylalkohol und Alkohol. Die wäßr. Lösung gibt mit Eisenchlorid eine intensive Rotfärbung (St., B. 42, 2029).

Methylester $C_3H_5O_4N = O_2N \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Durch Einw. einer Lösung von

Äthylester C₄H₇O₄N = O₂N·CH₂·CO₈·C₂H₅. B. Man behandelt Nitromalonsäure-diäthylester mit wäßr. Kalilauge (2 Mol.·Gew.) in der Wärme und neutralisiert dann mit Salzsäure (Wahl, C.r. 132, 1053). Das Ammoniumsalz des Esters (s. S. 226) entsteht bei Einw. von Ammoniak auf α-Nitro-β-β-dimethyl-acrylsäureäthylester (Bouveault, Wahl, C. r. 131, 748). Durch Einw. von Silbernitrit auf Bromessigsäureäthylester (Bouveault, Wahl, C. r. 131, 748). Durch Einw. von Silbernitrit auf Bromessigsäureäthylester kann Nitroessigsäureäthylester nicht erhalten werden (Scholl, Schöfer, B. 34, 870). — Darst. In ein 35° warmes Gemisch von 50 g Acetessigester und 25 g Essigsäureanhydrid läßt man ein kaltes Gemisch von je 27 g absoluter Salpetersäure und Essigsäureanhydrid eintropfen, wobei man die Temperatur möglichst zwischen 32° und 34° hält; nach beendigtem Zusatz der Säure gießt man die Reaktionsmasse sofort in Wasser, äthert aus und entzieht der ätherischen Lösung den gebildeten Nitroessigester durch Pottasche- oder Sodalösung (B., W., Bl. [3] 31, 851; vgl. Steinkoff, B. 37, 4625). — Farblose Flüssigkeit. Kp₁₀: 93-95°; Kp₂₅: 105-107°; D₃: 1,226; D₂: 1,1992 (W., Bl. [3] 25, 921). Schwer löslich in Wasser, mischbar mit Alkohol (Bou., W., C. r. 131, 748). Elektrolytische Dissoziationskonstante k: 1,4×10-6 bei 25° (Ley, Hantzsch, B. 39, 3154). Die wäßr. Lösung reagiert gegen Lackmustinktur sauer (L., H.). Leicht löslich in Alkalien (W.). — Bei Einw. von Natriumamalgam entsteht Glykokoll (Bou., W., C. r. 131, 749; W., Bl. [3] 25, 922), bei Behandlung mit Aluminiumamalgam in ätherischer Lösung Glykokolläthylester und anscheinend Hydroxylaminoessigsäureäthylester (W., Bl.

[3] 25, 923). Liefert mit alkoholischem Ammoniak bei 100° das Ammoniumsalz des Nitro-acetamids (Steinkoff, B. 37, 4626; Ratz, M. 26, 1490). Zerlegt man das Ammoniumsalz des Nitroessigesters mit verdünnter Salzsäure, so entstehen neben Nitroessigester hochsiedende Produkte, unter denen sich Furoxandicarbonsäurediäthylester (Syst. No. 4645) befindet (Bouv., Bongert, C. r. 132, 1571; Wieland, Semper, Gmelin, A. 367, 53). Versetzt man eine Lösung von Ammonium-aci-nitroessigsäureäthylester mit einer Lösung von Mercurichlorid, so entsteht ein Niederschlag von Mercuri-aci-nitroessigesteranhydrid $0 < \stackrel{\text{NO}}{\text{Hg}} > \text{C} \cdot \text{CO}_2 \cdot \text{C}_2 \text{H}_5 \text{ (Scholl, Nyberg, } B. \textbf{39, 1957}).} - \text{NH}_4 \text{C}_4 \text{H}_6 \text{O}_4 \text{N. } B. \text{ Aus dem}$ Ester mit kaltem alkoholischem Ammoniak (RATZ, M. 26, 1490). Weiße Nädelchen (aus NH₃-haltigem Alkohol) (R.). F: 102–103° (Bou., W., C. r. 131, 748). — NaC₄H₅O₄N. Feine Nadeln. Sehr wenig löslich in siedendem Alkohol (W., Bl. [3] 25, 922). — KC₄H₅O₄N. Weiße Blättchen (aus siedendem Alkohol) (Bouv., W.) oder Nadeln (L., H.). F: 257° (Zers.) (L., H.). Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol (Bou., W.). Die wäßr. Lösung reagiert alkalisch (L., H.). — AgC₄H₅O₄N. Weißes amorphes Pulver. Wenig löslich in kaltem Wasser (W., Bl. [3] 25, 922).

Isobutylester $C_6H_{11}O_4N=O_2N\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot CH_3\cdot CH(CH_3)_2$. B. Durch Einw. einer Lösung von 25 g absoluter Salpetersäure in 20 g Essigsäureanhydrid auf eine Lösung von 50 g Acetessigsäureisobutylester in 20 g Essigsäureanhydrid bei $32-34^{\circ}$ (BOUVEAULT, WAHL, Bl. [3] 31, 853). — Farblose Flüssigkeit. Kp₈: 102° . — KC₆H₁₀O₄N. Weiße Blättchen (aus wenig Wasser).

Amid, Nitroacetamid $C_2H_4O_3N_2 = O_2N \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH_2$. B. Als Ammoniumsalz beim Erhitzen von Nitroessigester mit konz. alkoholischem Ammoniak auf 100° (Steinkopf, B. 37, 4625; RATZ, M. 26, 1489). Aus Nitromalonester und Ammoniak unter Druck bei 100° (RATZ, M. 25, 703). Aus Nitromalonamid beim Kochen mit Alkalien oder mit einem großen Überschuß von wäßr. Ammoniak (Ratz, M. 25, 707). Beim Sättigen einer Lösung von 5 g Nitroacetonitril und 2,3 g absolutem Methylalkohol in 10 ccm trocknem Ather mit Chlorwasserstoff (Steinkoff, B. 42, 619). — Nadeln (aus Benzol). F: 106—107°; zersetzt sich bei 115° (St., B. 42, 620). Leicht löslich in Wasser, reichlich in Alkohol, Aceton, wenig in Benzol, unlöslich in Ligroin (R., M. 25, 709; St., B. 37, 4626). — Liefert bei der Behandlung mit Chlor unter Kühlung Diehlornitroacetonitril (St., B. 42, 620). Gibt in wäßr. Lösung (auch als Ammoniumsalz) mit (4 At.-Gew.) Brom Dibromnitroacetamid (Ratz, M. 25, 724). Gibt (auch als Ammoniumsalz) mit 71 hiorylchlorid in Ather bei ca. 50° Nitroacetimideklorid (2) (Swylyngor, Betunkoff). acetimidchlorid (?) (STEINKOPF, BOHRMANN, B. 41, 1051). Das Ammoniumsalz liefert beim Kochen mit 50 $^{\circ}/_{0}$ iger Kalilauge nitroessigsaures Kalium (Sr., B. 42, 2030). Destilliert man Nitroacetamid mit 5 Mol.-Gew. konz. Kalilauge, so entsteht eine dreibasische Säure C₄H₅O₅N₃ (s. u.) (RATZ, M. 25, 715). Durch allmähliche Einw. von 8 Mol.-Gew. ¹/₂ n-Kalilauge bei 100° entsteht Methazonsäure (Bd. I, S. 627) (R., M. 25, 719). Das Ammoniumsalz des Nitroacetamids liefert mit Formaldehyd eine Verbindung ($C_3H_5O_2N_2$)_x (s. u.) (R., M. 26, 1528). Es reagiert mit einer Benzoldiazoniumsulfatlösung unter Bildung von Nitroglyoxylsäureamidphenylhydrazon $C_8H_5 \cdot NH \cdot N : C(NO_2) \cdot CO \cdot NH_2$ (Sr., B. 41, 1050 Anm. 2). — $NH_4C_2H_3O_3N_2$. Prismatische Nadeln (aus $60^{\circ}/_{\circ}$ igem Alkohol). Zersetzungspunkt: 152° (Sr., B. 37, 4626; 42, 620), $149-150^{\circ}$ (R., M. 26, 1490). Leicht löslich in Wasser, sehr wenig in Alkohol, unlöslich in Äther und Benzol.

Verbindung $(C_3H_5O_2N_2)_x$. B. Aus dem Ammoniumsalz des Nitroacetamids und Formaldehyd (RATZ, M. 26, 1528). — Weißes Pulver. Löslich in ca. 770 Tln. kaltem Wasser, unlöslich in organischen Lösungsmitteln. Unlöslich in verdünnten Säuren, löslich in verdünnten Alkalien und Ammoniak und aus dieser Lösung durch Säuren fällbar. Die Hälfte

des Stickstoffs ist als Ammoniak abspaltbar.

Säure $C_4H_5O_6N_3 = H_2N \cdot CO \cdot C = C \cdot CO_2H$ (7). B. Aus Nitroacetamid bei der Destilla- $\mathbf{HO}\!\cdot\!\mathbf{N}\!-\!\mathbf{O}\!-\!\mathbf{N}\!\cdot\!\mathbf{OH}$

HO·N-O-N·OH

HO·N-O-N·OH

Horn mit 5 Mol.·Gew. konz. Kalilauge (Ratz, M. 25, 716). — Hygroskopische Nadeln mit 3/4 H₂O. F: 45° (Gasentwicklung). Leicht löslich in Wasser, Alkohol, Ather und Aceton, schwer in Chloroform. Zersetzt sich schon beim Stehen im Vakuum. Gibt mit Silbernitrat keine Fällung. — (NH₄)₅C₄H₂O₆N₃. Krystallinisches weißes Pulver. Gibt mit Silbernitrat eine gelbliche, explosive, sich rasch schwärzende Silberverbindung.

Säure C₄H₅O₅N₃. B. Aus einem bei der Methylierung von Nitroacetamid auftretenden Körper bei der Einw. von Kalilauge (Ratz, M. 25, 739). — Weiße Krystalle. F: 101° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol, schwer in Ather und Chloroform. — KC₄H₄O₅N₃. Weiße Krystalle (aus 50°/_pigem Alkohol). Fast unlöslich in Alkohol. — AgC₄H₄O₅N₃. Weiße Nädelchen. Schwer löslich. Verpufft beim Erhitzen lebhaft.

Alkyläther des Nitroacetamids Alk·O₂N:CH·CO·NH₂ s. bei Glyoxylsäure, Syst. No. 279.

No. 279.

Nitroacetimidchlorid (?) $C_2H_3O_3N_2Cl=O_2N\cdot CH_2\cdot CCl:NH$ (?). B. Aus dem Ammoniumsalz des Nitroacetamids und Thionylchlorid bei $50-60^\circ$ oder aus Nitroacetamid und Thionylchlorid in Äther bei ca. 50° (Steinkoff, Bohrmann, B. 41, 1051). — Krystalle mit 1 Mol. Krystallwasser (aus Wasser). Schmilzt wasserfrei bei $157-158^\circ$. Löslich in Alkohol und Methylalkohol, schwer löslich in Äther, fast unlöslich in Benzol. — Gibt beim Kochen mit Wasser eine Verbindung $C_2H_4O_3N_2$, die sich bei etwa 121° heftig zersetzt und in wäßr. Lösung mit FeCl₃ blutrote Färbung gibt.

Nitroäthannitril, Nitroacetonitril C₂H₂O₂N₂ = O₂N·CH₂·CN. B. Aus Methazonsäure O₂N·CH₂·CH:N·OH (Bd. I, S. 627) in ätherischer Lösung durch Behandeln mit Thionylchlorid bei 30—55° (Steinkoff, Bohrmann, B. 41, 1048; vgl. St., B. 42, 619). — Gelbliches, leicht bewegliches Öl von eigentümlichem Geruch. Zersetzt sich beim Erhitzen. D¹⁸: 1,36 (St., B. 42, 619). Leicht löslich in Wasser, Äther, Alkohol, Benzol (St., B. 41, 1049). — Das Ammoniumsalz gibt in wäßr. Lösung mit Chlor Dichlornitroacetonitril (St., B. 42, 620), mit Brom Dibromnitroacetonitril (St., B., B. 41, 1051). Es liefert beim Kochen mit 50°/° (sper Kalilauge nitroessigsaures Kalium (St., B. 42, 2030). Bei der Behandlung von Nitroacetonitril mit Natriumnitrit und Schwefelsäure entseth Cyanmethylnitrolsäure O₂N·C(:N·OH)·CN (St., B. 42, 619). Beim Sättigen der Lösung von 5 g Nitroacetonitril und 2,3 g absolutem Methylalkohol in 10 cem Äther mit HCl entsteht Nitroacetamid (St., B. 42, 619). Das Ammoniumsalz setzt sich mit salzsaurem Hydroxylamin zu Nitroäthenylamidoxim O₂N·CH₂·C(:N·OH)·NH₂ um (St., B., B. 41, 1050). Es liefert in wäßr. Lösung mit Benzoldiazoniumnitratlösung Cyannitroformaldehyd-phenylhydrazon O₂N·C(CN):N·NH·C₆H₅ (St., B., B. 41, 1050). — NH₄C₂HO₂N₂. Gelblichweiße Krystalle (aus Alkohol + Benzol). Färbt sich beim Erhitzen dunkler und zersetzt sich bei ca. 130—135°. Sehr leicht löslich in Wasser (St., B., B. 41, 1048).

Ein Polymeres des Nitroacetonitrils (CHON)x s. bei Fulminursäure, Syst. No. 171.

Nitroäthanamidoxim, Nitroäthenylamidoxim $C_2H_5O_3N_3 = O_2N \cdot CH_2 \cdot C (:N \cdot OH) \cdot NH_2$. B. Aus dem Ammoniumsalz des Nitroacetonitrils und salzsaurem Hydroxylamin in Wasser (Steinkoff, Bohrmann, B. 41, 1050). — Gelbliche Krystalle (aus heißem Wasser). Zersetzt sich bei 108°. Schwer löslich in heißem Alkohol und Methylalkohol, sonst fast unlöslich. — Gibt mit Eisenchlorid in wäßr. Lösung eine violettschwarze Färbung.

Dichlornitroäthanamid, Dichlornitroacetamid $C_2H_2O_3N_2Cl_2 = O_2N \cdot CCl_2 \cdot CO \cdot NH_2$. B. Aus dem Ammoniumsalz des Nitroacetamids in Wasser durch Chlor (Steinkoff, B. 41, 3590). — Krystalle (aus Wasser). F: 94—95°. Leicht löslich in Äther, Alkohol, schwer in Chloroform, Ligroin, Benzol, sehr wenig in Wasser. — Gibt mit Phosphorpentachlorid bei ca. $60^{\circ}a.\beta.\beta$ -Trichlor- β -nitro-äthyliden-phosphamidsäuredichlorid $O_2N \cdot CCl_2 \cdot CCl : N \cdot POCl_2$.

N-Dichlornitroacetyl-phosphamidsäurediäthylester $C_0H_{11}O_0N_2Cl_2P = O_2N \cdot CCl_2 \cdot CO \cdot NH \cdot PO(O \cdot C_2H_5)_2$. B. Aus N-Dichlornitroacetyl-phosphamidsäuredichlorid $O_2N \cdot CCl_2 \cdot CO \cdot NH \cdot POCl_2$ durch absol,-alkoh. Natriumäthylat (Steinkopf, B. 41, 3591). — Nadeln (aus Ligroin). F: 56°.

N-Dichlornitroacetyl-phosphamidsäuredichlorid C₂HO₄N₂Cl₄P = O₂N·CCl₂·CO·NH·POCl₂. B. Bei der Einw. der Luftfeuchtigkeit auf α.β.β-Trichlor-β-nitro-äthyliden-phosphamidsäuredichlorid O₂N·CCl₂·CCl:N·POCl₂ (Steinkoff, B. 41, 3591). — Krystalle (aus Benzol). F: 165° (Zers.). Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther, schwer in Chloroform, kaum in Benzol, unlöslich in Ligroin.

N-a, β , β -Trichlor- β -nitro-äthyliden-phosphamidsäuredichlorid $C_2O_3N_2Cl_5P=O_2N\cdot CCl_2\cdot CCl: N\cdot POCl_2$. B. Aus Dichlornitroacetamid und Phosphorpentachlorid bei ca. 60° (Steinkoff, B. 41, 3590). — Krystalle. Beginnt bei $55-60^\circ$ zu schmelzen. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Ligroin, schwer in kaltem Benzol.

Dichlornitroäthannitril, Dichlornitroacetonitril $C_2O_2N_2Cl_2 = O_2N \cdot CCl_2 \cdot CN$. B. Man sättigt eine wäßr. Lösung des Ammoniumsalzes des Nitroacetonitrils mit Chlor (Steinkoff, B. 42, 620). — Farbloses, zu Tränen reizendes Öl. Kp₂₁: 39°. Zersetzt sich beim Destillieren unter gewöhnlichem Druck,

Bromnitroessigsäuremethylester $C_3H_4O_4NBr=O_2N\cdot CHBr\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Beim Eintragen des Kaliumsalzes des Nitroessigsäuremethylesters in eine Lösung von Brom in Chloroform (Wieland, A. 328, 249). — Farblose, schwach stechend riechende Flüssigkeit. Kp₁₅: 103° (Wie). Flüchtig mit Wasserdampf. Nicht in jedem Verhältnisse mit Wasser mischbar (Wie.). — Scheidet aus wäßr. Jodkaliumlösung Jod ab (Willstätter, Hottenboth, B. 37, $17366-NH_4C_3H_3O_4NBr$. Farbloses Krystallmehl. F: 143° (Wie.). — Silbersalz. Farblose Krystalle (Wie.).

Inm. 2.

Bromnitroathanamid, Bromnitroacetamid $C_2H_3O_3N_2Br = O_2N \cdot CHBr \cdot CO \cdot NH_2$. B. Als Ammoniumsalz bei 8-wöchigem Stehen von Bromnitroessigsäuremethylester mit konz. wäßr. Ammoniak (Willstätter, Hottenroth, B. 37, 1785). Als Kaliumsalz aus 1 Mol.-Gew. Dibromnitroacetamid, ½ Mol.-Gew. arseniger Säure und 2 Mol.-Gew. Kaliumbydroxyd in konz. Alkohol (Ratz, M. 26, 1527). Aus Dibromnitroacetamid bei der Einw. von weniger als 11/2 Mol. Gew. Kalilauge und einem großen Überschuß von Harnstoff (RATZ, M. 25, 726).
 Weiße Nadeln (aus Benzel). F: 79° (R.), 80-81° (W., H.). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, ziemlich leicht in Schwefelkohlenstoff, schwer in Petroläther, leicht in kaltem Wasser mit stark saurer Reaktion (W., H.). - Gibt in alkoholischer Lösung mit Bromnitromalonamid Nitromalonamid und Dibromnitroacetamid (R., M. 26, 1528). — KC₂H₂O₃N₂Br. Wetzsteinförmige Krystalle (aus 70%) igem Alkohol). Verpufft beim Erhitzen (R., M. 25, 728). — Bleisalz. Schwach gelblichweiße Nadeln (R., M. 26, 1528). — Silbersalz. Schwar lösliche Nadeln (R., M. 26, 1528). — Athyläther des aci-Brom-nitro-acetamids C₄H₇O₃N₂Br = C₂H₅·O·NO:CBr·CO·

NH, s. bei Oxalsäure, Syst. No. 170.

Dibromnitroessigsäure-äthylester $C_4H_5O_4NBr_2=O_2N\cdot CBr_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus Mercuri-aci-nitroessigesteranhydrid $O<\underset{Hg}{NO}>C\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ und Brom-Bromkalium (Scholl, Nyberg, B. 30, 1957). — Fast farblose Flüssigkeit. Kp_{11} : 105°.

Dibromnitroathanamid, Dibromnitroacetamid $C_2H_2O_3N_2Br_2 = O_2N \cdot CBr_2 \cdot CO \cdot NH_2$. Aus Nitroacetamid oder seinem Ammoniumsalz und 4 At. Gew. Brom in Wasser (RATZ, M. 25, 723). Aus Bromnitromalonamid beim Erhitzen mit etwas Alkali oder Natriumacetat in Alkohol (R., M. 25, 699). — Weiße Nadeln (aus Wasser); Blättchen (aus Benzol). Leicht löslich in Alkohol, Äther und Aceton, unlöslich in Petroläther. -- Beim Verreiben mit Kalilauge oder Ammoniak sowie beim Kochen mit Wasser entsteht Dibromnitromethan. welches sich zum Teil mit noch unverändertem Dibromnitroacetamid zu Tribromnitromethan, Bromnitroacetamid und Nitroacetamid umsetzt (R., M. 25, 725).

 $\textbf{N-}Dibromnitroacetyl-phosphamids \"{a}uredichlorid \qquad C_2HO_4N_2Cl_2Br_2P = O_2N\cdot CBr_2\cdot$ CO·NH·POCl₂. B. Bei der Einw. der Luftfeuchtigkeit auf α-Chlor-β,β-dibrom-äthyliden-phosphamidsäuredichlorid O₂N·CBr₂·CCl:N·POCl₂ (Steinkopf, B. 41, 3592). — Krystalle. Sintert bei 150°. F: 187–188° (Zers.).

[a-Chlor- β , β -dibrom- β -nitro-äthyliden]-phosphamidsäuredichlorid $C_2O_3N_2Cl_3Br_2P=O_3N\cdot CBr_2\cdot CCl:N\cdot POCl_2.$ B. Aus Dibromnitroacetamid und Phosphorpentachlorid bei 65° bis 70° (Steinkopf, B. 41, 3591). — Krystalle. Beginnt bei ca. 65° zu schmelzen,

Dibromnitroacetonitril $C_2O_2N_2Br_2=O_2N\cdot CBr_2\cdot CN$. B. Aus dem Ammoniumsalz des Nitroacetonitrils in Wasser durch Brom (Steinkoff, Bohrmann, B. 41, 1051). — Schwach gelbes, unangenehm riechendes Öl. Erstarrt bei ca. -30° zu einer krystallinischen Masse. Kp₁₂: $57-58^\circ$.

Dinitroessigsäure-äthylester $C_4H_6O_8N_8=(O_2N)_2CH\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Bei Einwirkung von nitrosen Gasen auf Malonsäurediäthylester, neben anderen Produkten (CURTISS, KOSTALEK, Am. Soc. 33, 966; vgl. C., Am. 35, 483). — Darst. Man trägt langsam 1 Tl. sauren Malonsäureäthylester bei einer $25-30^{\circ}$ nicht übersteigenden Temperatur in 3 Tle. rauchende Salpetersäure ein, gießt die Masse auf Eis, nimmt das sich abscheidende Ol in Ather auf und extrahiert die ätherische Lösung mit Sodalösung. Die Sodalösung scheidet auf Zusatz von verdünnter Salzsäure den Dinitroessigsäureäthylester als Öl ab. Gereinigt wird das Rohprodukt durch Überführung in das Kaliumsalz (Bouveault, Wahl, C. r. 136, 159). — Farblose bewegliche Flüssigkeit. Siedet im Vakuum nicht unzersetzt. D6: 1,369 (B., W.). Schwer löslich in Wasser mit gelber Farbe. Besitzt stark sauren Charakter, zersetzt Carbonate und wird aus seinen Alkalisalzen durch Essigsäure oder Oxalsäure nicht in Freiheit gesetzt (B., W.). Wird durch Zinn und Salzsäure zu Glyoxylsäureester reduziert (C., K.). gesetzt (B., W.). What durch Zinn and Salzsane zu Gryospsatreszer reduziert (C., K.). — $NH_4C_4H_5O_6N_2$. B. Durch Einleiten von NH_3 in die ätherische Lösung von Dinitroessigsäureäthylester (B., W.). Schwefelgelbe Nadeln (B., W.). F: $168-169^{\circ}$ (C., K., Am. Soc. 33, 966). Leicht zersetzlich. — $KC_4H_5O_6N_2$. B. Durch Zusatz von alkoholischer Kalilauge zur absolut-alkoholischen Lösung des Esters (B., W.). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). Löslich in Wasser mit gelber Farbe. Zersetzt sich bei $194-195^{\circ}$ (C., K.). — Silbersalz. Grüne Platten. F: ca. 160° . Zersetzt sich am Licht (C., K.).

Dinitroäthannitril, Dinitroacetonitril $C_2HO_4N_3=(O_2N)_2CH\cdot CN$. B. Bei der Reduktion einer ätherischen Lösung von Trinitroacetonitril mit trocknem H_2S entsteht das Ammoniumsalz des Dinitroacetonitrils (Schischkow, A. 101, 215; 119, 249; Schischkow,

Rosing, A. 104, 250); durch Versetzen mit Schwefelsäure und Ausschütteln mit Äther erhält man das freie Dinitroacetonitril. — Sirup, aus welchem sich nach und nach wasserhaltige Tafeln ausscheiden (nicht rein erhalten, Sch., A. 119, 249). — Durch rauchende Salpetersäure geht es in Trinitroacetonitril über (Sch., A. 119, 250). — NH₄C₂O₄N₃. B. Aus Dinitroacetonitril und Ammoniak (Sch., A. 119, 249). Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser, weniger in Alkohol, fast unlöslich in Äther. Es löst bei Kochhitze Silberoxyd und liefert Krystalle der Zusammensetzung C₂H₃O₄N₄Ag, die in kaltem Wasser wenig löslich sind (Sch., R., A. 104, 251). — KC₂O₄N₃. Krystalle (Sch., A. 119, 249). — AgC₂O₄N₃. Krystalle. Explodiert bei Stoß (Sch., A. 119, 249).

Trinitroäthannitril, Trinitroacetonitril $C_2O_6N_4=(O_2N)_2C\cdot CN$. B. Fulminursaures Natrium wird in eine kalte Mischung gleicher Volume Schwefelsäure und rauchender Salpetersäure eingetragen (Schischkow, A. ch. [3] 49, 310). — Campherartige Masse, sehr flüchtig. F: 41,5°. Explodiert bei raschem Erhitzen auf 220°. Löslich in Äther. — Wird durch Wasser, Alkohol und Alkalien zersetzt. Beim Kochen mit Wasser entsteht das Ammoniumsalz des Nitroforms. Wird von H_2S zu Dinitroacetonitril reduziert. Aus einer ammoniakalischen Lösung von Trinitroacetonitril fällt Silbernitrat eine Verbindung der Zusammensetzung $C_2H_{14}O_{13}N_{10}Ag_2$, die aus heißem Wasser in gelben Nadeln krystallisiert (SCH., A. ch. [3] 49, 323).

f) Triazo Derivate.

Triazoessigsäure, Azidoessigsäure $C_2H_3O_2N_3 = \frac{N}{N}N \cdot CH_2 \cdot CO_2H^1$). B. Man schüttelt 50 g Triazoessigester mit einer $20^{\circ}/_{\circ}$ igen wäßr. Lösung von 21 g Kaliumhydroxyd (Forster, Fierz, Soc. 93, 76; Curtius, Darapsky, Bockmühl, B. 41, 355). — Farblose hygroskopische Tafeln. F: ca. 16° (Fo., Fi.). Kp₃: 92° (Fo., Müller, Soc. 95, 193). D³³: 1,3542 (Fo., M.). Dissoziationskonstante: Philip, Soc. 93, 926. — Detoniert beim Erhitzen (Fo., Fi.). Wird durch konz. Schwefelsäure unter Stickstoffentwicklung zersetzt (Fo., Fi.). Die wäßr. Lösung wird beim Erwärmen mit Kupferoxyd zersetzt (Fo., Fi.). Die neutrale Lösung des Kaliumsalzes ist beim Erwärmen beständig, wird aber durch überschüssiges Alkali unter Bildung von Stickstoff, Ammoniak und Oxalsäure zersetzt (Fo., Fi.). Gibt mit FeCl₃ eine tiefrote Färbung (Fo., Fi.). — Natriumsalz. Krystallinisch. Sehr leicht löslich in Wasser (C., D., B.). — AgC₂H₂O₂N₃. Nadeln (aus viel heißem Wasser). Verpufft beim Erhitzen und färbt sich am Lichte langsam dunkel (Fo., Fi.; C., D., B.). — Bariumsalz. Tafeln (C., D., B.).

Äthylester der Triazoessigsäure C₄H₂O₂N₃ = N₃·CH₂·CO₂·C₂H₅. B. Man trägt das aus 6 g Kaliumazid und 80 ccm n-Silbernitrat-Lösung in wäßr. Lösung erhaltene Silberazid in eine Lösung von 10,7 g Jodessigester in 50 ccm Äther ein und digeriert nach 12-stdg. Stehen bei Zimmertemperatur noch 6 Stunden bei 50° am Rückflußkühler (Curtius, Darafsky, Bockmühl, B. 41, 352). — Darst. Man kocht 200 g Chloressigester in 100 g Alkohol mit 120 g Natriumazid und so viel Wasser, daß das Salz gelöst bleibt, unter Rückfluß (Forster, Fierz, Soc. 93, 79). — Farbloses Öl. Kp₂₁: 75° (C., D., B.); Kp₂: 44—46° (Fo., Fi.). D^{10,2}: 1,1191 (Philip, Soc. 93, 919); D²⁰: 1,127 (Fo., Fi.). n^{24,3}_{\alpha}: 1,43231; n^{24,5}_{\alpha}: 1,43487; n^{24,5}_{\alpha}: 1,44657 (Philip, Soc. 93, 919). — Gibt bei der Einw. von konz. Schwefelsäure oder von Zinn und Salzsäure ²/₃ seines Stickstoffes als solchen ab (Forster, Müller, Soc. 95, 199). Liefert mit 50°/₀iger Kalilauge Stickstoff, Ammoniak, Oxalsäure und Glykolsäure (C., D., B., B. 41, 349, 355).

 β -Triazoäthylester der Triazoessigsäure $C_4H_6O_2N_6=N_3\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot N_3\cdot B$. Man erhitzt ein molekulares Gemisch von Triazoacetylchlorid und Triazoäthylalkohol auf dem Wasserbade (Forster, Müller, Soc. 95, 201). — Farbloses Öl. Kp_{8,5}: 115°.

Triazoacetylchlorid $C_2H_2ON_3Cl=N_3\cdot CH_2\cdot COCl.$ B. Aus triazoessigsaurem Natrium und Phosphoroxychlorid in Äther (Forster, Müller, Soc. 95, 200). — Farblose, stechend riechende Flüssigkeit. Kp₂₀: 50°. — Wird durch Wasser zersetzt.

Triazoacetamid $C_2H_4ON_4=N_3\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH_2$. B. Beim Schütteln von Triazoessigester mit wäßr. Ammoniak (Forster, Fierz, Soc. 93, 80). — Farblose Nadeln (aus Benzol). F: 58°. Leicht löslich in Alkohol, Wasser, schwer in Benzol, ziemlich schwer in Petroläther. — Detoniert beim Erhitzen. Konz. Schwefelsäure zersetzt bei 50°. $60^{\circ}/_{0}$ ige wäßr. Kalilauge spaltet in Stickstoff und Ammoniak. Die wäßr. Lösung löst gelbes Quecksilberoxyd.

^{&#}x27;) Zur Struktur der Azido-Grappe vgl. Bd. I, S. 80 Fußnote.

Triazoessigsäurehydrazid $C_2H_3ON_5=N_3\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot NH_3$. B. Aus Triazoessigester und überschüssigem Hydrazinhydrat (Curtus, Darapsky, Bockmühl, B. 41, 353). Aus Diazoacetamid und Hydrazinhydrat bei $60-70^\circ$ (C., D., B.). Aus Diazoessigester und wasserfreiem Hydrazin (C., D., B.). – Farbloser Sirup. – Hydrochlorid. Sehr hygroskopische krystallinische Masse.

Triazoessigsäureazid $C_2H_2ON_6=N_3\cdot CH_2\cdot CO\cdot N_3$. B. Aus dem Hydrochlorid des Triazoessigsäurehydrazids mit Natriumnitrit in eiskalter wäßr. Lösung (Curtius, Darapsky, Bockmühl, B. 41, 354). — Farbloses explosives Öl von ungemein stechendem Geruch. Unlöslich in Wasser.

Bistriazo-essigsäureäthylester $C_4H_6O_2N_6=(N_3)_2CH\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Man crhitzt 85 g Dichloressigester mit der gleichen Menge Alkohol und 75 g Natriumazid in 200 ccm Wasser (Forster, Fierz, Joshua, Soc. 93, 1073). — Farblose Flüssigkeit. Kp₂: $70-72^{\circ}$ (Fo., Fi., J.). $D^{24,9}$: 1,2204 (Philip, Soc. 93, 919); D_{is}^{is} : 1,222 (Fo., Fi., J.). $n_{\alpha}^{24,9}$: 1,46400; $n_{\gamma}^{24,9}$: 1,47839 (Philip, Soc. 93, 919). Sehr explosiv (Fo., Fi., J.). — Konz. Schwefelsäure zersetzt unter Stickstoffentwicklung; Alkalien und Ammoniak spalten Stickstoffwasserstoffsäure ab (Fo., Fi., J.).

Schwefel-Analoga der Essigsäure und ihre Derivate.

Thioessigsäure, Thiacetsäure $C_2H_4OS = CH_3 \cdot CO \cdot SH$ (Äthanthiolsäure) oder $CH_3 \cdot$ CS OH (Athanthionsaure). B. Aus Essigsaure und Schwefelphosphor (Kekule, A. 90, 311). Aus Acetylchlorid und Kaliumhydrosulfid (Jacquemin, Vosselmann, C. r. 49, 371; 311). Aus Acetylchlorid und Kaliumhydrosulfid (Jacquemin, Vosselmann, C. r. 49, 371; J. 1859, 354). Beim Erhitzen von Bleiacetat mit entwässertem Natriumthiosulfat (Fröhde, Z. 1866, 543). Durch Verseifung von Phenylacetat mit alkoholischer Kaliumhydrosulfid-Lösung (Kekulé, Z. 1867, 196). — Darel. Man destilliert ein Gemenge von 300 g gepulvertem Phosphorpentasulfid, 150 g Glasscherben und 300 g Eisessig (R. Schiff, B. 28, 1205; vgl. Kekulé, Linnemann, A. 123, 278; Tarugi, G. 25 I, 271). — Stechend nach Essigsäure und Schwefelwasserstoff riechende Flüssigkeit (Kekulé, A. 90, 311). Wird bei —17° nicht fest (Ulrich, A. 109, 274). Kp: 93° (K., A. 90, 311). D¹0: 1,074 (U.). Löslich in Wasser, besonders in der Wärme, leichter in Alkohol (U.). Kryoskopisches Verhalten: Auwers, Ph. Ch. 30, 532; Bruni, Trovanelli, R. A. L. [5] 13 II, 176; G. 34 II, 349. Ionisierungsvermögen: W., Ph. Ch. 54, 160. Dielektrizitätskonstante: Walden, Ph. Ch. 46, 138, 174; Eggers, C. 1904 I, 1390. Elektrisches Leitvermögen: Ostwald, Ph. Ch. 3, 182; W., Ph. Ch. 46, 137, 174. Dissoziationskonstante k: 4,69 × 10⁻⁴ bei 25° (Ostw.) — Beim Erhitzen im geschlossenen Rohr auf 180—200° werden Schwefel und Schwefelwasserstoff gebildet im geschlossenen Rohr auf 180-200° werden Schwefel und Schwefelwasserstoff gebildet (Ulrich, A. 109, 274). Liefert bei der Elektrolyse Diacetyldisulfid (Bunge, B. 3, 297). Bei der Einw. von Jod auf die schwach saure Lösung eines thioessigsauren Salzes entsteht Diacetyldisulfid (Kerulé, Linnemann, A. 123, 279; Klason, Carlson, B. 39, 741). Konz. Salpetersäure wirkt explosionsartig ein unter Bildung von Schwefelsäure (Kerulé, A. 90, 312). Phosphorpentachlorid liefert Acetylchlorid neben Chlorwasserstoff und Phosphorsulfochlorid (Kekulé, A. 90, 312). Thioessigsäure zersetzt sich beim Kochen mit Phosphorpentasulfid (Kekulé, Linnemann, A. 123, 279 Anm.). Gibt mit geschmolzenem Zinkchlorid Tetraäthenylhexasulfid $C_8H_{12}S_6$ (s. S. 231), Schwefelwasserstoff und Essigsäure (Bongartz, B. 19, 2182; Fromm, Mangler, B. 34, 204). Tetraäthenylhexasulfid entsteht auch mit Bromdampf oder Bromwasserstoff aus Thioessigsäure (CANDIANI, G. 25 I, 82). Aus einer Sublimatlösung wird durch Thioessigsäure sofort die Verbindung HgCl₂+2HgS gefällt (TARUGI, G. 25 I, 341). — Thioessigsäure verbindet sich in Gegenwart von Chlorwasserstoff mit Aldehyden zu Verbindungen der Formel R.CH(S.CO.CH3)2 (BONGARTZ, B. 19, 1934). Läßt sich vorteilhaft zur Darstellung von Acetylverbindungen aus Aminen verwenden (Paw-LEWSKI, B. 31, 661; 35, 110). — Anwendung in der qualitativen Analyse als Ersatz von Schwefelwasserstoff: R. Schiff, Tabugi, B. 27, 3437; Tabugi, Marchionneschi, C. 1906 II, 1733. Verwendung zum Nachweis von Kobalt: Danziger, Am. Soc. 24, 578. — Über Bestimmung von Essigsaure in Thiacetsaure vgl. Klason, Carlson, B. 39, 742.

von Essigsäure in Thiacetsaure vgl. Alason, Carlson, B. 39, 142.

NaC₂H₃OS + ¹/₂H₂O. Farb- und geruchlose Krystalle. In Wasser und Alkohol leicht löslich (Ulrich, A. 109, 276). — KC₂H₃OS. Farblose Krystalle. Leicht löslich in Wasser und Alkohol (U., A. 109, 275). — Cu(C₂H₃OS)₂. Rotes amorphes Pulver. Wird beim Erwärmen mit Alkohol unter Bildung von Kupfersulfid zersetzt (Tarugi, G. 25 I, 347). — Ca(C₂H₃OS)₂ + 2H₂O. Krystalle (Ulrich, A. 109, 277). — Sr(C₂H₃OS)₂ + 2H₂O. Krystalle (Ulrich, A. 109, 277). — Sr(C₂H₃OS)₂ + 2H₂O. Krystalle (U., A. 109, 276). — Ba(C₂H₃OS)₂ + 3H₂O. Krystalle. Löslich in Wasser und Alkohol (U., A. 109, 276). — Cd(C₂H₃OS)₂. Weiße samorphes Pulver. Geht beim Kochen mit Wasser in Cadmiumsulfid über (Tarugi, G. 25 I, 349). — Hg(C₂H₃OS)₂. Weiße Krystalle (aus Chloroform). Löslich in heißem Chloroform, etwas löslich in Alkohol und Schwefelkohlenstoff (Tarugi, G. 25 I, 342). — Hg(C₂H₃OS)₂ + HgO. Orangerotes amorphes Pulver. Unlöslich

in Chloroform (T., G. 25 I, 346). — Pb(C₂H₃OS)₂. Weiße Kryställchen (aus heißem Wasser). Unlöslich in Chloroform, Alkohol (T., G. 25 I, 351). — ClAs(C₂H₃OS)₂ (?). B. Bei Einw. von Thioessigsäure auf Arsentrichlorid unter Neutraliserung der gebildeten Salzsäure bei niederer Temperatur (Taruci, G. 27 II, 154). Gelbliches Öl. Zersetzt sich bei 5° unter Bildung von Schwefelarsen.—Bi(C₂H₃OS)₃. B. Durch Verdunsten einer Lösung von Wismuthydroxyd in Thioessigsäure (T., G. 27 I, 317). Prismatische Krystalle. F: 85°. hydroxyd in Thioessigsaure (T., G. 27 I, 317). Frismatische Krystalle. Fr. 85°. — IBi(C₂H₃OS)₂. B. Durch Einw. von Thioessigsäure auf Wismutkaliumjodid in jodhaltigem Schwefelkohlenstoff (T., G. 27 I, 327). — I₂BiC₂H₃OS. B. Aus dem Salz Bi(C₂H₃OS)₃ und einer Lösung von Jod in Schwefelkohlenstoff (T., G. 27 I, 326). Rotes amorphes Pulver. — SBiC₂H₃OS. B. Aus dem Salz Bi(C₂H₃OS)₃ durch viel siedendes Wasser (T., G. 27 I, 320). Dunkles Pulver. — O₄SBiC₂H₃OS, B. Aus dem Salz Bi(C₂H₃OS)₃ und konz. Schwefelsäure (T., G. 27 I, 321). Roter Niederschlag. — SBi(C₂H₃OS)₃. B. Aus dem Salz Bi(C₂H₃OS)₃ durch Einw. von wenig Wasser (T., G. 27 I, 318). Rotes amorphes Pulver. — O₅SE₂(C H₃OS)₃ auch Einw. von wenig Wasser (T., G. 27 I, 318). Rotes amorphes Pulver. — $O_4SBi(C_2H_3OS)_3$. B. Aus $SBi(C_2H_3OS)_3$ mit konz. Schwefelsäure (T., G. 27 I, 322).

Thioessigsäure mit Chlorzink, neben Essigsäure (Bongartz, B. 19, 2182); man wäscht das Produkt mit salzsäurehaltigem Wasser, dann mit kochender konz. Kalilauge und krystallisiert es hierauf aus Alkohol um. Bei Einw. von Brom oder Bromwasserstoff auf Thioessigsäure (Candiani, G. 25 I, 82). — Krystalle (aus Alkohol). F: 224—225° (B.). Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Äther und Chloroform, schwerer in heißem Alkohol (B.). Brechungsvermögen: C. — Mit KMnO4 entsteht ein Sulfon (B.). Beständig gegen Reduktionsmittel (F., M.). Gibt mit Brom die Verbindung C₆H₂Br₈S₃ (s. u.) (F., M.).

 $Tetra \"{a}thenyl-disulfon-tetra sulfid~C_8H_{12}O_4S_6 =$

Durch Oxydation von Tetraäthenyl-hexasulfid (Bongartz, B. 19, 2184; Fromm, Mangler, B. 34, 205). — Krystalle (aus Wasser). Zersetzt sich oberhalb 250°. Schwer löslich, außer in Chloroform und Aceton (F., M.). — Unbeständig gegen Alkalien (F., M.).

 $Br_2HC \cdot C - S$ Verbindung $C_6H_2Br_6S_3 = S > S \mid$ (?). B. Aus Tetraäthenyl-hexasulfid mit Brom in Chloroform-Lösung (Fromm, Mangler, B. 34, 207). — Nadeln (aus Chloroform-(?). B. Aus Tetraäthenyl-hexasulfid

Alkohol). Leicht löslich in Chloroform, Benzol, Schwefelkohlenstoff, schwer in Alkohol. - Gibt an Alkalien nur 2 Atome Brom ab. Br₂HC·C—S

Säure $C_6H_4O_2Br_4S_3 =$ $\begin{array}{c}
S \\
S \\
Br_2HC \cdot C \\
Br_2HC \cdot C \\
CH \cdot CO_2H
\end{array}$ (?). B. Aus ihren Estern (s. u.) durch Natriumäthylat (Fromm, Mangler, B. 34, 210). — Nadeln (aus Wasser). F: 162°. — $NH_4C_6H_3O_2Br_4S_3$. Nadeln (aus Wasser). F: 193—194°. (?). B. Aus ihren Estern (s. u.) durch

Br₂HC·C—S $Methylester C_7H_6O_2Br_4S_3 =$ $\begin{array}{c|c} S & \\ S & CH \cdot CO_2 \cdot CH_3 \end{array}$ (?). В. Der Orthotri-

methylester (s. u.) der Säure C₆H₄O₂Br₄S₃ wird in saurer alkoholischer Lösung aufgekocht (Fromm, Mangler, B. 34, 210). — Nadeln (aus Methylalkohol). F: 146-147°. $Br_2HC \cdot C - S$

 $\begin{array}{c|c} S & \\ Br_2HC \cdot C & CH \cdot C(O \cdot CH_3)_3 \end{array}$ Orthotrimethylester $C_9H_{12}O_3Br_4S_3 =$ (?). B. Aus der Verbindung C₆H₂Br₆S₃ mit Natriummethylat (Fromm, Mangler, B. 34, 209). — Blättchen (aus Alkohol). F: 125-126°. $Br_2HC \cdot C - S$

Äthylester $C_8H_8O_2Br_4S_3 = S > S$ (?). B. Aus der Verbindung $C_8H_2Br_6S_3$ mit Natriumäthylat (Fromm, Mangler, B. 34, 211). — Nadelbüschel (aus Alkohol). F: 115-116°.

S-Methylester der Thioessigsäure, Äthanthiolsäure-methylester $C_3H_6OS=CH_3\cdot CO\cdot S\cdot CH_3$. B. Aus Acetylbromid und Dimethylsulfid bei 100° , neben anderen Produkten (Cahours, Bl. [2] 25, 562; Obermeyer, B. 20, 2921). Aus Acetylchlorid und dem Bleisalz des Methylmercaptans (OBERMEYER, B. 20, 2921). Aus S-Methyl-isothicacetanilid CH2. C(:N·C₆H₅)·S·CH₃ mit der theoretischen Menge Salzsäure (Wallach, Bleibtreu, B. 12, 1062). — Kp: $95-96^{\circ}$ (W., B.; O.).

O-Āthylester der Thioessigsäure, Äthanthionsäure-äthylester $C_4H_8OS = CH_3 \cdot CS \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH_3$. B. Aus Acetiminoäthyläther in ätherischer Lösung mit Schwefelwasserstoff (MATSUI, C. 1909 II, 423). — Gelbliche bewegliche Flüssigkeit von unangenehmem Geruch. Kp: $105-110^\circ$. Unlöslich in Wasser, löslich in organischen Lösungsmitteln. — Gibt mit konz. Salpetersäure Essigester, mit Silbernitrat Schwefelsilber und Essigester, mit alkoh. Ammoniak Thioacetamid.

S-Äthylester der Thioessigsäure, Äthanthiolsäure-äthylester $C_4H_8OS = CH_3 \cdot CO \cdot S \cdot CH_2 \cdot CH_3$. B. Aus Acetylchlorid und Äthylmercaptan (Michler, A. 176, 182). Aus S-Äthyl-isothioacetanilid $CH_3 \cdot C(:N \cdot C_6H_5) \cdot S \cdot C_2H_5$ durch Zersetzung mit der theoretischen Menge Salzsäure (Wallach, Bleibtreu, B. 12, 1062). Aus Phenylacetat durch Zusammenreiben mit Natriumäthylmercaptid (Seiffert, J. pr. [2] 31, 468). — Unangenehm riechende Flüssigkeit. Leicht löslich in Alkohol und Äther (Michler). Kp_{749,3}: 116,0—116,2° (Beckmann, J. pr. [2] 17, 461). — Liefert bei der Oxydation mit verdünnter Salpetersäure Äthansulfonsäure (Lukaschewicz, Z. 1868, 642). Silberpermanganat oxydiert zu Essigsäure und Äthansulfonsäure (B.). Wird durch Kochen mit konz. Kalilauge allmählich zu Essigsäure und Äthylmercaptan verseift (Michler, A. 176, 184).

S-Propylester der Thioessigsäure, Äthanthiolsäure-propylester $C_5H_{10}OS=CH_3$ · $CO\cdot S\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3$. B. Aus S-Propyl-isothioacetanilid mit Salzsäure (Wallach, Bleibtreu, B. 12, 1062). — Kp: $135-137^\circ$.

S-Isopropylester $C_5H_{10}OS=CH_3\cdot CO\cdot S\cdot CH(CH_3)_2$. Kp: 124-127° (Wallach, Bleibtreu, B. 12, 1062).

S-Isobutylester $C_eH_{12}OS = CH_2 \cdot CO \cdot S \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. Kp: $148-150^{\circ}$ (Wallach, Bleibtreu, B. 12, 1062).

Essigsäure-thioessigsäure-anhydrid, Diacetylsulfid C₄H₅O₂S = CH₃·CO·S·CO·CH₃. B. Aus Essigsäureanhydrid und Phosphorpentasulfid (Kekulé, A. 90, 312; vgl. Davies, B. 24, 3551). Aus Acetylchlorid und K₂S (Jacquemin, Vosselmann, C. r. 49, 372). Bei der Destillation von thioessigsaurem Blei (Kekulé, Linnemann, A. 123, 283). Durch Erhitzen von Wismutthioacetat (Tarugi, G. 27 I, 322). Bei der Einw. von Thioessigsäure auf Arsenite (T., G. 27 II, 157). — Kp: 121° (K., A. 90, 312), 119—120° (T., G. 27 II, 157). Kp_{747,5}: 156—158° (D., B. 24, 3551). Unlöslich in Wasser (K.). — Zerfällt mit kaltem Wasser langsam in Essigsäure und Thioessigsäure (Jacquemin, Vosselmann).

Diacetyldisulfid C₄H₆O₂S₂ = CH₃·CO·S·S·CO·CH₃. B. Aus thioessigsaurem Salz und Jod in schwach saurer Lösung (Kekulé, Linnemann, A. 123, 278). Bei der Elektrolyse der Thioessigsäure (Bunge, B. 3, 297). Aus Thioessigsäureanhydrid in ätherischer Lösung mit Bariumsuperoxyd (Beckmann, J. pr. [2] 17, 465). — Krystalle. F: 20° (K., L.). Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Äther und Schwefelkohlenstoff (K., L.). — Zersetzt sich bei der Destillation unter Abgabe von Thioessigsäure (K., L.). Zerfällt mit Wasser langsam in der Kälte, rasch beim Kochen in Schwefel und Thioessigsäure (K., L.). Wird von Alkalien rasch zersetzt (K., L.).

Additionsprodukt aus Diacetyldisulfid und Arsentrisulfid C₄H₆O₂S₅As₂ = CH₃·CO·S·S·CO·CH₃ + As₂S₈. B. Durch Einw. der Komponenten aufeinander (TARUGI, G. 27 II, 158). Durch Einw. von Thioessigsäure auf Arsenite in Gegenwart von Jod (T., G. 27 II, 157). — Dicke Flüssigkeit. Unlöslich in Wasser, Alkohol, Äther und Schwefelkohlenstoff. Verwandelt sich nach einiger Zeit in eine feste Verbindung von gleicher Zusammensetzung. — Zersetzt sich mit siedendem Wasser in Essigsäure und As₂S₃. Liefert mit Ammoniak in der Kälte die Verbindung CH₃·CO·S·As(NH₂)·S₂·As(NH₂)·S·CO·CH₃ (?) (hellgelbes, schwer lösliches Pulver), die durch Einw. von salpetriger Säure in einen Niederschlag von der Zusammensetzung CH₃·CO·S·As(OH)·S₂·As(OH)·S·CO·CH₃ (?) übergeht (TARUGI, G. 27 II, 160). Analoge Verbindungen entstehen durch Einw. von Aminen (T., G. 27 II, 164).

Thioacetamid C₂H₅NS = CH₃·CS·NH₂ bezw. CH₃·C(SH):NH. B. Aus Acetonitril und Schwefelwasserstoff unter Zusatz von etwas Ammoniak (Bernthsen, A. 192, 46). Aus Thioessigsäure-O-äthylester mit alkoholischem Ammoniak (Matsui, C. 1909 II, 423). Bei längerem Stehen einer ätherischen Lösung von Acetiminoäthyläther mit Schwefelwasserstoff (Matsui). — Darst. Man erhitzt ein inniges Gemenge aus 5 Mol.-Gew. Acetamid und 1 Mol.-Gew. Phosphorpentasulfid mit dem mehrfachen Volumen Benzol einige Minuten lang auf dem Wasserbade und verdunstet dann die abfiltrierte Lösung (Hantzsch, A. 250, 244; vgl. Hofmann, B. 11, 340). — Monoklin-prismatische (Bodewig, A. 192, 47; Z. Kr. 3, 407) Krystalle (aus Äther). F: 107,5—108,5° (Be.). In Wasser sehr leicht löslich, in Alkohol leicht löslich, in Äther etwas weniger (Be.). Kryoskopisches Verhalten: Auwers, Ph. Ch. 30, 533; Bruni, Trovanelli, R. A. L. [5] 13 II, 177; G. 34 II, 350. — Zerfällt mit

Näuren oder Basen in Essigsäure, Ammoniak und Schwefelwasserstoff (H.). Gibt mit Silberlösung sofort einen Niederschlag von Schwefelsilber (BE.). Liefert mit HgCl₂ eine schwer lösliche, in Nadeln krystallisierende Verbindung (BE.). Liefert, mit Natriumalkoholat erhitzt, Schwefelnatrium, Alkohol, Acetonitril, Mercaptan, Natriumthiosulfat, Natriumaeetat und Ammoniak, aber kein thioessigsaures Natrium (Jörgensen, J. pr. [2] 66, 33). Gibt in ätherischer Lösung mit Acetylchlorid einen sehr zersetzlichen Niederschlag von gelben zusammenklebenden Nadeln (Jörgensen, J. pr. [2] 66, 46). Verbindet sich mit Äthylenbromid beim Erwärmen im Wasserbade zu [-CH₂·S·C(:NH)·CH₃]₂+2HBr (GABRIEL, HEYMANN, B. 24, 788); kocht man Thioacetamid mit Äthylenbromid am Rückflußkühler, so entsteht (in geringer Menge) μ-Methylthiazolin CH₂-N C·CH₃ (Pinkus, B. 26, 1083). Thioacetamid reagiert mit α-Chlor-aldehyden, sowie mit α-Chlor-ketonen unter Bildung von

Alkyl-thiazolen (Ĥantzsch, A. 250, 262), z. B. mit α-Chlor-aceton zu Dimethyl-thiazol CH₃·C—N C·CH₃ (Hantzsch, A. 250, 265). Kondensiert sich mit bromwasserstoffsaurem

β-Brom-äthylamin beim Erhitzen auf 90° zu μ -Methylthiazolin CH_2-N C·CH₃ (Gabriel, Hirsch, B. 29, 2610). Färbt sich beim Erwärmen mit Benzophenonchlorid intensiv blau (Tschugajew, B. 35, 2483).

 ${
m CH_3 \cdot CS \cdot NH_2 + HCl.}$ B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in eine ätherische Lösung von Thioacetamid (Jörgensen, J. pr. [2] 66, 44). Hellgelbe Prismen. Sehr hygroskopisch. Gibt bei der Destillation im HCl-Strom Acetylchlorid, Acetonitril, Salmiak und Kohle.

4CH₃·CS·NH₂+CuCl. B. Aus salzsaurer Kupferchlorürlösung mit überschüssiger Thioacetamidlösung (Kurnakow, \Re . 25, 613; B. 27 Ref., 46). Prismen. — 4CH₃·CS·NH₂+PtCl₂. B. Durch Einw. verdünnter Kaliumplatinchlorürlösung auf eine warme alkoholische Lösung von Thioacetamid (Kurnakow, \Re 25, 613; B. 27 Ref., 45). Hellgelber krystallinischer Niederschlag. — 4CH₃·CS·NH₂+PtCl₂+PtCl₄. B. Beim Versetzen der Lösung von 4CH₃·CS·NH₂+PtCl₂ mit Na₂PtCl₆ (Kurnakow, \Re . 25, 613; B. 27 Ref., 45). Orangegelber krystallinischer Niederschlag.

Methylen-bis-thioacetamid $C_5H_{10}N_2S_2=CH_3\cdot CS\cdot NH\cdot CH_2\cdot NH\cdot CS\cdot CH_3$. B. Bei 2-stündigem Kochen von 5 Mol.-Gew. Methylen-bis-acetamid mit 2 Mol.-Gew. P_2S_5 in Benzol (Pulvermacher, B. 25, 308). — Nadeln (aus Wasser). F: 145—146°. Leicht löslich in heißem Wasser, löslich in Alkohol, Äther und Chloroform, schwerer in Benzol. Löslich in kalter Natronlauge. — Zerfällt beim Kochen mit Säuren und Alkalien in Formaldehyd, Essigsäure, Ammoniak und Schwefelwasserstoff. Quecksilberoxyd liefert Acetamid.

Bis-isothioacetamid-S.S'-äthylenäther $C_6H_{12}N_2S_2 = CH_3 \cdot C(:NH) \cdot S \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot S \cdot C(:NH) \cdot CH_3$. B. Das Bis-hydrobromid entsteht beim Erhitzen von Thiacetamid mit Athylenbromid auf 100° (Gabriel, Heymann, B. 24, 788). — $C_6H_{12}N_2S_2 + 2HBr$. Pulver. Schr leicht löslich in Wasser.

S-Äthylester der Chlor-thioessigsäure, Chloräthanthiolsäure-äthylester C₄H₂OClS = CH₂Cl·CO·S·CH₂·CH₃. B. Durch Erhitzen von Chloressigsäureäthylester mit Phosphorpentasulfid auf 120–140° (P. J. MEYER, B. 14, 1508). — Dunkelgelbes, stark riechendes Ol. Kp: 166–167°.

S-Äthylester der Dichlor-thioessigsäure, Dichloräthanthiolsäure-äthylester $C_4H_6OCl_2S=CHCl_2\cdot CO\cdot S\cdot CH_2\cdot CH_3$. B. Aus Dichloressigsäureäthylester und Phosphorpentasulfid bei $160-180^\circ$ (P. J. Meyer, B. 14, 1507). — Gelbes Öl. Kp: 177 178°. Schwerer als Wasser; zersetzt sich bei längerer Berührung mit Wasser unter Entwicklung von Schwefelwasserstoff.

Äthanthiolthionsäure, Methancarbithiosäure, Dithioessigsäure $C_2H_4S_2=CH_3CS$. SH. 'Darst. Aus einer Lösung von Methylmagnesiumjodid (bereitet aus 8,6 g Mg und 50 g CH I in 150 ccm absolutem Äther), die mit Eiskochsalz gekühlt ist, bei langsamem Zutropfen von 31,7 g Schwefelkohlenstoff; man versetzt die Reaktionsflüssigkeit (unter Eiskochsalzkühlung) zuerst mit Eis, dann mit eisgekühlter Salzsäure (HOUBEN, POHL, B. 40, 1304). — Rotgelbes, stechend zugleich nach Mercaptan, Allylsulfid und Essigsäure riechendes Öl. Kp_{15} : 37°. D^{20} : 1,24. Unlöslich in kaltem Wasser; reichlich löslich in Äther, Alkohol, Aceton, Eisessig, Chloroform, Petroläther, Benzol usw. Mit Wasserdampf flüchtig. — Vermag Essigsäure und Ameisensäure aus ihren Salzen zu verdrängen. Erzeugt auf der Haut schwarze

Flecken. Färbt Papier und andere organische Stoffe rotgelb, — Die Alkalisalze sind neutral und wasserlöslich; wasserlöslich sind auch Erdalkali-, Aluminium- und Magnesiumsalze. Die Salze mit Schwermetallen bilden intensiv gefärbte Niederschläge.

a-Chlor-a.a-bis-äthylsulfon-äthan, Chloräthyliden-bis-äthylsulfon $C_0H_{13}O_4ClS_2$ = $CH_3 \cdot CCl(SO_2 \cdot C_2H_5)_2$. B. Bei 14-tägigem Stehen einer mit Chlor gesättigten, wäßr. Lösung von a.a-Bis-äthylsulfon-äthan an der Sonne (Fromm, A. 253, 146). Beim Erwärmen von a.a-Bis-äthylsulfon-äthan mit Natriumäthylat und Benzolsulfochlorid (F., A. 258, 145). — Nadeln. F: $102-103^\circ$.

a-Brom-a.a-bis-äthylsulfon-äthan, Bromäthyliden-bis-äthylsulfon $C_6H_{13}O_4BrS_2$ = $CH_3 \cdot CBr(SO_2 \cdot C_2H_5)_2$. B. Bei längerem Stehen von a.a-Bis-äthylsulfon-äthan mit Bromwasser (Escales, Baumann, B. 19, 2814; Fromm, A. 253, 141). — Büschel (aus Wasser). F: 115°. Nicht leicht lösich in Alkohol, Benzol, Chloroform, Schwefelkohlenstoff und Äther, noch weniger in Eisessig und Wasser, kaum löslich in Ligroin (F.). Unzersetzt löslich in warmer konz. Schwefelsäure (F.). — Beim Erhitzen mit Natronlauge entstehen Äthylidenbis-äthylsulfon und Schwefelsäure (F.).

a-Jod-a.a-bis-äthylsulfon-äthan, Jodäthyliden-bis-äthylsulfon $C_8H_{13}O_4IS_2=CH_3\cdot CI(SO_2\cdot C_2H_5)_2$. B. Beim Erhitzen von a.a-Bis-äthylsulfon-äthan mit Jod (Fromm, A. 253, 147). — Nadeln (aus Wasser). F: $128-129^\circ$.

3. Propansäure, Äthancarbonsäure, Methylessigsäure, Propionsäure $C_2H_6O_2=CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$.

Vorkommen, Bildung und Darstellung.

V. Im Pflanzenreich kommt Propionsäure selten vor (vgl. CZAPEK, Biochemie der Pflanzen, Bd. II [Jena 1905], S. 442). Man fand sie: Im Fliegenpilz (ZELLNER, M. 26, 744); in den Früchten von Gingko biloba (BÉCHAMP, A. 130, 364). Auch in tierischen Ausscheidungen findet sich Propionsäure, so im Schweiße.

B. Bei der Einw. von Kohlendioxyd auf die Verbindung Zn(C₂H₅)₂+NaC₂H₅ (s. Syst. No. 438), welche durch Auflösen von Natrium in Zinkdiäthyl (in der Kälte) erhalten wird (Wanklyn, A. 107, 125). Aus Zinkdiäthyl Zn(C₂H₅)₂ und flüssigem Kohlendioxyd in Autoklaven bei 150–160° (Schmitt, J. pr. [2] 42, 568). Durch Erhitzen von Quecksilberdiäthyl Hg(C₂H₅)₂ mit Natrium in Ather unter Durchleiten eines Kohlensäurestroms (Schoright, B. 41, 2722). Durch Einw. von Magnesium auf in Äther gelöstes Äthylhromid, Einleiten von Kohlendioxyd und Zerlegen des Produktes mit verdünnter Schwefelsäure (Houben, Kesselkaul, B. 35, 2521). Beim Erhitzen von Äthyljodid, Zink und trockner Pottasche in Äther auf 140–170° (Kolbe, A. 113, 298). Aus Kohlenoxyd und Natriumalkoholat entsteht bei 100° sehr wenig Propionsäure (Hacemann, B. 4, 877); läßt man die Einw. bei 190° vor sich gehen, so entstehen namhafte Mengen Propionsäure, neben Ameisensäure und Essigsäure (Frölich, A. 202, 290). Beim Erhitzen von Kaliumoxalat mit trocknem Natriumalkoholat (van't Hoff, B. 6, 1107). — Durch Oxydation von Propylalkohol mit alkalischer Permanganat-Lösung (Fournier, C. r. 144, 333; vgl. Bl. [4] 5, 920). Bei der Oxydation des Glycerins durch Ozon, in Gegenwart von Alkali (Goruf-Berane, A. 125, 211). Bei der Oxydation des Propionaldehydes mit Chromsäure (Gottlee, A. 52, 128; E. Fischer, Laycock, B. 22, 105). Durch Verseifen von Propionsäurenitril mit wäßt. Kalilauge (Franklann, Kolbe, A. 65, 300). Durch Reduktion von Acrylsäure mit Natriumamalgam (Linnemann, A. 125, 317) oder beim Kochen mit Zink und Schwefelsäure (Linnemann, A. 171, 292). Durch Reduktion der Propiolsäure mit Natriumamalgam (Bandrowski, B. 15, 2702). Bei der Reduktion von Milchsäure (Lautemann, A. 113, 217) oder von Brenztraubensäure (Wislicenus, A. 126, 229) durch Jodwasserstoffsäure. — Beim Schmelzen von Methacrylsäure mit Atzkali (Franklard, Duppa, A. 196, 14; Fitttig, Præin, A. 188, 49). Bei der Elektrolyse einer Lösung von Kaliumäthylsuceinat NaO₃C·CH₂·Cl₂·Cl₂

(Bernebt, H. 26, 290). — Propionsäure bildet sich bei der trocknen Destillation des Holzes, ist daher im Holzessig neben Essigsäure usw. enthalten (Anderson, J. 1866, 310; Barré, J. 1869, 515; Krämer, Grodzki, B. 11, 1356). Bei der trocknen Destillation des Kolophoniums (Renard, Bl. [2] 46, 339; C. r. 103, 157). Bei der trocknen Destillation der Braunkohlen; daher im "Schwelwasser" der Braunkohlendestillation enthalten (Rosenthal, Z. Ang. 16, 221).

Beim Gären des Glycerins mit Hefe (Redterbacher, A. 57, 174). Beim Vergären von wäßrigen d-Glykose-Lösungen mit einem Fäulnis-Bacillus (Brieger, H. 8, 309; 9, 3). Bei der durch gewisse Spaltpilze bewirkten Gärung von milchsaurem oder äpfelsaurem Calcium (Strecker, A. 92, 80; Fitz, B. 11, 1896; 12, 479; 17, 1190). Bei der durch Hefe oder Bodenbakterien bewirkten ammoniakalischen Gärung von Asparagin, Glykokoll, Betain, Glutaminsäure, von Casein und von Destillations-Rückständen der Melassebrennereien (neben anderen Fettsäuren) (Effront, C. r. 146, 780; 148, 239; C. 1908 II, 548; C. 1909 I, 1663; D. R. P. 215531; C. 1909 II, 1709; vgl. Neuberg, Cappezuoli, Bio. Z. 18, 425). Bei der Fäulnis der Asparaginsäure und des Asparagins (Borchardt, H. 59, 98; Neuberg, Cappezuoli, Bio. Z. 18, 425). Bei der Zersetzung des Fibrins durch Streptokokken (Emmerling, B. 30, 1863). Bei 8—10-tägigem Gären des Waschwassers der Wolle entsteht, neben viel Essigsäure, eine ansehnliche Menge Propionsäure (Buisine, Bl. [2] 48, 641).

Darst. Man mengt 400 g Kaliumdichromat mit 1,1 l Wasser und 50 g Schwefelsäure und fügt unter fortwährendem Rühren ein erkaltetes Gemisch von 122 g Propylalkohol, 500 g Wasser und 500 g Schwefelsäure in kleinen Anteilen hinzu, destilliert die gebildete Propionsäure ab, neutralisiert mit Kaliumcarbonat, zerlegt das trockne, vorher geschmolzene und gepulverte Kaliumsalz durch langsames Versetzen mit Schwefelsäure, die mit 1/10 ihres Gewichtes Wasser verdünnt ist, und reinigt die ausgeschiedene Propionsäure durch Destillation (PIERRE, PUCHOT, A. ch. [4] 28, 75). - Propionsaurenitril wird mit der gleichen Gewichtsmenge Schwefelsäure, welche zuvor mit 3/2, ihres Gewichts Wasser vermischt ist, in kleinen Anteilen versetzt und nach 12-stündigem Stehen 6 Stunden lang am Rückflußkühler im Wasserbade erhitzt; man destilliert, neutralisiert das Destillat mit Natron, trennt von unzersetztem Nitril ab, kocht unter kleinen Zusätzen von Ätznatron, bis kein Ammoniakgeruch mehr auftritt, neutralisiert genau mit Salzsäure, dampft auf dem Wasserbade ein, zerlegt das durch Schmelzen entwässerte und dann gepulverte Natriumpropionat durch gasförmige Salzsäure und destilliert die Propionsäure ab (LINNEMANN, A. 148, 251). Nach BECKURTS, Отто (B. 10, 262) wendet man auf 1 Tl. Propionitril 3 Tle. eines Gemenges von 3 Vol. Schwefelsäure und 2 Vol. Wasser an, erwärmt auf 100°, hebt die oben abgeschiedene Propionsäureschicht ab und destilliert. — Man verteilt 60 g Jod in 140 ccm Wasser, führt durch Schwefelwasserstoff in Jodwasserstoff über, gießt vom ausgeschiedenen Schwefel ab, vermischt mit 60 g sirupdicker Milchsäure, destilliert 100 g Flüssigkeit ab und kocht den Rückstand 4 Stunden lang am Rückflußkühler; alsdann gibt man das 100 g betragende Destillat in die Retorte zurück, verwandelt ausgeschiedenes Jod durch Einleiten von Schwefelwasserstoff wieder in Jodwasserstoff, gießt vom ausgeschiedenen Schwefel ab, destilliert wieder 100 g Flüssigkeit ab und kocht wieder 4 Stunden am Rückflußkühler. Man wiederholt die ganze Operation 6-7mal. In dem zuletzt erhaltenen Destillat von 100 g findet sich die Gesamtheit der gebildeten Propionsäure neben etwas Jodwasserstoffsäure vor; man vermischt dieses Destillat mit 50 ccm Wasser und destilliert, solange das Übergehende in einer Lösung von propionsaurem Blei keinen Niederschlag von Bleijodid erzeugt, neutralisiert die nun erhaltene Propionsäure-Lösung mit Natriumcarbonat, dampft zur Trockne ein und zerlegt das entwässerte propionsaure Natrium mit trocknem Chlorwasserstoff (Freund, J. pr. [2] 5, 446). - Zur technischen Darstellung der Propionsäure kann man ihre Bildung bei der "ammoniakalischen Gärung" (s. o.) benutzen; man vergärt Brennereischlempe oder Abfälle der Zuckerfabriken, welche reich an stickstoffhaltigen Substanzen sind, in stark alkalischer Lösung, in Gegenwart von Aluminiumsalz durch Zusatz von Preßhefe oder Gartenerde bei 38-43°, unter Lüftung. Aus 1000 kg Melasse erhält man 95-120 kg flüchtige Säuren (Essigsäure, Propionsäure und Buttersäure) (Effront, C. r. 146, 780; 148, 239; C. 1908 II, 548; 1909 I, 1663; D. R. P. 215531; C. 1909 II, 1709).

Physikalische Eigenschaften der Propionsäure.

Stechend riechende Flüssigkeit. Erstarrungspunkt: $-24,5^{\circ}$ (Altschul, Schneider, $Ph.\ Ch.\ 16,\ 24),\ -19,6^{\circ}$ (Faucon, $C.\ r.\ 148,\ 39).$ F: -23° bis -24° (Pettersson, $J.\ pr.\ [2]\ 24,\ 295),\ -22^{\circ}$ (kort.) (Schneider, $Ph.\ Ch.\ 22,\ 233,\ Massol,\ Bl.\ [3]\ 18,\ 759).$ Kp: $140,7^{\circ}$ (kort.) (Linnemann, $A.\ 160,\ 218$); Kp: $140,9^{\circ}$ (Zander, $A.\ 224,\ 62$); Kp: $141,05^{\circ}$ (Luginin, $A.\ ch.\ [7]\ 27,\ 118$); Kp. $140,7^{\circ}$ (kort.) (Vespignani, $G.\ 33,\ I.\ 76$); Kp. $140,5^{\circ}$ bis 141° (Guye, Mallet, $G.\ 1902\ I.\ 1315$). Dampfdruck bei verschiedenen Temperaturen: Richardson, $Soc.\ 49,\ 766$; Kahlbaum, $Ph.\ Ch.\ 26,\ 592$.

Do: 1,0168 (Zander, A. 224, 62); $D_{A(Nac)}^{14}$: 0,9985 (Eijkman, R. 12, 164); D_{55}^{15} : 0,9977 (Perkin, Soc. 65, 421); D_{15}^{19} : 0,9961 (Linnemann, A. 160, 218); $D_{25,5}^{20}$: 0,9937 (Perkin, Soc. 69, 1172); D_{1}^{4} : 0,9958 (Veriginani, G. 33 I, 76); $D_{24,5}^{102}$: 0,9905 (Guye, Mallet, C. 1902 I, 1314); $D_{A(Nac)}^{16,8}$: 0,9292 (Eijkman, R. 12, 164). $D_{34,5}^{16,2}$: 0,9512 (Perkin, Soc. 65, 421); $D_{35}^{16,5}$: 0,9480 (Perkin, Soc. 69, 1172); $D_{25,5}^{20,5}$: 0,9456 (Perkin, Soc. 65, 421). Ausdehnung: Zander, A. 214, 174. — Dampfdichte der Propionsäure bei 140—210°: Faucon, C. r. 146, 691.

Propionsäure ist mit Wasser in allen Verhältnissen mischbar (Gottlieb, A. 52, 125), wird jedoch durch Calciumehlorid aus der wäßr. Lösung als obenauf schwimmende ölige Schicht ausgeschieden (LIMPBICHT, USLAR, A. 94, 322). Wärmetönung beim Lösen der Propionsäure in Wasser: Tanatar, H. 24, 370. Erstartung der Gemische von Propionsäure und Wasser: Faucon, C. r. 148, 39. Spez. Gewichte wäßr. Propionsäure-Lösungen: Lödeking, J. 1886, 216; Drude, Ph. Ch. 23, 303; Zecchini, G. 35 II, 74; Drucker, Ph. Ch. 52, 649, 651. Brechungsexponenten wäßr. Propionsäure-Lösungen: Drucker, Ph. Ch. 23, 303; Zecchini, G. 35 II, 74. Oberflächenspannung wäßr. Lösungen: Drucker, Ph. Ch. 52, 649. Viscosität wäßr. Propionsäure-Lösungen: I. Traube, B. 19, 885; Tsakalotos, C. r. 146, 1147, 1272. Spez. Wärme der wäßr. Propionsäure-Lösungen: Lüdeking, J. 1886, 216. Dielektrizitätskonstante für Mischungen von Propionsäure mit Wasser: Drude, Ph. Ch. 23, 303. — Verteilung von Propionsäure zwischen Wasser und Benzol: Keane, Narbacott, C. 1909 II, 2135. — Assoziation der Propionsäure: in Phenollösung: Robertson, Soc. 83, 1428. — Ebullioskopisches Verhalten in Benzol-Lösung: Mameli, G. 33 I, 487. Molekulare Siedepunktserhöhung: 35,1 (Beckmann, Ph. Ch. 57, 139).

 \mathbf{n}_{α}^{30} : 1,38460; \mathbf{n}_{β}^{30} : 1,39129; \mathbf{n}_{γ}^{30} : 1,39513 (Landolt, Ann. d. Physik 117, 382); $\mathbf{n}_{\alpha}^{44,55}$: 1,38788 (korr. auf Vakuum); $\mathbf{n}_{\beta}^{44,55}$: 1,39455 (korr. auf Vakuum) (Eijkman, R. 14, 187; vgl. R. 12, 164); $\mathbf{n}_{\beta}^{21,9}$: 1,3859 (Guye, Mallet, C. 1902 I, 1314).

Oberflächenspannung und Binnendruck: WALDEN, Ph. Ch. 66, 436. — Adsorption durch Kohle: Freundlich, Ph. Ch. 57, 392. — Viscosität: Pribram, Handl, M. 2, 680; Guye, Mallet, C. 1902 I, 1314; Thorpe, Rodger, Transact. Royal Soc. (A) 185, 511.

Schmelzwärme: Massol, Faucon, C. r. 149, 345. Verdampfungswärme: Luginin, A. ch. [7] 27, 129; Brown, Soc. 83, 992; Beckmann, Ph. Ch. 57, 138; Faucon, C. r. 146, 470. Molekulare Verbrennungswärme für flüssige Propionsäure: 366,877 Cal. (Luginin, J. 1885, 195), 367,4 Cal. (Stohmann, J. pr. [2] 49, 111); für dampfförmige Propionsäure bei konstantem Druck: 386,51 Cal. (Thomsen, Ph. Ch. 52, 343). Spez. Wärme: R. Schiff, A. 234, 322; Luginin, A. ch. [7] 27, 112; Massol, Faucon, C. r. 149, 345. — Kritische Konstanten: Pawlewski, B. 16, 2634; Guye, Mallet, C. 1902 I, 1314; Vesptgnani, G. 33 I, 77. Assoziationsfaktor bei der kritischen Temperatur: Friedrich, C. 1906 II, 82.

Magnetische Rotation: Perkin, Soc. 45, 575, 65, 421; 69, 1236. Magnetische Suszeptibilität: Pascal, Bl. [4] 5, 1113. — Dielektrizitätskonstante: Jahn, Möller, Ph. Ch. 18, 393; Drude, Ph. Ch. 28, 298, 309. Elektrische Absorption: Drude, Ph. Ch. 23, 298, 309. Elektrocapillare Funktion: Gouy, A.ch. [8] 8, 329. Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 1,34×10⁻⁵ (Ostwald, J. pr. [2] 32, 317; Ph. Ch. 3, 175; Franke, Ph. Ch. 16, 482), 1,45×10⁻⁵ (Drucker, Ph. Ch. 52, 642).

Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 1,34×10⁻⁵ (Ostwald, J. pr. [2] 32, 317; Ph. Ch. 3, 175; Franke, Ph. Ch. 16, 482), 1,45×10⁻⁵ (Drucker, Ph. Ch. 52, 642). Leitfähigkeit und Dissoziation bei Verdünnungen von 1/2 bis 1/2048 und Temperaturen zwischen 0°0 und 35°: Jones, Jacobson, Am. 40, 398; White, Jones, Am. 42, 528. Dissoziationswärme: v. Steinwehr, Ph. Ch. 38, 198. Grad der Farbveränderung von Methylorangelösung als Maß der Affinitätskonstante: Veley, Ph. Ch. 57, 156; vgl. Eydman, C. 1905 II, 1071; R. 25, 95. Elektrisches Leitvermögen in flüssigem Chlorwasserstoff und Bromwasserstoff: Archibald, Am. Soc. 29, 1421. Leitfähigkeit unvollständig neutralisierter Propionsäure-Lösungen: Barmwater, Ph. Ch. 56, 230. Elektrisches Leitvermögen des Lithium, Natrium- und Kaliumsalzes: Ostwald, Ph. Ch. 1, 104, 99, 102; des Magnesiumsalzes: Walden, Ph. Ch. 1, 532. Einfluß der Molybdänsäure auf die Leitfähigkeit der Propionsäure: Rimbach, Neizert, Z. a. Ch. 52, 400. — Salzbildung in alkoholischer Lösung: E. Petersen, C. 1906 II, 228. — Neutralisationswärme der Propionsäure: Massol, A. ch. [7] 1, 182; Tanatar, H. 24. 371.

Chemisches Verhalten der Propionsäure.

Eine wäßr. Lösung der Säure zersetzt sich in Gegenwart von Uranylnitrat rasch an der Sonne in Äthan und Kohlendioxyd (FAY, Am. 18, 286). Leitet man Propionsäuredämpfe über erhitztes Calciumcarbid, so entstehen Kohlendioxyd und Diäthylketon (HAEHN, B. 39, 1703; Ar. 244, 237). Beim Überleiten von Propionsäuredampf über Zinkstaub bei 280° bis 290° entsteht unter Wasserstoffentwicklung Zinkpropionat, dann etwas Propionaldehyd und durch Zersetzung des Zinkpropionats Diäthylketon und Kohlendioxyd; Diäthylketon und Kohlendioxyd entstehen ferner beim Überleiten von Propionsäuredampf über fein verteiltes Cadmium bei 270-280°, über gefälltes und bei 300° getrocknetes Zinkoxyd oder Cadmiumoxyd bei 400°, bezw. 370° (MAILHE, Ch. Z. 33, 242, 253; Bl. [4] 5, 619, 621; vgl. SENDERENS,

C. r. 149, 214; Bl. [4] 5, 910, 914), und besonders glatt beim Überleiten über wasserfreies Thoriumoxyd ThO₂ bei 280—420°; ähnlich wirken Uranoxyd UO₃, Uranoxydoxydul U₃O₃ und Tonerde Al₂O₃, während andere Metalloxyde viel weniger gute Katalysatoren sind (SENDERENS, C. r. 146, 1212; 148, 929; Bl. [4] 3, 824, [4] 5, 483; C. r. 149, 213; Bl. [4] 5, 916). Beim Überleiten über fein verteiltes Nickel bei 250° entsteht etwas Propionaldehyd, zum größten Teil aber Äthan und Kohlendioxyd (MAILHE, Ch. Z. 33, 253; Bl. [4] 5, 621). — Bei der Elektrolyse von propionsaurem Natrium oder Kalium in wäßr., mit Propionsäure angesäuerter Lösung werden Wasserstoff, Sauerstoff, Kohlendioxyd, Äthylen und Butan und Äthylpropionat gebildet (JAHN, Ann. d. Physik [N. F.] 37, 430; vgl. Peterseen, C. 1897 II, 518; Ph. Ch. 33, 110); es bildet sich viel mehr Äthylen als Butan (Bunge, Ж. 21, 551; C. 1890 I, 382). Zersetzungsspannung bei der Elektrolyse der Propionsäure: Preuner, Ludem, Ph. Ch. 59, 682. Bei der Elektrolyse der wäßr. Lösung von propionsaurem Natrium (am positiven Pol) und Jodkalium (am negativen Pol) entstehen Äthyljodid, Jodoform und jodsaures Natrium (v. Miller, Hoffer, B. 28, 2436). Die Elektrolyse des Natriumpropionates bei Gegenwart von Natriumperchlorat liefert neben den gasförmigen Zersetzungsprodukten (Kohlendioxyd, Kohlenoxyd, Sauerstoff, ungesättigte Kohlenwasserstoffe, Butan) auch Äthylalkohol und Acetaldehyd (Hoffer, Moest, A. 323, 288). Einw. der dunklen elektrischen Entladung in Gegenwart von Stickstoff: Beethelot, C. r. 126, 683. Zersetzung durch elektrische Schwingungen: v. Hemptinne, Ph. Ch. 25, 294.

Bei der Oxydation von propionsaurem Ammoniak durch Wasserstoffsuperoxyd entstehen Kohlensäure, Acetaldehyd, Essigsäure und wenig Ameisensäure (DAKIN, C. 1908 I, 1259). Bei 50-stündigem Erhitzen von propionsaurem Kupfer mit Wasser auf 1906 entstehen kupfer mit 1906 entstehen kupfer mit 1906 entstehen kupfer

steht Milchsäure (GAUD, Bl. [3] 13, 159).

Propionsäure liefert bei der Chlorierung mit einer 10°/0 igen Lösung von Chlor in Kohlenstofftetrachlorid unter Belichtung ein Gemisch von α- und β-Chlorpropionsäure, die β-Säure in überwiegender Menge (MICHAEL, B. 34, 4049). Beim Erwärmen mit Brom und rotem Phosphor entsteht α-Brompropionylbromid (vgl. Auwers, Bernhardt, B. 24, 2219). Die Einw. von Schwefelchlorür S₂Cl₂ auf Silberpropionat in ätherischer Suspension führt zu der Verbindung (C₂H₅·CO·O·S·)₂ (Denham, Soc. 95, 1238).

Propionsaure liefert beim Erhitzen mit Stickstoffsulfid N₄S₄ Propionamid und Dipropion-

amid (Francis, Soc. 87, 1838).

Geschwindigkeit der Veresterung von Propionsäure mit Methylalkohol und mit Isobutylalkohol: Sudborough, Gittins, Soc. 93, 212; Goldschmidt, Z. El. Ch. 15, 7, 8, mit Äthylalkohol: Sudborough, Iloyd, Soc. 75, 474; Petersen, C. 1906 II, 228; Goldschmidt, Udby, Ph. Ch. 60, 745; Prager, Am. Soc. 30, 1910; Ph. Ch. 66, 294. — Die Reaktion zwischen propionsaurem Natrium und Äthylmagnesiumbromid in Äther führt zu Diäthylketon (Salkind, Beburischwill, B. 42, 4502). — Geschwindigkeit der Reaktion von Propionsäure mit Anilin und mit o-Toluidin: Goldschmidt, Wachs, Ph. Ch. 24, 353.

Analytisches.

Nachweis der Propionsäure. Charakteristisch für die Propionsäure sind die Krystallformen ihres Bariumsalzes und des Doppelsalzes von essigsaurem und propionsaurem Barium (Frzz., B. 17, 1191).

Trennung der Propionsäure von Ameisensäure, Essigsäure und Buttersäure mit Hilfe des in heißem Wasser unlöslichen basischen propionsauren Bleisalzes s. bei Buttersäure, S. 268.

Salzartige Verbindungen von Propionsäure mit Metalloxyden und mit Metallsalzen.

Die Salze sind sämtlich in Wasser löslich, das Silbersalz am wenigsten. Die Alkalisalze fühlen sich fettig an.

NH₄C₃H₅O₂ + C₃H₆O₂. Blättchen. F: 54° (Sestini, Z. 1871, 35). — NH₄C₃H₅O₂. Prismen. Zerfließlich (Sestini, Z. 1871, 35). Spaltet bei der Destillation im Vakuum Ammoniak ab; es schmilzt unter lebhafter Ammoniakentwicklung und destilliert sodann als nahezu reines, saures Propionat NH₄C₃H₅O₂ + C₃H₆O₂ über (Reik, M. 23, 1053). — LiC₂H₅O₂ + H₂O. Löslichkeit in Wasser: 664^{9} /₀ (wasserfreies Salz) bei 14^{9} , 6.3^{9} /₀ beim Siedepunkt; in Alkohol von 95 Vol. 9 /₀: 5.1^{9} /₀ (wasserfreies Salz) bei 14^{9} , 6.3^{9} /₀ beim Siedepunkt (Renard, Bl. [2] 47, 957; C. r. 104, 915). Elektrisches Leitvermögen: Ostwald, Ph. Ch. 1, 104. — NaC₃H₅O₂ + H₂O. Analyse: Streckee, A. 92, 87. Löslichkeit in Wasser: 99.1^{9} /₀ (wasserfreies Salz) bei 15^{9} , 187^{9} /₀ beim Siedepunkt; in Alkohol von 95 Vol. 9 /₀: 4.4^{9} /₀ (wasserfreies Salz) bei 13^{9} , 8.4^{9} /₀ beim Siedepunkt (Renard, C. r. 104, 916). Löslich in 30—34 Tln. kochendem absolutem Alkohol und in 42 Tln. bei 20^{9} (übernommen aus der 3. Aufl. dieses Hand-

buchs). Löslichkeit in Amylalkohol: $0.7^{\circ}/_{0}$, in Aceton: $0.05^{\circ}/_{0}$ beim Siedepunkt (Holzmann, Ar. 236, 433). Elektrisches Leitvermögen: Ostwald, $Ph.\ Ch.\ 1$, 99. — KC₃H₅O₂ + H₃O. Blätter (aus Alkohol). Zerfließlich (Strecher, A. 92, 86). Wird bei 120° wasserfrei, schmilzt oberhalb 300° (Renard, $C.r.\ 104$, 916). Löslichkeit in Wasser: $178^{\circ}/_{0}$ (wasserfreies Salz) bei 16° , $309^{\circ}/_{0}$ beim Siedepunkt; in Alkohol von 95 Vol $^{\circ}/_{0}$: $22,2^{\circ}/_{0}$ (wasserfreies Salz) bei 13° , $26,4^{\circ}/_{0}$ beim Siedepunkt (R.). Elektrisches Leitvermögen: Ostwald, $Ph.\ Ch.\ 1$, 102. Einw. von metallischem Kalium auf geschmolzenes Kaliumpropionat: Berl, $B.\ 37$, 328. — Cu(C₃H₅O₂)₂ + H₂O. Monokline (Schabus, $J.\ 1854$, 441; Zepharovich, $J.\ 1878$, 692) Krystalle von tiefgrüner Farbe (Strecker, $A.\ 92$, 89). Verändert sich bei 110° (Renard, $C.\ r.\ 104$, 915). Abhängigkeit der Farbe der wäßt. Lösung von der Konzentration: Sidgwick, Tizard, Soc. 93, 190. Die wäßt. Lösung bildet, wenn sie einige Zeit am Wasserbad erwärmt wird, einen Niederschlag von basischem Kupfersalz: Cu(C₃H₅O₂)₂ + CuO + H₂O (R.). — Cu(C₃H₅O₂)₂ + CuO + H₂O. Blauer Niederschlag, zersetzt sich bei 110° (Renard). — Cu(C₃H₅O₂)₂ + 2UO + H₂O. Blauer Niederschlag, zersetzt sich bei 110° (Renard). — Cu(C₃H₅O₂)₂ + 2UO + H₂O. Blauer Niederschlag, zersetzt sich bei 110° (Renard). — Cu(C₃H₅O₂)₂ + 2UO + H₂O. Blauer Niederschlag, Whittelder, Am. Soc. 28, 1159). Ist nach Werner (B. 40, 4447) zu formulieren {Cu[(AsO₂)₂Cu]₃ (O·CO·CH₂·CH₃)₂ — Br Cu C₃H₅O₂ + 2NH₃. Blaue Prismen (Richards, Whittelder, Am. 17, 149). — AgC₃H₅O₂. Blätter oder Nadeln (Gottlier, A. 52, 124; Linnemann, A. 160, 221). 100 g Wasser lösen bei 10° 0,8480, bei 25° 0,9059, bei 30° 0,9698 g Salz (Goldschmidt, Ph. Ch. 25, 93). Molekulare Lösungswärme und molekulare Leitfähigkeit: Goldschmidt, Ph. Ch. 25, 95, 97.

OBe₄(C₂H₅O₂)₆. B. Durch Einw. überschüssiger Propionsäure auf Beryliumcarbonat, ev. in Gegenwart einer Spur Wasser (Lacombe, C. r. 134, 772). Krystalle. F: 119-120°. Kp₇₈₀: 339-341°; Kp₁₉: 221°. Löslich in allen Lösungsmitteln, krystallisiert am besten aus Petroläther. Wird durch siedendes Wasser zersetzt. — Beryllium-acetat-propionat OBe₄(C₂H₃O₂)₃(C₃H₅O₂)₃. Krystalle. F: 127°. Kp: 330°. Leicht löslich in Äther, Benzol (Tanatar, Kurowski, C. 1908 I, 102). — Mg I₂ + 6C₃H₆O₂. B. Durch Einw. der Propionsäure auf das Diätherat Mg I₂ + 2(C₂H₃)₂O (Menschuttkin, C. 1908 II, 1482; 1907 I, 1733; Z. a. Ch. 54, 93). Weiße, zerfließliche, sechsseitige Tafeln. F: 55-56°. Verdrängung der Propionsäure in der Doppelverbindung durch andere organische Verbindungen: M., C. 1908 I, 103°; Z. a. Ch. 62, 47. — Mg (C₃H₅O₂)₂ + H₂O (Renard, Bl. [2] 47, 957; C. r. 104, 915). Krystalle (Gaze, Ar. 229, 490). Leicht löslich in Wasser und Alkohol (R.). Elektrisches Leitungsvermögen: Walden, Ph. Ch. 1, 532. — Ca Cl₂ + 4C₃H₆O₂. Blättchen (Menschuttkin, C. 1906 II, 1716; 1907 I, 329). — 2Ca (C₃H₅O₂)₂ + C₃H₆O₂ + 5H₂O. Nadeln (Mixter, Am. 8, 345). — Ca (C₃H₅O₂)₂ + H₂O. Analyse: Wrightson, A. 90, 44; Linnemann, A. 160, 221. Monokline (Fitz, Sansoni, Z. Kr. 6, 68) Tafeln. 100 Tle. Wasser lösen bei 0° 41,32, bei 10° 40,22, bei 20° 39,21, bei 50° 37,39, bei 80° 38,9 Tle. wasserfreies Salz (Krasnicki, M. 8, 604); 100 Tle. Wasser lösen bei 0° 42,8, bei 10° 40,95, bei 20° 39,85, bei 50° 38,25, bei 55° 38,20, bei 60° 38,25, bei 80° 39,85, bei 100° 48,44 Tle. wasserfreies Salz (Lumsden, Soc. 81, 356). Löslichkeit in Wasser: 41,7°/₉ (wasserfreies Salz) bei 12°, 45,6°/₉ bei 100° OBe₄(C₃H₅O₂₎₆. B. Durch Einw. überschüssiger Propionsäure auf Beryliumcarbonat, 38,25, bei 55° 38,20, bei 60° 38,25, bei 80° 39,85, bei 100° 48,44 Tle. wasserfreies Salz (Lumsden, Soc. 81, 356). Löslichkeit in Wasser: $41,79_{0}$ (wasserfreies Salz) bei 12° , $45,69_{0}$ bei 100° (Renard, C. 7. 104, 914). Unlöslich in Alkohol (R.). — $Ca(C_{3}H_{5}O_{2})_{2}+3H_{2}O$. Lange Nadeln (Gaze, Ar. 229, 486). — $ClCaC_{3}H_{5}O_{2}+CaCl_{2}+2C_{3}H_{6}O_{2}+4H_{2}O$. B. Durch Lösen von gekörntem, wasserhaltigem Calciumchlorid in warmer Propionsäure (Benrath, J. pr. [2] 72, 236). Farblose Nadeln, sehr hygroskopisch. Leicht löslich in Alkohol und Wasser, unlöslich in Ather und Propionsäure. — $Sr(C_{3}H_{5}O_{2})_{2}+C_{3}H_{6}O_{2}+3^{1}/_{2}H_{2}O$. Prismatische Nadeln (Renard, C. r. 104, 916). F: $67-75^{\circ}$ (Mixter, Am. 8, 345). Löslichkeit in Wasser: $27^{\circ}/_{0}$ (wasserfreies Salz) bei 12° ; unlöslich in Alkohol (R.). — $Sr(C_{3}H_{5}O_{2})_{2}+2Ca(C_{3}H_{5}O_{2})_{2}$. Tetragonale (Sansoni) Pyramiden (Fitz, B. 13, 1312). — $Ba(C_{3}H_{5}O_{2})_{2}+C_{3}H_{6}O_{2}+3H_{$ (MIXTER, Am. 8, 345). — Ba $(C_3H_5O_2)_2 + H_2O$. Analyse: WRIGHTSON, A. 90, 45; LINNE-MANN, A. 160, 221. Rhombische (ZEPHAROVICH, J. 1878, 692) Prismen. Schmilzt gegen 300° (RENARD, C. r. 104, 914). 100 Tle. Wasser lösen bei 0° 47,98, bei 10° 51,56, bei 20° 54,82, bei 50° 62,74, bei 80° 67,85 Tle. wasserfreies Salz (Krasntoki, M. 8, 605). Löslichkeit 34,22, bel 50° 62,44, bel 80° 67,85 He. wasserfreies Salz (Krasnoki, M. 8, 605). Loshchkeit in Wasser: $54,1^{\circ}/_{0}$ (wasserfreies Salz) bei 12° , $87,6^{\circ}/_{0}$ bei 100° (Renard). 100 g absoluter Alkohol lösen 0,0803 g wasserfreies Salz (Haberland, Fr. 38, 221). — Doppelsalz von Bariumpropionat mit Bariumacetat (Ftzz, B. 11, 1897; 13, 1315). Monokline Krystalle (Friedländer, J. 1879, 604). — $5 \operatorname{Ba}(C_{3}H_{5}O_{2})_{2} + 4 \operatorname{Mg}(C_{3}H_{5}O_{2})_{2} + 12 \operatorname{Hg}O$. Reguläre (Sansoni) Krystalle (Fitz, B. 13, 1314; 14, 1087). — $\operatorname{Ba}(C_{3}H_{5}O_{2})_{2} + 2\operatorname{Ca}(C_{3}H_{5}O_{2})_{2}$. Reguläre (Groth) Oktaeder (Fitz, B. 13, 1312). — $\operatorname{Zn}(C_{3}H_{5}O_{2})_{2}$. Nadeln mit 1H₂O (Renard, Bl. [2] 47, 957; C. r. 104, 916). Krystallisiert auch in wasserfreien Tafeln (Gaze, Ar. 229, 488). Löslichkeit in Wasser: $32^{\circ}/_{0}$ wasserfreies Salz bei 15°; in Alkohol: $2,8^{\circ}/_{0}$ bei 15°, 17,2°/₀ beim Siedenunkt (Renard, C. r. 104, 916). — $\operatorname{Cd}(C_{3}H_{5}O_{2})_{2} + 2\operatorname{Hg}O$. Blättehen (Gaze beim Siedepunkt (Renard, C. r. 104, 916). — Cd(C₂H₅O₂)₂ + 2H₂O. Blättchen (GAZE, Ar. 229, 489). Leicht löslich in Wasser und Alkohol (Renard, C. r. 104, 914). — Mercuropropionat Hg₂(C₂H₃O₂)₂. Krystallinisches Pulver. Schmilzt bei 225° unter Zersetzung. In kaltem Wasser lösen sich 1,4%. Kochendes Wasser zersetzt das Salz in Quecksilber und Mercuripropionat. Alkohol zersetzt schon in der Kälte (R., C. r. 104, 915). — Mercuripropionat Hg(C₃H₅O₂)₂. Nadeln. Schmilzt bei 110°. Gegen 180° erfolgt Zersetzung

unter Bildung von Mercuropropionat (R., C. r. 104, 915). Addition von NH3: Peters, B. 41, 3181. — $Hg(C_3H_5O_2)_2 + HgCl_2$. Nadeln (D.). Schmilzt gegen 87° und ist bei 94° völlig geschmolzen (Donk, R. 26, 217).

 $OAl_2(C_3H_5O_2)_4$. Niederschlag (Renard, Bl. [2] 47, 956; C. r. 104, 914). — $ClAl(C_3H_5O_2)_2$. B. Durch Kochen von sublimiertem Aluminiumehlorid mit wasserfreier Propionsäure (Ben-Rath, J. pr. [2] 72, 234). Zerfließlich, löslich in Alkohol und Wasser, nahezu unlöslich in Äther. — $T1C_3H_5O_2$. F: $135-140^\circ$. D: 2,8 (Clebici, R. A. L. [5] 16 I, 191). — HO-Sc($C_3H_5O_2$). Weißes amorphes Pulver. 100 Tle, Wasser lösen 1,23 Tle, Salz, das beim Erhitzen der Lösung ausfällt; leicht löslich in Alkohol (Crookes, C. 1908 II, 385; 1909 I, 1145; Z. a. Ch. 61, 365). — $Ce(C_3H_5O_2)_3 + H_2O$. Nadeln (Wolff, Z. a. Ch. 45, 109). — $Ce(C_3H_5O_2)_3 + 3H_2O$. Nadeln; 100 g bei 15° gesättigter wäßr. Lösung enthalten 18,99 g wasserfreies Salz, 100 g bei $76,4^\circ$ gesättigter Lösung enthalten 15,93 g wasserfreies Salz (Wolff, Z. a. Ch. 45, 110). — $Pr(C_3H_5O_3)_3 + 3H_2O$. Monokline Nadeln, isomorph der entsprechenden Didymverbindung (Söderström, Z. Kr. 36, 194). — $Di(C_3H_5O_2)_3 + 3H_2O$ (Di = Gemisch von Nd und Pr). Rote monokline (Morton, Bl. [2] 43, 365) Prismen. Spezifisches Gewicht des wasserhaltigen Salzes: 1,741, des wasserfreien Salzes: 1,861 (P.-T. Clève, Bl. [2] 43, 365). — $Sm(C_2H_5O_2)_3 + 3H_2O$. Tafeln. Spez. Gewicht des wasserhaltigen Salzes: 1,894 (P.-T. Clève, Bl. [2] 43, 171). — $Gd(C_3H_5O_2)_3 + 3H_2O$ (Benedicks, Z. a. Ch. 22, 420). — Y $b(C_3H_5O_2)_3 + H_2O$ (A. Cleve, Z. a. Ch. 32, 156). Y $b(C_3H_5O_2)_3 + 3H_2O$ (A. Cleve). B. Durch Kochen von sublimiertem Aluminiumchlorid mit wasserfreier Propionsäure (BEN- $Yb(C_3H_5O_2)_3 + 3H_2O'(A. CLEVE).$

OZr $(C_3H_5O_2)_8$. Löslich in Aceton (Tanatar, Kurowski, C. 1908 I, 102). — OZr $(C_3H_5O_2)_2$ (Tanatar, Kurowski, C. 1908 I, 102). — Pb $(C_3H_5O_2)_2$. Leicht löslich in Wasser (Linnemann, A. 160, 222). — 3Pb $(C_3H_5O_2)_2 + 4$ PbO. B. Man verdunstet wäßr. Propionsäure mit überschüssigem Bleioxyd im Wasserbade, übergießt den trocknen Rückstand mit saure mit überschussigem Bieloxyd im Wasserdade, übergiebt den trockhen ruckstand mit kaltem Wasser und bringt die filtrierte Lösung zum Sieden, wobei sich das basische Salz (s. auch Renard, C. r. 104, 916) ausscheidet (Linnemann, A. 160, 222). Nadeln. Löst sich bei 14° in 8—10 Tln. Wasser. Beim Kochen der wäßr. Lösung fällt es krystallinisch nieder, löst sich aber wieder beim Erkalten. — 5Pb(C₃H₅O₂)₂ + 4Mg(C₃H₅O₂)₂ + 12H₂O. Reguläre (Sansoni) Krystalle (Fitz, B. 13, 1314; 14, 1088). — Pb(C₃H₅O₂)₂ + 2Ca(C₃H₅O₂)₂. Tetragonale (Sansoni) Krystalle. In warmem Wasser schwerer löslich als in kaltem (Fitz, B. 13, 1312). — 5Pb(C₃H₅O₂)₂ + 4Ca(C₃H₅O₂)₂ + 12H₂O. Reguläre (Sansoni) Krystalle, in heißem Wasser löslicher als in kaltem (Fitz, B. 14, 1085). — Pb(C₃H₅O₂)₄. Dünne Nadeln, orbeiten aus Mennige und Propionsäure (Huttgunson, Pouland, Soc. 69, 224). F: 132° erhalten aus Mennige und Propionsaure (Hutchinson, Polland, Soc. 69, 224). F: 1326 (H., P.). Wird durch Wasser unter Bildung von PbO2 und Propionsäure zersetzt (Colson, C. r. 136, 676). Lösungs- bezw. Zersetzungswärme: Colson, C. r. 136, 1665; Bl. [3] 31, 426.

 C_2H_5)₆]Cl +5H₂O (zur Bezeichnung vgl.: Werner, B. 40, 2110—2113; Neuere Änschauungen über anorganische Chemie, 3. Aufl., S. 282—283; Weinland, Dinkelacker, B. 42, 2999, 3002). B. Beim Eindampfen von Chromhydroxyd mit Propionsäure und Salzsäure (W., B. 41, 3462). Dunkelgrüne Nadeln. — $OCr_2(C_3H_5O_2)_4$. Dunkelviolette amorphe Masse (Renard, Bl. [2] 47, 957; C. r. 104, 914). — $2O_2U(C_3H_5O_2)_2 + NH_4C_3H_5O_2 + 2H_2O$. Gelbe regulärtetraedrische (Sachs) Krystalle (Rimbach, B. 37, 485). — $O_2U(C_3H_5O_2)_2 + KC_3H_5O_2$. Gelbe regulärtetraedrische (Sachs) Krystalle. Wird durch Wasser zersetzt (Rimbach, B. 37, 484).

ClFe $(C_3H_5O_2)_2$. B. Bei monatelangem Stehen einer Lösung von sublimiertem FeCl₃ in der gleichen Menge Propionsäure (Benrath, J. pr. [2] 72, 232). Rubinrote Krystalle. — $Co(C_3H_5O_2)_2 + 3H_2O$. Dunkelrote Krystalle. Schmilzt gegen 250° zu einer blauen Flüssigkeit. Löslichkeit in Wasser: 33,5°/ $_0$ (wasserfreies Salz) bei 11°. Sehr löslich in Alkohol (Renard, Bl. [2] 47, 957; C. r. 104, 914). — Propionatopentamminkobaltinitrat [Co(NH₃)₅·O·CO·C₂H₅](NO₃)₂. B. Durch Verreiben von Hydroxopentamminkobaltnitrat mit Propionsäureanhydrid (Werner, B. 40, 4112). Blaßviolettes Pulver, sehr leicht löslich in Wasser. — Ni(C. H. O.) \pm 24 O. Grünge Rubber (C. R. 104, 916) in Wasser. — $Ni(C_3H_5O_2)_2 + 2H_2O_1$. Grünes Pulver (Renard, C. r. 104, 916).

Funktionelle Derivate der Propionsdure.

Methylester der Propionsäure, Methylpropionat C₄H₈O₂ = CH₃·CH₂·CO₂·CH₃· V. Im Holzöl (Fraps, Am, 25, 37). — B. Beim Sättigen von Propionsäure in methylalkoholischer Lösung mit Chlorwasserstoff (Kahlbaum, B. 12, 343; Young, Thomas, Soc. 63, 1219). Aus propionsaurem Silber und Methyljodid (GARTENMEISTER, A. 233, 263). 50 g Kaliumpropionat und 50 g Methylalkohol werden allmählich mit 40 g konz. Schwefelsäure, die mit dem gleichen Volum Wasser verdünnt wurde, versetzt und längere Zeit am Wasserbade erwärmt (Pribram, Handl, M. 2, 681). — Kp: 79,5° (Kahlbaum, B. 12, 344); Kp₇₆₀: 79,9° (Schumann, Ann. d. Physik [N. F.] 12, 41). Dampfdruck: Young, Thomas, Soc. 63, 1219. D°: 0,9403 (Gartenmeister, A. 233, 263). D°: 0,93725 (Elsässer, A. 218, 313); D°: 0,93871; D₁^{18,5}; 0,9170 (Young, Thomas, Soc. 63, 1219); D₂^{21,5}; 0,84225 (R. Schiff, A. 220, 110). Ausdehnung: Elsässer, A. 218, 313. Capillaritätskonstante: R. Schiff, A. 223, 78. Oberflächenspannung und Binnendruck: Walden, Ph. Ch. 66, 432. Viscosität: Pribram, Handl, M. 2, 681. Verdampfungswärme: R. Schiff, A. 284, 343; Brown, Soc. 83, 993. Molekulare Verbrennungswärme bei konstanten Druck: 553,95 Cal. (Thomsen, Ph. Ch. 52, 343). Kritische Konstanten: Young, Thomas, Soc. 63, 1219. Magnetische Suszeptibilität: Pascal, Bl. [4] 5, 1113. Elektrische Leitfähigkeit: Bartoli, G. 24 II, 160.

Triäthylester der Orthopropionsäure, a.a.a-Triäthoxy-propan $C_9H_{20}O_3=CH_3\cdot CH_2\cdot C(O\cdot C_2H_5)_3$. B. Durch Einw. von Äthylalkohol auf Propioniminoäther-Hydrochlorid (Reitter, Hess, B. 40, 3025). — Riecht ähnlich wie der Orthessigsäureäthylester. Kp₇₆₆: 161°; Kp₁₈: 54,2°.

Propylester der Propionsäure, Propylpropionat $C_6H_{12}O_2 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot B$. Durch Einw. von Propyljodid auf Silberpropionat (Lennemann, A. 161, 31). Durch Versetzen einer abgekühlten Mischung von 540 g Schwefelsäure und 1500 g Wasser mit 254 g Propylalkohol und allmählichen Zusatz von 370 g Kaliumdichromat unter Kühlung (Pierre, Puchot, A. 163, 271; A. ch. [4] 28, 72). Bei der Kondensation von Propionaldehyd durch Aluminiumpropylat als Hauptprodukt der Reektion (Tischtschenko, H. 38, 482; C. 1906 II, 1552). — Kp: 122,4° (kort.) (Linnemann, A. 161, 32); Kp₇₆₀: 122,2° (Schumann, Ann. d. Physik [N. F.] 12, 41); Kp_{760,2}: 121—122° (R. Schiff, A. 220, 110); Kp₇₆₀: 122—124° (Tischtschenko, C. 1906 II, 1552). Dis: 0,8885 (Linnemann, A. 161, 31); Dis: 0,9022 (Pierre, Puchot, A. 163, 271); Dis: 0,90192 (Elsässer, A. 218, 321); Dis: 0,76815 (R. Schiff, A. 220, 110). Ausdehnung: Elsässer, A. 218, 321. Capillaritätskonstante: R. Schiff, A. 223, 78. Viscosität: Pribbam, Handl, M. 2, 687. Verdampfungswärme: R. Schiff, A. 234, 343; Brown, Soc. 83, 993. Magnetische Rotation: Perkin, Soc. 45, 576. Elektrische Leitfähigkeit: Bartoli, G. 24 II, 164.

Isopropylester, Isopropylpropionat $C_6H_{12}O_2 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH(CH_3)_2$. Kp_{749,7}: 109—111°; D°: 0,8931; spez. Zähigkeit: Pribram, Handl, M. 2, 688. Magnetische Rotation: Perkin, Soc. 45, 576.

Butylester, Butylpropionat $C_7H_{14}O_2 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$. Kp: 146° (korr.) (Linnemann, A. 161, 194); Kp: 145,4° (Gartenmeister, A. 233, 265). D^{15} : 0,8828 (Linnemann); D_0° : 0,8953 (Gartenmeister). Ausdehnung: Gartenmeister.

Sek.-Butyl-ester, sek.-Butyl-propionat $C_7H_{14}O_2 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH_3 \cdot (CH_3) \cdot (C_2H_5)$. Kp: $132-132,5^0$ (korr.); D_4^{20} : 0,8657 (Norris, Green, Am. 26, 310). n_D^{25-19} : 1,3938 (Wendell, Am. 26, 318).

Isobutylester, Isobutylpropionat C₇H₁₄O₂ = CH₃·CH₂·CO₂·CH₂·CH(CH₃)₂. Kp: 135,7° bei 764 mm (Pierre, Puchot, A. 163, 283), 136,8° bei 760 mm (Schumann, Ann. d. Physik [N. F.] 12, 41), 137—137,3° bei 763 mm (R. Schiff, A. 220, 332). D°: 0,8926 (P., P.); D°: 0,887595 (Schumann); D^[S]: 0,7474 (R. Schiff). Ausdehnung: Elsässer, A. 218, 326. Capillaritätskonstante: R. Schiff, A. 223, 79. Viscosität: Parban, Handl, M. 2, 694. Verdampfungswärme: R. Schiff, A. 234, 343. Kritische Temperatur: Pawlewski, B. 15, 2463. Elektrische Leitfähigkeit: Bartoli, G. 24 II, 160.

Propionat des akt.-Methyläthylearbinearbinols, akt.-Amyl-propionat $C_8H_{16}O_2$ = $CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot C_2H_5$. n_2^{20} : 1,4066 (Guye, Chavanne, Bl. [3] 15, 280). Optisches Drehungsvermögen (korrigiert auf reinen linksdrehenden Amylalkohol durch Umrechnung) [a_1^{20} : +3,61°; [a_1^{20} : +3,50° (Guye, Bl. [3] 25, 549).

[Dimethyläthylcarbin]-propionat, tert.-Amyl-propionat $C_8H_{16}O_2=CH_3\cdot CH_2\cdot CO_3\cdot C(CH_3)_2\cdot C_2H_5$. B. Aus Trimethyläthylen, Propionsäure und ZnCl₂ (Kondakow, \mathcal{H} . 25, 447). — Kp: 142—143,5°. D°: 0,8769; D¹5: 0,8545.

Isoamylpropionat $C_3H_{16}O_2 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CO_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. Kp: $160,2^0$ bei 760 mm (Schumann, Ann. d. Physik [N. F.] 12, 41), $160-161^0$ bei 762,8 mm (R. Schiff, A. 220, 111). D₄²: 0,887672 (Elsässer, A. 218, 330); D₄^{46,4}: 0,7295 (R. Schiff, A. 220, 111). Ausdehnung: Elsässer. Capillarität: R. Schiff, A. 223, 79. Verdampfungswärme: R. Schiff, A. 234, 344; Brown, Soc. 83, 994. Kritische Temperatur: Brown, Soc. 89, 314.

[tert.-Butylearbin]-propionat $C_8H_{16}O_2 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)_3$. Flüssig. Kp: 147–148°; D°: 0,87327 (TISSIER, A. ch. [6] 29, 367).

n-Heptyl-propionat $C_{10}H_{20}O_2 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot [CH_2]_5 \cdot CH_3$. Kp: 208°; **D**°: 0,8846; Ausdehnung: Gartenmeister, A. 233, 266.

n-Oetyl-propionat $C_{11}H_{22}O_2 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot [CH_2]_6 \cdot CH_3$. Kp: 226,4°; D°: 0,8833; Ausdehnung: Gartenmeister, A. 233, 266.

Allylpropionat C₆H₁₀O₂ = CH₃·CH₂·CO₂·CH₂·CH₁·CH₂· Kp_{773,6}: 124—124,5°; spez. Wärme: R. Schiff, Ph. Ch. 1, 385.

Propionat des Buten-(2)-ols-(1), Crotylpropionat $C_7H_{12}O_2 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_1 \cdot CH_3$. Flüssig. Kp: 147-148°; D°: 0,9339 (Charon, A. ch. [7] 17, 251).

Propionat des Hexen-(1)-ols-(4), [Äthylallylearbin]-propionat $C_0H_{16}O_2 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH(C_2H_5) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot C$

Propionat des 2-Methyl-hexen-(5)-ols-(3), [Allyl-isopropyl-carbin]-propionat $C_{10}H_{18}O_2 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH(CH_2 \cdot CH : CH_2) \cdot CH(CH_3)_2$. Kp: 178-180°; D¹⁸: 0,882 (Fournier, Bl. [3] 15, 886).

Propionat des 2-Methyl-hepten-(6)-ols-(4), [Allyl-isobutyl-carbin]-propionat $C_{11}H_{20}O_2 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH(CH_2 \cdot CH : CH_2) \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. Kp: 195—197°; D¹⁸: 0,874 (FOURNIER, Bl. [3] 15, 887).

Propionat des l-Linalools (vgl. Bd. I, S. 460), Linalylpropionat $C_{13}H_{22}O_2 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C(CH_3)(CH:CH_2) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot D$ Durch Behandeln des Linalools bei niedriger Temperatur mit Propionsäure unter Zusatz von etwas Mineralsäure (Bertram, D. R. P. 80711; Frdl. 4, 1307). Durch Einw. von Propionsäureanhydrid auf die aus Linalool und Magnesiumäthylchlorid in Äther entstehende Verbindung (Houben, B. 39, 1749). — Nach Maiglöckehen riechende Flüssigkeit (H.). Kp₁₀—11: 115° (B.). Kp₁₂: 108° bis 111°; Kp₁₈: 115—119° (H.).

Propionat des Äthylenglykol-monomethyläthers, [β -Methoxy-äthyl]-propionat $C_6H_{12}O_3 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus Äthylenglykolmonomethyläther und Propionylehlorid im Gegenwart von Pyridin (Palomaa, B. 42, 3875). — Flüssigkeit von angenehmem obstartigem Geruch. Kp_{741,9}: 159,38—159,56°. Dii: 0,9867. Ziemlich leicht löslich in warmem Wasser.

Monopropionat des 2-Methyl-pentandiols-(1.3) $C_9H_{18}O_3=CH_2\cdot CH_2\cdot CO\cdot O\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot CH(OH)\cdot CH_2\cdot CH_3$. B. Aus Propionaldehyd unter Einw, von Aluminiumpropylat. Nicht rein dargestellt (TISCHTSCHENKO, C. 1906 II, 1552). — Kp_{n1} : 113—118°.

Dipropionat des Hexen-(3)-diols-(3.4) $C_{12}H_{20}O_4 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot O \cdot C(C_2H_5) \cdot C(C_2H_5) \cdot O \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_3$. B. Beim Eintragen von Natrium in eine Lösung von Propionsaurechlorid in absolutem Äther (Anderlini, G. 25 II, 48, 129). — Flüssig. Kp₁₀: $108-109^{\circ}$. $D_1^{s,s}$: 1,00833. Brechungsvermögen: A. — Beim Verseifen mit alkoholischem Kali entsteht Hexanol-(4)-on-(3).

Dipropionat des Formaldehydhydrats, Methylendipropionat $C_7H_{12}O_5 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CO \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_3$. Kp_{745} : $190-192^{\circ}$; D_{30}° : 1,053 (Descuré, Bl. [3] 27, 871).

Chlormethyl-propionat C₄H₇O₂Cl = CH₃·CH₂·CO·O·CH₂Cl B. Aus Polyoxymethylen und Propionylchlorid in Gegenwart von ZnCl₂ (Descudé, Bl. [3] 27, 871). — Kp₇₄₅: 128-130°. D₂₀: 1,140.

Bis-[a-propionyloxy-äthyl]-äther $C_{10}H_{18}O_5=CH_3\cdot CH_2\cdot CO\cdot O\cdot CH(CH_3)\cdot O\cdot CH(CH_3)\cdot O\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_8$. B. Aus Bis-[a-chlor-äthyl]-äther (Bd. I, S. 607) und Natriumpropionat (Geuther, A. 226, 225). — Flüssig. Kp: 210—215°. D²⁶: 1,027.

Monoacetat-monopropionat des Acetaldehydhydrats, Äthylidenglykol-monoacetat-monopropionat, Äthylidenacetopropionat $C_7H_{12}O_4=CH_3\cdot CH_2\cdot CO\cdot O\cdot CH(CH_3)\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus [a-Chlor-āthyl]-acetat und Silberpropionat oder aus [a-Chlor-āthyl]-propionat und Silberacetat (Rübencamp, A. 225, 281). — Flüssig. Kp: 178,7°. D¹⁵: 1,046. Brechungsexponent: 1,402.

Dipropionat des Acetaldehydhydrats, Äthylidenglykoldipropionat $C_8H_{14}O_4=CH_3\cdot CH_2\cdot CO\cdot O\cdot CH(CH_3)\cdot O\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_3$. B. Aus [a-Chlor-äthyl]-propionat und Silberpropionat (RÜBENCAMP, A. 225, 277). — Aromatisch riechende Flüssigkeit. Kp: 192,2° (korr.). D¹⁸: 1,020. Brechungsexponent: 1,407.

Propionat des Acetaldehydhydrochlorids, [a-Chlor-äthyl]-propionat C₂H₂O₂Cl = CH₂·CH₂·CO·O·CHCl·CH₃. B. Aus Acetaldehyd und Propionylchlorid bei 120° (Rüben-camp, A. 225, 276). — An der Luft rauchende Flüssigkeit. Kp: 135°. D¹⁵: 1,071.

Propionat des Acetylcarbinols, Acetolpropionat $C_8H_{16}O_3 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CO \cdot CH_3$. Aus Chloraceton und geschmolzenem Kaliumpropionat (Henry, C. 1902 II, 1403). — Kp: 187° (Henry); Kp: 152—156° (Kling, A. ch. [8] 5, 486); Kp₁₈: 90—95° (Bouveault, Locquin, A. ch. [8] 19, 200).

Propionsäureanhydrid C₆H₁₀O₃ = CH₃·CH₂·CO·O·CO·CH₂·CH₃. B. Durch Einw von Phosphoroxychlorid auf propionsaures Natrium (Limpricht, Uslar, A. 94, 322). Man setzt propionsaures Silber mit Schwefelchlorür S₂Cl₂ in Ather um, filtriert die ätherische Lösung und erwärmt nach dem Abdestillieren des Athers den erhaltenen Sirup auf dem Wasserbade (Denham, Soc. 95, 1238). Beim Erhitzen von geschmolzenem und pulverisiertem Natrium-propionat mit Propionsäurechlorid (Linnemann, A. 148, 257). Man erhitzt ein Gemisch von Propionsäure und Propionsäurechlorid einige Stunden, setzt Natriumpropionat zu und destilliert das Propionsäureanhydrid ab (Anderlini, G. 25 II, 132). Aus Propionsäure und Acetylchlorid bei 120—180° (Fournier, Bl. [4] 5, 923).— Kp_{17,84}: 67,5°; Kp_{23,42}: 72,0°; Kp_{28,05}: 77,2°; Kp_{28,06}: 77,2°; Kp_{24,62}: 85°; Kp_{24,62}: 85°; Kp_{28,6}: 167° (Kahlbaum, B. 16, 2481). Kp: 165° (Limpricht, Uslar, A. 94, 322). Kp: 168—169° (Perrin, J. 1875, 520). Kp_{265,1}: 169° (Perrin, J. 1875, 520). Ausdehnung: Thorpe, Jones, Soc. 63, 286). D¹⁵: 1,0169 (Perrin, J. 1875, 520). Ausdehnung: Thorpe, Jones, Soc. 63, 286. Brechungsvermögen: Anderlini, G. 25 II, 132. Viscosität: Thorpe, Jones, Soc. 63, 286. Brechungsvermögen: Anderlini, G. 25 II, 132. Viscosität: Thorpe, Rodger, Transact. Royal Soc. (A) 185, 517. Verbrennungswärme des flüssigen Propionsäureanhydrids: 747,084 Cal. (Luginin, J. 1855, 192). — Propionsäureanhydrid wird durch Überleiten bei 200—220° über fein verteiltes Nickel in Propionsäure, Kohlenoxyd, Äthylen und sehr geringe Mengen von Diäthylketon und Propionaldehyd zerlegt; ein Teil des Äthylens zerfällt in Kohlenstoff und Wasserstoff (Mailhe, Bl. [4] 5, 817). Verhält sich beim Überleiten über erhitzten Zinkstauh, fein verteiltes Cadmium, Kupfer und Eisen wie Essigsäureanhydrid (S. 167) (Mailhe, Bl. [4] 5, 815). Liefert mit Bromessigsäureseter in Äther bei Einw. von Zink Dipropionylessigsäureeteter (Luniak, B. 42, 4809).

Dipropionylperoxyd, Propionylperoxyd $C_6H_{10}O_4=CH_3\cdot CH_2\cdot CO\cdot O\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot B$. Aus Propionsäureanhydrid und Bariumsuperoxyd analog dem Acetylperoxyd (s. S. 170) (CLOVER, RICHMOND, Am. 29, 191). — Flüssig, wird bei —20° nicht fest. Mischbar mit allen gebräuchlichen Lösungsmitteln. Die gesättigte wäßr. Lösung enthält 15,9 g im Liter. — Zersetzt sich bei 80° unter Entwicklung von Kohlendioxyd und Kohlenwasserstoffen und Hinterlassung eines in Sodalösung löslichen Gummis. Explodiert bei schnellem Erhitzen auf hohe Temperatur. Wird durch Wasser zerlegt in Propionsäure und Propionpersäure.

Verbindung $C_6H_{10}O_4S_2=(CH_3\cdot CH_2\cdot CO\cdot O)_2S_2$. B. Aus dem Silbersalz der Propionsäure in ätherischer Suspension mit Schwefelchlorür S_2Cl_2 (Denham, Soc. 95, 1238). — Gelbliches dickes Öl. — Zersetzt sich nach einigen Tagen in Schwefeldioxyd, Schwefel und Propionsäureanhydrid.

Salpetrigsäure-propionsäure-anhydrid, Propionylnitrit $C_3H_5O_3N = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NO$. B. Aus Nitrosylchlorid und Silberpropionat (Francescont, Cialdea, G. 34 I, 442). — Goldgelbe Flüssigkeit. Kp: gegen 60° . — Zersetzt sich leicht in N_2O_3 und Propionsäureanhydrid.

Dipropionylorthosalpetersäure $C_0H_{13}O_7N = (CH_3 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot O)_2N(OH)_3$. B. Bei der Einw. von rauchender Salpetersäure (D: 1,52) auf Propionsäure (Pictet, Genequand, B. 35, 2528; Pictet, D. R. P. 137100; C. 1902 II, 1438). — Kp_{781} : 140—141°; Kp_{12} : 53—54°; D^{16} ; 1,114 (P., G.).

Propanoylfluorid, Propionylfluorid $C_3H_5OF = CH_3 \cdot CH_2 \cdot COF$. B. Aus 125 g Zinkfluorid und 150 g Propionylchlorid (Meslans, Girardet, Bl. [3] 15, 877). Aus Fluornatrium, Flußsäure, Propionsäureanhydrid und Schwefelsäure (Colson, Bl. [3] 17, 59). Durch Einw. von wasserfreier Flußsäure auf Propionsäureanhydrid (Colson, A. ch. [7] 12, 256). — Flüssigkeit. Kp: 44° (M., G.); Kp₇₆₅: 43.5° (C.). D¹⁵: 0.972 (M., G.); D¹⁶: 0.974 (C.).

in Ligroin-Lösung entsteht Dimethyläthylpyronon OC—O—C·C₂H₅ neben einem dicken gelben Öl (Wedekind, A. 328, 250; Wedekind, Haeussermann, B. 41, 2300). — Verbindung mit Antimonpentachlorid CH₃·CH₂·COCl+SbCl₅. B. Beim Aufbewahren der aus Propionsäure und Antimonpentachlorid in Chloroform entstehenden Doppelverbindung (Nadeln) (Rosenheim, Löwenstamm, B. 35, 1117). Durchsichtige hygroskopische Tafeln.

Propanoylbromid, Propionylbromid $C_3H_5OBr = CH_2 \cdot CH_2 \cdot COBr$. Kp: 96—98° (Sestini, Bl. [2] 11, 468), 104—106° (Kaschirsky, Ht. 13, 81), 103,5—104° (korr.) (Lobey de Bruyn, R. 3, 389). Spez. Gew.: 1,465 bei 14° (S.), 1,52 bei 9,5° (L. de B.).

Propanoyljodid, Propionyljodid $C_3H_2OI = CH_2 \cdot COI$. Kp: 127-128° (Sestini, Bl. [2] 11, 469).

Propanamid, Propionsäureamid, Propionamid $C_2H_7ON=CH_3\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH_2$. B. Aus Propionsäureäthylester und Ammoniak (Sestini, Z. 1871, 34). Durch Oxydation von Propionitril mit Wasserstoffsuperoxyd in schwach alkalischer Lösung bei 32° (Deinert, J. pr. [2] 52, 431). Beim Erhitzen von Propionsäure mit Rhodanammonium (Schulze, J. pr. [2] 27, 517). — Darst. Durch Erhitzen von Ammoniumpropionat auf 230° unter

Druck (A. W. Hofmann, B. 15, 981). Durch Eintropfenlassen von rohem, aus Propionsäure und Phosphortrichlorid gewonnenem Propionylchlorid in 35%, iges, stark gekühltes wäßr. Ammoniak (Aschan, B. 31, 2347). — Rhombische Täfelchen (aus Benzol) (Kahbs, Z. Kr. 40, 478). F: 79°; Kp: 213° (J. Schulze, J. pr. [2] 27, 517). D: 1,0335 (Schröder, B. 12, 562). D: 1,042 (Kahbs, Z. Kr. 40, 478). Divar: 0,9565 (Elieman, R. 12, 172). Leicht löslich in Wasser, Alkohol, Äther und Chloroform (Sestini, Z. 1871, 34). Viscosität der wäßr. und alkoholischen Lösung: Fawsitt, Soc. 93, 1005. na: 1,42667; ns: 1,43574 (Elieman, R. 12, 172). Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Druck: 435,6 Cal. (Berthelot, Fogh, Bl. [3] 4, 229), 439,8 Cal. (Stohmann, J. pr. [2] 52, 60). Elektrocapillare Funktion: Gouy, A. ch. [3] 8, 335. — Liefert bei der Einw. von Wasserstoff in Gegenwart von Nickel bei 230° oder in Gegenwart von Kupfer bei 260—280° ein Gemisch von Propyl- und Dipropylamin (Sabatter, Mailhe, A. ch. [3] 16, 107). Die Hydrolyse durch Alkali verläuft bimolekular (Crocker, Lowe, Soc. 91, 952). Geschwindigkeit der Hydrolyse durch Säuren: Crocker, Soc. 91, 593. — NaC₃H₆ON. B. Aus Natriumamid und Propionamid (Titherley, Soc. 71, 467). Weißes Pulver. Leicht löslich in Alkohol. — Hg(C₃H₆ON)₂. Quadratische Tafeln (Sestini, Z. 1871, 35). Wenig löslich in kaltem, leicht in heißem Wasser. — 2C₃H₇ON + HCl. B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in eine ätherische Lösung von Propionamid (Se., Z. 1871, 35). Nadeln. — C₃H₇ON + HCl. B. Aus Propionitril in Essigsäure oder Aecton beim Sättigen mit HCl unter Kühlung (Colson, C. r. 121, 1155; Henle, Schupp, B. 38, 1370). — C₃H₇ON + HBr. B. Durch Lösen von Propionamid in 1 Vol. Alkohol + 2 Vol. Äther und Einleiten von HBr unter Eiskühlung (Werner, B. 36, 155). Weiße Nadeln.

N-Oxymethyl-propionamid, N-Methylol-propionamid $C_4H_5O_2N = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot CH_2 \cdot OH$. B. Man erwärmt eine Lösung von 2 g Barythydrat in 21,98 ccm Formaldehyd von 37,4% mit 20 g Propionamid, fällt das Ba(OH)₂ durch Kohlensäure und dampft die filtrierte Flüssigkeit im Vakuum ein (EINHORN, HAMBURGER, A. 361, 122). — Farblose Prismen (aus Essigester). F: 64%. Hygroskopisch. Leicht löslich in Wasser, Alkohol, unlöslich in Äther, Petroläther, Benzol. — Spaltet beim Erhitzen Formaldehyd ab. Geht in alkalischer Lösung allmählich in N-Methylol-methylenbispropionamid $C_2H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot CH_2 \cdot N(CH_2 \cdot OH) \cdot CO \cdot C_2H_5$, in salzsaurer Lösung in Methylenbispropionamid über.

Methylen-bis-propionamid $C_7H_{14}O_2N_2=CH_3\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot CH_2\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_3$. B. Man trägtsin eine Lösung von Methylolpropionamid die äquivalente Menge Propionamid ein, macht schwach salzsauer und erwärmt auf $40-50^\circ$ (EINHORN, HAMBURGER, A. 361, 123). Aus Methylolpropionamid mittels verdünnter Salzsäure (E., H.). Aus Propionamid und Formaldehyd in saurer Lösung (E., H.). – Nadeln (aus Alkohol oder Essigester). F: 201°. Unlöslich in Wasser, Chloroform, Benzol.

N-Oxymethyl-methylen-bis-propionamid, N-Methylol-methylen-bis-propionamid $C_8H_{16}O_3N_2=CH_3\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot CH_2\cdot N(CH_2\cdot OH)\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_3$. B. Aus 2 g Methylol-propionamid und 0,5 g Pottasche in Wasser beim Erwärmen (EINHORN, HAMBURGER, A. 361, 122). — Rhomben (aus Äther). F: 76—77°. Löslich in Äther, Benzol und Chloroform. — Spaltet erst nach längerem Kochen in wäßr. Lösung Formaldehyd ab.

N-Formyl-propionamid, Propionylaminoformaldehyd $C_4H_7O_2N=CH_3\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot CHO$. B. Aus N-Methylol-propionamid in Wasser beim Schütteln mit Benzol und schwefelsaurer Natriumdichromatlösung (Einhorn, Hamburger, A. 361, 124). — Prismatische Nadeln (aus Benzol). F: 65°. Leicht löslich in Wasser, Alkohol, Äther.

Acetylpropionamid $C_5H_9O_2N=CH_3\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus Propionitril und Eisessig bei 250° (Colby, Dodge, Am. 13, 4). Aus Propionamidin und Essigsäureanhydrid (PINNER, Imidoāther, S. 118). — F: 86° (C., D.), 81–82° (P.). Kp: 230–240° (P.).

Dipropionamid $C_6H_{11}O_2N=CH_3\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot B$. Beim Erhitzen von Propionamid im HCl-Strom (Otto, Tröger, B. 23, 760). Aus Propionitril mit Propionsäure bei 200° (O., Tr.). Beim Eintragen von AlCl₃ in ein Gemisch aus Propionylchlorid und Propionitril und Behandeln des Produktes mit Wasser (Otto, Tröger, B. 22, 1455). — Nadeln (aus Wasser). F: 153—154°. Kp: 210—220°. Sublimiert schon bei 100°. Leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Ligroin.

N-Brom-propionamid, Propionbromamid $C_3H_6ONBr = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NHBr$. B. Man versetzt ein Gemisch von 1 Mol.-Gew. Propionamid und 1 Mol.-Gew. Brom mit Natronlauge bis zum Gelbwerden der Flüssigkeit und schüttelt dann mit Äther aus (A. W. Hofmann, B. 15, 753). — Flache Nadeln. F: 80°. — Wird von Alkalien in Kohlendioxyd, Bromwasserstoff und Äthylamin gespalten. — NaC₃H₅ONBr. B. Man versetzt eine abgekühlte alkoholische Natrium-Lösung mit einer Lösung von Propionbromamid in Chloroform und fällt dam mit Äther (Maugun, C. r. 149, 790). Weißes Pulver, nur bei niedriger Temperatur beständig; zersetzt sich bereits bei gewöhnlicher Temperatur, häufig unter Explosion. Zersetzt sich in Gegenwart von Äther spontan in NaBr und Äthylisocyanat CH₃·CH₂·N:CO. — NaC₂H₄ONBr + Br₂. B. Man versetzt ein Gemisch von 1 Mol.-Gew. Propionamid und

2 Mol.-Gew. Brom in der Kälte mit 2 Mol.-Gew. Ätznatron (A. W. HOFMANN, B. 15, 754). Gelbe Blätter. Wird von Wasser sofort zerlegt unter Bildung von Propiondibromamid.

N-Dibrom-propionamid, Propiondibromamid $C_3H_5ONBr_2 = CH_2 \cdot CO \cdot NBr_2 \cdot B$. Aus der Verbindung $NaC_3H_5ONBr + Br_2$ durch Einw. von Wasser (A. W. HOFMANN, B. 15, 754). — Rötliche Nadeln. Schmilzt gegen 100° .

Propionsäureamidbromid, a.a-Dibrom-propylamin $C_2H_7NBr_2 = CH_2 \cdot CH_2 \cdot CBr_2 \cdot NH_2$. B. Durch Einw. von trocknem Bromwasserstoff auf Propionitril (ENGLER, A. 149, 307). — F: 50—55°.

Propionsäureamidjodid, a.a-Dijod-propylamin $C_3H_7NI_2=CH_2\cdot CH_2\cdot CI_2\cdot NH_2$. B. Aus Propionitril und stark gekühlter konz. Jodwasserstoffsäure (Biltz, B. 25, 2542). — Blättehen.

Propioniminoäthyläther $C_5H_{11}ON = CH_3 \cdot CH_2 \cdot C(O \cdot C_2H_3) \cdot NH.$ B. Das Hydrochlorid entsteht aus Propionitril, Alkohol und Chlorwasserstoff unter Kühlung (PINNER, B. 16, 1654; RETTER, HESS, B. 40, 3022). — $D_2^{16,9} \cdot 0.8707$ (Brühl, Ph. Ch. 22, 388). $n_\alpha^{16,9} \cdot 1.40806$; $n_\alpha^{16,9} \cdot 1.40806$; $n_\alpha^{16,9} \cdot 1.42025$ (Brühl). — Liefert in ätherischer Lösung mit Schwefelwasserstoff Thiopropionsäureäthylester (Matsuf, C. 1909 II, 423). Bei der Einw. von Alkohol auf das Hydrochlorid bildet sich Orthopropionsäuretriäthylester (R., H., B. 40, 3021). — Hydrochlorid $C_5H_{11}ON + HCl$. Prismen, die sich bei 92^0 unter Aufschäumen zersetzen (PINNER, B. 16, 1654).

Propionsäureimidchlorid $C_3H_6NCl=CH_3\cdot CH_2\cdot CCl:NH$. B. Bei zweimonatigem Stehen von mit trocknem Chlorwasserstoff gesättigtem Propionitril (GAUTIER, A. ch. [4] 17, 183; A. 142, 289; MICHAEL, WING, Am. 7, 72). — Krystalle. F: 121°. Kann aus siedendem Wasser umkrystallisiert werden.

Propannitril, Propionitril, Äthyleyanid $C_3H_5N = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CN$. B. Zinkdiäthyl absorbiert direkt Dieyan unter Bildung von Propionitril: $Zn(C_2H_5)_2 + 2(CN)_2 = 2C_2H_5 \cdot CN + Zn(CN)_2$ (Frankland, Graham, Soc. 37, 740). Aus Zinkdiäthyl und Chloreyan (Gal, Z. 1868, 252). Beim Erhitzen von Athylchlorid, in dem dreifachen Gewicht Alkohol (85 0 /₀) gelöst, mit Cyankalium auf 100-105° (Rossi, A. 159, 79). Beim Erhitzen von Äthyljodid mit reinem Cyankalium auf 180° (GAUTIER, A. ch. [4] 17, 181; vgl. Auger, C. r. 145, 1289). Bei der Destillation von äthylschwefelsaurem Barium mit Cyankalium (Pelouze, A. 10, 249; vgl. Gautter, A. ch. [4] 17, 191; Homfray, Soc. 87, 1438). Durch Schütteln von Diäthylsulfat oder Kaliumäthylsulfat mit Cyankalium in wäßr. Lösung (WALDEN, B. 40, 3216; Auger, C. r. 145, 1288). Beim Erhitzen von Äthylisocyanid auf 240° (Nef. A. 280, Aus Propionsäureamid und Phosphorsäureanhydrid (Dumas, Malagutt, Leblanc, A. 64, 334). — Darst. Man vermischt eine konz. wäßr. Lösung von 1 Mol.-Gew. Cyankalium mit 1 Mol.-Gew. Diäthylsulfat und destilliert aus dem Wasserbade (WALDEN, B. 40, 3216; Auger, C. r. 145, 1288). Man destilliert 495 g Kaliumäthylsulfat, 250 g Cyankalium und 500 g Wasser bei 115-1209 (Auger, C. r. 145, 1289). — Reinigung. Man unter wirft das rohe Propionitril der fraktionierten Destillation, wobei die bei 75–85° und bei 85° bis 92° übergehenden Fraktionen aufgefangen werden. Bei 92° unterbricht man die Destillation; man versetzt den Destillationsrückstand mit Phosphorpentoxyd, läßt ½ Tag stehen und destilliert dann aus einem Chlorcalciumbade; die übergehende Flüssigkeit ist fast reines Propionitril. Man rektifiziert sie, wobei von 96-98° reines Propionitril übergeht. Die Fraktion 75-85° der ersten Destillation behandelt man mit einer konz. Chlorcalcium-Lösung; die hierbei ungelöst bleibende Schicht trocknet man mit festem Chlorealeium; darauf destilliert man sie und vereinigt sie mit der Fraktion 85-92°. Dieses Gemisch unterwirft man von neuem der fraktionierten Destillation; was unterhalb 92° übergeht, gibt man zu neuem Rohprodukt, während der Destillationsrückstand, wie oben angegeben, mit P_2O_5 behandelt, eine weitere Menge reinen Propionitrils liefert (Hanbiot, Bouveault, Bl. [3] 1, 171).

Ätherisch riechende Flüssigkeit. F: —103,5° (SCHNEIDER, Ph. Ch. 22, 233). — Kp. 25,0—95,2° (Guye, Mallet, C. 1902 I, 1314). Kp. 26,02° (Ter Gazarian, C. 1906 II, 105). Kp. 37,2° (SCHIEF, B. 19, 567). Kp. 396° (Vespignani, G. 33 I, 77). Kp. 97,08° (kort.) (Thorpe, Soc. 37, 205). — D4: 0,7998 (Gautier, A. ch. [4] 17, 182). D2: 0,80101; D2: 0,79375 (Thorpe, Soc. 37, 205). D4: 0,8023 (Walden, Ph. Ch. 55, 225). D4: 0,7872 (Brühl, Ph. Ch. 16, 214). D3: 0,7862 (Gladstone, Soc. 45, 246). D20: 0,7799 (Ter Gazarian, C. 1906 II, 105). D2: 0,7835 (Eljeman, C. 1907 II, 1210). D2: 0,7801 (Guye, Mallet, C. 1902 I, 1314). D2: 0,7831 (Vespignani, G. 33 I, 77). D2: 0,7816 (Gladstone, Soc. 59, 293). D2: 0,7770 (W., Ph. Ch. 65, 137). D2: 0,7015 (R. Schief, B. 19, 567). Dichten des flüssigen Propionitrils und des gesättigten Dampfes die zum kritischen Punkt: Ter Gazarian, C. 1908 II, 105. Ausdehnung: Thorpe, Soc. 37, 205. — In Wasser ziemlich leicht löslich und daraus durch Chlorealcium abscheidbar (Frankland, Kolbe, A. 65, 300). Gegenseitige

Löslichkeit von Propionitril und Wasser: Rothmund, Ph. Ch. 26, 453. Brechungsvermögen von Gemischen von Äthylcyanid und Alkohol: Homfray, Soc. 87, 1439. Lösungsvermögen des Propionitrils für verschiedene Salze: Walden, Ph. Ch. 55, 683. Ionisierungsvermögen des Propionitrils: Dutoit, Aston, C. r. 125, 240; Coeffetti, G. 33 I, 65; W., Ph. Ch. 54, 187. Molekulare Siedepunktserhöhung: 22,6 (Beckmann, Fuchs, Gernhardt, Ph. Ch. 18, 511), 18,7 (W., Ph. Ch. 55, 294). — n. 14.6: 1,36711; n. 1.6: 1,36888; n. 14.6: 1,37679 (Brühl, Ph. Ch. 16, 214); n. 1.2: 1,3681 (Gladstone, Soc. 45, 246); n. 1.3: 1,36453 (Eljeman, C. 1907 II, 1210); n. 1.3: 1,3659 (Gladstone, Soc. 59, 293); n. 1.3: 1,3640 (Guye, Mallet, C. 1902 I, 1314). Molekularrefraktion und -Dispersion: Gl., Soc. 59, 296; B., Ph. Ch. 16, 214; Costa, J. 1861, 336; E., R. 12, 172; C. 1907 II, 1210. — Oberflächenspannung und Binnendruck: Dutoit, Friderich, C. r. 130, 328; Renard, Guye, C. 1907 I, 1478; Walden, Ph. Ch. 66, 395. Zähigkeit: Guye, Mallet, C. 1902 I, 1314; W., Ph. Ch. 55, 225. — Verdampfungswärme: Luginin, C. 1900 I, 451. Molekulare Verbrennungswärme für dampfförmiges Propionitril bei konstantem Druck: 471,45 Cal. (Thomsen, Ph. Ch. 52, 343), für flüssiges Propionitril bei konstantem Volum: 446,7 Cal. (Berthelot, Petti, A. ch. [6] 18, 112), 458,5 Cal. (Lemoult, C. r. 148, 1604). Spezifische Wärme: Luginin, C. 1900 I, 451; Walden, Ph. Ch. 58, 489. Kritische Konstanten: Guye, Mallet, C. r. 134, 170; C. 1902 I, 1314; Vestfenani, G. 33 I, 77; Teb Gazarian, C. 1908 II, 105. — Dielektrizitätskonstante: Schmidt, C. 1901 I, 1135; Walden, Ph. Ch. 46, 152, 177. Elektrocapillare Funktion: Gouy, A. ch. [8] 8, 323.

Propionitril liefert bei der Reduktion durch überschüssigen Wasserstoff in Gegenwart von Nickel bei 200° ein Gemisch von Ammoniak, Propyl-, Dipropyl- und Tripropylamin, in dem das Dipropylamin vorhertscht (Sabatier, Senderens, C. r. 140, 484). Propionitril liefert in neutraler Lösung mit dem Magnesium-Kupfer-Paar oder mit Devardascher Legierung Propionaldehyd, Athylamin, Methyläthylamin, Methylpropylamin und Ammoniak (Brunner, Rapin, C. 1908 II, 677). — Bei der Einw. von Natrium auf Propionitril in absolutem Ather entsteht das Natriumsalz des "Dipropionitrils"CH₃·CH₂·C(:NNa)·CH(CH₃)·CN (E. v. Meyer, J. pr. [2] 38, 336; 39, 190; 45, 63; Hanbiot, Bouveault, Bl. [3] 1, 170, 548; Bouveault, C. r. 111, 531; Bl. [3] 4, 635). Läßt man Propionitril zu metallischem Natrium oder Kalium fließen, so treten drei Nitrilmoleküle zusammen unter Bildung von CH₃·C:C(C₂H₃)·N

Kyanäthin C:(C(C₂H₅) · N C:(NH)·NH·C·C₂H₅ (Syst. No. 3565) neben Natriumcyanid und anderen Nebenprodukten (Frankland Kolbe. 4 65 269; E. v. Meyer. J. vr. [2] 22 262: 37

Nebenprodukten (Frankland, Kolbe, A. 65, 269; E. v. Meyer, J. pr. [2] 22, 262; 37, 411; 39, 262; C. 1906 I, 941); diese Reaktion verläuft glatter, wenn man statt metallischen Natriums Natriumamid einwirken läßt (E. v. M., C. 1906 I, 941). Auch bei der Einw. von Natriumalkoholaten auf Propionitril bildet sich Kyanäthin (Schwarze, J. pr. [2] 42, 2).—Chlor erzeugt a.a-Diehlor-propionitril (Otto, A. 116, 196; 132, 181; Beckurts, Otto, B. 9, 1593; 10, 2040). Brom gibt bei 100° a-Brom-propionsäureimidbromid CH₃·CH₂Br·C(:NH)Br (Engler, A. 142, 65). Läßt man Propionitril, das mit Chlorwasserstoff gesättigt ist, zwei Monate stehen, so bildet sich Propionsäureimidchlorid CH₃·CH₂·CCl:NH (Gautier, A. 142, 289; A. ch. [4] 17, 183; Michael, Wing, Am. 7, 72). Bei -10° bis -20° scheint Propionitril 2 Mol. Chlorwasserstoff anzulagern (Schwarze, J. pr. [2] 42, 8). Chlorwasserstoff, in ein abgekühltes Gemisch aus Propionitril und Eisessig geleitet, wirkt nach der Gleichung: CH₃·CH₂·C:N + CH₃·CO₂H + HCl = CH₃·COCl + CH₃·CH₂·CO·NH₂ (Colson, Bl. [3] 17, 57). Nach Gautier (C. r. 67, 1258) entsteht bei mehrstündigem Erhitzen von 1 Mol -Gew. Propionitril mit 1 Mol -Gew. Eisessig auf 200° "Diacetopropiondiamid" C₄H₁₂O₃N₂ (s. S. 247). Wendet man überschüssigen Eisessig an, so entsteht "Triacetodiamid" C₄H₁₂O₃N₂ (s. 181) (Gautier, C. et al. 250° Acetopropionamid CH₃·CH₂·CO·NH·CO·CH₃.— Durch Eintragen von Natrium in ein Gemisch von Propionitril, Chlorameisensäureester und Äther entsteht a-Cyanpropionsäureester (E. v. Meyer, J. pr. [2] 38, 342).— Salzsaures Propionitril liefert mit Anilin salzsaures Propionphenylamidin CH₃·CH₂·C(:NH)·NH·C₆H₅+HCl (Michael, Wing, Am. 7, 72).— Das Propionitril ist ein ebenso heftiges Gift wie Blausäure (Pelouze, A. 10, 249).

C₃H₅N + BCl₃. Prismen (Gautier, A. ch. [4] 17, 187).— 2C₃H₅N + AlCl₃. B. Aus Propionitril und AlCl₃ (Perrier, Bl. [3] 13, 1032). Tafeln. F: 58-60°.— C₃H₆N + AlCl₃.

 $C_3H_5N + BCl_3$. Prismen (Gautier, A. ch. [4] 17, 187). — $2C_3H_5N + AlCl_3$. B. Aus Propionitril und AlCl₃ (Perrier, Bl. [3] 13, 1032). Tafeln. F: $58-60^{\circ}$. — $C_3H_5N + AlCl_3$. B. Aus Propionitril und AlCl₃ in Gegenwart von CS_3 (Perrier). Krystallpulver. F: 70° bis 80° . — $C_3H_5N + 2$ AlCl₃. B. Aus $2C_3H_5N + AlCl_3$ oder aus $C_3H_5N + AlCl_3$ durch Destillation bei 360° (Perrier). F: 95° . — $2C_3H_5N + TiCl_4$ (Henke, A. 106, 287). — $2C_3H_5N + SnCl_4$ (Henke).

(Henke). — C₃H₅N + SbCl₅ (Henke).

"Ferrocyanāthyl" ("Tetraāthyl-ferrocyanid") C₁₄H₂₉FeN₆ = (C₂H₅)₄Fe(CN)₆ = (C₄H₅, CN)₄ + Fe(CN)₂ (?). Das Mol.-Gew. ist kryoskopisch bestimmt (Buchböck, Ph. Ch. 23, 157). B. Aus Ag₄Fe(CN)₆ und C₂H₅I (Freund, B. 21, 935). Scheidet sich aus Chloroform in chloroformhaltigen Krystallen aus, die an der Luft rasch verwittern. Leicht löslich in

Wasser, Alkohol und CHCl₃. Unlöslich in Äther, Ligroin und Schwefelkohlenstoff. Zersetzt sich bei 212-214° unter Bildung von Äthylisonitril (F.). Die wäßr. Lösung gibt mit FeCl₃ eine tief violette Färbung (F.). — Über Verbindungen von Propionitril mit Ferricyan-wasserstoff und mit Kobalticyan wasserstoff vgl. Bayer. Villiger. B. 34, 3617.

wasserstoff und mit Kobaltic yan wasserstoff vgl. Baever, Villiger, B. 34, 3617.
"Diacetopropio ndiamid" $C_7H_14O_3N_2 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3 + CH_3 \cdot CO \cdot NH_2$ (?). B. Beim Erhitzen äquivalenter Mengen Propionitril und Essigsäure auf 200° (Gauttier, Z. 1869, 127; A. 150, 187; vgl. indessen Colby, Dodge, Am. 13, 41). — Krystalle. F: 68°; Kp: 220°. — Zerfällt durch Kalilauge in Essigsäure, Propionsäure und NH₃.

Propionhydroxamsäure bezw. Propionhydroximsäure $C_3H_7O_2N=CH_3\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot OH$ bezw. $CH_3\cdot CH_2\cdot C(:N\cdot OH)\cdot OH$. B. Beim Kochen von 2 Mol.-Gew. Propionsäureanhydrid mit 1 Mol.-Gew. Hydroxylamin-Hydrochlorid (Miolatt, B. 25, 700). Aus Propionamid und Hydroxylamin-Hydrochlorid, besonders beim Erwärmen (Francescont, Bastianini, G. 34 I, 432). — Große Prismen (aus Alkohol). F: 85°. Sehr*leicht löslich in Wasser und Alkohol, schwer in Chloroform, unlöslich in Äther und Benzol (M.).

Propanamidoxim, Propenylamidoxim $C_3H_8ON_2 = CH_2 \cdot CH_2 \cdot C(:N \cdot OH) \cdot NH_2$. B. Aus Propionitril und Hydroxylamin (NORDMANN, B. 17, 2756). — $C_3H_8ON_2 + HCl$.

Propylnitrolsäure $C_3H_6O_3N_2 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot C(:N \cdot OH) \cdot NO_2$. B. Aus 1-Nitro-propankalium, Kaliumnitrit und Schwefelsäure (V. MEYER, A. 175, 114). Aus salzsaurem Hydroxylamin und 1.1-Dibrom-1-nitro-propan (V. MEYER, LECCO, B. 9, 395). Aus Ketoamylpseudonitrol $CH_3 \cdot CH_2 \cdot C(NO)(NO_2) \cdot CO \cdot CH_2$ (Bd. I, S. 678) durch $10^0/_0$ ige Kalilauge (Ponzio, J. pr. [2] 59, 496). Aus a-Isonitroso-buttersäure $CH_3 \cdot CH_2 \cdot C(:N \cdot OH) \cdot CO_2H$ durch Stickstofftetroxyd (Ponzio, G. 33 I, 511). — Prismen (aus Äther). F: 60° (V. M.), 66° (P.). In Wasser, Alkohol und Äther sehr löslich (V. M.). Leitfähigkeit in Pyridin-Lösung: Hantsch, Caldwell, Ph. Ch. 61, 232. Schmeckt süß, beißend (V. M.). — Bildet mit Alkalien eine rote Lösung (V. M.). Zerfällt beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure in Propionsäure und Stickoxydul (V. M.). Starke Säure, doch sind die Salze sehr unbeständig (V. M.).

1.1-Dinitro-propan $C_3H_6O_4N_2=CH_3\cdot CH_2\cdot CH(NO_2)_2$ bezw. $CH_2\cdot CH_2\cdot C(NO_2):NO_2H$ s. Bd. I, S. 117.

Propionsäurehydrazid, Propionylhydrazin $C_3H_8ON_2 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot NH_2$. B. Aus siedendem Hydrazinhydrat und Propionsäureäthylester (Curtius, Hille, J. pr. [2] 64, 404). Durch mehrtägiges Kochen von (öligem) propionsaurem Hydrazin (Curtius, Franzen, B. 35, 3240). — Zerfließliche krystallinische Masse. F: 40°; $K\rho_{16}$: 130° (C., H.). In Wasser sehr leicht löslich, in trocknem Äther schwer löslich. — $C_3H_8ON_2 + HCl$. Weiße Krystalle. F: 150°. In Alkohol und Wasser sehr leicht löslich (C., H.).

Isopropyliden-propionylhydrazin $C_6H_{12}ON_2 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot N : C(CH_3)_2$. B. Aus Propionylhydrazin durch warmes Aceton (Curtius, Hille, J. pr. [2] 64, 406). — Anisotrope Prismen. F: 101°. In Alkohol sehr leicht-löslich.

Symm. Dipropionylhydrazin $C_0H_{12}O_2N_2=CH_3\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_3$. B. Aus Propionylhydrazin durch alkoh. Jodlösung in geringer Ausbeute (CURTUS, HILLE, J. pr. [2] 64. 406). Nebenprodukt bei der Darstellung des Propionylhydrazins aus Propionsäureäthylester und Hydrazinhydrat (C., H.). Aus Hydrazinhydrat oder aus Propionyl-

hydrazin durch siedendes Propionsäureanhydrid (C. H.). — Anisotrope Täfelchen (aus Aceton). F: 136°; Kp₂₅: 215—217°. In Wasser und Alkohol leicht löslich, in Ather schwer löslich. — Reduziert ammoniakalische Silberlösung erst in der Wärme. Gibt mit Fehlungscher Lösung ein Kupfersalz (C., H.). Beim Erhitzen mit Phosphorpentoxyd oder mit Propionsäureanhydrid entsteht Diäthylfurodiazol — C₂H₅·C-O-C·C₂H₅ (Syst. No. 4488), beim Erhitzen mit Phosphorpentasulfid im Vakuum Diäthylthiodiazol (Stollé, Hille, J. pr. [2] 69, 481).

Propylazaurolsäure $C_6H_{12}O_2N_4=CH_3\cdot CH_2\cdot C(NO):N\cdot NH\cdot C(:N\cdot OH)\cdot CH_2\cdot CH_8.$ Zur Konstitution vgl. Wieland, A. 363, 69. — B. Beim Behandeln einer wäßr. Propylnitrolsäure-Lösung mit Natriumamalgam (V. Mever, Constam, A. 214, 333). — Rote, durchsichtige, mikroskopische Krystalle. Schmilzt bei 127,5° zu einer farblosen Flüssigkeit. In Alkohol und Äther bedeutend leichter löslich als Äthylazaurolsäure.

Propionsäureazid, Propionylazid $C_3H_5ON_3=CH_3\cdot CH_2\cdot CO\cdot N_3$. B. Aus salzsaurem Propionylhydrazin und Natriumnitrit in wäßr.-ätherischer Flüssigkeit (Curtius, Hille, J. pr. [2] 64, 408). — Stechend riechende Flüssigkeit. Mit Ätherdämpfen leicht flüchtig. Zersetzlich. — Liefert in ätherischer Lösung mit siedendem absolutem Alkohol Äthylurethan, mit $50^{\circ}/_{0}$ igem Alkohol symm. Diäthylharnstoff. — Verursacht beim Einatmen heftige Kopfschnerzen.

Substitutionsprodukte der Propionsäure.

a) Halogen-Derivate.

2-Chlor-propansäuren-(1), α -Chlor-propionsäuren $C_3H_5O_2Cl=CH_3\cdot CHCl\cdot CO_2H$.

a) d-a-Chlor-propionsäure $C_3H_5O_2Cl = CH_3 \cdot CHCl \cdot CO_2H$, B. Eine Lösung von d-a-Chlor-propionsäure entsteht durch Verseifung ihres Äthylesters mit $Ba(OH)_2$ (Purdir, Williamson, Soc. 69, 838). — Die Lösung ist rechtsdrehend. — Beim Erhitzen der Lösung mit Silberoxyd entsteht l-Milchsäure.

mit Silberoxyd entsteht l-Milchsäure.

Methylester $C_4H_7O_2Cl = CH_3 \cdot CHCl \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Aus d-Chlorpropionsäurechlorid und Methylalkohol (Walden, B. 26, 1293). — $Kp_{760} : 132-134^{\circ}$ (korr.); $D_{res}^{2m} : 1,1520$ (Walden, B. 28, 1293). $Kp_{35} : 49-50^{\circ}$; $D_{res}^{20} : 1,1815$; $D_{res}^{70} : 1,1140$ (Walker, C. 1909 II, 2118). [a]_D: $+19,01^{\circ}$ (Walden, B. 28, 1293; vgl. Walker, Soc. 67, 916, 919); zeigt schwache Autoracemisierung: $[a]_D$ sank in 4 Jahren von $+19,01^{\circ}$ auf $+18,84^{\circ}$ (Walden, B. 28, 1293; 31, 1419). Optisches Drehungsvermögen zwischen 10° und 70° : Walker, C. 1909 II, 2118.

Äthylester $C_8H_9O_2Cl = CH_3 \cdot CHCl \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus d-Chlorpropionsäurechlorid und Alkohol (Walden, B. 28, 1294; Walker, Soc. 67, 918). Aus dem Äthylester der d-Milchsäure und Phosphorpentachlorid in Chloroform (Purdie, Williamson, Soc. 69, 829). — Kp. 146—149°; D_2^{*} cs. 1,0888 (Walden). Kp. 20: 46,5—47°; D_2^{*} : 1,096 (Walker, Soc. 67, 919). Kp. 20: 1,0890; D_2^{*} : 1,0300 (Walker, C. 1909 II, 2118). [a]_D: +19,88° (Walker, Soc. 67, 919). Optisches Drehungsvermögen zwischen 10° und 70°: Walker, C. 1909 II, 2118.

Propylester $C_6H_{11}O_2Cl = CH_3 \cdot CHCl \cdot CO_2 \cdot C_3H_7$. Kp_{12} : 57°; D_4^0 : 1,065; $[a]_b$: +11,0° (Walker, Soc. 67, 919).

Isobutylester $C_7H_{13}O_2Cl = CH_3 \cdot CHCl \cdot CO_3 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. Kp_{760} ; $175-177^0$; D_4^m : 1,0312; n_{50}^m : 1,4247; $[a]_b$: +5,21° (Walden, 3H. 30, 541; C. 1898 II, 918).

Chlorid C₃H₄OCl₂ = CH₃·CHCl·COCl. B. Aus 10 g des Calciumsalzes der d-Milchsäure und 20 g PCl₅ (Walden, B. 28, 1293; vgl. Walker, Soc. 67, 918). Aus freier d-Milchsäure und PCl₅ (Walker). — Nicht rein isoliert. Kp: 103—115° (Walden).

b) $l-a-Chlor-propions \ddot{a}ure C_3H_5O_2Cl = CH_3 \cdot CHCl \cdot CO_2H$.

Methylester $C_4H_7O_2Cl = CH_3 \cdot CHCl \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Man behandelt l-Milchsäure mit PCl₅ und läßt auf das gebildete Chlorid Methylalkohol einwirken (Walker, Soc. 67, 919). — Kp_{120} : 78,5—80°; D_4^4 : 1,158; $[a]_p$: —26,83°.

c) dl- α -Chlor-propions äure $C_3H_5O_2Cl = CH_3 \cdot CHCl \cdot CO_2H$. B. Man stellt durch Destillation von milchsaurem Calcium mit PCl_5 (Wurtz, A. 107, 194) oder durch Erwärmen von möglichst entwässerter Milchsäure mit PCl_5 (Brühl, B. 9, 35) α -Chlorpropionsäure-chlorid her und behandelt das rohe Chlorid mit Wasser (Ulrich, A. 109, 269; Buchanan, A. 148, 170; Mazzara, G. 12, 261; Lovén, J. pr. [2] 29, 367). Man behandelt Milchsäure-nitril (Acetaldehyd-cyanhydrin) mit PCl_5 und verseift das entstandene α -Chlor-propionitril durch Erhitzen mit konz. Salzsäure (Michael, B. 34, 4049). Das Chlorid entsteht durch Einleiten von Chlor in siedendes, mit etwas Jod versetztes Propionylchlorid (Wolffenstein,

ROLLE, B. 41, 735; vgl. Michael, B. 34, 4035, 4047). Die Säure entsteht durch Oxydation von β-Propylenmonochlorhydrin CH_3 ·CHCl·CH₂·OH mit Salpetersäure (Henry, G. 1903 II, 486). — Flüssigkeit. Kp: 186° (korr.) (Buchanan); Kp: ca. 185° (Henry); Kp₁₂: 83,5—84,5° (korr.) (Michael). D°: 1,28 (Buchanan); D°: 1,306 (Henry). In allen Verhältnissen mischbar mit Wasser, Alkohol, Äther (Buchanan). Elektrische Leitfähigkeit bei 25°: k = 1,465 × 10⁻³ (Lichty, A. 319, 380). — Wird von Zink und Salzsäure in Propionsäure übergeführt (Ulrich, A. 109, 271). Regeneriert mit Basen Milchsäure (Ulrich, A. 109, 269; Wichelhaus, A. 143, 4). Geschwindigkeit der Esterbildung: Lichty, A. 319, 371. — AgC₃H₄O₂Cl. Prismen (Ulrich).

Methylester $C_4H_7O_2Cl = CH_3 \cdot CHCl \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Aus a-Chlorpropionsäurechlorid und Methylalkohol (Kahlbaum, B. 12, 343). — Kp: 132,5°; D: 1,0750 (bezogen auf Wasser von +4°).

Äthylester $C_5H_9O_2Cl = CH_3 \cdot CHCl \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus a-Chlor-propionsäurechlorid und Alkohol (Wurtz, A. 107, 195; Ulbich, A. 109, 268; Brühl, B. 9, 35). — Kp: 146 $^{\circ}$ (Beckurts, Otto, B. 9, 1592); Kp: 147—148,5 $^{\circ}$ (kort.) (Perkin, Soc. 65, 428); Kp $_{50}$: 146—147 $^{\circ}$ (Brühl, A. 203, 24). D $^{\circ}$: 1,097 (Wurtz); D $^{\circ}$: 1,1064 (Perkin); D $^{\circ}$: 1,0869 (Brühl, A. 203, 25); D $^{\circ}$: 1,0907; D $^{\circ}$: 1,0874 (Perkin). n° : 1,41623; n° : 1,41850; n° : 1,42805 (Brühl, A. 203, 25). Magnetisches Drehungsvermögen: Perkin. — Liefert bei der Einw. von alkoholhaltigem Natriumälkoholat Äthyläthermilchsäureäthylester (Wurtz, A. ch. [3] 59, 169); mit trocknem Natriumäthylat entstehen auch noch cis- und trans-Cyclobutandicarbonsäure-(1,3)-diäthylester (Markownikow, Krestownikow, A. 208, 334; Haworth, Perkin, Soc. 73, 336).

Ester des linksdrehenden Amylalkohols (vgl. Bd. I, S. 385) $_{c}^{c}$ $_{c}^$

Chlorid $C_3H_4OCl_2 = CH_3 \cdot CHCl \cdot COCl$. B. Aus a-Chlor-propionsäure und PCl_3 (Henry, C. r. 100, 116). Weitere Bildungen s. o. bei a-Chlor-propionsäure. — Kp_{744} : $109-110^{\circ}$; $D^{7,5}$: 1,2394 (Henry).

Amid, α -Chlor-propionamid C_3H_0 ONC! = $CH_3 \cdot CHCl \cdot CO \cdot NH_2$. B. Durch Schütteln von α -Chlor-propionsäureäthylester mit konz. wäßr. Ammoniak (Beckurts, Otto, B. 9, 1592). — Schüppchen. F: 80°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol.

N-Chloracetyl-a-chlor-propionamid $C_5H_7O_2NCI_2=CH_3\cdot CHCI\cdot CO\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2CI$. B. Molekulare Mengen a-Chlor-propionitril und Chloressigsäure werden 20 Stunden im geschlossenen Rohr auf 103° erhitzt (Bergell, Feigl, H. 54, 282). — Nädelchen (aus Benzol + Petroläther). F: 108°. Leicht löslich in kaltem Alkohol, Methylalkohol, heißem Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, schwer in Petroläther, Benzol, Toluol, Äther, Aceton, Wasser, fast unlöslich in Schwefelkohlenstoff.

α-Chlor-propionitril $C_9H_4NCl=CH_3\cdot CHCl\cdot CN$. B. Beim Erhitzen von α-Chlor-propionamid mit Phosphorpentoxyd (Beckurts, Otto, B. 9, 1592). Durch Einw. von Phosphorpentachlorid auf Milchsäurenitril (Acetaldehydeyanhydrin) (Henry, C. 1898 II, 22; Michael, B. 34, 4049; Bergell, Feigl, H. 54, 281). — Die Augen zu Tränen reizende Flüssigkeit. Kp₁₄₄: 73° (M.); siedet unter geringer Zersetzung bei 121—122° (Beck., O.); Kp₇₄₄: 122° bis 123° (H.). D¹⁰: 1,0792 (H.).

3-Chlor-propansäure-(1), β-Chlor-propionsäure C₃H₅O₂Cl = CH₂Cl·CH₂·CO₂H. B. Das Chlorid entsteht neben α-Chlor-propionsäurechlorid bei der Chlorierung von Propionsäurechlorid in Kohlenstofftetrachlorid mit einer titrierten 6-10°/₀igen Lösung von Chlor in CCl₄ im Sonnenlicht unter Kühlung; man zersetzt das erhaltene Chlorid mit Wasser (Michael, B. 34, 4047). Die Säure entsteht durch Einw, von Chlor auf β-Jod-propionsäure (v. Richter, Z. 1868, 451; de Barr, Am. 22, 334; vgl. Lichty, A. 319, 369). Bei mehrstündigem Erhitzen von Hydracrylsäure HO·CH₂·CH₂·CO₂H mit rauchender Salzsäure auf 120° (Beckurts, Otto, B. 18, 226). Durch Vereinigung von Acrylsäure mit Chlorwasserstoff (Linnemann, A. 163, 96). Durch Oxydation von β-Chlor-propionaldehyd mit Salpetersäure (D: 1,4) (Krestownikow, Æ 11, 250; J. 1860, 696; Mouret, A. ch. [7] 2, 157; Wöhle, J. pr. [2] 61, 206; Blaise, Maire, Bl. [4] 3, 268). Das Chlorid entsteht durch Vereinigen von Äthylen mit Phosgen (Lippmann, A. 129, 85). — Fettglänzende Blättehen aus Wasser (Beck., O.). Ziemlich hygroskopisch (Henry, C. r. 100, 114; J. pr. [2] 81, 126). F: 30–31° (Wöhle, 35,5–41° (Krestownikow), 37–38° (Henry), 40° (Lichty; Moureu), 40,5° (kort.) (Linnemann), 41° (Michael), 41,5° (Beck., O., B. 18, 226, 846 Anm.), 58° (v. Richter), 61° (de Barr). Kp₇₆₄: 203–205° (geringe Zers.) (Henry); Kp: 204° (de Barr). Ungemein leicht löslich in Wasser und Alkohol (Beck., O.). Elektrische Leitfähigkeit bei 25°: k = 8,6 × 10–6 (Lichty, A. 319, 380). — Zerfällt bei der Destillation zum Teil in Chlorwasserstoff und Acrylsäure (Krest.). Liefert beim Erhitzen mit wäßr. Alkalien Acrylsäure

(Moureu; vgl. Wöhle); die Alkalisalze zersetzen sich schon bei gewöhnlicher Temperatur unter Abgabe von Alkalichlorid (Beck., O.). Geschwindigkeit der Esterbildung: Lichty, A. 319, 372.

Methylester $C_4H_7O_2Cl = CH_2Cl \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Aus β -Chlorpropionsäure mit Methylalkohol und HCl oder aus Acrylsäurechlorid und Methylalkohol (MOUREU, A. ch. [7] 2, 170). — Kp: 155—157° (Henry, C. r. 100, 116; J. pr. [2] 31, 127), 148° (M.). D°: 1,198 (M.).

Äthylester $C_5H_9O_2Cl=CH_2Cl\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus β -Chlor-propionylchlorid und Alkohol (Henry, C. r. 100, 115; J. pr. [2] 31, 127). Aus β -Chlor-propionsäure und Alkohol in Gegenwart von Schwefelsäure (H.) oder Chlorwasserstoff (Moureu, A. ch. [7] 2, 171). Aus Acrylsäurechlorid und Äthylalkohol (M.). Aus β -Jod-propionsäure beim Kochen mit alkoholischer Salzsäure (Flürscheim, J. pr. [2] 68, 346). — Kp₇₆₅: 162—163°; D³: 1,1160 (H.). — Wird von alkoholischem Jodnatrium kaum verändert (H.).

[\$\beta\$-Chlor-athyl]-ester C_5H_8O_2Cl_2 = CH_2Cl_CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH_

Propylester $C_0H_{11}O_2Cl = CH_2Cl \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_3H_7$. Kp: 179-181°; D°: 1,092 (Moureu, A. ch. [7] 2, 172).

Isobutylester $C_7H_{13}O_2Cl = CH_2Cl \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. Kp: 191-193°; D°: 1,066 (Moureu, A. ch. [7] 2, 172).

Amylester $C_8H_{15}O_2Cl = CH_2Cl \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_5H_{11}$. Fruchtartig riechende Flüssigkeit. $Kp_{21} \colon 169-110^{\circ}; \ D^{18} \colon 1,024$ (Hamonet, *C. r.* 132, 260).

Chlorid $C_3H_4OCl_2=CH_2Cl\cdot CH_2\cdot COCl$. B. Aus β -Chlor-propionsäure und Phosphortrichlorid (Henry, C. r. 100, 115; J. pr. [2] 31, 127) oder Thionylchlorid $SOCl_2$ (Wolffenstein, Rolle, B. 41, 736). Weitere Bildungen s. o. bei β -Chlor-propionsäure. — Kp_{102} : 82° bis 82,5° (korr.) (Michael, B. 34, 4048); Kp_{763} : 143—145° (H.). D¹³: 1,3307 (H.).

Nitril, β -Chlor-propionitril $C_3H_4NCl=CH_2Cl\cdot CH_2\cdot CN$. B. Durch Einw. von Phosphorpentachlorid auf Hydracrylsäurenitril (Henry, C. 1898 II, 22). — Farblose Flüssigkeit. Kp₇₅₂: 174—176°. D^{18,5}: 1,1443.

2.2-Dichlor-propansäure-(1), a.a-Dichlor-propionsäure $C_3H_4O_2Cl_2=CH_3\cdot CCl_2\cdot CO_2H$. Das Chlorid entsteht aus Brenztraubensäure und Phosphorpentachlorid (KLIMENKO, B. 3, 465; vgl. Beckurts, Otto, B. 11, 386). Das Nitril entsteht durch Chlorieren von Pro-B. 3, 405; vgl. BECKURTS, OTTO, B. 11, 380). Das Muril entstent durch Chlorieren von Propionitril (Otto, A. 116, 196; 132, 181); man verseift dasselbe durch Erhitzen mit 2—3 Tln. einer Mischung aus gleichen Volumen konz. Schwefelsäure und Wasser am Kühler auf 120° (BECKURTS, OTTO, B. 9, 1593, 1877). Es entsteht auch durch Erhitzen von "dimolekularem a.a-Dichlor-propionitril" (S. 251) (Tröger, J. pr. [2] 46, 362), sowie von 2.4.6-Tris-[a a-dichlor-äthyl]-triazin-(1.3.5) ("trimolekulares a a-Dichlor-propionitril") (Syst. No. 3799) (B., O., B. 10, 263; Otto, Voigt, J. pr. [2] 36, 84) mit verdünnter Schwefelsäure. — Flüssig. Erstarrt zuweilen in der Kälte krystallinisch (B., O., B. 10, 2039). Kp: 185—190° (B., O., B. 9, 1877). Sahr leicht löglich in 1877). Mit Wasserdampf unzersetzt flüchtig (B., O., B. 9, 1877). Sehr leicht löslich in Alkohol, Wasser (B., O., B. 9, 1594). Läßt sich aus der wäßr. Lösung durch Kochsalz fällen (B., O., B. 10, 2040). Unlöslich in konz. Salzsäure (B., O., B. 9, 1594). -- Das Natriumsalz gibt bei der Elektrolyse in wäßr. Lösung und unter guter Kühlung an der Kathode Wasserstoff, an der Anode Kohlensäure, Sauerstoff, ein sehr inertes, nicht aufgeklärtes Gas und ein öliges, leicht erstarrendes, in Alkohol, Äther, Benzol leicht lösliches, beim Erwärmen sich verflüchtigendes Produkt, das wahrscheinlich a.a-Dichlor-propionsäure-[a.a-dichlor-äthyl]-ester CH₃·CCl₂·CO₂·CCl₂·CH₃ ist (Tröger, Ewers, J. pr. [2] 58, 122). a.a-Dichlor-propionsäure wird von Zink und verdünnter Schwefelsäure in Propionsäure übergeführt (B., 0., B. 9, 1879). Beim Kochen mit Silberstaub und Benzol entstehen Dimethylmaleinsäureanhydrid und symm. Diehlor-dimethyl-bernsteinsäure (Beckurts, Otto, B. 10, 1503; Otto, Beckurts, B. 16, 826, 836, 847; O., Holst, J. pr. [2] 41, 461). Läßt sich durch Kochen mit alkoholischer Kalilauge je nach den Bedingungen in α -Chlor-acrylsäure (B., O., B. 18, 242) oder β -Äthoxy-orylsäure (Otto, B. 23, 1109; vgl: Claisen, B. 31, 1020; Tschitschibabin, J. pr [2] 73, 335) überführen. Das trockne Silbersalz zersetzt sich heftig bei etwa 60° in a.a-Diculor-propionsäure-brenztraubensäure-anhydrid $CH_3 \cdot CCl_2 \cdot CO \cdot O \cdot CO \cdot CO \cdot CH_3$ Chlorsilber (B., O., B. 18, 233). Das Silbersalz zerfällt beim Erwärmen mit Wasser in Brenztraubensäure, a.a-Dichlor-propionsäure und Chlorsilber (Beckurts, Otto, B. 18, 228). Bei längerem Erhitzen von 1 Mol.-Gew. a. a-Dichlor-propionsäure mit 1 Mol.-Gew. Silberoxyd bezw. Silbercarbonat in Wasser entsteht glatt Brenztraubensäure (B., O., B. 10, 265; 18, 232); überschüssiges Silberoxyd liefert Essigsäure und Kohlensäure (B., O., B. 9, 1880; 10, 2039; vgl. KLIMENKO, B. 7, 1405). Auch beim Kochen von a.a-Dichlor-propionsäure mit Barytwasser oder beim Erhitzen mit Wasser im geschlossenen Rohr auf 120-150° wird Brenztraubensäure gebildet (B., O., B. 10, 2037, 2039; vgl. KLIMENKO, B. 5, 477).

Salze: Beckuets, Otto, B. 9, 1878. — $NH_4C_3H_2O_2Cl_2$ (= $NH_4\bar{A}$). Dünne Blättchen. — $K\bar{A}+6H_2O$. Glänzende Nadeln. Zersetzt sich bei $60-70^\circ$. — $Ag\bar{A}$. Nadeln, schwer löslich in Wasser. — $Ca\bar{A}_2+3H_2O$. Nadeln. Wird erst bei 120° zersetzt. — $Ba\bar{A}_2+H_2O$. Tafeln. Zersetzt sich rasch beim Kochen mit absolutem Alkohol. — $Zn\bar{A}_2+H_2O$. Nadeln. Zersetzt sich bei 80° .

Methylester $C_4H_6O_2Cl_2 = CH_3 \cdot CCl_2 \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Aus a.a-Dichlor-propionsäure und Methylalkohol in Gegenwart von HCl (Beckuers, Orro, B. 9, 1878). — Kp: 143—144°.

Äthylester $C_5H_8O_2Cl_2 = CH_3 \cdot CCl_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Durch Sättigen eines Gemenges von a a-Dichlor-propionsäure und Alkohol mit HCl (Beckurts, Otto, B. 9, 1878). Aus a.a-Dichlor-propionsäurechlorid und Alkohol (Klimenko, B. 3, 466). Aus a.a-Dichlor-propionitril mit Alkohol und HCl (B., O., B. 9, 1593). — Kp: $156-157^\circ$ (B., O., B. 9, 1878), 160° (K.). Do: 1,2493 (K.). — Beim Erhitzen mit Wasser auf 130° entstehen Brenztraubensäure und Brenztraubensäureester (Klimenko, B. 5, 477; B., O., B. 10, 2037).

Isobutylester $C_7H_{12}O_2Cl_2 = CH_2 \cdot CCl_2 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. Kp: 183-185° (Beckurts, Otto, B. 9, 1879).

Allylester $C_6H_8O_2Cl_2 = CH_3 \cdot CCl_2 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH \cdot CH_2$. Kp: 176-178° (Beckurts, Otto, B. 9, 1878).

Anhydrid $C_0H_0O_3Cl_4 = (CH_3 \cdot CCl_2 \cdot CO)_2O$. B. Aus 3 Mol.-Gew. a.a-Dichlor-propion-saure und 1 Mol.-Gew. PCl_3 (Beckurts, Otto, B. 11, 388). — Kp: $196-200^\circ$ (Otto, Holst, J. pr. [2] 42, 78).

Chlorid, a.a-Dichlor-propionylchlorid $C_3H_3OCl_3=CH_3\cdot CCl_2\cdot COCl.$ B. Aus 3 Mol.-Gew. a.a-Dichlor-propionsäure und 2 Mol.-Gew. PCl₃ (Beckurts, Otto, B. 11, 388). S. auch oben bei a.a-Dichlor-propionsäure. — Kp: $105-115^\circ$.

Amid, a.a-Dichlor-propionamid C₂H₅ONCl₂ = CH₃·CCl₂·CO·NH₂. B. Aus a α-Dichlor-propionsäureäthylester und verdünntem Ammoniak bei gewöhnlicher Temperatur (Κιμμένκο, B. 3, 467; Βεσκυκτς, Οττο, B. 9, 1593). Aus a α-Dichlor-propionsäurechlorid und NH₃ (Βεσκυκτς, Οττο, B. 11, 388). Wurde neben a α-Dichlor-propionitril und anderen Produkten bei der Einw. von Chlor auf Propionitril beobachtet (Οττο, A. 116, 196; 132, 182). — Krystallisiert (aus schwachem Alkohol) in monoklinen (Haushofer, J. 1882, 363) Blättern. F: 116° (K.), 117–118° (Οττο). Ist sublimierbar (Οττο; Κ.). In Alkohol sehr leicht löslich, schwerer in Wasser (Κ.). — Gibt mit PCl₅ bei 85–95° N-[Trichlorpropyliden]-phosphamidsäuredichlorid CH₃·CCl₂·CCl: N· POCl₂ (Steinkoff, B. 41, 3594). — 2C₃H₅ONCl₂ + HgO. Nadeln (Отто, A. 132, 184).

N-[a.a-Dichlor-propionyl]-phosphamidsäuredichlorid C₃H₄O₂NCl₄P = CH₃·CCl₂·CO·NH·POCl₂. B. Bei der Einw. der Luftfeuchtigkeit auf die Losung von N-[Trichlor-propyliden]-phosphamidsäuredichlorid CH₃·CCl₂·CCl:N·POCl₂ in Ligroin (Steinkoff, B. 41, 3595). — Nadeln (aus Benzol). F: 127—128°. Sehr leicht löslich in Chloroform, leicht in Äther, schwer in Ligroin und kaltem Benzol, kaum in Wasser.

N-[Trichlorpropyliden]-phosphamidsäuredichlorid C₃H₃ONCl₅P = CH₃·CCl₂·CCl: N·POCl₂. B. Aus a.α-Dichlor-propionamid und Phosphorpentachlorid bei 85-95° (STEINKOFF, B. 41, 3594). — Nadeln (aus Petroläther). F: ca. 80°. Leicht löslich in Äther, Benzol, — Bei der Einw. feuchter Luft auf die Ligroinlösung entsteht CH₃·CCl₂·CO·NH·POCl₂ (s. o.).

a.a-Dichlor-propionitril C₃H₃NCl₂ = CH₃·CCl₂·CN. B. Durch Einw. von trocknem Chlor auf Propionitril, am besten bei ca. 30° (Otto, A. 116, 196; 132, 181; Beckurts, Otto, B. 9, 1594; 10, 264; Otto, Holst, J. pr. [2] 41, 460), neben 2.4.6-Tris-[a a-dichlor-āthyl]-triazin-(1.3.5) ["trimolekularem a a.-Dichlor-propionitril"] (Syst. No. 3799) (vgl. Otto, Votot, J. pr. [2] 36, 92; Otto, B. 23, 836), "dimolekularem a.a-Dichlor-propionitril" (s.u.) (Tröger, J. pr. [2] 46, 374) und a a-Dichlor-propionamid (Otto, A. 132, 182). Durch Destillation von a a-Dichlor-propionamid mit Phosphorpentoxyd (B., O., B. 9, 1593). — Kp: 105° (Beckurts, Otto, B. 9, 1593). D¹⁵: 1,431 (Otto, A. 116, 200). Unlöslich in Wasser, mit Alkohol und Ather in jedem Verhältnis misebbar (O., A. 116, 200). — Liefert beim Erhitzen mit wäßr. Schwefelsäure a-Dichlor-propionsäure (B., O., B. 9, 1593, 1877). Geh (anscheinend unter dem Einfluß von beigemengter Salzsäure) in 2.4.6-Tris-[a a-dichlor-āthyl]-triazin-(1.3.5) über; in geringem Maße erfolgt diese Umwandlung auch beim Kochen mit Natrium, Kalium oder Natriumamalgam (B., O., B. 10, 2040, 2041; Voiot, J. pr. [2] 36, 79, 83). Trockner Chlorwasserstoff erzeugt "dimolekularus a.a-Dichlor-propionitril" (s. S. 252) und 2.4.6-Tris-[a a-dichlor-āthyl]-triazin-(1.3.5) (Tröger, J. pr. [2] 46, 355). Trockner Bromwasserstoff erzeugt ein Additionsprodukt, das beim Erhitzen im geschlossenen Rohr

auf 1000 "dimolekulares a-Chlor-a-brom-propionitril" (s. u.) und bisweilen eine Verbindung $C_3H_7N_2Cl_2Br$ (s. u.) liefert (T., J. pr. [2] 46, 374, 379).

"Dimolekulares a.a-Dichlor-propionitril" ($C_3H_3NCl_2$)₂. B. Entsteht neben 2.4.6-Tris-[a.a-dichlor-äthyl]-triazin-(1.3.5) ("trimolekularem a.a-Dichlor-propionitril") beim Stehen von a.a-Dichlor-propionitril, das mit trocknem Chlorwasserstoff gesättigt ist, in belichteten, geschlossenen Gefäßen (Tröger, J. pr. [2] 46, 355). Wurde auch bei der Chlorierung von Propionitril neben a.a-Dichlor-propionitril und 2.4.6-Tris-[a.a-dichlor-äthyl]-triazin-(1.3.5) beobachtet (T., J. pr. [2] 46, 374). — Glänzende monokline (Brugnatelli, J. pr. [2] 46, 360) Tafeln. Zersetzt sich, ohne zu schmelzen gegen 130°. Unlöslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Eisessig, Aceton und Benzol, sehr leicht löslich in kaltem Methylalkohol und in Phenol. — Kaltes Wasser erzeugt die Verbindung C₆H₇O₂NCl₂ (s. u.). Beim Lösen in alkoholischem Ammoniak entsteht die Verbindung C₆H₅N₂Cl₃ (s. u.); mit trocknem Ammoniak (in Ligroin) entsteht die Verbindung C₆H₄N₂Cl₂ (?) (s. u.). Wird von 65°/₀iger Schwefelsäure bei 170° in a.a-Dichlor-propionsaure übergeführt.

Verbindung C₆H₇O₂NCl₂. B. Beim Schütteln von "dimolekularem a.a-Dichlor-propionitril" mit kaltem Wasser (Tröger, J. pr. [2] 48, 363). — Krystallinisch. F: 82-83°. Äußerst löslich in organischen Lösungsmitteln. — Beim Erhitzen mit Wasser entsteht a.a-

Dichlor-propionamid

Verbindung C.H.N.Cls. B. Entsteht (neben NH₄Cl) beim Eintragen von "dimolekularem a.a-Dichlor-propionitril" in kaltes konz. alkoholisches Ammoniak (Tröger, J. pr. [2] 46, 370). — Moschusartig riechende Nadeln (aus verdünntem Alkohol); der Geruch verliert sich anscheinend bei längerem Aufbewahren. F: 48°. Sehr leicht löslich in den meisten Lösungsmitteln, unlöslich in Wasser. — Wird beim Erhitzen mit verdünnter Natronlauge nicht verändert.

Verbindung C₆H₄N₂Cl₂ (?). B. Man sättigt in Ligroin verteiltes "dimolekulares a.a-Dichlor-propionitril" mit trocknem Ammoniak (Tröger, J. pr. [2] 46, 371). — Öl. — Beim Erhitzen mit Schwefelsäure (1 Vol. konz. Schwefelsäure, 1 Vol. Wasser) entsteht a-

"Dimolekulares a-Chlor-a-brom-propionitril" $(C_3H_3NClBr)_2$. B. Man leitet trocknen Bromwasserstoff $^1/_2$ Stunde in a.a-Dichlor-propionitril ein und erhitzt dann im Druckrohr auf 100° (Tröger, J. pr. [2] 48, 375). — Mikroskopische Krystalle. Zersetzt sich beim Erhitzen, ohne zu schmelzen. Unlöslich in den meisten üblichen Lösungsmitteln, äußerst leicht löslich in Methylalkohol und Phenol. - Kaltes Wasser erzeugt anscheinend die Ver-

bindung C₅H₇O₂NCl₂ (s. o.).

Verbindung C₃H₇N₂Cl₂Br. B. Entsteht bisweilen beim Erhitzen des mit Bromwasserstoff gesättigten a.a-Dichlor-propionitrils auf 100° (Tröger, J. pr. [2] 46, 379). — Tafelartige Prismen. F: 147—148°. Leicht löslich in kaltem Wasser, Alkohol und Eisessig, un-

löslich in Äther, Chloroform und Benzol.

2.8-Dichlor-propansäure-(1), $a.\beta$ -Dichlor-propionsäure $C_3H_4O_2Cl_2 = CH_2Cl\cdot CHCl\cdot CO_2H$. B. Bei der Oxydation von $CH_2Cl\cdot CHCl\cdot CH_2\cdot OH$ mit Salpetersäure (HENRY, B. 7, 414; Werigo, Melikow, B. 10, 1500). Aus a-Chlor-acrylsäure und rauchender Salzsäure bei 100° (Werigo, Melikow, B. 10, 1499; Otto, Beckutz, B. 18, 244). Aus CH₂(OH)-CHCl-CO₂H und rauchender Salzsäure bei 100° (Melikow, JE. 13, 163; B. 13, 274). Bei anhaltendem Erhitzen von Glycerinsäure mit gesättigter Salzsäure im geschlossenen Drucktohr (Werigo, Melikow, B. 12, 178). Das Chlorid entsteht aus Glycerinsäure und PCl_s (Werigo, Okulitsch, A. 167, 49; Werigo, Werner, A. 170, 163, 167; vgl. Wichelhaus, A. 135, 253; 143, 3). — Kleine Nadeln. F: 50°; siedet nicht unzersetzt bei 210° (H.). — Wird durch Basen leicht in HCl und α-Chlor-acrylsäure gespalten (We., We., A. 170, 168; We., M., B. 10, 1499; O., B., B. 18, 243). — Pb(C₃H₃O₂Cl₂)₂ + 2Pb(OH)₂ (We., Ok.).

Athylester $C_3H_8O_2Cl_2=CH_2Cl\cdot CBCl\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus 1 Mol.-Gew. Glycerinsäure und 3 Mol.-Gew. PCl₅ entsteht α β -Dichlor-propionsäurechlorid, das man mit Alkohol zersetzt (Werigo, Werner, A. 170, 167). Durch Veresterung von $\alpha.\beta$ -Dichlor-propionsäure (Werigo, Melikow, B. 10, 1500). — Kp: 183—184° (Werigo, Melikow, B. 10, 1500). D²⁰ 1,2461 (Brühl, A. 203, 25). n_α^{20} : 1,44553; n_α^{20} : 1,44815; n_α^{20} : 1,45854 (Brühl). — Liefert mit Baryt a-Chlor-acrylsäure (Werigo, Werner, vgl. Otto, Beckurts, B. 18, 243). Cyankalium wirkt auf eine alkoholische Lösung von αβ-Dichlor-propionsäureester leicht ein; kocht man das Produkt mit Ätzkali, so resultieren Fumarsäure C4H4O4 und (inaktive) Äpfelsäure C4H6O5 (WEBIGO, TANATAR, A. 174, 367).

3.3-Dichlor-propansäure-(1), $\beta.\beta$ -Dichlor-propionsäure $C_2H_4O_2Cl_2=CHCl_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Bei 35–40-stündigem Erhitzen im geschlossenen Rohr auf 80–85° von je 2 g β-Chlor-acrylsäure mit 10 ccm 40% iger Salzsäure; man schüttelt die Flüssigkeit mit Benzol aus und verdunstet die Lösung an der Luft (Otto, A. 239, 267). — Prismatische Krystalle. $F: 56^{\circ}$. Leicht löslich in Wasser, Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol. — Wird von alkoholischem Kali in KCl und β -Chlor-acrylsäure zerlegt.

Äthylester $C_5H_8O_2Cl_2 = CHCl_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus $\beta.\beta$ -Dichlor-propionsäure und Athylalkohol in Gegenwart von HCl (Otto, A. 239, 268). — Obstartig riechendes Öl. Kp: $171-175^{\circ}$.

Amid $C_0H_5ONCl_2=CHCl_2\cdot CH_3\cdot CO\cdot NH_2$. B. Aus $\beta.\beta$ -Dichlor-propionsäureäthylester und konz. wäßr. Ammoniak, in der Kälte (Orro, A. 239, 269). — Nadeln (aus Chloroform). F: 140°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, etwas schwerer in Chloroform.

2.2.3.3-Tetrachlor-propansäure-(1), $a.a.\beta.\beta$ -Tetrachlor-propionsäure $C_3H_2O_2Cl_4 = CHCl_2 \cdot CCl_2 \cdot CO_2H$. B. Beim Einleiten von Chlor im Sonnenlicht in eine Lösung von $a.\beta$ -Dichlor-acrylsäure in Schwefelkohlenstoff (Mabery, Smith, B. 22, 2659). — Krystalle (aus Chloroform). F: 76°. Ziemlich löstich in Wasser, Chloroform und Ligroin. — $KC_3HO_2Cl_4$ (= $K\bar{A}$) (über H_2SO_4). Tafeln. — $Ca\bar{A}_2$. Nadeln. — $Ba\bar{A}_2$. Prismen. — $Ag\bar{A}$. Äußerst unbeständig.

2.3.3.3-Tetrachlor-propanoylchlorid, $a.\beta.\beta.\beta$ -Tetrachlor-propionylchlorid $C_3HOCl_5=Ccl_3\cdot CHCl\cdot COCl.$ B. Bei 5-6-stündigem Erhitzen von Trichlormilchsäure mit 2 Mol.-Gew. PCl_5 (Anschütz, Haslam, A. 253, 132). — Stechend riechendes Öl. Kp_{12} : 140—142°. D_4^{∞} : 1,5631. — Wird von kaltem Wasser in HCl und Trichlormilchsäure zerlegt.

2-Brom-propansäuren-(1), α -Brom-propionsäuren $C_3H_5O_2Br = CH_3 \cdot CHBr \cdot CO_2H$.

a) d-a-Brom-propionsäure C₃H₅O₂Br = CH₃·CHBr·CO₂H. B. Durch Spaltung der inakt. a-Brom-propionsäure mittels Cinchonins (Ramberg, B. 33, 3355; A. 349, 325). Aus l-Alanin und Nitrosylbromid (E. Fischer, Raske, B. 39, 3995; vgl. E. F., B. 40, 491). Der Athylester entsteht aus dem Äthylester des d-Alanins und Nitrosylbromid (E. F., B. 40, 492, 500). Die Ester entstehen aus den Estern der d-Milchsäure und PBr₅ in Benzol oder Chloroform (Walden, B. 28, 1294; Walker, Soc. 67, 920). — Flüssig. Ist rechtsdrehend, wurde aber optisch noch nicht ganz rein erhalten; über die Drehung s. bei E. Fischer, Raske, B. 39, 3995; Ramberg, A. 370, 234. — Gibt mit Silbercarbonat in Wasser l-Milchsäure, mit verdünnter Kalilauge d-Milchsäure (E. Fischer, B. 40, 493, 505).

Methylester C₄H₇O₂Br = CH₃·CHBr·CO₃·CH₃. B. Durch Einw. von PBr₅ auf den Methylester der d-Milchsäure in Chloroform (Walker, Soc. 67, 921). — Kp_{135—120}: 96—93°; Dⁿ₁: 1,482 (Walker, Soc. 67, 921). Kp₃₆: 61—62°; D²⁰: 1,4975; D⁷⁰: 1,4225 (W., C. 1909 II, 2118). [a]¹³: +42,65° (W., Soc. 67, 921). Optisches Drehungsvermögen zwischen 10° und 70°: W., C. 1909 II, 2118.

Äthylester $C_5H_9O_2Br=CH_3\cdot CHBr\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus d-a-Brom-propionsäure und Alkohol, der mit HBr gesättigt ist (Ramberg, A. 349, 331). Durch Einw. von PBr₅ auf den Äthylester der d-Milchsäure in Benzol (Walden, B. 28, 1294). Aus dem Äthylester des d-Alanins und Nitrosylbromid (E. Fischer, B. 40, 500). — Kp₃₆: 70—71°; D²⁰: 1,3895; D⁷⁰: 1,3195 (Walker, C. 1909 II, 2118). Der Ester ist in optisch reinem Zustande noch nicht erhalten worden. Nach Ramberg (A. 370, 237) ist für den reinen Ester [a\beta_5^m mindestens +35,5°. Über das Drehungsvermögen vgl.: Walden, B. 28, 1294; Walker, Soc. 67, 916, 921; C. 1909 II, 2118; E. Fischer, B. 40, 501; Ramberg, A. 349, 331; 370, 237. — Liefert mit Ammoniak d-Alanin (E. F.).

Isobutylester $C_7H_{13}O_2Br = CH_3 \cdot CHBr \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. $D_{1 \text{ vac}}^{90}$: 1,2675. Zeigt Autoracemisierung; $[a]_D$ sank in 3 Jahren von $+3.55^{\circ}$ auf $+0.08^{\circ}$ (Walden, B. 31, 1419).

b) l-a-Brom-propionsäure $C_3H_5O_2B_F = CH_3 \cdot CHB_F \cdot CO_2H$. B. Durch Spaltung der inakt. a-Brom-propionsäure mittels Cinchonins (Ramberg, B. 33, 3355; A. 349, 325; 370, 235; E. Fischer, Warburg, A. 340, 169). Aus d-Alanin und Nitrosylbromid (E. Fischer, Warburg, A. 340, 171; E. Fischer, Raske, C. 1906 II, 60; B. 39, 3988; vgl. E. Fischer, B. 40, 492). Die Ester entstehen aus den Estern der I-Milchsäure und Phosphorpentabromid in Chloroform (Walker, Soc. 67, 921). — Bei gewöhnlicher Temperatur flüssig; erstarrt in der Kälte zu Krystallen, die im zugeschmolzenen Capillarrohr bei -0.5° bis -0.3° schmelzen (Ramberg, A. 370, 236). Über die Existenz einer labilen, unter -10° schmelzenden Modifikation vgl. Ramberg, A. 370, 235 Anm. — D_{\bullet}^{\bullet} : 1,7000; D_{\bullet}° : 1,692 (auf den leeren Raum reduziert); $[a_{10}^{\rm IB}: -29.0^{\circ}; [a_{10}^{\rm IB}: -28.5^{\circ}]$ (Ramberg, A. 370, 236). Zur Autoracemisierung vgl. Ramberg, A. 370, 237. — Gibt mit Silberentbonat in Wasser d-Milchsäure, mit verdünnter Kalilauge I-Milchsäure (E. Fischer, B. 40, 503). Liefert bei der Einw. von Ammoniak 1-Alanin (E. E. Warburg, E. 340, 170; E. E. E. 40, 491, 497).

Äthylester $C_5H_5O_2Br=CH_3\cdot CHBr\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Beim Kochen von 1- α -Brompropionsäure mit absolutem Alkohol und konz. Schwefelsäure (E. FISCHER, FLATAU, A. 365, 14 Anm.). Durch Einw. von Phosphorpentabromid auf den Athylester der 1-Milchsäure in Chloroform (Walker, Soc. 67, 921). — Kp₁₂₋₁₃: $54-55^0$ (E. F., Fl.). Kp₅₆₋₅₉: 87^0 ; D_4^{10} : 1.386; $[\alpha]_0$: -31.45^0 (Walker, vgl. E. FISCHER, FLATAU; Ramberg, A. 370, 237). — Gibt mit Ammoniak 1-Alanin (E. FISCHER, B. 40, 491, 496). Liefert mit Natriumcyanessigester linksdrehenden Methylcyanbernsteinsäureester (E. FISCHER, FLATAU).

Propylester $C_0H_{11}O_2Br = CH_3 \cdot CHBr \cdot CO_2 \cdot C_3H_7$. $Kp_{28-32} \colon 84-86^{\circ}; D_4^{14} \colon 1,315; [a]_b \colon -21,98^{\circ}$ (Walker, Soc. 67, 922).

Chlorid C₃H₄OClBr = CH₃·CHBr·COCl. B. Aus l-a-Brom-propionsäure und Thionylchlorid unter Erwärmen am Rückflußkühler auf 55-65° (E. FISCHER, WARBURG, A. 340, 171). — Kp₁₈: 27° (korr.).

e) dt-a-Brom-propionsäure $C_3H_5O_2B_T=CH_3\cdot CHB_T\cdot CO_2H$. B. Aus Propionsäure und Brom bei $120-140^\circ$ (Friedel, Machuca, A. 120, 286). Aus Milchsäure und gesättigter Bromwasserstoffsäure im geschlossenen Rohr bei 100° (Kenule, A. 130, 16). – Darst. Das Bromid entsteht bei der Einw. von Brom und amorphem Phosphor auf Propionsäure (zuletzt unter Erwärmen) (vgl.: Bischoff, A. 214, 55; Zelinsky, B. 20, 2026; Volhard, A. der höher schmelzenden Modifikation sehr beständig ist, sich aber beim Impfen momentan in diese umwandelt; beide Modifikationen sind wirkliche Racemformen (RAMBERG). Kp: 205,5° (korr.) (Kerkulé); Kp: 203,5° (korr.) (geringe Zers.) (Weinig); Kp₂₆₀: 168° (korr.) (Perkin, Soc. 65, 429); Kp₁₈₋₁₉: 124° (Weinig); Kp₁₀: 95-96° (Michael, B. 34, 4044). D₂: 1,7193; D₂₀: 1,6998 (Perkin); D₄²⁰: 1,7000 (auf den leeren Raum bezogen) (Ramberg). Magnetisches Drehungsvermögen: Perkin. Elektrische Leitfähigkeit bei 25°: k =1,08×10⁻³ (Walden, Ph. Ch. 10, 650; s. auch Ostwald, J. pr. [2] 32, 324). — Spaltung in die opt. akt. Komponenten mittels Cinchonins: Ramberg, B. 33, 3354; A. 349, 325; 370, 235; E. Fischer, Warburg, A. 340, 169. Versuch zur Spaltung in die aktiven Komponenten durch Umsetzung des α -Brom-propionylbromids mit einer nicht genügenden Menge ($\frac{1}{2}$ Mol.-Gew.) akt. Amylalkohols: WALDEN, B. 32, 2704. — a-Brom-propionsäure wird von Natriumamalgam zu Propionsäure reduziert Liefert beim Erhitzen mit Silberpulver in Benzol hochschmelzende symm. (Kekulé). Dimethylbernsteinsäure (WISLICENUS, B. 2, 720; OTTO, BECKURTS, B. 18, 846) (vgl. auch diese Reaktion beim Athylester). Geht bei der Destillation im Vakuum mit Phosphorpentoxyd in ihr Anhydrid über (Bischoff, Walden, B. 27, 2949). Das Natriumsalz der a-Brompropionsäure gibt bei der Destillation im Vakuum Lactid C₆H₈O₄ (Bischoff, Walden, B. 26, 263; A. 279, 72). a-Brom-propionsäure liefert beim Kochen mit viel Wasser (Fittig, Thomson, A. 200, 79; vgl. Lossen, Kowski, A. 342, 125), mit Silberoxyd und Wasser (Fittig, Machuca, A. 120, 286; Buff, A. 140, 159; Beckutts, Otto, B. 18, 223), mit Zinkoxyd und Wasser (Kekulé, A. 130, 18; E. Fischer, Zemplén, B. 42, 4891), mit Natronlange, festern Mathyland (Masser) (Machuca, A. 120, 18; E. Fischer, B. 48, 4891), mit Natronlange, festern Mathyland (Masser) (Machuca, A. 120, 18; E. Fischer, R. 48, 4891), mit Natronlange, festern Mathyland (Masser) (Machuca, A. 120, 18; E. Fischer, R. 48, 4891), mit Natronlange, festern Mathyland (Masser) (Ma lauge, festem Atznatron oder Barytwasser (Lossen, Kowski), mit Calciumcarbonat und Wasser (E. F., Z.) hauptsächlich Milchsäure; daneben entstehen geringe Mengen von Acrylsäure, besonders bei Anwendung von überschüssigem festem Atznatron (Lossen, Kowski). saure, besonders bei Anwendung von überschüssigem festem Atznatron (Lossen, Kowski). Die Reaktion mit Wasser, sowie mit Alkalien erfolgt bei längerer Einw. auch schon bei gewöhnlicher Temperatur (Beckuets, Otto, B. 18, 223; Lossen, Kowski, A. 342, 124). Geschwindigkeit und quantitativer Verlauf der Zersetzung durch Wasser oder Alkalien unter verschiedenen Bedingungen: Lossen, Kowski, A. 342, 124; Senter, Soc. 95, 1827. Beim Erwärmen von a-Brom-propionsäure mit alkoholischem Ammoniak entsteht Alanin (Kekulé). Hydroxylamin erzeugt a-Oximino-propionsäure CH₃·C(:N·OH)·CO₂H (Syst. No. 279) (Hantzsch, Wild, A. 289, 297). Das Natriumsalz der a-Brom-propionsäure liefert beim Erwärmen mit überschüssigem Natriumnitrit in konz. wäßt. Lösung reichlich Nitroäthan (Auger Ri [31, 22, 324). Geschwindickeit der Esterbildung der a Brom-propionsäure (Auger, Bl. [3] 23, 334). Geschwindigkeit der Esterbildung der a-Brom-propionsäure: LICHTY, A. 319, 373,

Salze: $NaC_3H_4O_2Br$ (= $Na\overline{A}$). Krystallinisch (Bischoff, Walden, B. 26, 263; A. 279, 71). — $Cu\overline{A}_2$. Dunkelgrüne Krystalle, sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol (Weinig, A. 280, 249). — $Mg\overline{A}_2+H_2O$. Nadeln. Leicht löslich in Wasser und Alkohol (Weinig). Ca \overline{A}_2+2H_2O . Nadeln. Leicht löslich in Wasser und Alkohol (Weinig). — $Pb\overline{A}_2$. Krystallinischer Niederschlag. Sehr schwer löslich in Alkohol (Weinig).

Methylester $C_4H_7O_2Br=CH_3\cdot CHBr\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Aus α -Brom-propionsäure mit Methylalkohol und Schwefelsäure (Lepercq, Bl. [3] 11, 297). Aus α -Brom-propionylbromid

und Methylalkohol (Weinig, A. 280, 250). — Kp₁₉: 51,5° (Wheeler, Barnes, Am. 24, 77). Kp: $140-150^{\circ}$; D^a: 1,4966 (Weinig). Kp: $145-150^{\circ}$; D¹⁵: 1,500 (Lepercy). — Liefert beim Erhitzen mit Natriumnitrit in Methylalkohol die Verbindung $C_8H_{12}O_7N_2$ (s. u.) und wenig α -Oximino-propionsäuremethylester (Lepercy).

Verbindung C₈H₁₂O₇N₂ (symm. Dinitroso-dilactylsäure-dimethylester (?) O[C(NO)(CH₃)·CO₂·CH₃]₂ (?)). B. Beim mehrstündigen Erhitzen von 1 Tl. a-Brom-propion-säuremethylester mit 1 Tl. Methylalkohol und 2 Mol.-Gew. Natriumnitrit; man gießt in Wasser und krystallisiert den Niederschlag aus Methylalkohol um (Lepenco, Bl. [3] 11, 297). — Weiße Prismen. F: 64°. — Beim Erhitzen mit konz. Barytlösung entstehen Ammoniak, Hydroxylamin, Kohlensäure und Essigsäure.

Äthylester $C_5H_9O_2Br=CH_3\cdot CHBr\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Durch Veresterung der a-Brompropionsäure mit Äthylalkohol und Schwefelsäure oder Halogenwasserstoffsäure (Schreiner, A. 197, 13; BISCHOFF, A. 206, 319; 214, 55; SCHERKS, M. 2, 542; FITTIG, GOTTSTEIN, A. 216, 31 Anm.; Leperco, Bl. [3] 7, 360). Aus a Brom-propionylbromid und Alkohol (Weinig, A. 280, 250). Aus Milchsäureäthylester und Phosphorpentabromid (HENRY, A. (Weinig, A. 280, 250). Aus Milchäureäthylester und Phosphorpentabromid (Henry, A. 156, 176). — Darst. Aus rohem a-Brom-propionylbromid, wie es bei der Einw. von Brom und rotem Phosphor auf Propionsäure gewonnen wird (vgl. S. 254, Darst. der a-Brom-propionsäure) durch Zersetzung mit Alkohol (Zelinsky, B. 20, 2026; Hell, Rothberg, B. 22, 62; Auwers, Bernhardi, B. 24, 2218, 2219). — Kp₁₄: 56—58° (Wheeler, Barnes, Am. 24, 77); Kp₂₅₀: 124° (kort.) (Perkin, Soc. 65, 429). Siedet bei gewöhnlichem Druck nicht ganz unzersetzt (Schreiner; Bischoff, A. 206, 319; Weinig); Kp: 153—160° (Lepercq), 156—160° (Zelinsky; Hell, Rothberg), 158° (Scherks), 159,4—160,2° (Weinig), 159—160° (Henry), 162° (Fittig, Gottstein), 160—165° (Schreiner); Kp₇₆₀: 162° (kort.) (Walden, B. 28, 1294). D₄^{1.5}: 1,4412 (Weinig); D₁^{2.0}: 1,3935 (Walden); D₂³⁰: 1,3923 (Perkin); D¹¹: 1,396 (Henry); D₃^{1:}: 1,4127 (Perkin). n₀: 1,4469 (Walden). Magnetisches Drehungsvermögen: Perkin. — a-Brom-propionsäureäthylester liefert bei der Behandlung Drehungsvermögen: PERKIN. — a-Brom-propionsäureäthylester liefert bei der Behandlung mit Magnesium in Äther bei nachfolgender Zersetzung des Reaktionsproduktes mit Wasser a-Propionyl-propionsäureäthylester und Propionsäureäthylester (Zeltner, B. 41, 590; J. pr. [2] 78, 111). Bei der Einw. von Zinkstaub in der Wärme entstehen Zinkbromid, Kohlenoxyd, Äthylbromid, Propionsäureäthylester und wahrscheinlich eine sehr kleine Menge symm. Dimethylbernsteinsäure (Scherks, M. 2, 543). Beim Erhitzen mit molekularem Silber werden Propionsäureäthylester, die Athylester der niedrigschmelzenden und der hochschmelzenden/symm, Dimethylbernsteinsäure, Pyrocinchonsäureäthylester (Dimethylmaleinsäureäthylester) und Acrylsäureäthylester gebildet (Hell, Rothberg, B. 22, 62; vgl. Scherks, M. 2, 546). a-Brom-propionsaureathylester gibt beim Erhitzen mit 1 Mol.-Gew. Brom auf 180—200° unter Entwicklung von HBr Athylbromid, a.a-Dibrom-propionsäureäthylester und a a-Dibrom-propionsäure (EPSTEIN, C. r. 124, 688). Setzt sich mit Magnesiumjodid in ätherischer Lösung zu a-Jod-propionsäureester und Magnesiumbromid um (Bodroux, Taboury, C. r. 144, 1217; Bl. [4] 1, 910). Geschwindigkeit der Reaktion mit Natriumthiosulfat: Slator, Twiss, Soc. 95, 98. Liefert beim Stehen mit Natriumnitrit in wäßr. Alkohol a-Oximino-propionsäureäthylester, beim Erhitzen mit Natriumnitrit in absolutem Alkohol daneben noch die Verbindung $C_{10}H_{18}O_7N_2$ (s. u.) (Leperco, Bl. [3] 9, 630; 11, 295, 886). — Setzt sich mit Natriumalkoholaten zu α -Alkyloxy-propionsäureäthylestern um (Schreiner, A. 197, 13); quantitative Untersuchungen über diese Reaktion vgl. bei Bischoff, B. 32, 1748, 1755, 1761. Bei der Einw. von wasserfreiem Triäthylamin (und nachfolgender Verseifung) resultiert hauptsächlich Milchsäure, daneben wenig Triäthylammoniumhydroxydpropionsäure und Tetraäthylammoniumbromid (Duvillier, Bl. [3] 2, 141). Bei der Einw. von Kaliumcyanid in siedender alkoh. Lösung entstehen a-Cyan-propionsäureäthylester, a.a'-Dimethyl-a-cyan-bernsteinsäurediäthylester (Zelinsky, B. 21, 3162; H. 20, 660) und die Verbindung CH₃·CH(CO₂·C₂H₅)·C(:NH)·CN(?). (Z., Bytschichin, H. 21, 163). Gibt mit 3 Mol.-Gew. Allyljodid in Gegenwart von Zink in ätherischer Lösung (bei nachfolgender Verseifung) Diallyl-[a-allylo- \ddot{a} thyl]-carbinol $C_3H_5 \cdot CH(CH_3) \cdot C(OH)(C_3H_5)_2$ (Bd. I, $(C_3H_5)_2C-O-CO$

S. 463) und das Lacton $\frac{(C_3H_5)_2U-U-UO}{CH_3 \cdot CH-CH \cdot CH_3}$ (Syst. No. 2461) (A. Reformatski, B. 41, 4094; C. 1909 I, 736). Mit Orthoameisensäureester bei Gegenwart von Zink entsteht das Acetal des a-Formyl-propionsäureesters $(C_2H_5 \cdot O)_2CH \cdot CH(CH_4) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ (Tschitschibabin, J. pr. [2] 73, 328, 331). Kondensiert sich mit Acetaldehyd in Gegenwart von Zink in Benzol zu $CH_3 \cdot CH(OH) \cdot CH(CH_3) \cdot CO_2 \cdot C_2H_6$ (Blaise, Bl. [3] 29, 330; Blaise, Herman, A. ch. [8] 20, 187). Liefert mit Zimtaldehyd in Gegenwart eines Kupferzinkpaares $C_3H_5 \cdot CH \cdot CH(OH) \cdot CH(CH_3) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ (Baidakowski, R. 37, 896; C. 1906 I, 349). Gibt mit Salicylaldehyd in Gegenwart von Zink einen Ester, bei dessen Destillation a-Methyl-cumarin entsteht (Bai., E. 37, 902; C. 1906 I, 350).

Verbindung $C_{10}H_{16}O_7N_2$ {symm. Dinitroso-dilactylsäure-diäthylester (?) $O[C(NO)(CH_3)\cdot CO_2\cdot C_2H_5]_2$ (?)}. B. Beim Erhitzen von a-Brom-propionsäureäthylester mit

Natriumnitrit in absolutem Alkohol (Lepercq, Bl. [3] 11, 886). — Gelbliches Öl. — Verhält sich analog der Verbindung C₈H₁₂O₇N₂ (S. 255) aus a-Brom-propionsäuremethylester.

Isobutylester der a-Brom-propionsäure $C_7H_{18}O_3Br = CH_3 \cdot CHBr \cdot CO_2 \cdot CH_3 \cdot CH(CH_3)_4$. Kp14: 79-800 (Wheeler, Barnes, Am. 24, 77).

akt. Amylester, Ester des linksdrehenden Amylalkohols (vgl. Bd. I, S. 385) $C_8H_{18}O_2Br = CH_3 \cdot CHBr \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_3$. Drehungsvermögen: Walden, M. 30, 767; C. 1899 I, 327.

Isoamylester $C_8H_{15}O_2Br = CH_3 \cdot CHBr \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. (Wheeler, Barnes, Am. 24, 77). Kp18: 99-1000

Anhydrid $C_0H_6O_3Br_2=(CH_3\cdot CHBr\cdot CO)_2O$. B. Bei der Destillation von a-Brompropionsäure mit Phosphorpentoxyd im Vakuum (BISCHOFF, WALDEN, B. 27, 2949). Man vermischt ätherische Lösungen von 215 g a-Brom-propionsäurebromid und 90 g Pyridin unter Kühlung und gießt dann in Eiswasser (Wedekind, B. 34, 2074). — Kp5: 120° (B., WA.); Kp10: 123—124° (Wed). — Mit wasserfreiem Kaliumcarbonat entsteht Lactid (B., WA.).

Chlorid C₃H₄OClBr = CH₃·CHBr·COCl. B. Durch Einw. von 2 Mol.-Gew. Phosphortrichlorid auf 3 Mol.-Gew. a-Brom-propionsäure (Collet, Bl. [3] 15, 717). — Flüssig. Kp: 131-133°. D11: 1,697.

Bromid $C_3H_4OBr_2=CH_3\cdot CHBr\cdot COBr.$ B. Aus Propionylbromid und Brom bei 100° (Kaschirsky, JK. 18, 81). Weiteres über Bildung s. S. 254 bei a-Brom-propionsäure. — Kp: $154-155^\circ$ (K.), $152-154^\circ$ (korr.) (Weinig, A. 280, 247). D%: 2,0612 (Weinig). — Gibt mit Zink in absolutem Äther Methylketen $CH_3\cdot CH:CO$ (Staudinger, Klever, B. **41**, 906).

Amid, α -Brom-propionamid $C_3H_6ONBr = CH_3 \cdot CHBr \cdot CO \cdot NH_2$. B. Durch Einleiten von trocknem Ammoniak in die Benzollösung von α -Brom-propionylbromid (BISCHOFF, B. 30, 2312). — Blättchen (aus Benzol) oder platte Nadeln (aus Alkohol). F: 123° (Bischoff). Siedet unter 19 mm Druck bei 135° (nachdem zuvor ein Teil sublimiert ist) (BISCHOFF, BLOCH, B. 34, 1837). Ziemlich löslich in heißem Äther und Chloroform (BISCHOFF). — Gibt beim Erhitzen mit wäßr, oder alkoholischer Kalilauge unter Abspaltung von HCN und HBr Acetaldehyd (Mossler, M. 29, 71).

N-Oxymethyl-a-brom-propionsäureamid, N-Methylol-a-brom-propionamid $C_4H_8O_2NBr=CH_3\cdot CHBr\cdot CO\cdot NH\cdot CH_2\cdot OH.$ B. Durch schwaches Erwärmen von 3 g a-Brom-propionamid mit 1,5 g Formaldehyd-Lösung (von 41,18°/ $_0$), 1,5 g Wasser und 1,5 g konz. Salzsäure (Einhorn, Ladisch, A. 343, 281; E., D. R. P. 162395; C. 1905 II, 728). — Prismatische Nadeln (aus Benzol). F: 93—95°. — Spaltet beim Erhitzen Formaldehyd ab.

Bis-[a(?)-brom-propionyl]-amin C₆H₉O₂NBr₂ = (CH₃·CHBr·CO)₂NH (?). B. Beim Zerfließen des a-Brom-propionsäureimidbromids an feuchter Luft (ENGLER, A. 142, 68, 71).

— Nadeln (aus heißem Wasser). F: 148°. Fängt bei 152° an sich zu zersetzen. Fast unlöslich in kaltem Wasser, ziemlich leicht löslich in heißem Wasser, leicht in Alkohol und Äther. Zersetzt sich bei längerem Kochen mit Wasser.

a (?)-Brom-propionsäureimidbromid $C_3H_5NBr_2=CH_3\cdot CHBr\cdot CBr: NH$ (?). B. Durch Einw. von Brom auf Propionitril im geschlossenen Rohr bei 100° (ENGLER, A. 133, 142; 142, 66). — Krystalle. F: 64°. Fängt bei 72° an zu sublimieren, wobei teilweise Zersetzung eintritt. Zerfließlich. — Zersetzt sich an feuchter Luft unter Bildung von HBr, NH₄Br und Bis-a-brompropionyl-amin [CH3 · CHBr · CO].NH.

8-Brom-propansäure (1), β -Brom-propionsäure $C_3H_5O_2Br=CH_2Br\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Aus β -Jod-propionsäure und Brom (v. Richter, Z. 1868, 450). Durch Erhitzen von Hydracrylsäure mit Bromwasserstoffsäure (D: 1,49) (Beckurts, Otto, B. 18, 227). Aus Acrylsäure und rauchender Bromwasserstoffsäure im geschlossenen Rohr bei 100° (Linnemann, A. 163, 96; Lossen, Kowski, A. 342, 128). Durch Oxydation von β-Brom-propionaldehyd mit Salpetersäure (D: 1,48) (Lederer, J. pr. [2] 42, 384; Moureu, A. ch. [7] 2, 158). — Tafeln. F: 62.5°; sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther (Lederer). Elektrofytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 9,8 × 10⁻⁵ (Walden, Ph. Ch. 10, 650). — Liefert bei der Zersetzung mit Wasser und Basen Aerylsäure und Hydracrylsäure, und zwar mit Wasser oder verdünnter Natronlauge vorwiegend Hydracrylsäure, mit konz. Natronlauge vorwiegend Acrylsäure (Lossen, Kowski, A. 342, 128; vgl. Moureu); Geschwindigkeit und quantitativer Verlauf dieser Reaktion unter verschiedenen Bedingungen: Lo., K.

Äthylester $C_5H_9O_2Br = CH_2Br \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Durch Veresterung von β -Brompropionsäure (Lederer, J. pr. [2] 42, 384; Baethe, C. r. 118, 1268). — Kp₅₀: 135—136° (geringe Zersetzung) (Barthe); Kp_{40—50}: 89° (Lederer); Kp_{41—12}: 69—70° (Emery, B. 24, 282).

- 3-Chlor-2-brom-propansäure-(1), β -Chlor- α -brom-propionsäure $C_3H_4O_2ClBr = CH_2Cl\cdot CHBr\cdot CO_2H$. B. Aus $CH_2Cl\cdot CHBr\cdot CH_2\cdot OH$ durch Oxydation mit Salpetersäure (Henry, B. 7, 757; C. 1906 II, 1551; R. 26, 154). Krystalle. F: 43°. Leicht löslich in Wasser, löslich in Alkohol und Äther. Entwickelt bei der Destillation Halogenwasserstoff. Mit alkoholischer Kalilauge entstehen Chlorwasserstoff und α -Brom-acrylsäure.
- 2-Chlor-3-brom-propansäure-(I), α-Chlor-β-brom-propionsäure $C_3H_4O_2ClBr=CH_2Br\cdot CHCl\cdot CO_2H$. B. Aus $CH_2Br\cdot CHCl\cdot CH_2\cdot OH$ durch Oxydation mit Salpetersäure (Henry, B. 7, 758; C. 1906 II, 1551; R. 26, 154). Krystalle. F: 35°. Leicht löslich in Wasser, löslich in Alkohol und Äther. Entwickelt bei der Destillation Halogenwasserstoff. Mit alkoholischer Kalilauge entstehen Bromwasserstoff und α-Chlor-acrylsäure.

Methylester $C_4H_6O_2CIBr = CH_2Br \cdot CHCl \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Aus der Säure mit Methylalkohol und HCl (Henry, C. 1906 II, 1551; R. 26, 156). — Kp_{60} : 185°. D^{19} : 1,645.

Äthylester $C_5H_8O_2ClBr = CH_2Br\cdot CHCl\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus der Säure mit Äthylalkohol und HCl (Henry, C. 1906 II, 1551; R. 26, 156). — Kp: 194–195°. D^{18} : 1,575.

- 2.3-Dichlor-2 oder 3-brom-propansäure-(1), $a.\beta$ -Dichlor-a oder β -brom-propionsäure $C_3H_3O_2Cl_2Br=CH_2Cl\cdot CClBr\cdot CO_2H$ oder CHClBr\cdot CHCl·CO_2H. B. Beim Erhitzen von $a.\beta$ -Dichlor-acrylsäure mit Bromwasserstoffsäure (von $60^{\circ}/_{\circ}$) auf 110° (Marery, Smith, B. 22, 2660). Schiefe Prismen (aus Schwefelkohlenstoff). F: $75-76^{\circ}$. Ziemlich löslich in heißem Wasser, schwer in kaltem Schwefelkohlenstoff.
- 2.8.3-Trichlor-3-brom-propansäure-(1), $a.\beta.\beta$ -Trichlor- β -brom-propionsäure $C_3H_2O_2Cl_3Br=CCl_2Br\cdot CHCl\cdot CO_2H$. B. Beim Einleiten von Chlor in eine abgekühlte Lösung von β -Chlor- β -brom-acrylsäure in Chloroform an der Sonne (Mabery, Am. 9, 1). Prismen (aus Schwefelkohlenstoff). F: 83—84°. Etwas löslich in Wasser, leicht in Alkohol, Äther und Chloroform. Wird durch Alkalien leicht gespalten in HBr und $a.\beta.\beta$ -Trichloracrylsäure, $KC_3HO_2Cl_3Br+2H_2O=(K\overline{A}+2H_2O)$. Tafeln. $Ca\overline{A}_2$. Schiefe Prismen. $Ba\overline{A}_2$. Amorph. Sehr leicht löslich in Wasser.
- 2.2.3.3-Tetrachlor-3-brom-propansäure-(1), $a.a.\beta.\beta$ -Tetrachlor- β -brom-propionsäure $C_3HO_2Cl_4Br = CCl_2Br \cdot CCl_2 \cdot CO_2H$. B. Beim Einleiten von Chlor in eine Lösung von Brompropiolsäure (Mabery, Am. 6, 155). Krystallinisch. Schmilzt unter Zersetzung bei 225°. Wenig löslich in kaltem Schwefelkohlenstoff und Chloroform. Die Salze sind äußerst unbeständig.
- 2.2-Dibrom-propansäure-(1), a.a-Dibrom-propionsäure C₃H₄O₂Br₂ = CH₃·CBr₂·CO₂H. B. Aus a-Brom-propionsäure und Brom im Druckrohr (Friedel, Machuca, A. Spl. 2, 72; vgl. Münder, Tollens, A. 167, 238). Neben a.a-Dibrom-propionsäureäthylester, Äthylbromid und HBr beim Erhitzen von a-Brom-propionsäureäthylester mit 1 Mol.-Gew. Brom auf 180–200° (Epstein, C. r. 124, 688). Darst. 8 g Propionsäure werden mit 18 g Brom 24 Stunden lang auf 190–220° erhitzt, der gebildete Bromwasserstoff wird ausgelassen und der Röhreninhalt mit weiteren 18 g Brom 2 Tage lang auf 220° erhitzt; zur Reinigung wird die Säure zunächst zwecks Befreiung von Bromwasserstoff in Schalen auf 100° erwärmt, dann in einem Trichter über Wasser unter eine Glocke gebracht, wobei die Beimengungen Wasser anziehen und abfließen (Philippi, Tollens, A. 171, 315). Rhombische (Haushofer, J. 1881, 687) Tafeln. F: 61° (Ph., To.). Siedet unter geringer Zersetzung zwischen 200° und 221° (Ph., To.). Kp₂₀: 126° (Sudborough, Lloyd, Soc. 75, 479). Elektrolytische Dissoziationskonstante bei 25°: k = 3,3 × 10⁻² (Walden, Ph. Ch. 10, 651). Lösungs- und Neutralisationswärme: Tanatar, H. 24, 365. a.a-Dibrom-propionsäure wird von Zink und Schwefelsäure zu Propionsäure reduziert (Ph., To., A. 171, 326). Beim Kochen mit Silberstaub und Benzol entsteht Dimethylmaleinsäureanhydrid (Otto, Beckurts, B. 18, 836). a.a-Dibrom-propionsäure liefert beim anhaltenden Kochen mit überschüssiger alkoholischer Kaliauge je nach den Bedingungen a-Brom-aerylsäure (Ph., To., A. 171, 334) oder β-Äthoxyacrylsäure (Merz; s. Otto, B. 23, 1108; vgl. ferner: Claatsen, B. 31, 1020; Tschttschtbabin, J. pr. [2] 73, 335). Beim Erwärmen von a.a-dibrom-propionsaurem Silber mit Wasser entstehen Brenztraubensäure, a.a-Dibrom-propionsäure und AgBr (Beckurts, Otto, B. 18, 235). Bei Einwirkung von 1 Mol.-Gew. Silbercarbonat auf 1 Mol.-Gew. a.a-Dibrom-propionsäure in Wasser wird glatt Brenztraubensäure gebildet (B., O.). Bei der Zersetzung durch Wasser oder Natronlauge treten auf: a-Brom-ae

^{1) &}quot; β Aerylkolloid" $(C_zH_zO_z)_x$ s. bei α -Brom-serylsäure (Syst. No. 163); " γ -Aerylkolloid" $(C_zH_zO_z)_x$ s. bei α -Brom-serylsäureathylester,

Masse. Trocken völlig unlöslich; wird durch Kochen mit Wasser aufgequellt und ist dann löslich in Alkali. Die Lösung in viel Natronlauge wird nicht durch Schwefelsäure gefällt. Beim Ausäthern der angesäuerten Lösung und Verdampfen des Äthers hinterbleibt ein Sirup, dessen wäßr. Lösung mit Phenylhydrazin Brenztraubensäurephenylhydrazon und Acetylen liefert] (Lossen, Kowski, A. 842, 130, 136). Quantitativer Verlauf dieser Reaktion unter verschiedenen Bedingungen: Lossen, Kowski. a a-Dibrom-propionsäure wandelt sich beim längeren Erhitzen mit rauch. Bromwasserstoffsäure im geschlossenen Rohr auf 100° in a β -Dibrom-propionsäure um (Ph., To., A. 171, 337). Esternfizierungskonstante: Sudb., Lloyd.

Salze: Philippi, Tollens, A. 171, 319. — Die Salze sind ziemlich beständig; sie können mit Ausnahme des Ammonium- und Silbersalzes (im Gegensatz zu den Salzen der $\alpha.\beta$ -Dibrompropionsäure) bei $60-80^{\circ}$ ohne Zersetzung getrocknet werden und lassen sich gut umkrystallisieren. — NH₄C₃H₃O₂Br₂+1/₂H₂O (= NH₄Ā+1/₂H₂O). Blättchen. — NaĀ. Blätter. — KĀ+H₂O. Rechtwinkelige Prismen. — CaĀ₂+2H₂O. — SrĀ₂+6H₂O. — BaĀ₂+9H₂O. Nadeln, löslich in Alkohol und Wasser.

Methylester $C_4H_6O_2Br_2=CH_3\cdot CBr_2\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Durch Einleiten von HCl in die Lösung von a.a-Dibrom-propionsäure in Methylalkohol (Phillippi, Tollens, A. 171, 319). — Campherartig riechende Flüssigkeit. Kp: 175–179°. D°: 1,9043; D¹:: 1,8973.

Äthylester $C_5H_8O_2Br_2 = CH_3 \cdot CBr_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. Kp: 190—191°; D°: 1,7728; D¹2: 1,7536 (Philippi, Tollens, A. 171, 324).

Propylester $C_4H_{10}O_2Br_2=CH_3\cdot CBr_2\cdot CO_2\cdot C_3H_7$. Kp: 200-204°; Do: 1,6842; D12: 1,6632 (Philippi, Tollens, A. 171, 324).

Isobutylester $C_7H_{19}O_2Br_2=CH_3\cdot CBr_2\cdot CO_2\cdot C_4H_9$. Kp: 213—218°; D°: 1,6008; D¹2: 1,5778 (Philippi, Tollens, A. 171, 324).

2.3-Dibrom-propansäure-(1), $a.\beta$ -Dibrom-propionsäure $C_3H_4O_9Br_2=CH_2Br\cdot CHBr\cdot$ 2.3-Dibrom-propansaure-(1), $a.\beta$ -Dibrom-propionsaure $C_3H_4O_2Br_2 = CH_2Br \cdot CHBr \cdot CO_2H$. B. Bei der Oxydation von $\beta \gamma$ -Dibrom-propylalkohol $CH_2Br \cdot CHBr \cdot CH_2 \cdot OH$ mit Salpetersäure (Münder, Tollens, A. 167, 226). Durch Oxydation von Aeroleindibromid $CH_2Br \cdot CHBr \cdot CHO$ mit konz. Salpetersäure (Linnemann, Penl, B. 8, 1098). Aus Aerylsäure und Brom (Caspary, Tollens, A. 167, 256). Durch Erhitzen von a-Brom-aerylsäure oder a a-Dibrom-propionsäure mit rauchender Bromwasserstoffsäure auf 100° (Philippi, Tollens, A. 171, 337). — Darst. Man bringt zu 50 g $\beta \gamma$ -Dibrom-propylalkohol ein Gemisch von 70 g konz. Salpetersäure (D: 1,4) und 30 g rauchender Salpetersäure, erwärmt sehr schwach (Münder, Tollens, A. 167, 226; Caspary, Tollens, A. 167, 241) und sorgt bei Eintritt der Reaktion durch genürende Kühlung defür deß sie nicht zu heftig wird (Pur Eintritt der Reaktion durch genügende Kühlung dafür, daß sie nicht zu heftig wird (BIIL-MANN, J. pr. [2] 61, 221; WINTERSTEIN, KÜNG, H. 59, 145), oder man läßt das Reaktionsgemisch von Anfang an erst einige Stunden in Eiswasser, dann über Nacht bei gewöhnlicher Temperatur stehen (KOHLER, Am. 42, 381); man dampft Wasser und anorganische Säure zunächst unter gewöhnlichem, dann unter vermindertem Druck ab und reinigt die $a\beta$ -Dibrom-propionsäure durch fraktionierte Vakuumdestillation (Kohler). — α β -Dibrom-propionsäure krystallisiert in zwei monoklinen Formen (v. Zepharovich, J. 1878, 693; Haushofer, J. 1881, 687), die in einer geschmolzenen Probe der Säure willkürlich durch Berühren mit zurückbehaltenen Mengen der beiden Krystallformen hervorgerufen werden können (MÜNDER, TOLLENS, A. 167, 227; CASPARY, TOLLENS, A. 167, 257). Die stabile Form bildet Tafeln und schmilzt bei 64°. Die metastabile Form entsteht, wenn man die stabile Form über ihren Schmelzpunkt erhitzt und wieder erstarren läßt; sie bildet Prismen, schmilzt bei 51° und geht mit der Zeit in die stabile Form über (LINNEMANN, PENL, B. 8, 1099; TOLLENS, B. 8, 1450, 1452). Wärmeentwicklung bei der Umwandlung der bei 51° schmelzenden Form 15.43 Cal. (TANATAR). — a \$\textit{\textit{D}}\$-Dibrom-propions aure gibt mit Zink, Magnesium, Aluminium oder Zinnchlorur (Caspary, Tollens, A. 167, 241; Billmann, J. pr. [2] 61, 222) und Wasser, ferner beim Kochen mit w\(\textit{\textit{a}} \) F. Jodkaliuml\(\textit{\textit{c}} \) Source (V. Zotta, A. 192, 102) Acryls\(\textit{\textit{a}} \) Liefert mit alkoholischer Kalilauge leicht a-Brom-acryls\(\textit{a} \) Under (Wagner, Tollens, A. 171, 341; vgl. Philippi, Tollens, A. 171, 336; Wallach, A. 193, 57; Erlenmeyer, B. 14, 1867; Haushoper, J. 1861, 690; Otto, Brokurts, B. 18, 245); bei zu heftiger Einw. entsteht dagegen a. Acrylkolloid" (C. H. O.). (c. a. bei a. Dibrom propions\(\textit{m} \) To. 4 171, 342, 356. "a-Acrylkolloid" $(C_3H_4O_3)_x$ (s. o. bei a a-Dibrom-propionsäure) (W., To., A. 171, 342, 356; vgl. Otto, Beckurts, B. 18, 241 Ann. 2; Lossen, Kowski, A. 342, 133, 136). Bei längerem Kochen mit überschüssiger alkoholischer Kalilauge entweicht Acetylen (MAUTHNER, SUIDA,

M. 2, 115). Das Silbersalz gibt beim Erwärmen mit Wasser $HO \cdot CH_2 \cdot CHBr \cdot CO_2H$ und AgBr (Beckurts, Otto, B. 18, 236; vgl. Lossen, Kowski, A. 342, 135). Bei Einw. von 1 Mol.-Gew. Silberoxyd auf 1 Mol.-Gew. a.β-Dibrom-propionsäure in Wasser entsteht Glycerinsäure (B., O., B. 18, 238; Lo., K.). Bei der Zersetzung von a β-Dibrom-propionsäure mit Wasser oder Natronlauge treten auf: a-Brom-acrylsäure, Glycerinsäure und zuweilen etwas Brenztraubensäure, Acrylkolloid, Kohlensäure und Acetylen (Lossen, Kowski, A. 342, 136); Geschwindigkeit und quantitativer Verlauf dieser Reaktion unter verschiedenen Bedingungen: Lossen, Kowski.

Salze: MÜNDER, TOLLENS, A. 167, 230. — Die Salze sind wenig beständig; sie scheiden beim Erhitzen auf 60-80° sowie beim Versuch, sie umzukrystallisieren, leicht Matallbromid ab (Münder, Tollens; vgl. Philippi, Tollens, A. 171, 319). — $NH_4C_3H_3O_2Br_2$ (= $NH_4\overline{A}$). Blättchen. — $K\bar{A}$. — $Ag\bar{A}$. Mikroskopische Blättchen. — $Ca\bar{A}_2 + 2H_2O$. Nadeln. — $Sr\bar{A}_2 +$

Methylester $C_4H_6O_2Br_2 = CH_2Br\cdot CHBr\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Durch Sättigen einer Lösung von $a.\beta$ -Dibrom-propionsäure in Methylalkohol mit Chlorwasserstoff (MÜNDER, TOLLENS, A. 167, 229). — Kp_{745} : 203° (M., To.); Kp: 205,8° (korr.); D°: 1,9777 (Weger, A. 221, 85). Ausdehnung: WEGER.

Äthylester C₅H₅O₂Br₂ = CH₂Br·CHBr·CO₂·C₂H₅. B. Durch Sättigen einer Lösung von a.β-Dibrom-propionsäure in Äthylalkohol mit Chlorwasserstoff (Münder, Tollens, A. 167, 230). — Kp₇₄₆: 211—214°; D°: 1,796; D¹⁵: 1,777 (M., To.). Kp: 214,6° (korr.); D°: 1,8279 (Weger, A. 221, 85). Ausdehnung: Weger. — Liefert bei der Behandlung mit Zink (Caspary, Tollens, A. 167, 248) in Alkohol oder (nicht absolutem) Äther (Michael, Schulthess, J. pr. [2] 43, 589) Aerylsäureäthylester. Bei der Einw. von Natriumäthylat entsteht C₂H₅·O·CH₂·CHBr·CO₂·C₂H₅ (Michael, Am. 9, 121; J. pr. [2] 60, 413; vgl. Leighton, Am. 20, 145). Beim Erhitzen mit Phthalimidkalium wird eine Verbindung (C₅H₇O₂Br)_x (dickflüssige Messe) gebildet (Andreasum M. 25, 783) (dickflüssige Masse) gebildet (Andreasch, M. 25, 783).

Propylester $C_9H_{10}O_2Br_2=CH_2Br\cdot CHBr\cdot CO_2\cdot C_3H_7$. Flüssig. Kp: 233° (korr.); D°: 1,7014 (Weger, A. 221, 86). Ausdehnung: Weger.

Allylester $C_6H_8O_2Br_2 = CH_2Br \cdot CHBr \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH \cdot CH_2$. $Kp_{746,5}$: $215-220^\circ$. D° : 1,843; D^{20} : 1,818 (Münder, Tollens, A. 167, 230).

Chlorid $C_3H_3OClBr_2=CH_2Br\cdot CHBr\cdot COCl.$ B. Aus $a\beta$ -Dibrom-propionsäure und Phosphorpentachlorid (E. FISCHER, B. 37, 2508 Anm.) in Phosphoroxychlorid unter Eiskühlung (Kohler, Am. 42, 382). Aus Acrylsäurechlorid und Brom in Chloroform (Moureu, A. ch. [7] 2, 165). — Flüssig. Kp₁₂: 71—73° (E. F.); Kp₃₇: 97—99°; Kp: 191—193° (teilweise Zers.); D°: 2,181 (M.).

Amid $C_2H_5ONBr_2 = CH_2Br \cdot CHBr \cdot CO \cdot NH_2$. B. Aus Acrylsäureamid und Brom in Chloroform (MOUREU, A. ch. [7] 2, 177). — F: 130—133°.

Nitril C₂H₃NBr₂ = CH₂Br·CHBr·CN. B. Aus Acrylsäurenitril und Brom in Chloroform (Moureu, A. ch. [7] 2, 189). — Heftig riechendes Ol. Kp5: 126-129°. D°: 2,161.

3.3-Dibrom-propansäure-(1), $\beta.\beta$ -Dibrom-propionsäure $C_2H_4O_2Br_2=CHBr_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Durch Erhitzen von β -Brom-acrylsäure mit rauchender Bromwasserstoffsäure im geschlossenen Rohr auf 100° (Thomas-Mamert, C. r. 118, 652). — Rhombische Prismen, F: 71°. — Wird von alkoholischer Kalilauge in HBr und β -Brom-acrylsäure zerlegt.

2.3-Dichlor-2.3-dibrom-propansäuren-(1), $a.\beta$ -Dichlor- $a.\beta$ -dibrom-propionsäuren

C₃H₂O₂Cl₂Br₂ = CHClBr·CC₂Hr·CO₂H.

a) a β-Dicklor-a.β-dibrom-propionsäure vom Schmeizp. 94—95° C₃H₂O₂Cl₂Br₂
= CHClBr·CClBr·CO₂H.

B. Durch Erwärmen von a.β-Dicklor-acrylsäure mit 1 Mol.-Gew.
Brom auf 100° (Hill, Mabery, B. 14, 1679; Am. 4, 267). — Trikline (Melville, B. 14, 1680; Am. 4, 268) Prismen (aus Schwefelkohlenstoff); F: 94—95°; Isicht löslich in Wasser, Alkohol oder Ather, etwas schwerer in Chloroform, Schwefelkohlenstoff oder Benzol (H., Ma.). — Gibt mit Barytwasser $\alpha.\beta$ -Dichlor- β -brom-acryleäure CClBr:CCl-CO₂H (Marery, Am. 9, 6). — AgC₂HO₂Cl₂Br₂. Flache, gezackte Nadeln; wicht zersetzbar (H., Ma.). — Ba(C₃HO₂Cl₂Br₂)₂. Lange Nadeln (H., Ma.).

b) a, \beta-Dichlor-a, β -dibrom-propions äuro vom Schmelzp. I18—120° C₃H₂O₂Cl₂Br₂ = CHCIBr·CClBr·CC₃H. B. Aus a β-Dibrom-acrylsäure und Chlor im Sonnenlicht (Hill, Maberry, B. 14, 1680; Am. 4, 270; Maberry, Am. 9, 8). — Monokline (Melville, B. 14, 1681; Am. 4, 271) Prismen (aus Schwefelkohlenstoff); I': 118—120°; sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol, Äther, etwas schwerer in Chloroform, Schwefelkohlenstoff, Benzol (H., Ma.). — Gibt mit Barytwasser aβ-Dichlor-β-brom-acrylsäure CClBr:CCl·CO₂H (Maberry).

- AgC₃HO₂Cl₂Br₂. Prismen (H., Ma.). Ba(C₃HO₂Cl₂Br₂)₂ + 2 H₂O. Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser (H., Ma.).
- 2.3-Dichlor-3.3-dibrom-propansäure-(1), $a.\beta$ -Dichlor- $\beta.\beta$ -dibrom-propionsäure $C_3H_2O_2Cl_2Br_2=CClBr_2\cdot CHCl\cdot CO_2H$. B. Beim Einleiten von Chlor in $\beta.\beta$ -Dibrom-acrylsäure $CBr_2:CH\cdot CO_2H$ bei 100° (Mabery, Nicholson, Am. 6, 166). Schiefe Prismen (aus Schwefelkohlenstoff). F: 100° . Sublimiert langsam. Wenig löslich in Wasser, sehr leicht in Alkohol und Äther. Gibt mit Barytwasser a β -Dichlor- β -brom-acrylsäure $CClBr:CCl\cdot CO_2H$. $KC_3HO_2Cl_2Br_2+2H_2O$. $Ca(C_3HO_2Cl_2Br_2)_2+l^1/_2H_2O$. Nadeln.
- 2.2.3-Tribrom-propansäure-(1), α.α.β-Tribrom-propionsäure C₃H₃O₂Br₃ = CH₂Br·CBr₂·CO₂H. B. Aus α-Brom-acrylsäure und Brom (Michael, Norton, Am. 2, 18; Mauthner, Suida, M. 2, 99). Neben viel Oxalsäure bei der Oxydation von Acroleindibromid mit überschüssiger Salpetersäure (D: 1,42) (Linnemann, Penl, B. 8, 1098). Entsteht neben α α β-Tribrom-propionaldehyd, wenn man Bromwasserstoffsäure (D: 1,49) in eine auf 125° erwärmte Lösung von 1 Tl. Glycerin in 50 Tln. konz. Schwefelsäure einfließen läßt (Niemilowicz, M. 11, 87). Bei der Oxydation von α.α β-Tribrom-propionaldehyd durch HNO₃ (Ni.). Monokline (Becke, M. 2, 100) Krystalle (aus Schwefelkohlenstoff) (Ma., S.). F: 92° (Mi., No.), 93° (Linnemann, Penl; Ni.), 95° (Ma., S.). Wenig löslich in kaltem Wasser, etwas mehr in heißem (Mi., No.), sehr leicht in Alkohol, Äther, Schwefelkohlenstoff, Benzol (Ma., S.). Zerfällt beim Erhitzen mit (2 Mol.-Gew.) alkoholischen Kalis (Ma., S.) oder beim Stehen mit Barytwasser (Hill, Andbews, B. 14, 1676; Am. 4, 177) in HBr und α.β-Dibrom-acrylsäure. Das Bariumsalz spaltet sich beim Erhitzen mit Wasser auf 130° in CO₂, BaBr₂ und CBr₂:CH₂ (Ma., S.).
- $NaC_3H_2O_2Br_3 + 2H_2O$. Krystalle, leicht löslich in Wasser (NI.). $Ba(C_3H_2O_2Br_3)_2 + aq$. Scheidet sich beim Neutralisieren einer warmen alkoholischen Lösung der Säure mit $BaCO_3$ in Nadeln ab (Ma., S.). $Fe(C_3H_2O_2Br_3)_3$. Gelblichroter Niederschlag (NI.).
- 2.3.3-Tribrom-propansäure-(1), $a.\beta.\beta$ -Tribrom-propionsäure $C_3H_3O_2Br_3=CHBr_2\cdot CHBr\cdot CO_2H$. B. Aus $a\beta$ -Dibrom-acrylsäure und 4 Tln. höchst konz. Bromwasserstoffsäure bei 100° (Hill, Am. 3, 116; Hill, Andrews, Am. 4, 180). Blättchen. F: 118° . Leicht löslich in heißem Wasser, sehr leicht in Alkohol und Äther, etwas weniger in Chloroform, Schwefelkohlenstoff, Benzol und Ligroin (H., A.). Zerfällt mit Barytwasser in HBr und $a\beta$ -Dibrom-acrylsäure (H., A.). $AgC_3H_2O_2Br_3$. Blättchen (H., A.). $Ca(C_3H_2O_2Br_3)_2 + 2H_2O$. Nadeln. Sehr unbeständig. Zersetzt sich teilweise schon in kalter wäßr. Lösung (H., A.).
- 3-Chlor-2.3.3-tribrom-propansäure-(1), β -Chlor- $\alpha.\beta.\beta$ -tribrom-propionsäure $C_3H_2O_2ClBr_3=CclBr_2\cdot CtlBr\cdot CO_2H$. B. Man erhitzt β -Chlor- β -brom-acrylsäure mit 1 Mol.-Gew. Brom auf 100° (Mabery, Weber, Am. 4, 104). Schiefe Prismen (aus Schwefelkohlenstoff); F: $102-103^{\circ}$; leicht löslich in Alkohol und Äther (M., W.). Kaltes Barytwasser erzeugt β -Chlor- $a\beta$ -dibrom-acrylsäure (Mabery, Lloyd, Am. 6, 162), kochendes Barytwasser Chlordibromäthylen CclBr: CtlBr (Mabery, Am. 5, 255). Mit alkoholischer Kalilauge entsteht etwas Tribromacrylsäure (M.). Durch AgNO₃ wird sofort AgCl gefällt (M., W.). KC₃HO₂ClBr₃ (= KĀ) +H₂O. Prismen, leicht löslich in kaltem Wasser (M., W.). CaĀ₂. Nadeln (M., W.). BaĀ₂. Schiefe Prismen. Ziemlich löslich in Wasser (M., W.).
- 2.2.3.3-Tetrabrom-propansäure-(1), $a.a.\beta.\beta$ -Tetrabrom-propionsäure $C_3H_2O_2Br_4=CHBr_2\cdot CBr_2\cdot CO_2H$. B. Aus $a.\beta$ -Dibrom-acrylsäure und Brom in Chloroform (MAUTHNER, SUIDA, M. 2, 108; HILL, Am. 3, 116; HILL, MABERY, B. 14, 1681; Am. 4, 264). Tafein (aus Ligroin) (MAU., S.); trikline Prismen (MELVILLE, Am. 4, 265) (aus Chloroform). F: 125,5—126° (MAU., S.; H., MAB.). Wenig löslich in Ligroin, leicht in heißem Chloroform, Schwefelkohlenstoff oder Benzol, sehr leicht in Alkohol und Äther (H., MAB.). Wird von alkoholischer Kalilauge in HBr und Tribromacrylsäure zerlegt (MAU., S.; H., MAB.). Beim Kochen des Bariumsalzes mit Wasser erfolgt Spaltung in CO₂, Tribromäthylen und BaBr₂ (MAU., S.; H., MAB.). AgC₃HO₂Br₄. Nadeln. Unbeständig (H., MAB.). Ca(C₃HO₂Br₄)₂. Nadeln (H., MAB.). Ba(C₃HO₂Br₄)₂ + 2H₂O. Nadeln (H., MAB.).
- 2.8.8.8-Tetrabrom-propansäure-(1), $\alpha.\beta.\beta.\beta$ -Tetrabrom-propionsäure $C_3H_2O_2Br_4=CBr_3\cdot CHBr\cdot CO_2H$. B. Aus β β -Dibrom-acrylsäure und Brom bei 100° (Mabery, Robinson, Am. 5, 251). Schiefe Prismen (aus Schwefelkohlenstoff). F: 118—120°. Etwas löslich in heißem Wasser. Mit alkoholischer Kalilauge entsteht Tribromacrylsäure. Beim Erwärmen

des Bariumsalzes mit Wasser werden $\mathrm{CO_2}$, Tribromathylen und $\mathrm{BaBr_2}$ gebildet. — $\mathrm{KC_3HO_2Br_4} + 2\,\mathrm{H_2O}$. Nadeln. Verliert das Krystallwasser über $\mathrm{H_2SO_4}$. — $\mathrm{Ca(C_3HO_2Br_4)_2} + \mathrm{H_2O}$. Mikroskopische Prismen. Viel weniger löslich in kaltem Wasser als das Bariumsalz. — $\mathrm{Ba(C_3HO_2Br_4)_2} + \mathrm{H_2O}$. Flache Prismen. Sehr leicht löslich in Wasser.

2-Jod-propansäure-(1), α -Jod-propionsäure $C_3H_5O_2I = CH_3 \cdot CHI \cdot CO_2H$. B. Man erhitzt 1 Mol.-Gew. Propionsäure mit $1^1/_4$ Mol.-Gew. Phosphorpentachlorid in 2 Mol.-Gew. Chloroform auf 65^0 , fügt in kleinen Portionen Chlorjod bis zum Auftreten der Jodfärbung hinzu und zersetzt das Reaktionsprodukt mit Wasser (Sernow, H. 35, 962; C. 1904 I, 259; B. 36, 4393). Aus α -Brom-propionsäure und Jodkalium in wäßr. Lösung bei 50^0 (Abderhalden, Guggenheim, B. 41, 2855; vgl. Sernow). Aus Milchsäure und P_2I_4 (Wichelhaus, A. 144, 352). — Nadeln. F: $44,5-45,5^0$ (S.), $45,5^0$ (kort.) (A., G.). Kp₀₋₃: 105^0 (A., G.). Schwer löslich in Wasser, sonst meist sehr leicht löslich, außer in Petroläther (S.; A., G.). — $LiC_3H_4O_2I+H_2O$. Nadeln (S.). — $Cu(C_3H_4O_2I)_2$. Grüne Nadeln (S.). — $Mg(C_3H_4O_2I)_2+4^1/_2H_2O$. Nadeln (S.).

Äthylester $C_5H_5O_2I = CH_3 \cdot CHI \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus a-Brom-propionsäureäthylester und Magnesiumjodid in ätherischer Lösung (Bodroux, Taboury, C. r. 144, 1217; Bl. [4] 1, 910). — Kp_{38} : 85°. D¹⁷: 1,662. — Liefert mit Anilinmagnesiumjodid in ätherischer Lösung a-Jod-propionanilid (B., T., C. r. 144, 1438; Bl. [4] 1, 913).

Chlorid $C_3H_4OCII = CH_3 \cdot CHI \cdot COCI$. B. Aus a-Jod-propionsaure und Thionylchlorid bei $45-50^{\circ}$ (Abdernalden, Guggenheim, B. 41, 2855). — Stechend riechendes Ol. Kp₁₃: $51-53^{\circ}$. D²⁵: 1,989.

3-Jod-propansäure-(1), β -Jod-propionsäure $C_3H_5O_2I=CH_2I\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Aus Glycerinsäure durch P_2I_4 (Bellstein, A. 120, 230; 122, 366; vgl. Erlenmeyer, A. 191, 284 Anm.; Rosenthal, A. 233, 16) oder durch eine starke, wäßr. Lösung von Jodwasserstoffsäure bei 100° (Moldenhauer, A. 131, 326). Durch Erhitzen von Hydraerylsäure mit destillierter Jodwasserstoffsäure im geschlossenen Rohr (Wislidenus, A. 166, 35). Aus Acrylsäure und destillierter Jodwasserstoffsäure im geschlossenen Rohr bei 1300 (Linnemann, A. 163, 96; Wislicenus, A. 166, 1). Bei der Elektrolyse einer konz. Lösung von bernsteinsaurem Kalium (am + Pol) und einer KI-Lösung (am - Pol) (v. MILLER, HÖFER, REINDEL, B. 28, 2436). — Darst. Man dampft die durch Oxydation von Glycerin mit Salpetersäure resultierende Lösung ein, vertreibt die Salpetersäure auf dem Wasserbade, nimmt den gebildeten Sirup, der (neben anderen Produkten) Glycerinsäure enthält, mit Wasser zu einer Lösung vom spez. Gewicht 1,26 auf und gießt diese Lösung in Mengen von 30 ccm zu einzelnen Portionen von Jodphosphor, die zuvor im Reaktionskolben aus je 50 g Jod und 6,5 g frischem gelbem Phosphor dargestellt sind (vgl. dazu de Barb, Am. 22, 334 Anm.); die Reaktion tritt entweder von selbst ein, oder sie wird durch gelindes Erwärmen eingeleitet; in jedem Falle wird sie nach Ablauf der ersten stürmischen Einw. bis zum Aufhören der Entwicklung von Jodwasserstoff, den man durch Wasser absorbiert, durch Erwärmen auf dem Wasserbade fevtl. unter Zusatz von 0,2 g gelbem Phosphor zur Entfernung von freiem Jod (Wöhle, J. pr. [2] 61, 210)] zu Ende geführt, worauf beim Erkalten β -Jodpropionsäure krystallisiert (V. Meyer, B. 19, 3294; 21, 24). SILBERRAD (Soc. 85, 611) läßt zur Darstellung von β-Jod-propionsäure aus Glycerinsäure unter Vermeidung der Herstellung von P_2I_4 220 g gelben Phosphor auf ein Gemisch von 1 l roher Glycerinsäure (D: 1,26) und 1700 g Jod einwirken. Zur Reinigung der β -Jod-propionsäure vgl. Wöhlk, $J.\ pr.\ [2]$ 61, 210. — Glasglänzende Krystallblätter (aus Wasser). F: 82°; äußerst leicht löslich in Alkohol und Ather, leicht löslich in heißem Wasser, sehr wenig in kaltem (BE.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25° : 9×10^{-6} (OSTWALD, *Ph. Ch.* 3, 193). — Das Natriumsalz zersetzt sich bei Einw. des elektrischen Stromes nur langsam unter Bildung von freiem Jod und etwas Jodoform; außerdem entstehen an der Kathode Wasserstoff, an der Anode Kohlendioxyd, Kohlenoxyd, Sauerstoff und ein nicht brennbares Gas (Tröger, Ewers, J. pr. [2] 58, 128). Jodwasserstoffsäure reduziert β -Jodpropionsäure (bei 180°) zu Propionsäure (Kekulé, A. 181, 223), obenso Natriumanalgam (Moldenhauer, A. 131, 328). Beim Erhitzen mit fein verteiltem Silber auf 100-160° wird Adipinsäure gebildet (Wislicenus, A. 149, 221; vgl. W., A. 174, 301). β -Jod propionsäure zerfällt beim Destillieren mit Bleioxyd (Beilstein, A. 122, 372; Wislicenus, A. 166, 2; Wöhlk, J. pr. [2] 61, 211) oder mit Natriumcarbonat und wenig Wasser (Wöhlk), sowie beim Erwärmen mit alkoholischer Kalilauge (v. Schnender, Erlenmeyer, B. 3, 340) in HI und Acrylsäure. Beim Kochen mit viel Wasser (Firtig, Thomson, A. 200, 81) oder mit Kalkmilch (Heintz, A. 157, 298) werden Hydracrylsaure und wenig Acrylsaure gebildet. Beim Erwärmen mit Silberoxyd und Wasser entsteht hauptsächlich Hydracrylsäure (Sokolow, A. 150, 167; Wislicenus, A. 166, 6; Beckuets, Otto, B. 18, 225; vgl. auch Erlenmeyer,

A. 191, 265, 285); über Nebenprodukte, die bei der Einw. von Silberoxyd auf β -Jodpropionsäure auftreten, vgl. Wislicenus, A. 166, 36; 174, 292. β -Jod-propionsäure liefert beim Erhitzen mit Chlorwasser bezw. Bromwasser β -Chlor- bezw. β -Brom-propionsäure (v. Richter, Z. 1868, 450). Durch Umsetzung mit Silbernitrit entsteht β -Nitro-propionsäure (Lew-Kowitsch, J. pr. [2] 20, 169). β -Jod-propionsäure läßt sich durch Behandlung mit Cyan-kalium und nachfolgende Verseifung in Bernsteinsäure überführen (v. Richter, Z. 1868, 449; vgl. Wichtelhaus, A. 144, 353). — Abbau der β -Jod-propionsäure im Tierkörper: Luzzatto, B. Ph. P. 7, 456.

Methylester $C_4H_7O_2I = CH_2I \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Aus β -Jod-propionsäure und Methylalkohol in Gegenwart von Schwefelsäure (Henry, C. r. 100, 116). — Kp_{756} : 188°. D⁷: 1,8408.

Äthylester $C_6H_9O_2I=CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_6$. B. Aus β -Jod-propionsäure mit Alkohol und Schwefelsäure (Lewkowitsch, J. pr. [2] 20, 167; Fittig, Wolff, A. 216, 128; Henry, C. r. 100, 116; Otto, B. 21, 97) [beim Behandeln der β -Jod-propionsäure mit Alkohol und Salzsäure (vgl. Wichelhaus, B. 1, 25; Wislicenus, Limpach, A. 192, 129; Harries, Loth, B. 29, 514) entsteht neben ihrem Äthylester β -Chlor-propionsäureäthylester (Lewkowitsch; Flürscheim, J. pr. [2] 68, 346)]. — Darst. Man löst 500 g β -Jod-propionsäure in 400 ccm Alkohol, fügt eine Mischung von 150 g H_2SO_4 und 200 ccm Alkohol hinzu und läßt 4 Tage stehen; man mischt das Reaktionsprodukt mit 3 Vol. Wasser, zieht zweimal mit Äther aus, wäscht die ätherische Lösung zur Entfernung von Jod mit etwas schwefliger Säure enthaltendem Wasser und fraktioniert unter vermindertem Druck (Perkin, Soc. 85, 422 Anm.). — Siedet unter ganz geringer Zersetzung bei 200° (Wichelhaus), 202° (Fittig, Wolff); Kp₇₆₄: 198—200° (geringe Zersetzung) (Henry); Kp₁₀₀: 136° (Perkin); Kp₂: 80° (Harr., Lotti). D³: 1,707 (Henry); D¹5: 1,6789 (Otto). — Gibt mit Natriumamalgam in Äther β -Quecksilber-dipropionsäureäthylester (E. Fischer, B. 40, 387).

Amid $C_3H_6ONI = CH_2I \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH_2$. B. Durch Einw. von wäßr. Ammoniak auf β -Jod-propionsäuremethylester (Henry, C. r. 100, 117). — Tafeln. F: $100-101^\circ$. Leicht löslich in Wasser.

b) Nitroso-, Nitro- und Azido-Derivate.

2-Nitroso-propansäure-(1)-äthylester, a-Nitroso-propionsäure-äthylester $C_5H_9O_3N=CH_3\cdot CH(NO)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Beim Einleiten von salpetriger Säure (aus arseniger Säure und konz. Salpetersäure) in eisgekühlten Methylacetessigsäureäthylester (Schmidt, Widmann, B. 42, 1891). — Dunkelblaue Flüssigkeit, $D_1^{a_1}$: 1,141. $n_2^{b_1}$: 1,4207. — Die Lösung in Alkohol, Äther oder Benzol ist einige Zeit unverändert haltbar. Löst sich in Sodalösung unter Umlagerung in a-Isonitroso-propionsäureäthylester (Syst. No. 279). Gibt bei der Oxydation mit Wasserstoffsuperoxyd a-Nitro-propionsäureäthylester. Wird durch Natriumamalgam und Wasser zum Alaninäthylester reduziert. Zeigt die Liebermannsche Nitrosoreaktion.

2-Nitro-propansäure-(1)-äthylester, α -Nitro-propionsäure-äthylester $C_5H_9O_4N=CH_2\cdot CH(NO_2)\cdot CO_2\cdot C_2H_6$. B. Aus Nitroisobernsteinsäurediäthylester in Åther durch $2^0/_{0}$ ige Natriumalkoholatlösung (ULPIANI, R. A. L. [5] 12 I, 442) oder durch konz. Natriumcarbonatlösung (LEY, HANTZSCH, B. 39, 3155). Aus α -Nitroso-propionsäureäthylester durch $10^0/_{0}$ iges Wasserstoffsuperoxyd in schwach schwefelsaurer Lösung (Schmidt, Widmann, B. 42, 1893). — Farbloses Öl. Kp: 190—195°; Kp₃₈₀: 174° (U.); Kp₂₀: ca. 80° (L., H.). Ziemlich leicht löslich in Wasser, sehr leicht in Alkohol, Äther, Benzol (Sch., W.). n $_5^{18}$: 1,4595 (Sch., W.). Elektrische Leitfähigkeit: LEY, HANTZSCH, B. 39, 3155. — NaC $_5$ H $_8$ O $_4$ N. Farblose Nadeln (aus Alkohol). F: 200° (U.), 205° (Zers.) (L., H.). Krystallisiert mit 1H $_2$ O (U.). Die wäßr. Lösung reagiert alkalisch (L., H.).

3-Nitro-propansäure-(1), β -Nitro-propionsäure $C_3H_5O_4N = O_2N \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Beim Schütteln einer abgekühlten wäßr. Lösung von β -Jod-propionsäure mit Silbernitrit (Lewkowitsch, J. pr. [2] 20, 169). — Kleine Schuppen (aus Chloroform). F: $66-67^\circ$. Schr leicht löslich in Wasser, Alkohol, Äther, leicht in warmen Chloroform, sehr wenig in kaltem, fast unlöslich in Ligroin (L.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: $1,62 \times 10^{-4}$ (Walden, Ph. Ch. 10, 652). — Geht durch Reduktion mit Zinnehlorür in β -Amino-propionsäure über (L.). — Die Salze sind in Wasser leicht löslich, aber wenig beständig und gehon leicht in amorphe, unlösliche Modifikationen über (L.).

Åthylester $C_5H_9O_4N = O_2N \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus β -Jod-propionsäureäthylester und Silbernitrit (Lewkowitsch, J. pr. [2] 20, 167). — Ätherisch riechende Flüssigkeit. Kp: $161-165^\circ$.

3.3-Dinitro-propansäure-(1), β , β -Dinitro-propionsäure $C_3H_4O_8N_2 = (O_2N)_2CH \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Durch Verseifen ihres Nitrils mit konz. Salzsäure (Meisenheimer, Schwarz, B. 39, 2551), — Dickes grünliches Öl. Explodiert beim Erhitzen, — Das Kaliumsalz fällt aus Alkohol als gelber, flockiger, leicht zerfließlicher Niederschlag aus.

Methylester $C_4H_6O_6N_2=(O_2N)_2CH\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Durch Einleiten von Chlorwasserstoff in die methylalkoholische Lösung des Kaliumsalzes des β β -Dinitro-propionsäurenitrils (Mrisenheimer, Schwarz, B. 39, 2550). — Öl. Zersetzt sich schon bei schwachem Erwärmen im Vakuum. — $KC_4H_5O_6N_2$. Hellgelbe Nadeln (aus Wasser + Methylalkohol). Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol. In Lösung sehr leicht zersetzlich.

Nitril C₃H₃O₄N₃ = (O₂N)₂CH·CH₂·CN. B. Das Kaliumsalz gewinnt man aus 1.1.1-Trinitro-äthan und Cyankalium in Methylalkohol (Meisenheimer, Schwarz, B. 39, 2548), — Gelbliche, niedrig schmelzende, zerfließliche Nadeln. Selbst im Vakuum nicht ohne Zersetzung destillierbar. Sehr leicht löslich in Alkohol und Äther, ziemlich in Wasser, Benzol und Chloroform. — Das Kaliumsalz gibt bei der Einw. von H₂O₂ Cyanessigsäure. — KC₃H₂O₄N₃. Gelbe Blättehen (aus heißem Wasser). Ziemlich leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol. Die Lösungen zersetzen sich beim Kochen. — AgC₃H₂O₄N₃. Gelbliche Nadeln.

3.3.3-Tribrom-2.2-dinitro-propansäure-(1), $\beta.\beta.\beta$ -Tribrom-a.a-dinitro-propionsäure $C_3HO_6N_2Br_3=CBr_3\cdot C(NO_2)_2\cdot CO_2H$. B. Bei der Oxydation von Tribromphloroglucin durch Salpetersäure (Benedikt, A. 184, 255). — Darst. 5 g Tribromphloroglucin werden mit 30 ccm Salpetersäure (D: 1,4) übergossen; nach 12 Stunden werden die ausgeschiedenen Krystalle abfiltriert und mit Salpetersäure gewaschen. — Schuppig-blättrige Krystalle. Unlöslich in kaltem Wasser. Wird beim Stehen mit Alkohol zersetzt. Unlöslich in Säu en. — Zersetzt sich mit Wasser schon in der Kälte, sehr schnell beim Kochen, in Oxalsäure, Brompikrin und N_2O (?). Natriumamalgam bildet Blausäure, Oxalsäure und Methylamin. Die Salze sind höchst unbeständig.

2-Azido-propansäure-(1), 2-Triazo-propansäure-(1), α -Triazo-propionsäure $C_3H_5O_2N_3=CH_3\cdot CH(N_3)\cdot CO_2H$.

a) l-a-Triazo-propionsäure $C_3H_5O_2N_3=CH_3\cdot CH(N_3)\cdot CO_2H$. B. Man bringt Bruein mit inaktiver a-Triazo-propionsäure in Wasser zusammen, zerlegt das auskrystallisierende Brueinsalz der l-a-Triazo-propionsäure mit Ammeniak und das so erhaltene Ammoniumsalz mit verdünnter Schwefelsäure (Forster, Fierz, Soc. 93, 1862). — Farbloses Öl. D_{i}^{n} : 1,2293. $[a]_{D}^{n}$: $-2,27^{0}$; $[a]_{D}^{n}$: $-28,9^{0}$ (in Äther; 4,1327 g in 25 ccm Lösung); $[a]_{D}^{n}$: $+4,8^{0}$ (in Wasser; 5,2136 g in 25 ccm Lösung). — Bei der Reduktion der wäßr. Lösung des Ammoniumsalzes mit Aluminiumamalgam entsteht d-Alanin.

Äthylester $C_5H_9O_2N_3 = CH_3 \cdot CH(N_3) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Bei 36-stündigem Stehen der ätherischen Lösung der 1-a-Triaze-propionsäure mit etwas überschüssigem Silberoxyd und einem großen Überschuß an Äthyljodid unter häufigem Umschütteln (Forster, Fierz, Soc. 93, 1863). — Öl. Kp₅: 49°. D_{Ξ}^{ex} : 1,063.. $[a]_{\Xi}^{\text{ex}}$: -18,2°.

Amid $C_3H_6ON_3 = CH_3 \cdot CH(N_3) \cdot CO \cdot NH_2$. B. Aus 1-a-Triazo-propionsäureäthylester bei 6-stündigem Schütteln mit konz. wäßr. Ammoniak (Forster, Fierz, Soc. 93, 1863). Weiße Nadeln (aus Benzol). F: 85°. [a]₀: +49.1° (in Wasser; 1,0175 g in 25 ccm Lösung); [a]₀: +100.1° (in Aceton; 0,8986 g in 20 ccm Lösung).

b) dl- α -Triazo-propionsäure $C_3H_5O_2N_3 = CH_3 \cdot CH(N_3) \cdot CO_4H$. B. Man schüttelt die alkoholische Lösung des Äthylesters mit der wäßr. Lösung von 1 Mol.-Gew. KOH (FORSTER, FIERZ, Soc. 93, 671). — Öl, das in fester Kohlensäure krystallinisch erstarrt; die Krystalle schmelzen bei 0° (Fo., Fl., Soc. 93, 671). Kp₃: 97,5° (Forster, Müller, Soc. 95, 193). D²³: 1,2502 (Fo., M.). Elektrolytische Dissoziationskonstante: Philip, Soc. 93, 926. — Läßt sich mittels Brucins in die optisch aktiven Komponenten spakten (Forster, FIERZ, Soc. 93, 1861). — Explodiert beim Erhitzen (Fo., Fl., Soc. 93, 671). Konz. Schwefelsäure zersetzt unter lebhafter Gasentwicklung (Fo., Fl., Soc. 93, 671). Zinnchlorür in Salzsäure spaktet Stickstoff ab (Fo., Fl., Soc. 93, 672). Beim Erwärmen mit überschüssigem Alkali entsteht neben Stickstoff und Ammoniak eine bei 153° (Zers.) schmelzende Verbindung $C_{10}H_{11}O_6N$ (?) (Fo., Fl., Soc. 93, 672). — Ag $C_3H_4O_2N_3$. Weiße Nadeln (aus Wasser); schwer in Wasser löslich; explodiert beim Erhitzen (Fo., Fl., Soc. 93, 672).

Äthylester $C_5H_9O_2N_3=CH_3\cdot CH(N_9)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Man erhitzt 100 g a-Brompropionsäureäthylester in 50 g Alkohol mit 50 g in Wasser gelöstem Natriumazid unter Rückfluß (Forster, Fierz, Soc. 93, 672). — Farbloses Öl. Kp₂: 46°; leicht mit Wasserdampf

flüchtig; D_{23}^{23} : 1,065 (Fo., Fl., Soc. 93, 672); $D_{\alpha}^{24,5}$: 1,0583; $n_{\alpha}^{24,5}$: 1,42610; $n_{D}^{24,5}$: 1,42857; $n_{P}^{24,5}$: 1,43994 (Philip, Soc. 93, 919). — Wird in feuchter ätherischer Lösung durch Aluminium-amalgam zu Alaninester reduziert (Forster, Fierz, Soc. 93, 1864). Gibt bei der Einw. von konz. Schwefelsäure oder Zinnehlorür in Salzsäure $^2/_3$ seines Stickstoffes als solchen ab (Forster, Müller, Soc. 95, 199).

Amid $C_3H_6ON_4 = CH_3 \cdot CH(N_3) \cdot CO \cdot NH_2$. B. Man schüttelt das Gemisch von α -Triazo-propionsäureäthylester und Alkohol mit wäßr. Ammoniak (Forster, Fierz, Soc. 93, 673). — Rechtwinklige Tafeln (aus Benzol). F: 79°. Die heiße wäßr. Lösung löst gelbes Quecksilberoxyd.

3-Azido-propansäure-(1)-äthylester, 3-Triazo-propionsäure-(1)-äthylester, β -Triazo-propionsäure-äthylester $C_5H_9O_2N_3=N_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Beim Kochen von β -Jod-propionsäure-äthylester in Alkohol mit Natriumzid in wenig Wasser (Forster, Fierz, Soc. 93, 674). — Farbloses Öl. Kp₅: 62°, mit Wasserdampf flüchtig; D¹³: 1,087 (Fo., Fl.); D^{34,9}: 1,0798; $n_{\alpha}^{24,9}$: 1,43581; $n_{D}^{34,9}$: 1,43833; $n_{D}^{34,9}$: 1,45010 (Philip, Soc. 93, 919). — Spaltet bei der Einw. von Alkalien oder Ammoniak Stickstoffwasserstoffsäure ab (Fo., Fl.). Gibt mit alkoholischer Kalilauge Acrylsäure und Stickstoffwasserstoffsäure (Fo., Fl.).

Schwefelanaloga der Propionsäure und ihre Derivate.

Thiopropionsäure $C_3H_5OS = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot SH$ (Propanthiolsäure) bezw. $CH_3 \cdot CH_2 \cdot CS \cdot OH$ (Propanthionsäure). B. Neben Triäthylcarbinol durch Einw. von Kohlenoxysulfid auf Äthylmagnesiumbromid in Äther und nachfolgende Zersetzung mit verdünnter Schwefelsäure (Weigert, B. 36, 1009). — Stechend schwefelartig riechendes Öl.

- **S-Methylester** $C_4H_8OS = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot S \cdot CH_3$. B. Aus Propionylchlorid und Pb(S- CH_3)₂ (Obermeyer, B. 20, 2922). Widerlich riechendes Öl. Kp: 119-120°.
- O-Äthylester $C_5H_{10}OS = CH_2 \cdot CH_2 \cdot CS \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus Propioniminoäthyläther und Schwefelwasserstoff in Äther (MATSUI, C. 1909 II, 423). Gelbe, unangenehm riechende Flüssigkeit. Kp: $128-130^{\circ}$.

Amid $C_3H_7NS=CH_3\cdot CH_2\cdot CS\cdot NH_2$ bezw. $CH_3\cdot CH_2\cdot C(:NH)\cdot SH$. B. Bei 5 Minuten langem Kochen von 5 Mol.-Gew. Propionamid mit 1 Mol.-Gew. Phosphorpentasulfid in 4—5 Tln. Benzol (Hubacher, A. 259, 229). — Blättchen (aus Benzol). F: 41—43°. Schwer löslich in Wasser, Alkohol und Äther, sehr leicht in Benzol, — Chloraceton erzeugt 4-Methyl-2-äthyl-thiazol C_6H_9NS (Syst. No. 4192).

a.a-Diehlor-thiopropionamid $C_3H_5NCl_2S=CH_3\cdot CCl_2\cdot CS\cdot NH_2$. B. Aus a.a-Diehlor-propionitril und Schwefelwasserstoff bei Gegenwart von alkoholischem Ammoniak in der Kälte (Tröger, Ewers, J. pr. [2] 60, 520). — Blättrige Krystalle. F: 54° (Zers.). In kaltem Wasser unlöslich, in Alkohol und Äther löslich. — Zersetzt sich bald unter Bildung gelber, öliger Produkte.

Propanthiolthionsäure, Äthancarbithiosäure, Dithiopropionsäure $C_3H_8S_2 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CS \cdot SH$. B. Man löst 11,2 g Magnesium mit 50 g Äthylbromid in ca. 200 ccm absol. Äther, tropft in die mit Eis gekühlte Lösung von Äthylmagnesiumbromid langsam 34,8 g Schwefelkohlenstoff, läßt 24 Stunden in Eis stehen und versetzt dann mit eiskalter Salzsäure (Houben, Pohl, B. 40, 1726). — Rotgelbes, faulig übelriechendes Öl. Kp₁₇: 48°. D²⁰: 1,12. Sehr wenig löslich in Wasser, sehr leicht in organischen Lösungsmitteln. Mit Wasserdampf flüchtig. Schwer entflämbar. — Alkali- und Erdalkalisalze sind wasserlöslich. Die Salze mit Schwermetallen bilden intensiv gefärbte Niederschläge. — Pb($C_3H_5S_2$). Gelbe bis gelbgrüne Blättchen (aus Methylalkohol); schwärzt sich bei ca. 110° ; schmilzt bei 140° bis 150° unter Dunkelbraunfärbung.

4. Carbonsäuren $C_4H_8O_2$.

1. Butansäure, Propan-a-carbonsäure, Åthylessigsäure, n-Buttersäure, Buttersäure $C_4H_8O_2=CH_3\cdot CH_2\cdot CO_2H$.

Vorkommen.

Frei in vielen tierischen Sekreten und Exkreten: im Schweiß (Schottin, J. 1852, 704); in der Fleischflüssigkeit (Schere, A. 69, 196); im Dickdarminhalte, in den festen Exkrementen (Brieger, B. 10, 1028); in der Flüssigkeit, welche die Laufkäfer von sich geben (Pelouze, J. 1856, 716). Auch in manchen Pflanzen kommt freie Buttersäure vor,

so im ätherischen Öl der Wurmfarnwurzel (Aspidium filix mas.) (Ehrenberg, Ar. 231, 351). In gebundener Form findet sich Buttersäure in der Hundspeterslie (Aethusa cynapium L.) (Power, Tutin, Am. Soc. 27, 1469). Buttersäurehexylester und Buttersäureäthylester kommen im Öle der Früchte von Heracleum giganteum vor (Franchimont, Zincee, B. 4, 822; A. 163, 193; Gutzeit, A. 177, 344). Die Früchte von Pastinaca sativa enthalten Buttersäureoctylester (Renesse, A. 166, 80). Als Glycerid findet sich Buttersäure in der Kuhbutter (Chevreul, Recherches sur les corps gras [1823] 115; Berthelot, A. ch. [3] 41, 268; Lerch, A. 49, 216; Grünzweig, A. 162, 215), jedoch nicht als Glycerintributyrin (Caldwell, Hurtley, Soc. 95, 858).

Bildungen.

Biochemische Bildungen. Die wichtigste Bildung besteht in der sogenannten "Buttersäuregärung", welche durch verschiedene, meistens anaerobe oder fakultativ anaerobe Spaltpilze, wie Bacillus butylicus (Firz), Granulobacter saccharobutyricum (Beijerinck), in kohlenhydrathaltigen Flüssigkeiten hervorgerufen wird. Außer Kohlenhydraten (Glykose, Rohrzucker, Milchzucker, Stärke usw.) werden auch Milchsäure (in neutraler Lösung), Glycerin, Erythrit, Mannit, Dulcit und andere Verbindungen durch die Buttersäurebildner zu Buttersäure vergoren. Dieser Einw. von Buttersäurebakterien ist es zuzuschreiben, daß die eingeleitete Milchsäuregärung manchmal in Buttersäuregärung übergeht (vgl. Pelouze, Gélis, A. ch. [3] 10, 434; A. 47, 243). Die Buttersäuregärung verläuft am besten zwischen 37° und 40° (Firz, B. 11, 47, 53; Beijerinck, C. 1897 i, 330). Ausser der Buttersäure bilden sich bei der Buttersäuregärung verschiedene Nebenprodukte: Wasserstoff, Kohlendioxyd, Äthylalkohol, n-Butylalkohol, Ameisensäure, Essigsäure, n-Capronsäure, Milchsäure usw. (vgl. Buchner, Meisenheimer, B. 41, 1411). Zur Buttersäuregärung vgl.: Fitz, B. 9, 1348; 10, 276; 11, 42; 13, 1309; 17, 1188; Dehérain, Maquenne, C. r. 97, 803; Baginsky, H.
12, 462; Geimbert, C. 1894 I, 871; Baier, C. 1895 I, 697; Emmerling, B. 29, 2726;
v. Klecki, C. 1896 II, 253; Beijerinck, C. 1897 I, 330; Schattenfroh, Grassberger,
C. 1899 I, 1249; 1899 II, 1060; 1900 I, 777; Buchner, Meisenheimer, B. 41, 1411. Australia III. führlichere Literatur-Angaben findet man in: CZAPEK, Biochemie der Pflanzen, Bd. II [Jena/ 1905], S. 490-492. Außer den eigentlichen Buttersäurebakterien gibt es eine große Anzahl anderer Spaltpilze, welche Buttersäure neben anderen Produkten erzeugen. Hierher gehören verschiedene pathogene Bakterien (vgl. Kerby, Frankel, M. 11, 268; 12, 350; Grass-BERGER, C. 1903 II, 842) und besonders die fäulniserregenden Spaltpilze, welche außer den oben genannten Verbindungen auch Eiweißstoffe und ihre Abbauprodukte vergären. entsteht Buttersäure aus Fibrin durch Streptokokken (Emmerling, B. 30, 1863; vgl. auch Wubtz, A. 52, 291). Buttersäure bildet sich bei der Fäulnis von Casein (Iljenko, Laskowsky, A. 55, 85; Iljenko, A. 63, 268; Neuberg, C. 1907 II, 266) und ist daher z. B. im Limburger Käse enthalten (Ilj., Lask.). Bei der Zersetzung von aktiver oder inaktiver Glutaminsaure durch Faulnisbakterien (Brasch, Neuberg, Bio. Z. 13, 299; Brasch, Bio. Z. 18, 380; NEUBERG, Bio. Z. 18, 431). Bei der ammoniakalischen Gärung von Glutaminsäure, neben anderen Produkten (EFFRONT, C. r. 148, 239; C. 1909 I, 1663; vgl. E., C. 1908 II, 548; D. R. P. 215531; C. 1909 II, 1709). Bei der Autolyse der Leber (MAGNUS-LEVY, B. Ph. P. 2, 275). — Buttersäure entsteht als Nebenprodukt bei der alkoholischen Gärung des Korns und der Kartoffeln und ist infolgedessen in sehr geringer Menge frei und als Ester im Korn- und Kartoffelfuselöl enthalten (K. WINDISCH, Arbeiten aus dem Kais, Gesundheitsamt [Berlin] 8, 215, 228).

Öhemische Bildungen. Buttersäure entsteht-bei der Einw. der stillen elektrischen Entladung auf Alkoholdämpfe (Löb., Bio. Z. 20, 134). Beim Erhitzen von Glycerin mit Atzkali (Herter, B. 11, 1167). Beim Erhitzen von Milchsäure mit Ätzkali, oder, in größerer Ausbeute, beim Erhitzen des milchsauren Kalks mit Natronkalk (Hoppe-Seyler, H. 2, 14; 3, 351). Beim Überleiten von Kohlenoxyd über ein Gemenge von Natriumacetat und Natriumäthylat bei 205°: C₂H₅·ONa+CH₃·CO·ONa+CO = NaC₄H₂·O₂+NaCHO₃ (Geuther, Frölich, A. 202, 306). Beim Erhitzen von Essigsäureäthylester mit CaO in geschlossenem Rohr auf 250−280°, neben anderen Produkten (Ljubawin, 3€. 12, 134). Löst man Natrium in Essigsäureäthylester und behandelt das Produkt mit Äthyljodid, so entsteht Buttersäureäthylester, indem zunächst Äthylacetessigester CH₃·CO·CH(C₂H₅)·CO₂·C₂-U₃-gebildet wird, welcher bei Gegenwart von Natriumäthylat teilweise in Buttersäureäthylester und essigsaures Natrium zerlegt wird (Frankland, Duppa, A. 138, 218; Geuther, J. 1868, 514; J. Wislicenus, A. 186, 207). Aus Äthylacetanilid CH₃·CO·N(C₂+U₃)·C₂-U₃-U natriumäthylat bei 240−250° bildet sich Buttersäureäthylanilid, welches bei der Verseifung Buttersäure liefert (Nef, A. 318, 144). Der Äthylester entsteht bei der Elektrolyse der Lösung von Kaliumäthylmalonat KO₂-C·CH₂·CO₂·C₂-U₃ und Kaliumpropionat (am + Pol) und einer durch Zuleiten von Kohlensäure in ihrer Zusammensetzung konstant erhaltenen Lösung von Kaliumäthylsucinat (am − Pol) (v. Miller, Horre, B. 28, 2438), ferner (neben Adipinsäureester) bei der in gleicher Weise ausgeführten Elektrolyse der Lösung von Kaliumäthylsuccinat

KO₂C·CH₃·CH₂·CO₂·C₂H₅ und Kaliumacetat (v. M., H., B. 28, 2433). — n-Butylalkohol wird durch alkalische Permanganatlösung zu Buttersäure oxydiert (Fournier, C. r. 144, 333; vgl. Bl. [4] 5, 920). Buttersäure entsteht durch Reduktion von Crotonsäure mit Natriumamalgam (Bulk, A. 139, 66; Baeyer, A. 251, 266), oder mit Wasserstoff in Gegenwart von Nickel bei 190° (Sabatier, Mailhe, A. ch. [8] 16, 73). Beim Kochen von Tetrolsäure mit Natrium in methylalkoholischer Lösung (Aronstein, Holleman, B. 22, 1182). — Beim Erhitzen von Äthylmalonsäure (Wislicenus, Urech, A. 165, 95). Beim Stehen einer mit Uranoxydnitrat versetzten wäßr. Lösung von Brenzweinsäure an der Sonne (Seekamp, A. 133, 253; Wisbae, A. 262, 232). Bei der Oxydation von Coniin mit Kaliumdichromat und Schwefelsäure (Blyth, A. 70, 89). Die Fette geben bei der Oxydation mit Salpetersäure Buttersäure (Redtenbacher, A. 59, 49). Auch beim Ranzigwerden von Fetten und Ölen entsteht neben anderen Produkten Buttersäure (Scala, C. 1898 I, 440; G. 38 I, 312). Buttersäure entsteht auch bei der Oxydation der Proteinstoffe mit Braunstein und Schwefelsäure oder mit Chromsäure (Guckelberger, A. 64, 68, 81). Buttersäure bildet sich ferner bei der trocknen Destillation von Holz, ist daher im rohen Holzessig enthalten (Anderson, J. 1866, 310; Barré, J. 1869, 515; Krämer, Grodzki, B. 11, 1356). Bei der trocknen Destillation der Braunkohlen, findet sich daher im Schwelwasser der Braunkohlendestillation (Rosenthal, Z. Ang. 16, 221).

Darstellung.

Man stellt die Buttersäure am besten durch die Buttersäuregärung von Kohlenhydraten oder von milehsaurem Calcium dar. Früher leitete man diese Gärung durch Zusatz von Fleisch oder Käse zu der Gärflüssigkeit ein, welcher man, um die entstehenden Säuren zu binden, Kreide zusetzte, und ließ das Gemisch bei 25—30° einige Wochen stehen (vgl. Bensch, A. 61, 177; Grillone, A. 165, 127; Pribram, J. 1879, 614).— Nach Fitz (B. 11, 52; 17, 1195) werden 100 g Kartoffelstärke mit 2 I Wasser von 40° übergossen, dazu 0,1 g phosphorsaures Kalium, 0,02 g schwefelsaure Magnesia, 1 g Salmiak, 50 g Calciumcarbonat und eine Spur Heuinfus gefügt; nach 10-tägigem Stehen bei 40° werden die entstandenen Calciumsalze mit Salzsäure zerlegt, die flüchtigen Säuren abdestilliert und fraktioniert. Ausbeute: 34,7 g Buttersäure. Den Heuinfus gewinnt man durch Bewegen einer Handvoll Heu in ½ 1 Wasser und 5 Minuten langes Kochen der abgeseihten Flüssigkeit (vgl.: Buchner, H. 9, 398; Emmerling, B. 30, 451).— Zweckmäßig ist es, zur Einleitung der Buttersäuregärung die Reinkultur eines bestimmten Buttersäurebacteriums zu verwenden (vgl.: Fitz, B. 11, 53; Buchner, Meisenheimer, B. 41, 1411).

Zur technischen Darstellung der Buttersäure verwendet man Stärke (welche man zweckmäßig vorher wie bei der Alkoholbereitung mit Malz bei 57—60° einmaischt) oder Glykose, Rohrzucker, auch Abfälle der Zuckerfabrikation, besonders Melasse. Die Gärung erfolgt in großen Bottichen durch Zusatz einer Reinkultur ausgewählter Buttersäurebakterien, je nach dem Ausgangsmaterial mit oder ohne Zugabe einer Nährsalzlösung, bei 35—40°; man fügt jedem Ansatz 50—60°/₀ Kreide hinzu, filtriert nach 8—10 Tagen von überschüssigem Calciumcarbonat ab, dampft das Filtrat ein, zersetzt das Calciumbutyrat mit der berechneten Menge Schwefelsäure (66° Bfs), destilliert die Buttersäure ab und reinigt sie durch Fraktionieren (SZAMEITAT, vgl. ULLMANN, Enzyklopädie der Technischen Chemie, Bd. III [Berlin, Wien 1916], S. 148). — Zur technischen Darstellung der Buttersäure wird auch die "ammoniakalische Gärung" verwendet. Man vergärt Brennereischlempe oder Abfälle der Zuckerfabriken, welche reich an stickstoffhaltigen Substanzen sind, in stark alkalischer Lösung in Gegenwart von Aluminiumsalz durch Zusatz von Preßhefe oder Gartenerde bei 38—43° unter Lüftung. Aus 1000 kg Melasse erhält man auf diese Weise 95—120 kg flüchtige Säuren (Essigsäure, Propionsäure und Buttersäure) (Eppront, C. r. 146, 780; 148, 239; C. 1908 II, 548; 1909 I, 1663; D. R. P. 215531; C. 1909 II, 1709).

Zur Reinigung führt man die oberflächlich fraktionierte Buttersäure am besten in den Athylester über, welcher dann durch fraktionierte Destillation aus Kolonnenapparaten gereinigt und durch Kalkmilch in Calciumbutyrat verwandet wird, worauf man durch Zerlegung mit Salzsäure die reine Buttersäure erhält (Bannow, s. Meyer-Jacobson, Lehrbuch der organischen Chemie, H. Aufl., B.I. I. II. [Leipzig 1907], S. 531, Anm. 6). Nach Lieben, Rossi (A. 158, 146) löst man zur Reinigung die Buttersäure in Wasser, filtriert, neutralisiert mit Kalk, dampft die Lösung des Calciumsalzes ein, schöpft das sieh dabei ausscheidende Calciumsalz ab und zerlegt es durch Salzsäure. Oder man fällt die Lösung des Calciumsalzes mit Soda, dampft das Filtrat ein, zerlegt das Natriumsalz mit Schwefelsäure und fraktioniert die rohe Buttersäure (Grillork, A. 165, 128).

Physikalische Eigenschaften.

Flüssigkeit von essigsäureähnlichem und gleichzeitig ranzigem Geruch (Pelouze, Gélis, A. ch. [3] 10, 445; Linnemann, A. 160, 228). Erstarrt bei —19° blättrig (Linnemann, A.

160, 228). F: -2° bis $+2^{\circ}$ (LINNEMANN), -4.5° bis -2° (ZANDER, A. 224, 63), -7.9° . (kott.) (Schneider, Ph. Ch. 22, 233). — Kp_{748,7}: 163.2° (LIEBEN, Rossi, A. 158, 146); Kp_{753,2}: $161.5-162.5^{\circ}$ (Brühl, A. 203, 19); Kp: 162.4° (ZANDER, A. 224, 63); Kp: 162.5° (kott.) (LINNEMANN, A. 160, 228). Dampfdruck bei verschiedenen Temperaturen: Kahlbaum, Ph. Ch. 26, 592.

Do: 0,9746 (Zander, A. 224, 63); $D_{1.4}^{p_{1.4}}$: 0,9599; $D_{2.4}^{p_{1.5}}$: 0,8983 (Eijkman, R. 12, 164); $D_{2.5}^{p_{1.5}}$: 0,9587 (Brühl, A. 203, 19); $D_{2.5}^{p_{1.5}}$: 0,9534; $D_{2.5}^{p_{1.5}}$: 0,913 (Falk, Am. Soc. 31, 96). $D_{2.5}^{p_{1.5}}$: 1,2016 (Thörner, C. 1908 I, 2002); $D_{2.5}^{p_{1.5}}$: 0,8141 (R. Schiff, A. 220, 288). Ausdehnung: Zander, A. 224, 64; Thörner, C. 1908 I, 2002; Falk, Am. Soc. 31, 97.

Buttersäure ist oberhalb -3.8° mit Wasser in allen Verhältnissen mischbar; unterhalb dieser Temp. sind dagegen Gemische mit $25-60^{\circ}/_{\circ}$ Säure nicht homogen (Faucon, C. r. 148, 1189). Wärmetönung beim Mischen mit Wasser: Lüdeking, J. 1886, 217. Wird aus der wäßer. Lösung durch Chlorcalcium abgeschieden (Pelouze, Gélis, A. ch. [3] 10, 443). Spez. Gewichte von Buttersäure-Wasser-Gemischen: Lüdeking, J. 1886, 216; Drucker, Ph. Ch. 52, 649, 651; Getman, Wilson, Am. 40, 478. Brechungsexponenten von Buttersäure-Wasser-Gemischen: Getman, Wilson, Am. 40, 478. Oberflächenspannung von Buttersäure-Wasser-Gemischen: Drucker, Ph. Ch. 52, 649; von Szyszkowski, Ph. Ch. 64, 395. Viscosität von Buttersäure-Wasser-Gemischen: Traube, B. 19, 885; Tsakalotos, C. r. 146, 1147, 1272. Spez. Wärme von Buttersäure-Wasser-Gemischen: Lüdeking, J. 1886, 216. Veränderung der kritischen Lösungstemperatur für Wasser durch Zusätze: Timmermans, Ph. Ch. 58, 194. Verteilung der Buttersäure zwischen Wasser und Benzol: Keane, Narracott, C. 1909 II, 2135. — Assoziation in Phenollösung: Robertson, Soc. 83, 1428.

Ebullioskopisches Verhalten in Benzollösung: MAMELI, G. 33 I, 489. Molekulare Siede-

punktserhöhung: 39,4 (BECKMANN, Ph. Ch. 57, 139).

 $\mathbf{n}_{\alpha}^{\text{sc}}$: 1,39554; $\mathbf{n}_{\beta}^{\text{sc}}$: 1,40246; $\mathbf{n}_{\gamma}^{\text{sc}}$: 1,40649 (Landolt, Ann. d. Physik 117, 382). $\mathbf{n}_{\alpha}^{\text{ss}}$: 1,39811; $\mathbf{n}_{\beta}^{\text{ps}}$: 1,40512 (Eijkman, R. 12, 164). $\mathbf{n}_{\alpha}^{\text{ps}}$: 1,39906 (Scheij, R. 18, 182). $\mathbf{n}_{\alpha}^{\text{ps}}$: 1,39578; $\mathbf{n}_{\alpha}^{\text{ps}}$: 1,39589; $\mathbf{n}_{\alpha}^{\text{ps}}$: 1,40691 (Brühl, A. 203, 19). $\mathbf{n}_{\alpha}^{\text{ps}}$: 1,39582, $\mathbf{n}_{\alpha}^{\text{ps}}$: 1,39777, $\mathbf{n}_{\beta}^{\text{ps}}$: 1,40271, $\mathbf{n}_{\alpha}^{\text{ps}}$: 1,40685 (Falk, Am. Soc. 31, 96). Veränderungen der Brechungsindices pro Grad: Falk. — Absorptionsspektrum: Spbing, R. 16, 1.

Viscosität: Thorpe, Rodger, Transact. Royal Soc. (A) 185, 513. – Adsorption durch Kohle: Freundlich, Ph. Ch. 57, 433.

Verdampfungswärme: Brown, Soc. 83, 992. Molekulare Verbrennungswärme der flüssigen Buttersäure: 517,796 Cal. (Luginin, J. 1885, 192), 524,4 Cal. (Stohmann, J. pr. [2] 49, 111). Spez. Wärme: R. Schiff, A. 234, 322. — Kritische Temperatur: Brown, Soc. 89, 313. — Magnetische Rotation: Perkin, Soc. 45, 575.

Dielektrizitätskonstante: Jahn, Möller, Ph. Ch. 13, 393; Drude, Ph. Ch. 23, 298, 309. Elektrische Absorption: Drude, Ph. Ch. 23, 298, 309. Elektrocapillare Funktion: Gouy, A. ch. [8] 8, 329; [8] 9, 133.— Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 1,49×10⁻⁵ (Ostwald, Ph. Ch. 3, 175), 1,52×10⁻⁵ (Franke, Ph. Ch. 16, 483), 1,66×10⁻⁵ (Kortright, Am. 18, 369), 1,54×10⁻⁵ (Billitzer, M. 20, 674), 1,75×10⁻⁶ (Drucker, Ph. Ch. 52, 642), 1,45×10⁻⁶ (Bauer, Ph. Ch. 56, 219). Leitfähigkeit und Dissoziation bei Verdünnungen von 1/2 bis 1/2048 und Temperaturen zwischen 0° und 35°: White, Jones, Am. 42, 529. Dissoziationswärme: v. Steinwehr, Ph. Ch. 38, 198. Grad der Farbveränderung von Methylorangelösung als Maß der Affinitätskonstante: Veley, Ph. Ch. 57, 156. Affinitätsmessungen durch Inversion von Rohrzucker und durch Hydrolyse von Methylacetat: Fichter, Müller, A. 348, 257. Elektrisches Leitvermögen in verflüssigtem Chlorwasserstoff und Bromwasserstoff: Archibald, Am. Soc. 29, 1421. Leitfähigkeit unvollständig neutralisierter Buttersäure-Lösungen: Barmwater, Ph. Ch. 56, 232. Elektrisches Leitungsvermögen des Lithium-, Natrium- und Kaliumsalzes: Ostwald, Ph. Ch. 1, 104, 99, 102; 3, 175; des Magnesiumsalzes: Walden, Ph. Ch. 1, 532. Salzbildung der Buttersäure in alkoholischer Lösung: E. Petersen, C. 1906 II, 228.

Chemisches und biochemisches Verhalten der Buttersäure.

Beim Stehen einer mit Uranylnitrat versetzten wäßr. Buttersäurelösung an der Sonne entstehen Kohlendioxyd und Propan (Wisbar A. 262, 235). — Leitet man Buttersäuredämpfe über erhitztes Calciumcarbid, so erfolgt bei 285° Zerfall in Kohlendioxyd und Dipropylketon (Haehn, B. 39, 1704; Ar. 244, 238). Bei der trocknen Destillation von buttersaurem Calcium wurden erhalten: Butyraldehyd, Methyl-propyl-keton, Äthyl-propyl-keton, Dipropylketon, ein Keton C₈H₁₆O vom Siedepunkt 180° und ein Keton C₁₁H₂₂O vom Siedepunkt 222° (Chancel, A. 52, 295; Limpellt, A. 90, 111; 93, 241; 108, 185; Friedel, A. 108, 125; vgl. Nef, A. 310, 334). Beim Destillieren von Buttersäure über Zinkstaub, der auf 300—350° erhitzt ist, entstehen: Wasserstoff, Kohlenoxyd, Propylen, Dipropylketon und ein Keton C₂H₁₈O vom Siedepunkt 192—195° (Jahn, M. 1, 703; B. 13, 2116; vgl. Hébert,

Bl. [3] 29, 323). Beim Überleiten von Buttersäuredämpfen über Zinkstaub bei 330° entstehen zunächst Zinkbutyrat und Wasserstoff, dann Butyraldehyd und schließlich durch Zersetzung des Zinksalzes Dipropylketon und Kohlendioxyd (Mailhe, Ch. Z. 33, 242; Bl. [4] 5, 619; vgl. Senderens, C. r. 149, 214; Bl. [4] 5, 911). Beim Leiten von Buttersäuredämpfen über fein verteiltes Cadmium bei 270—280°, über gefälltes und getrocknetes Zinkoxyd oder Cadmiumoxyd bei 400° bezw. 370° bildet sich Dipropylketon; beim Leiten über fein verteiltes Nickel bei 270—280° hauptsächlich Propan und Kohlendioxyd neben etwas Butyraldehyd (Mailhe, Ch. Z. 33, 243, 253; Bl. [4] 5, 619, 621; vgl. Senderens, C. r. 149, 214; Bl. [4] 5, 911). Beim Leiten über wasserfreie Thorerde ThO₂ bei 380—420° entsteht glatt Dipropylketon (Senderens, C. r. 148, 929; 149, 213; Bl. [4] 5, 483, 917). Ähnlich wirken UO₃ und U₃O₈, während andere Metalloxyde weniger gute Katalysatoren sind (S.).

Bei der Elektrolyse einer wäßr., schwach angesäuerten Lösung von buttersaurem Kalium entstehen: Isopropylalkohol, Isopropylbutyrat, Hexan, Propylbutyrat und wesentlich Propylen (BUNGE, H. 21, 554; PRTERSEN, C. 1897 II, 519; Ph. Ch. 33, 115). Natriumbutyrat liefert, bei Gegenwart von Natriumperchlorat der Elektrolyse unterworfen, neben gasförmigen Zersetzungsprodukten (Kohlendioxyd, Kohlenoxyd, Sauerstoff, ungesättigtem Kohlenwasserstoff) auch Hexan, Propylalkohol und Propionaldehyd (HOFER, MOEST, A. 323, 289).

Bei der Oxydation von Ammoniumbutyrat mit Wasserstoffsuperoxyd entstehen: Acetessigsäure, Aceton, Propionaldehyd, Acetaldehyd, Essigsäure, Ameisensäure und Kohlendioxyd (Dakin, C. 1908 I, 1160, 1259). Beim anhaltenden Kochen von Buttersäure mit starker Salpetersäure (D: 1,4) wird etwas Bernsteinsäure gebildet (Dessaignes, A. 74, 361; Erlenmeyer sen., Sigel, Beili, A. 180, 207). Beim Erhitzen mit Kaliumdichromat und Schwefelsäure wird Buttersäure zu Kohlendioxyd und Essigsäure oxydiert (Grünzweig, A. 162, 200; Hecht, B. 11, 1053). Beim Kochen von Buttersäure mit Braunstein und verdünnter Schwefelsäure treten Propylbutyrat und wenig Äthylbutyrat auf (Veiel, A. 148, 164). Buttersäure wird von alkalischer Kaliumpermanganat-Lösung zu Kohlendioxyd verbrannt (R. Meyer, A. 219, 241).

Beim Durchleiten von Chlor durch Buttersäure im Sonnenlicht bei gewöhnlicher Temperatur und zuletzt bei 100° entstehen: Dichlorbuttersäure, Tetrachlorbuttersäure und Hexachloräthan (Pelouze, Gélis, A. ch. [3] 10, 447; Naumann, A. 119, 120). — Buttersäure gibt mit konz. Schwefelsäure erst gegen 250° sehr geringe Mengen Kohlenoxyd (BISTRZYCKI, V. SIEMTRADZKI, B. 41, 1669). — Mit Natriumdisulfit entsteht eine krystallinische Verbindung (Lore, Bl. [2] 32, 166).

Esterbildung mit Methylalkohol: Sudborough, Roberts, Soc. 87, 1852; Sudborough, Gittins, Soc. 93, 213; Petersen, C. 1906 II, 228; Michael, Ochslin, B. 42, 322; mit Athylalkohol: Petersen, C. 1906 II, 228; Goldschmidt, Udby, Ph. Ch. 60, 745; mit Isobutylalkohol: Goldschmidt, Z. El. Ch. 15, 7. Geschwindigkeit der Reaktion mit Anilinund mit o-Toluidin mit und ohne Katalysator (Pikrinsäure): Goldschmidt, Brauer, B. 39, 97, 99.

Buttersäure wird in einer aus Mineralsalzen bestehenden Nährlösung von Hefen, Spaltund Sproßpilzen als Kohlenstoffnahrung assimiliert, und zwar sowohl in $0.2^{\circ}/_{\circ}$ iger als $0.05^{\circ}/_{\circ}$ iger Lösung (Bokorny, C. 1897 I, 327). — Giftwirkung: Karczag, Z. B. 58, 93.

Analytisches.

Nachweis. Charakteristisch für die Buttersäure ist ihr Calciumsalz, welches in heißem Wasser sich schwerer löst als in kaltem (s. u.). — Beim Erhitzen mit äthylschwefelsaurem Kalium tritt der Geruch des Buttersäure-äthylesters auf (Castellana, R. A. L. [5] 14 I, 467; G. 36 I, 108). — Über den Nachweis der n-Buttersäure neben Isobuttersäure vgl. bei letzterer S. 290.

Trennung von Ameisensäure, Essigsäure, Propionsäure und Buttersäure: Man bindet die Säuren an Baryt und behandelt die trocknen Bariumsalze mit absolutem Alkohol, von welchem das ameisensaure Salz am wenigsten, das buttersaure am meisten gelöst wird (Luck, Fr. 10, 185; vgl. indessen Haberland, Fr. 38, 220). Buttersaures Barium darf nicht oberhalb 80° getrocknet werden (Willox, P. Ch. S., 11, 202). — Man dampft die Säuren mit Bleioxyd ein, löst den Rückstand in kaltem Wasser, erhitzt zum Kochen, filtriert das ausgeschiedene propionsaure Blei ab, entfernt aus dem Filtrat das Blei mit Schwefelsäure, dampft die Lösung mit Zinkoxyd zur Trockne ein und behandelt den Rückstand mit absolutem Alkohol; das ungelöste ameisensaure und schwefelsaure Zink trennt man durch Destillation mit Phosphorsäure. Die alkoholische Lösung des essigsauren und buttersauren Zinks wird zur Trockne eingedampft; nach Zusatz von Phosphorsäure werden die Säuren abdestilliert, durch Silbercarbonat in ihre Silbersalze übergeführt und letztere auf Grund ihrer verschiedenen

Löslichkeit in Wasser getrennt (Haberland, Fr. 38, 225; vgl. Linnemann, A. 160, 223). — Trennung der Buttersäure von der Essigsäure durch Darstellung der Amylester und fraktionierte Destillation der letzteren: Haberland, Fr. 38, 223. — Über Trennung der Buttersäure von anderen Fettsäuren und ihre Bestimmung vgl. auch Buchner, Meisenheimer, B. 41, 1416. — Bestimmung der Buttersäure neben Ameisensäure und Essigsäure in Edelbranntweinen: Windisch, Zeitschr. f. Untersuchung der Nahrungs- und Genußmittel 8, 470.

Salzartige Verbindungen der Buttersäure mit Metalloxyden und Metallsalzen.

NaC₄H₇O₂ (CHEVREUL). Löslichkeit in siedendem Amylalkohol: $0,1^{\circ}/_{0}$, in siedendem Aceton: $0,04^{\circ}/_{0}$ (Holzmann, Ar. 236, 433). — KC₄H₇O₂ (CHEVREUL). Prismen (aus absol. Alkohol) (Wahlforss, B. 22 Ref., 437). — Cu(C₄H₇O₂)₂ + 2 H₂O. Krystalle (Chevreul; Pelouze, Gélis, A. 47, 249). Sehr leicht löslich in Wasser. Verliert 1 Mol. H₂O in der Wärme, das zweite erst unter Zersetzung (P., G.). — Cu(C₄H₇O₂)₂ + H₂O. Krystallisiert triklin (Alth, A. 91, 176). — Cu(C₄H₇O₂)₂ + 3 Cu(AsO₂)₂ (Viard, C. r. 139, 287; Bl. [3] 31, 1140; Avery, Am. Soc. 28, 1159). Ist nach Werner (B. 40, 4447) zu formulieren (Cu[(AsO₂)₂Cu]₃) (O·CO·CH₂·CH₂·CH₃)₂. — AgC₄H₇O₂. Nadeln oder Prismen. 100 Tle. Wasser lösen bei 16° 0,413 Tle. Salz (Grünzweig, A. 162, 203). 100 Tle. Wasser lösen bei 10° 0,419 Tle. Salz, bei 20° 0,485 Tle., bei 81° 1,1444 Tle. (Raupenstrauch, M. 6, 588). 1 Tl. Salz löst sich in 202 Tln. Wasser bei 14°, in 72 Tln. beim Siedepunkt (Linnemann, A. 160, 230). Zerfällt beim Glühen nach der Gleichung: $8 \text{AgC}_4\text{H}_7\text{O}_2 = 7\text{C}_4\text{H}_8\text{O}_2$ (Buttersäure) + $8 \text{Ag} + 3\text{C} + \text{CO}_2$ (Iwig, Hecht, B. 19, 241).

 $OBe_4(C_4H_7O_2)_8$. Flüssig. Kp_{19} : 239°. Leicht löslich in allen Lösungsmitteln. Wird durch siedendes Wasser zersetzt (Lacombe, C. r. 134, 772). — Beryllium-Acetat-Butyrat $OBe_4(C_2H_3O_2)_2(C_4H_2O_2)_4$ (Tanatar, Kurowski, **H. 39**, 939; C. 1908 I, 102). — $MgI_2 + 6C_4H_8O_2$. B. Durch Einw. von Buttersäure auf das Diätherat Mgl₂ + 2(C₂H₅)₂O (B. Menschutkin, C. 1906 II, 1482; 1907 I, 1733; Z. a. Ch. 54, 93). Weiße zerfließliche Krystalle. F: 68°.

— Mg(C₄H₇O₂)₂ + 5 H₂O. Sehr leicht lösliche Blättchen (Pelouze, Gells, A. 47, 249).

— Ca(C₄H₇O₂)₂ + CaCl₂ + 4 C₄H₈O₂. B. Beim Verdunsten einer Lösung von CaCl₂ in Buttersäure über Kalk (Lieben, M. 1, 926). Nadeln oder Krusten. — Ca(C₄H₇O₂)₂ + H₂O. Krystallisiert bei freiwilliger Verdunstung in Blättehen, aus kochenden Lösungen in Prismen (Grünzweig, A. 162, 204). Die Löslichkeit des buttersauren Calciums in Wasser riismen (Grunzweig, A. 162, 204). Die Löslichkeit des buttersauren Calciums in Wasser zeigt ein Minimum gegen 65-80° (vgl. Hecht, A. 213, 73). Eine kalt gesättigte Lösung trübt sich daher beim Erwärmen; beim Erkalten wird sie wieder klar. 1 Tl. wasserhaltiges Salz löst sich bei 14° in 3,5 Tln. Wasser (Linnemann, Zotta, A. 161, 177). 100 Tle. Wasser lösen bei 22° 18,1 Tle. wasserfreies Salz (Grünzweig, A. 162, 205). 100 Tle. Wasser lösen bei 0° 19,4 Tle., bei 20° 17,56 Tle., bei 40° 15,92 Tle., bei 60° 15,05 Tle., bei 65-80° 15,04 Tle., bei 100° 15,81 Tle. wasserfreies Salz (Hroht, A. 213, 72). 100 Tle. Wasser lösen bei 0° 20,06 Tle., bei 20° 17,72 Tle., bei 40° 15,81 Tle., bei 60° 15,01 Tle., bei 65° 15,02 Tle., bei 100° 16 13 Tle. wasserfreies Salz (Changer Paramyrape I. 1897). Tle., bei 80° 15,15 Tle., bei 100° 16,13 Tle. wasserfreies Salz (Chancel, Parmentier, J. 1887, 1647). 100 Tle. Wasser lösen bei 0° 20,31 Tle., bei $20,5^{\circ}$ 17,92 Tle., bei $53,5^{\circ}$ 15,73 Tle., bei 164° 15,35 Tle., bei 72° 15,42 Tle., bei 83° 15,25 Tle., bei 181° 18,12 Tle., bei 127° 19,82 Tle. wasserfreies Salz (Drszáthy, M. 14, 252). 100 Tle. Wasser lösen bei 0° 20,31 Tle., bei 20° 18,20 Tle., bei 40° 16,40 Tle., bei 60° 15,15 Tle., bei 65° 15,00 Tle., bei 70° 14,92 Tle., bei 75° 14,90 Tle., bei 80° 14,95 Tle., bei 100° 15,85 Tle. wasserfreies Salz (Lumsden, Soc. 81, 356). Lösungswärme des Calciumbutyrats: Chancel, Parmentier, J. 1887, 236. — CaCl₂ + 2 C₄H₈O₂. B. Beim Lösen von wasserfreiem Calciumchlorid in trockner Buttersäure (Mengelland). SCHUTKIN, C. 1906 II, 1716; 1907 I, 329). Blättehen, $-\operatorname{CaCl}_2 + 2\operatorname{C}_4\operatorname{H}_8\operatorname{O}_2 + 2\operatorname{H}_2\operatorname{O}$. B. Durch Einw. von wenig Wasser auf eine gesättigte Auflösung von Calciumchlorid in Buttersäure (Lieben, M. 1, 926). Krystallinischer Niederschlag. Verliert bei längerem Liegen über Schwefelsäure alles Wasser und 1 Mol. Buttersäure. — Doppelsalz aus Calciumbutyrat und Bleipropionat $4\text{Ca}(\text{C}_4\text{H}_7\text{O}_2)_2 + 5\text{Pb}(\text{C}_3\text{H}_5\text{O}_2)_2 + 12\text{H}_2\text{O}$. Reguläre Krystalle (Fitz, Sansoni, Z. Kr. 6, 78). — $\text{Sr}(\text{C}_4\text{H}_7\text{O}_2)_2 + \text{H}_2\text{O}$. Prismen. 100 Tle. Wasser lösen bei 20° 39,2 Tle. wasserhaltiges Salz (Grünzweig, A. 162, 205). — $\text{Ba}(\text{C}_4\text{H}_7\text{O}_2)_2$. Über den Krystallwassergehalt finden sich folgende Angaben: Nach Pelouze, Gélis, (A. 47, 248) krystallisiert das Salz in Prismen mit 4H2O; nach Deszáthy (M. 14, 248) krystallisiert es bei 77° mit 2H₂O; nach Holzmann (Ar. 236, 414) ist das lufttrockne Salz bereits wasserbei 77° mit 2H₂U; nach HOIZMANN (Ar. 236, 414) ist das luftfrockne Salz befeits wasserfrei. Die Löslichkeit des Bariumbutyrats in Wasser zeigt ein Minimum gegen 40° (DESZÁTHY, M. 14, 249). 1 Tl. wasserfreies Salz löst sich bei 14° in 2,45 Tln. Wasser (LINNEMANN, ZOTTA, A. 161, 177). 100 Tle. Wasser lösen bei 0°37,42 Tle., bei 11°36,59 Tle., bei 28,5°36,05 Tle., bei 40°35,82 Tle., bei 56°37,12 Tle., bei 76°41,40 Tle. wasserfreies Salz (DESZÁTHY, M. 14, 249). Löslichkeit in absolutem Alkohol: Haberland, Fr. 38, 221. — Ba(C₄H₇O₂)₂ + 2 Ca(C₄H₇O₂)₂. Reguläre Oktaeder (Fitz, B. 13, 1314). — Zn(C₄H₇O₂)₂ + 2 H₂O. Prismen. 100 Tle. Wasser lösen bei 16° 10,7 Tle. wasserhaltiges Salz (Grönzweig, A. 162, 206). Die wäßer Lögung scheidet beim Erwärmen ein basieches Salz ab Die wäßr. Lösung scheidet beim Erwärmen ein basisches Salz ab.

HO · Sc(C4H7O2)2. Weiß, amorph. In kaltem Wasser leichter löslich als in heißem. Leicht löslich in Alkohol (Crookes, C. 1908 II, 385; 1909 I, 1145; Z. a. Ch. 61, 366). Ce (C₄H₇O₂)₃. Krystalle (aus Alkohol) (Wolff, Z. a. Ch. 45, 111). — Ce(C₄H₇O₂)₃ + 3 H₂O. Krystalle. 100 g wäßr., bei 15° gesättigter Lösung enthalten 3,406 g wasserfreies Salz; 100 g wäßr. bei 76,9° gesättigter Lösung enthalten 1,984 g wasserfreies Salz (Wolff, Z. a. Ch. 45, 111).

Pb (С4 В, O2)₂. Sehr langsam erstarrendes Öl (Pelouze, Gélis, A. 47, 249; Маккоw-мікоw, A. 138, 371; Вилк, A. 139, 67). — Pb (С4 Н₇ О2)₄. B. In geringer Menge durch Lösen von Mennige in konz. Buttersäure (Colson, C. r. 136, 677, 1664; Bl. [3] 31, 425). Durch Erhitzen von Bleitetraacetat mit der zehnfachen Menge n-Buttersäure im Vakuum

auf dem Wasserbade (C., C. r. 136, 1664; Bl. [3] 31, 425). Nicht krystallisierbare Masse. Wird durch Wasser unter Bildung von PbO₂ und Buttersäure zersetzt (C., C. r. 136, 677). Hexaquochrombutyrat [Cr(OH₂)₆](O·CO·C₂H₇)₈. B. Aus Dihydroxotetraquochromsulfat [Cr(OH₂)₆]₂SO₄ und Buttersäure (Webner, B. 41, 3454). Silbergrauer krystallinischer Niederschlag. Leicht veränderlich. — UO₂(C₄H₇O₂)₂ + KC₄H₇O₂. Wird durch

Wasser zersetzt (RIMBACH, B. 37, 485).

Umwandlungsprodukt unbekannter Konstitution aus Buttersäure.

Verbindung $C_{13}H_{22}O_8$ bezw. $(C_{13}H_{22}O_8)_x$. B. Entstand, als eine bei $158-160^\circ$ siedende Buttersäure-Fraktion lange Zeit dem direkten Sonnenlicht ausgesetzt geblieben war (Albo, G. 31 II, 473). — Amorphes, weißes Pulver. Zersetzt sich oberhalb 220°, ohne zu schmelzen. Löslich in Alkohol, schwer löslich in Wasser, unlöslich in Äther und Benzol. Löslich in Alkalien, Dreibasische Säure, — $Ag_3C_{13}H_{19}O_8$. Weißer unbeständiger Niederschlag. Löslich in Amm niak. — $Cu_3(C_{13}H_{19}O_8)_2$. Flockiger hellgrüner Niederschlag.

Funktionelle Derivate der n-Buttersäure,

Methylester, Methylbutyrat $C_5H_{10}O_2 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH_3$. V. Im Holzöl (Fraps, Am. 25, 37). — B. Beim Sättigen von 352 g Buttersäure in 128 g Methylalkohol mit Ch'orwasserstoff (Young, Thomas, Soc. 63, 1229). Aus Buttersäure, Methylalkohol und Schwefelsäure oder aus buttersaurem Silber und Methyljodid (Garrenmeister, A. 238, 267). — Kp: $102,0^{\circ}$ (korr.) (Richards, Mathews, Ph. Ch. 61, 452); Kp₇₆₀: $102,3^{\circ}$ (Schumann, Ann. d. Physik [N. F.] 12, 41); Kp_{761,3}: $102-102,5^{\circ}$ (R. Schiff, A. 220, 332). Dampfdruck: Young, Thomas, Soc. 63, 1232. D2: 0,91939 (Elsässer, A. 218, 314); D2: 0,92006; D4³³: 0,90577 (Young, Thomas, Soc. 63, 1231); D5° : 0,8982 (Richards, Mathews, Ph. Ch. 61, 452; Am. Soc. 30, 10); D4³⁴: 0,8054 (R. Schiff, A. 220, 332). Ausdehnung: Elsässer, 4, 218, 314, 100 and Physik 129, 552 A. 218, 314. n_a²⁰: 1,38693; n_s²¹: 1,39359; n_s²⁰: 1,39742 (Landolt, Ann. d. Physik 122, 552). Oberflächenspannung, Kompressibilität: RICHARDS, MATHEWS, Ph. Ch. 61, 452; Am. Soc. 30, 10. Capillaritätskonstante: R. Schiff, A. 223, 79. Verdampfungswärme: R. Schiff, A. 234, 343; Brown, Soc. 83, 993. Kritische Konstanten: Young, Thomas, Soc. 63, 1234, 1243. Magnetische Rotation: Perkin, Soc. 45, 576. Elektrische Leitfähigkeit: Bartoll, G. 24 II, 160. — Riecht nach Reinetten. Verwendung s. bei Buttersäureäthylester.

Äthylester, Äthylbutyrat $C_6H_{12}O_2 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_6$. B. Durch Kochen der Buttersäure mit Athylalkohol unter Zusatz von entwässertem Kupfersulfat und kleinen Mengen konz. Schwefelsäure (Bogojawlensky, Narbutt, B. 38, 3350). Aus Silberbutyrat und Äthyljodid bei 100° (Linnemann, A. 160, 210). Durch Reduktion von Acetessigester mit Wasserstoff in Gegenwart von Nickel, neben anderen Produkten (Sabatier, essigester mit Wasserstoff in Gegenwart von Nickel, neben anderen Produkten (Sabatter, Mailhe, A. ch. [8] 16, 78). — Darst. Aus Buttersäure und Äthylalkohol durch keiz. Schwefelsäure (Pelouze, Gélis, A. 47, 250; ferner Skameltat in Ullmanns Enzyklopädie der technischen Chemie, Bd. III [Berlin und Wien 1916], S 150). — Erstarrt unter —80° glasartig (Schneider, Ph. Ch. 22, 233). F: —93,3° (Guttmann, Am. Soc. 29, 347). Kp. 219,5—120° (R. Schiff, A. 220, 111); Kp. 119,9° (Schumann, Ann. d. Physik [N. F.] 12, 41); Kp. 121,1° (Landolt, Ann. d. Physik 122, 553); Kp. 120° (korr.) (Richards, Mathiews, Ph. Ch. 61, 452). D. 20; 0,89957 (Elemann, Zotta, A. 161, 178); D. 20; 0,803; D. 20; 0,804; D. 20; 0,8078 (Linnemann, Zotta, A. 161, 178); D. 20; 0,803; D. 20; 0,808; D. 20; 0,8785 (Richards, Mathiews, Ph. Ch. 61, 452; Am. Soc. 20, 10). Angelebnung: Elemann, 218, 318, p. 34, 130,971; p. 34, 130,977 (Elemann, R. 20). **30**, 10). Ausdehnung: Ei sässer, A. 218, 318. $n_{\alpha}^{x,t}$: 1,39271; $n_{\beta}^{x,t}$: 1,39927 (Eijkman, R. 12, 277); n_{α}^{so} : 1,39404; n_{β}^{so} : 1,40073; n_{γ}^{so} : 1,40460 (Landolt, Ann. d. Physik 122, 553). n_{σ} : 1,39123; n_p : 1,39313; n: 1,39787; n_g : 1,40179. Veränderung des Brechungsindex mit der Temperatur pro Grad: Falk, Am. Soc. 31, 808. Oberflächenspannung, Kompressibilität: RICHARDS, MATHEWS, Ph. Ch. 61, 452; Am. Soc. 30, 10. Capillaritätskonstante: R. SCHIFF, A. 223, 80. Verdampfungswärme: R. SCHIFF, A. 234, 343; Brown, Soc. 83, 993. Molekulare Verbrennungswärme des flüssigen Buttersäureäthylesters: 851,254 Cal. (Luginin, A. ch. [6] 8, 130). Magnetische Rotation: Perkin, Soc. 45, 576. Dielektrizitätskonstante: Drude, Ph. Ch. 23, 308; Loewe, Ann. d. Physik [N. F.] 66, 394. Elektrische Leitfähigkeit: Barroll, G. 24 II, 160. — Bei der Einw. von metallischem Natrium auf Buttersäure-äthylester entstehen Ester der Säuren C₁H₁₀O₂, C₆H₁₂O₂, C₁₄H₂₄O₄, C₁₆H₂₈O₄, ein Natriumsalz NaC₁₀H₁₅O₂ und kleine Mengen der Ketone C₇H₁₄O, C₉H₁₆O, C₁₃H₂₂O und C₁₇H₂₀O (Brügermann, A. 246, 130, 144). Bei der Einw. von 2 At. Gew. Natrium auf I Mol. Gew. Ester in Gegenwart von trocknem Äther oder Benzol erhält man nach Zersetzung mit Eiswasser als Hauptprodukt Butyroin C₃H₇·CO·CH(OH)·C₃H₇, neben etwas Dibutyryl (Bouverlut, Locquin, C. r. 140, 1594; Bl. [3] 35, 631, 638). Bei Einw. von Natrium auf die absolut-alkoholische Lösung on Buttersäureäthylester entsteht n-Butylalkohol (Bo., Bl., D. R. P. 164294; C. 1905 II, 1700). Pemperaturkoeffizient der Geschwindigkeit der Hydrolyse durch Barytwasser: Trautz, Volkmann, Ph. Ch. 64, 53. Hydrolyse durch Platinschwarz: Neilson, C. 1904 I, 1633. Hydrolyse durch Pankreassaft: Neilson, Brown, C. 1904 I, 1634; Morel, Terroine, C. r. 149, 236. — Buttersäureäthylester dient, wie auch der Methyl-, Isobutyl- und Isoamylester, zur Darstellung von künstlichem Rum und Fruchtäthern. Seine alkoholische Lösung bildet das künstliche Ananasöl (vgl. Ullmanns Enzyklopädie der technischen Chemie, Bd. III [Berlin und Wien 1916], S. 150; Bd. V [1917], S. 588).

[β -Chlor-äthyl]-ester $C_6H_{11}O_2Cl = CH_2 \cdot C$

Propylester, Propylbutyrat C₇H₁₄O₂ = CH₃·CH₂·CH₂·CH₂·CH₂·CH₂·CH₃· B. Aus 30 g buttersaurem Silber mit 20 g Jod in Gegenwart von Porzeilanscherben bei 100° (SIMONINI, M. 14, 84). Aus buttersaurem Silber und Propyljodid (LINNEMANN, A. 161, 33) — Kp₇₆₀: 142,7° (SCHUMANN, Ann. d. Physik [N. F.] 12, 41); Kp₇₆₂: 143—144° (R. SCHIFF, A. 220, 333). D¹; 0,39299 (Elsässer, A. 218, 322); D¹s: 0,8789 (L., A. 161, 33); D¡³¹¹: 0,7461 (R. SCHIFF, A. 220, 333). Ausdehnung: Elsässer, A. 218, 322. Capillaritätskonstante: R. SCHIFF, A. 223, 80. Verdampfungswärme: R. SCHIFF, A. 234, 344; Brown, Soc. 83, 994. Elektrische Leitfähigkeit: Bartoli, G. 24 II, 166.

Isopropylester, Isopropylbutyrat $C_2H_{14}O_2 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus buttersaurem Silber und Isopropyljodid (Silva, A. 153, 135). — Kp: 128°; spez. Gew.: 0,8787 bei 0°, 0,8652 bei 13° (Silva). Spez. Zähigkeit: Přibram, Handl, M. 2, 690.

[β . β '-Dichlor-isopropyl]-ester $C_7H_{12}O_2Cl_2=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2(CH_2Cl)_2$. B. Aus a-Epichlorhydrin und Butyrylchlorid bei 100° (Truchot, A. 138, 298). — Kp: $226-227^\circ$ bei 738 mm. Spez. Gew.: 1,194 bei 11°.

Butylester, Butylbutyrat $C_8H_{16}O_{23} = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot B$. Aus buttersaurem Silber und Butyljocid (Lieben, Rossi, A. 158, 170). Aus Buttersaure, Butylalkohol und Schwefelsäure (Gartenmeister, A. 233, 269). — Kp_{785-7} : 165,5° (Liebe, R.); Kp: 164,8° (korr.) (Linnemann, A. 161, 195), 165,7° (korr.) (G.). D_2^{12} : 0,8760 (Linn.); D_3^{0} : 0,8885; D_{20}^{30} : 0,8717; D_{20}^{40} : 0,8579 (Lieb., R.); D_3^{0} : 0,8878 (G.). Ausdehnung: Gartenmeister.

Isobutylester, Isobutylbutyrat C₄H₁₈O₂ = CH₃·CH₂·CH₂·CH₂·CH₂·CH(CH₃)₂. B. Aus Buttersäure, Isobutylalkohol und konz. Schwefelsäure (Grünzweig, A. 162, 207). — Kp₇₆₀: 156,9° (Schumann, Ann. d. Physik [N. F.] 12, 41); Kp_{763,2}: 157—158° (R. Schiff, A. 220, 333). D₀^{*}: 0,8798; D₀^{**}: 0,8664 (Gr.); D₂^{*}: 0,88759 (Elsässer, A. 218, 326); D₁^{**}: 0,7269 (R. Sch., A. 220, 333). Ausdehnung: Elsässer. Capillaritätskonstante: R. Sch., A. 223, 81. Verdampfungswärme: R. Sch., A. 234, 344; Brown, Soc. 83, 994. Kritische Temperatur: Brown, Soc. 89, 313. Elektrische Leitfähigkeit: Bartoll, G. 24 II, 166.

n-Amylester, n-Amylbutyrat $C_9H_{18}O_2 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot$

Ester des akt.-Methyläthylcarbincarbinols (vgl. Bd. I, S. 385), akt. Amyl-butyrat $C_9H_{18}O_2=CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot C_2H_5$. B. Durch 24-stündiges Erhitzen der Buttersäure mit einem Überschuß an linksdrehendem Amylalkohol (Bd. I, S. 385) am Rückflußkühler (Minguin, C. r. 140, 947). Aus Butyrylchlorid und dem linksdrehenden Amylalkohol (Walden, Ph. Ch. 20, 573). — Kp₇₈₅: 173—176° (Guye, Chavanne, Bl. [3] 15, 281); Kp: 172° (M., C. r. 140, 947); Kp₇₆₅: 178—179° (korr.) (W., Ph. Ch. 20, 573; Æ. 30, 774; C. 1899 I, 327). D₁²⁰: 0,862 (G., Ch.); D₁²⁰: 0,869 (W.). n_D: 1,4112 bei 20,4° (G., Ch.). Ortisches Drehungsvermögen (korrigiert auf optisch reinen Amylalkohol durch Umrechnung): $[a]_D^{20}: +3,51°; [a]_D^{20}: +3,31° (Guye, Bl. [3] 25, 549).$

Dimethyläthylearbinester, tert.-Amyl-butyrat $C_9H_{18}O_2=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CG_2\cdot C(CH_3)_2\cdot C_2H_5$. B. Durch Zusammenbringen von Trimethyläthylen mit Buttersäure und ZnCl₂ (Kondakow, 3E. 25, 448). — Kp: 164°. D°: 0,8766; D°: 0,8646.

Isoamylester, Isoamylbutyrat $C_2H_{18}O_2 = CH_2 \cdot CH_2$

drüsen des Schweines vorhandenen, in Alkohol, Äther und Wasser unlöslichen Fermentes (Dietz, H. 52, 279). — Darst. Aus Buttersäure und Isoamylalkohol durch konz. Schwefelsäure (vgl. Skameitat in Ullmanns Enzyklopädie der technischen Chemie, Bd. III [Berlin und Wien 1916], S. 150). — Kp₇₆₀: 178,6° (Schumann, Ann. d. Physik [N. F.] 12, 41). D₄: 0,882306; Ausdehnung: Elsässer, A. 218, 331. Verdampfungswärme: R. Schiff, A. 234, 344; Brown, Soc. 83, 994. Kritische Temperatur: Brown, Soc. 89, 314. Elektrische Leitfähigkeit: Bartoli, G. 24 II, 167. Geschwindigkeit der Verseifung in Gegenwart von Pankreasgewebe: Bodenstein, Dietz, Z. El. Ch. 12, 605. — Riecht nach Birnen. Verwendung s. S. 271 bei Buttersäureäthylester.

tert.-Butylcarbin-ester, [tert.-Butylcarbin]-butyrat $C_yH_{18}O_2 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)_3$. Flüssig. Kp: 165–166°; D°: 0,87193 (Tissier, A. ch. [6] **29**, 368).

n-Hexylester, n-Hexyl-butyrat $C_{10}H_{20}O_2 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot [CH_2]_4 \cdot CH_3$. V. Im Öl der Früchte von Heracleumarten (Franchimont, Zincke, A. 163, 198). — B. Aus buttersaurem Silber und n-Hexyljodid (Gartenmeister, A. 233, 270). — Kp: 205,1° (G.). D_6^* : 0,8825 (G.). Ausdehnung: G.

n-Heptylester, n-Heptyl-butyrat $C_{11}H_{22}O_2 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot [CH_2]_5 \cdot CH_3$. Kp: 225,2°; D°: 0,8827. Ausdehnung: Gartenmeister, A. 233, 271.

Ester des 3-Methyl-hexanols-(4), [Äthyl-sek.-butyl-carbin]-butyrat $C_{11}H_{22}O_2=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot CH(C_2H_5)\cdot CH(CH_3)(C_2H_5)$. Kp: 195—198°; D°: 0,883 (FOURNEAU, TIFFENEAU, C.~r.~145,~437).

n-Octylester, n-Octyl-butyrat $C_{12}H_{24}O_2 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot (CH_2)_6 \cdot CH_3 \cdot V$. Im Öl der Früchte von Pastinaca sativa (Kenesse, A. 166, 80). — B. Aus buttersaurem Silber und n-Octyljodid (Gartenmeister, A. 233, 272). — Kp: 244—245° (R.), 242,2° (G.). D°: 0,8752; D¹5: 0,8692 (R.). D°: 0,8794 (G.). Ausdehnung: Gartenmeister.

Cetylester, Cetylbutyrat $C_{20}H_{40}O_2 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot GH_2 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot [CH_2]_{14} \cdot CH_3$. F: 20°; $Kp_{208.5}$: 260-270°; D^{20} : 0,856 (Dollfus, A. 131, 285).

Allylester, Allylbutyrat $C_7H_{12}O_2=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot B$. Aus buttersaurem Silber und Allyljodid (Cahours, Hofmann, A. 102, 296; Berthelot, Luca, A. 100, 360). — Flüssig. Kp: $142.5-143^\circ$ bei 772 mm (R. Schiff, Ph. Ch. 1, 385). Spez. Wärme: R. Schiff.

Geranylbutyrat $C_{24}H_{24}O_2 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot [CH_3]_2 \cdot CH_3 \cdot (CH_3)_2$. B. Durch Einwirkung von Butyrylchlorid auf Geraniol in Gegenwart von Pyridin und Erwärmen auf dem Wasserbade (Erdmann, B. 31, 356). Aus Geraniol und Buttersäureanhydrid in Gegenwart von Camphersulfonsäure (Reychler, C. 1908 I, 1042). — Kp₁₃: $142-143^{\circ}$ (E.); Kp₁₈: $151-153^{\circ}$ (R.). D_4° : 0,9008 (R.).

Monobutyrat des Äthylenglykols, [β -Oxy-äthyl]-butyrat $C_4H_{12}O_3=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO\cdot O\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot OH$. B. Aus 1 Mol.-Gew. Glykol und 1 Mol.-Gew. Buttersäure bei 200° (Lourenço, A. ch. [3] 67, 267). — Kp: 220°. Unlöslich in Wasser.

Butyrat des Äthylenglykol-monomethyläthers, [β -Methoxy-äthyl]-butyrat $C_7H_{14}O_3=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot B$. Aus Äthylenglykolmonomethyläther und Butyrylchlorid in Gegenwart von Pyridin (PALOMAA, B. 42, 3875). — Angenehm riechende Flüssigkeit. Kp_{767,8}: 177,4–177,5°. Schwer löslich in Wasser. Dis: 0,9645.

Acetat-butyrat des Äthylenglykols, Äthylen-acetat-butyrat $C_8H_{14}O_4=CH_3\cdot CH_2\cdot CO\cdot O\cdot CH_2\cdot CO\cdot CO\cdot CH_3\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus $CH_2Cl\cdot CH_2\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$ und buttersaurem Silber (Simpson, A. 113, 117). Aus Äthylenglykolmonoacetat und Butyrylchlorid bei 100° (Lourenço, A. ch. [3] 67, 272). — Kp: 212° (L.).

Dibutyrat des Äthylenglykols, Äthylendibutyrat $C_{10}H_{18}O_4 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3$

Dibutyrat des Octen-(4)-diols-(4.5) ("Dibutyryl") $C_{16}H_{26}O_4 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot O \cdot C(C_3H_7) \cdot O \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$. B. Aus Butyrylchlorid und Natriumamalgam (Freund, A. 118, 35). Man trägt Natrium in ein Gemisch aus (1 Vol.) Butyrylchlorid und (5 Vol.) absol. Äther ein, verdunstet die ätherische Lösung und fraktioniert den mit verdünnter Natronlauge gewaschenen Rückstand (MÜNCHMEYER, B. 19, 1846); nach Basse, Klinger (B. 31, 1217) erleichtert die Gegenwart kleiner Wassermengen die Büdung des Esters. — Gelbliches Öl. Kp: $245-260^{\circ}$ (F.); Kp $_{22}$: $155-165^{\circ}$ (Basse, Klinger, B. 31, 1218); Kp $_{13}$: $19-130^{\circ}$ (B., K.); Kp $_{16}$: $160-162^{\circ}$ (Anderlini, G. 25 II, 131). D_4^{∞} : 0.94324 (A.). Brechungsvermögen: A. — Zersetzt sich leicht beim Destillieren unter gewöhnlichem Druck (F.). Beim Kochen mit alkoholischer Kalilauge entstehen Butyroin $C_3H_7 \cdot CO \cdot CH(OH) \cdot C_3H_7$ und Buttersäure (Klinger, Schmitz, B. 24, 1272).

a-Monobutyrat des Glycerins, Glycerin-a-monobutyrin, a-Monobutyrin $C_7H_{14}O_4=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO\cdot O\cdot CH_2\cdot CH(OH)\cdot CH_2\cdot OH$. B. Aus Glycerin-a-monochlorhydrin und Natriumbutyrat (Guth, Z. B. 44, 93; vgl. dazu Brethelot, A. ch. [3] 41, 261). — Kp: $269-271^{\circ}$; Kp₁₆: $160-163^{\circ}$.

a.β-Dibutyrat des Glycerins, Glycerin-a.β-dibutyrin, β-Dibutyrin $C_{11}H_{20}O_5 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot O \cdot CH(CH_2 \cdot OH) \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3$. B. Aus Glycerin-β-dibrom-hydrin und Natriumbutyrat (Guth, Z. B. 44, 95). — Kp: 273–275°; Kp₁₈: 166–168°.

a.a'-Dibutyrat des Glycerins, Glycerin-a.a'-dibutyrin, α -Dibutyrin $C_{11}H_{20}O_6 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$. B. Aus Glycerin- α -dichlor-hydrin und Natriumbutyrat (GUTH, Z. B. 44, 94; vgl. dazu Berthelot, A. ch. [3] 41, 264). — Kp: 279-282°; Kp₁₈: 173-176°.

β-Acetat-a.α'-dibutyrat des Glycerins, Glycerin-β-acetin-a.α'-dibutyrin, β-Aceto-dibutyrin $C_{13}H_{22}O_6 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2$. B. Aus Glycerin-a.α'-dibutyrin und Acetylchlorid oder aus Diehlorisopropyl-acetat $(CH_2Cl)_2CH \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$ und Natriumbutyrat (GUTH, Z. B. 44, 100). Farbloses Öl. Leicht löslich in Alkohol und Ather. Siedet unter gewöhnlichem Druck bei 289—291°, unter 16 mm Druck bei 173—175°.

Tributyrat des Glycerins, Glycerintributyrin, Tributyrin $C_{18}H_{26}O_6 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot V$. Die Ansicht von Chevreul (Recherches sur les corps gras [Paris 1823], S. 115), daß Tributyrin einen Bestandteil des Butterfetts bilde, trifft nicht zu (vgl. Parthell, v. Velsen, Ar. 238, 265; Caldwell, Hurtley, Soc. 95, 858). — B. Man kocht 60 Stunden lang Glycerin mit (3 Mol.-Gew.) Buttersäure (Lebedew, H. 8, 150). Man erhitzt Glycerin mit überschüssiger Buttersäure im Vakuum bei gleichzeitigem Durchleiten eines schwachen Stromes trockner Luft zur Entfernung des gebildeten Wassers (Schell, R. 18, 189). Aus Glycerin und Buttersäureanhydrid in Gegenwart von Camphersäure (Reychler, C. 1908 I, 1042). Beim Erhitzen von 1.2.3-Tribrompropan mit Silberbutyrat in Gegenwart von Xylol (Parthell, v. Velsen, Ar. 238, 267). Aus 1.2,3-Tribrom-propan und Natriumbutyrat (Guth, Z. B. 44, 95). — Farblose Flüssigkeit. Schmeckt sehr bitter. Erstartt nicht bei —70° (Sch.). Kp₁₀: 186° (Sch.). Kp: 287—288°; Kp₂₄: 182—184° (G.). Kp₁₈: 195—196° (R.). Destilliert leicht im Vakuum des Kathodenlichts bei 107° (Bad 127°) (Caldwell, Hürtley, Soc. 95, 856). Di¹: 1,033 (R.); Di²: 1,0324; Di⁴: 1,0143 (Sch.). ni²: 1,43587; ni⁴: 1,42785 (Sch.; vgl. P., v. V.). — Wird von Ricin (fettspaltendem Enzym des Ricinussamens) ziemlich langsam gespalten (Connstein, Hover, Wartenberg, B. 35, 3998).

Mannitandibutyrat $C_{14}H_{24}O_7$ und Mannitantetrabutyrat $C_{22}H_{36}O_8$ s. Bd. I, S. 539. Dulcitandibutyrat $C_{14}H_{24}O_7$ s. Bd. I, S. 546.

Heptabutyrat des a-Mannoheptits, Perseit-heptabutyrat $C_{35}H_{56}O_{14} = CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot O \cdot CH_2 \cdot [CH \cdot O \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3$

Chlormethyl-butyrat $C_8H_9O_2Cl=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO\cdot O\cdot CH_2Cl$ B. Aus Polyoxymethylen und Butyrylchlorid in Gegenwart von Zinkehlorid (Descudé, Bl. [3] 27, 871). — Kp_{745} : 150°. D_{80}^{80} : 1,094.

Bis-[a-butyryloxy-āthyl]-āther $C_{12}H_{22}O_5 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C \cdot O \cdot CH(CH_3) \cdot O \cdot CH$ (CH₃)·O·CO·CH₂·CH₂·CH₃. B. Aus Bis-[a-chlor-āthyl]-āther (s. Bd. I, S. 607) und Natriumbutyrat (Geuther, A. 226, 225). — Flüssig. Kp: 235—240°. D²⁰: 0,994. — Wird durch kaltes Wasser nicht zersetzt. Wird durch Essigsäureanhydrid bei 180° nicht verändert.

Acetat-butyrat des Acetaldehydhydrats, Äthyliden-acetat-butyrat $C_8H_{14}O_4 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot CH(CH_2) \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus [a-Chlor-äthyl]-acetat und Silberbutyrat oder aus [a-Chlor-äthyl]-butyrat und Silberacetat (Rübendamp, A. 22 34). — Flüssig. Kp: 192,6° (korr.). D¹⁵: 1,0145. Brechungsexponent: 1,4065.

Dibutyrat des Acetaldehydhydrats, Äthylidendibutyrat $_{10}$ $\rm H_{18}O_4 = CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot O \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot B$. Aus [a-Chlor-ät A]-butyrat und Silberbutyrat (RÜBENCAMP, A. 225, 279). — Flüssig. Kp: 215,5° (korr.) D¹⁵: 0,9855. Brechungsexponent: 1,411.

Butyrat des Acetaldehydhydrochlorids, [a-Chlor-äthyl]-butyrat $C_8H_{11}O_2Cl=CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO\cdot O\cdot CHCl\cdot CH_3$. B. Aus Acetaldehyd und Butyrylchlorid (RÜBENCAMP, A. 225, 278). — An der Luft rauchende Flüssigkeit. Kp: 149°. D¹⁵: 1,038.

Butyrat des Acetylcarbinols, Acetol-butyrat $C_7H_{12}O_3 = CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot O \cdot CH_3 \cdot CO \cdot CH_3$. B. Man versetzt eine ätherische Lösung von Buttersäure mit der theoretischen Menge Natrium und darauf mit der äquimolekularen Menge Chloraceton, destilliert den Äther ab, erhitzt die Masse 4 Stunden im Ölbad auf $120-130^\circ$ und zersetzt sie mit Wasser und Äther (Locquin, C. r. 138, 1275). — Kpgs: $106-107^\circ$.

Dibutyrat eines Anhydrids der d-Glykose $C_{14}H_{22}O_7 = C_6H_8(C_4H_7O)_2O_5$. B. Aus Glykose oder Rohrzucker und Buttersäure bei 100° (Berthelot, A. ch. [3] 60, 96). — Sehr bittere Flüssigkeit. Etwas löslich in Wasser, sehr leicht in Alkohol und Äther.

Essigsäure-buttersäure-anhydrid $C_0H_{10}O_3 = CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot CO \cdot CH_3$. B. Neben Buttersäureanhydrid beim Kochen von Buttersäure mit Essigsäureanhydrid (AUTENBIETH, B. 34, 177). — Kp; $155-175^{\circ}$.

Buttersäureanhydrid C₈H_{I4}O₃ = CH₃·CH₂·CH₂·CO·O·CO·CH₂·CH₃·CH₃. B. Man läßt Phosphoroxychlorid tropfenweise auf geschmolzenes Natriumbutyrat einwirken (Gerhardt, A. 87, 155). Aus Buttersäure und Acetylchlorid bei 120—180° (Fournur, Bl. [4] 5, 923). Man erhitzt Buttersäure mit Butyrylchlorid 1 Stunde im Wasserbade, dann 9 Stunden im Olbade zum Sieden (Linnemann, A. 161, 179). Neben Essigsäurebuttersäureanhydrid beim Kochen von Buttersäure mit Essigsäureanhydrid (Autenrieth, B. 34, 177). Aus Natriumbutyrat und Essigsäureanhydrid bei 100° (Micharl, B. 34, 926). — Kp₂₆₅: 198—199° (Henry, C. 1902 II, 1403). D^{15,5}: 0,978 (Gerhardt, A. 87, 156). — Buttersäureanhydrid verhält sich beim Leiten über erhitzten Zinkstaub, fein verteiltes Cadmium, Kupfer und Eisen wie Essigsäureanhydrid (s. S. 167), beim Leiten über fein verteiltes Nickel wie Propionsäureanhydrid (s. S. 242) (Mailhe, Bl. [4] 5, 816). Liefert mit Bromessigsäureäthylester in Äther bei Einw von Zink Dibutyrylessigsäureäthylester (CH₃·CH₂·CH₂·CO₃·CH·CO₂·C₂H₅ und β-Butyryloxy·β-propyl-acrylsäureäthylester CH₃·CH₂·CH₂·C(O·CO·CH₂·CH₃·CH₃·CH₂·CH₃):CH·CO₂·C₂H₅ (Luniak, B. 42, 4810).

Dibutyrylperoxyd, Butyrylperoxyd, Butyrylsuperoxyd $C_9H_{14}O_4=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO\cdot O\cdot O\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3$. B. Aus Buttersäureanhydrid durch Einw. von Bariumsuperoxydhydrat (Brode, J. 1863, 318). — In Wasser wenig lösliches Öl.

Unterchlorigsäure-buttersäure-anhydrid $C_4H_7O_2Cl = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot OCl$. B. Aus Unterchlorigsäureanhydrid und Buttersäureanhydrid (Schützenberger, J. 1862, 248; vgl. Aronheim, B. 12, 26). — Gelbes Öl. — Zerfällt mit Jod in Chlor und buttersaures Jod $(C_4H_7O)_3O_3I$, das auch aus Chlorjod und Natriumbutyrat entsteht und in Nadeln krystallisiert.

Chromsäure-buttersäure-anhydrid, Butyrylchromsäure $C_4H_9O_5Cr=CH_3\cdot CH_2\cdot CO\cdot O\cdot CrO_2\cdot OH$. B. Durch Lösen von Chromsäure in Buttersäure (PICTET, GENEQUAND, B. 36, 2218; vgl. Weinland, B. 41, 3236 Anm.). — Dunkelbraunes amorphes Pulver.

Salpetersäure-buttersäure-anhydrid, Butyrylnitrat $C_4H_7O_4N = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot O \cdot NO_2$. B. Aus Butyrylchlorid und Silbernitrat bei tiefer Temperatur (Francis, B. 39, 3800). — Hellgelbe Flüssigkeit. Detoniert beim Erhitzen.

Dibutyryl-orthosalpetersäure $C_8H_{17}O_7N=(CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO\cdot O)_2\cdot N(OH)_8$. B. Aus Buttersäure und rauchender Salpetersäure (Pictet, Genequand, B. 35, 2528; Pictet, D. R. P. 137100; C. 1902 II, 1438). — Kp: 155°. D^{15} : 1,003.

Borsäure-buttersäure-anhydrid $C_{12}H_{21}O_6B = (CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot O)_6B$. B. Aus Buttersäure und Essigsäureborsäureanhydrid (PICTET, GELEZNOFF, B. 36, 2223). — Flüssig. D^{22} : 1,064. Leicht löstich in allen organischen Lösungsmitteln.

Butanoylehlorid, Buttersäurechlorid, Butyrylehlorid $C_4H_7OCl = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot COCl$. Darst. Man tröpfelt auf 96 Tle. Buttersäure 100 Tle, reines PCl₃ und destilliert dann (Burcker, A. ch. [5] **26**, 468). Linnemann (A. 161, 179) erhitzt 2 Mol.-Gew. Buttersäure mit 1 Mol.-Gew. PCl₃ 6 Stunden im kochenden Wasserbade und destilliert das gebildete Butyryl-

chlorid aus dem Ölbade ab. Man erhält bessere Ausbeuten, wenn man die Destillation im Vakuum vornimmt (Michael, B. 34, 4051). — Kp: $100-101,5^{\circ}$ (Linnemann, A. 161, 179); Kp: $101,4-102^{\circ}$ (Reitter, Ph. Ch. 36, 137). $D_{\bullet}^{*\circ}$: 1,0277 (Brühl, A. 203, 19). $n_{\circ}^{*\circ}$: 1,40971; $n_{\circ}^{*\circ}$: 1,41209; $n_{\circ}^{*\circ}$: 1,42249 (Brühl). Magnetische Suszeptibilität: Pascal, Bl. [4] 5, 1113. — Mit Natriumamalgam oder Natrium und Äther erhält man das Dibutyrat des Octen-(4)-diols-(4.5) C_3H_{\uparrow} ·CO·O·C(C_3H_{\uparrow}): $C(C_3H_{\uparrow})$ ·O·CO·C $_3H_{\uparrow}$ (Freund, A. 118, 35; Münchmeyer, B. 19, 1846; Klinger, Schmitz, B. 24, 1271). Butyrylchlorid liefert bei der Chlorierung mit Chlor in Kohlenstofftetrachlorid ein Gemisch von a-, β - und γ -Chlor-butyrylchlorid neben geringen Mengen von Dichlor-butyrylchlorid (Michael, B. 34, 4051). Liefert bei der Bromierung mit Brom unter Belichtung a- und β -Brom-butyrylchlorid und eine bei $40-42^{\circ}$ schmelzende, krystallisierte, hellrote, chlorfreie Verbindung, welche sich an der Luft unter Abgabe von Brom und Bromwasserstoff zersetzt (Michael, B. 34, 4057). Beim Erhitzen von 43 g Butyrylchlorid mit 20 g AlCl₃ auf 60° entsteht ein Produkt, das bei der Zersetzung durch Wasser 1.3.5-Triäthyl-cyclohexantrion-(2.4.6) (Syst. No. 580a) liefert (Combes, A. ch. [6] 12, 263; Bl. [3] 11, 715). Trägt man aber AlCl₃ in ein Gemisch aus Butyrylchlorid und viel Chloroform ein, so entstehen bei der Zersetzung des Reaktionsproduktes durch Wasser Butyron und Buttersäure (Combes, Bl. [3] 11, 711).

Butanoylbromid, Butyrylbromid $C_4H_7OBr = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot COBr$. Kp: 128° (Berthelot, J. 1857, 344).

Butanoyljodid, Butyryljodid $C_4H_7OI = CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot COI$. Kp: 146-1480 (Cahours, A. 104, 111).

Butanamid, Buttersäureamid, Butyramid C₄H₆ON = CH₃·CH₂·CH₂·CO·NH₂. B. Man trägt 79 Tle. Kaliumrhodanid unter Kühlung in ein Gemisch von 49 g konz. Schwefelsäure und 88 g Buttersäure und kocht nach Beendigung der heftigen Reaktion 5 Stunden (HEMILIAN, A. 176, 7). Bei 12-stündigem Schütteln von Buttersäuremethylester mit überschüssigem, konz. wäßr. Ammoniak (H. Meyer, M. 27, 43). — Darst. Man tröpfelt rohes Butyrylchlorid, das aus Buttersäure und PCl₃ gewonnen ist, in 28% iges, stark gekühltes wäßr. Ammoniak (Aschan, B. 31, 2348). Durch 5—6-stündiges Erhitzen von buttersaurem Ammonium auf 230% unter Druck (Hofmann, B. 15, 982). — Rhombische Blättchen (aus Benzol) (Kahes, Z. Kr. 40, 479). F: 115% (Chancel, A. 52, 294; Kahes), 115—116% (H., M.). Kp: 216% (Buckton, Hofmann, J. 1856, 516). D: 1,032 (Kahrs). Sehr löslich in Wasser (Chancel). Viscosität der wäßr. und alkoh. Lösung: Fawsitt, Soc. 93, 1005. Mol. Verbrennungswärme bei konstantem Druck: 596,1 Cal. (Stohmann, J. pr. [2] 52, 60). Elektrocapillare Funktion: Gouy, A. ch. [8] 8, 336. — Die Hydrolyse durch Alkali verläuft bimolekular (Crocker, Lowe, Soc. 91, 952). Geschwindigkeit der Hydrolyse durch Säuren: Crocker, Soc. 91, 593. — Hg(C₄H₆ON)₂. Weiße krystallinische Masse. Löslich in kaltem Wasser (Dessaignes, A. 82, 234; Let, Schäfer, B. 35, 1312).

Propionylbutyramid $C_7H_{13}O_2N=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot CO\cdot C_2H_5$. B. Durch 6-stdg. Erhitzen äquimolekularer Mengen von Propionamid und Buttersäurechlorid im geschlossenen Rohr auf $110-115^{\circ}$ (Tarbouriech, C. τ . 137, 326). — Weiße Blättchen. F: 109° .

Dibutyramid $C_8H_{15}O_2N=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot$ B. Durch 4-stdg. Erhitzen von 13,8 g Buttersäurenitril mit 17,6 g Buttersäure im geschlossenen Rohr auf 205° (Tarbouriech, C. r. 137, 128). Durch 6-stdg. Erhitzen äquimolekularer Mengen von Buttersäureamid und -chlorid im geschlossenen Rohr auf 120–130°, neben geringen Mengen von Tributyramid und Buttersäurenitril (T.). — Krystalle (aus Alkohol). F: 107°.

Butyriminoisoamyläther $C_9H_{19}ON = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C(:NH) \cdot O \cdot C_5H_{11}$. — $C_9H_{19}ON + HCl$. Nadeln. Schmilzt unter Zerfall bei 98°. Leicht löslich in Alkohol (BÜTZENBACH; vgl. PINNER, Die Imidoäther und ihre Derivate [Berlin 1892], S. 30).

Butannitril, Butyronitril, Propyleyanid C₄H₇N = CH₃·CH₂·CH₂·CN. B. Aus buttersaurem Ammonium und Phosphorpentoxyd (Dumas, A. 64, 334). Aus Acetonitril, Natrium und Äthyljodid (Holtzwart, J. pr. [2] 39, 233). — Kp: 118,5° (Dumas); Kp₇₆₀: 117,4° (Luginin, A. ch. [7] 27, 119); Kp₇₅₀: 116,3—117° (kort.) (van Erp. R. 14, 15); Kp₇₃₀: 115,4—115,6° (Guye, Mallet, C. 1902 I, 1315). Di^{2,5}: 0,795 (D.); Di²: 0,796 (van Erp.); Di^{2,6}: 0,7888 (G., M.). ni²: 1,3816 (G., M.). Oberflächenspannung und Binnendruck: Dutoit, Friderich, C. r. 130, 328; Renard, Guye, C. 1907 I, 1478; Walden, Ph. Ch. 66, 435. Viscosität: Guye, Mallet, C. 1902 I, 1315. Verdampfungswärme: Luginin, C. r. 132, 89; A. ch. [7] 27, 119). Mol. Verbrennungswärme bei konstantem Druck: 616,3 Cal. (Lemoult, C. r. 148, 1604). Spezifische Wärme: Luginin, C. r. 132, 89; A. ch. [7] 27, 119. Kritische Konstanten: Guye, Mallet, C. r. 134, 170; C. 1902 I, 1315. Dielektrizitätskonstante: Schlundt, C. 1901 I, 1135. — Gibt in neutraler Lösung mit dem Magnesium-

Kupfer-Paar oder mit DEVARDAScher Legierung Butyraldehyd, Mono- und Dibutylamin und Ammoniak (Brunner, Rapin, C. 1908 II, 677).

Butanamidin, Butyramidin $C_4H_{10}N_2=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot C(:NH)\cdot NH_2$. B. Durch Einw. von alkoholischem Ammoniak auf salzsauren Butyriminoisoamyläther (PINNER, Die Imidoäther und ihre Derivate [Berlin 1892], S. 121). — $C_4H_{10}N_2+HCl$. Blättrige Krystalle. F: 94—96°. Leicht löslich in Wasser, unlöslich in Äther. Zerfließlich. — $2C_4H_{10}N_2+2HCl+PtCl_4$. Gelbrote Nadeln. F: 204° (Zers.). Ziemlich löslich in Wasser. — $C_4H_{10}N_2+HNO_3$. Täfelchen. F: 153°. Sehr leicht löslich in Wasser, aber nicht zerfließlich.

Butyrhydroxamsäure bezw. Butyrhydroximsäure $C_4H_9O_2N=CH_3\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot OH$ bezw. $CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C(:N\cdot OH)\cdot OH$. B. Aus Butyramid und Hydroxylaminhydrochlorid (Francesconi, Bastianini, G. 34 I, 432). — F: 127°. Sehr leicht löslich in kaltem Alkohol und in Wasser, unlöslich in Äther und Benzol.

Butylnitrolsäure $C_4H_8O_3N_2=CH_5\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C(:N\cdot OH)\cdot NO_2$. B. Bei der Einw. von salpetriger Säure auf 1-Nitrobutan (ZÜBLIN, B. 10, 2084). — Öl.

1.1-Dinitrobutan $C_4H_8O_4N_2=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH(NO_2)_2$ bezw. $CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C(NO_2)$: NO_2H s. Bd. I, S. 124.

Buttersäurehydrazid, Butyrylhydrazin $C_4H_{10}ON_2=CH_3\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot NH_2$. B. Aus Buttersäureäthylester und Hydrazinhydrat durch 3-tägiges Kochen am Rückflußkühler, neben etwas symm. Dibutyrylhydrazin (Stollé, Zinsser, J. pr. [2] 69, 486). Bei der Einw. von Hydrazin auf O-Butyryl-acetylessigsäuremethylester $CH_3\cdot C(O\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3): CH\cdot CO_2\cdot CH_3$, neben Methylpyrazolon (Bongert, C. r. 132, 975). — Weiße hygroskopische Nadeln (B.). F; ca. 44° (S., Z.). Kp₂₀: 138° (S., Z.); Kp₁₀: 120° (B.). Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther (S., Z.). — Reduziert ammoniakalische Silberlösung schon in der Kälte (S., Z.). Beim Erhitzen im geschlossenen Rohr auf 180° entsteht N-Amino-dipropyltriazol (S., Z.). — $C_4H_{10}ON_2+HCI$. Weißes Krystallpulver. F: 148°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Ather und Chloroform (S., Z.).

Isopropyliden-butyryl-hydrazin $C_7H_{14}ON_2=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot N:C(CH_3)_2$. B. Aus der Lösung von Butyrylhydrazin in Aceton (Stollé, Zinsser, J. pr. [2] 69, 487; Bouveault, Bongert, Bl. [3] 27, 1054). — Krystalle. F: 82° (S., Z.), 83° (B., B.). Leicht löslich in Wasser, Aceton, Alkohol, wäßr. Äther und Wasser, weniger löslich in Wasserfreiem Äther, fast unlöslich in Petroläther (B., B.). — Reduziert ammoniakalische Silberlösung beim Erhitzen (S., Z.).

symm. Dibutyryl-hydrazin $C_8H_{16}O_2N_2 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3$. Aus Buttersäureäthylester und Hydrazinhydrat beim 8-stdg. Erhitzen in der C₃H₇·C₂-O₂-C·C₃H₇·C₃-O₄-C·C₄

Bombe auf 150°, neben Dipropylfurodiazol N.—N (Syst. No. 4488) (Ausbeute 27°/₀) (STollé, Zinsser, J. pr. [2] 69, 489). Aus Buttersäureäthylester und Buttersäurehydrazid bei 15-stdg. Erhitzen im geschlossenen Rohr auf ca. 170° (Ausbeute 14°/₀) (Sr., Z.). Aus Buttersäureanhydrid und Buttersäurehydrazid bei 8-stdg. Erhitzen in der Bombe auf 120° (Ausbeute 70°/₀) (St., Z.). Man läßt zu 10 g Buttersäureanhydrid unter Kühlung allmählich 3,2 g Hydrazinhydrat tropfen (beste Ausbeuten) (St., Z.). — Blättchen. F: 162—163° (Autenrieth, Spiess, B. 34, 188), 167° (Stollé, B. 34, 682), 168° (St., Z.). Kp₂₄: 214 (St.; St., Z.). Schwer löslich in kaltem Wasser, ziemlich in heißem (A., Sp.; St., Z.). Leicht löslich in heißem Alkohol (St., Z.). Schwer löslich in Äther (St., Z.). — Reduziert ammoniakalische Silberlösung erst auf Zusatz von NaOH (St., Z.). Gibt beim Erhitzen mit wasserentziehenden Mitteln Dipropylfurodiazol, beim Erhitzen mit Phosphor-

Substitutionsprodukte der Buttersäure,

pentasulfid im Vakuum auf 2000 Dipropylthiodiazol, beim Erhitzen mit Chlorzinkammoniak

2-Chlor-butansäuren-(1), a-Chlor-buttersäuren $C_4H_7O_2Cl = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CHCl \cdot CO_2H$.

a) Optisch aktive a-Chlor-buttersäure $C_4H_7O_2Cl = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CHCl \cdot CO_2H$.

Isobutylester $C_8H_{15}O_2Cl = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CHCl \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. B. Bei der Einwvon Phosphorpentachlorid auf l-a-Oxy-buttersäureisobutylester in Chloroform (Guye, Jordan, Bl. [3] 15, 495). — Kp: 182°. D¹⁵: 0,984. n_p : 1,4231. $[a]_p$: -10.5°.

b) dl- α -Chlor-buttersäure $C_4H_7O_2Cl = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CHCl \cdot CO_2H$. B. Man führt Butyrylchlorid durch Chlorieren bei Gegenwart von etwas Jod in α -Chlor-butyrylchlorid über

und zersetzt dieses durch Erhitzen mit Wasser (Markownikow, A. 153, 241). Man erwärmt Buttersäure mit Sulfurylchlorid und wenig Acetylchlorid auf 60° (Blank, D. R. P. 157816; C. 1905 I, 414). Man chloriert Äthylmalonsäureester bis zur theoretischen Gewichtszunahme, verseift den Äthylchlormalonsäureester bei sehr niederer Temperatur und spaltet aus der Äthylchlormalonsäure durch Erhitzen CO₂ ab (Cloves, A. 319, 357). — Dicke, wasserhelle, stark lichtbrechende Flüssigkeit. Kp₁₅: 101,25° (Cl.). Schwer in kaltem, leicht in heißem Wasser löslich (M.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 1,39×10⁻³ (Lichty, A. 319, 380). — Geschwindigkeit der Esterbildung: Lichty, A. 319, 372.

Methylester $\dot{C}_8H_9O_2Cl=CH_3\cdot CH_2\cdot CHCl\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Entsteht aus a-Chlor-butyronitril, Methylalkohol und Salzsäure (Henry, C. 1898 II, 273). — Kp₇₅₆: 145—146°. D¹⁴: 1,0979. Refraktionsindex: 1,42526.

Äthylester $C_6H_{11}O_2Cl = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CHCl \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus a-Chlor-buttersäurechlorid und Äthylalkohol (Markownikow, A. 153, 241). Aus a-Chlor-butyronitril, Äthylalkohol und Salzsäure (Henry, C. 1898 II, 273). — Kp: $156-160^{\circ}$ (M.); Kp_{760} : $163-164^{\circ}$ (H.). D^{16} : 1,063 (M.); D^{18} : 1,056; Refraktionsindex: 1,4243 (H.).

Propylester C₂H₁₃O₂Cl = CH₃·CH₂·CHCl·CO₂·CH₂·CH₃·CH₃. B. Aus a-Chlorbutyronitril, Propylalkohol und Salzsäure (Henry, C. 1898 II, 273). — Kp₇₅₄: 182—184°, D¹⁵: 1,036. Refraktionsindex: 1,42 925.

Chlorid $C_4H_6OCl_2 = CH_2 \cdot CH_2 \cdot CHCl \cdot COCl$. B. Beim Einleiten von Chlor in Jod enthaltendes, kochendes Butyrylchlorid (Markownikow, A. 153, 241). — Kp: $129-132^{\circ}$, D^{12} : 1,257.

Nitril $C_4H_6NCl=CH_2\cdot CH_2\cdot CHCl\cdot CN$. B. Aus a-Oxy-buttersäurenitril und Phosphorpentachlorid (Henry, C. 1898 II, 22). — Farblose Flüssigkeit. Kp₇₆₀: 142—143°. D°: 1,0440.

3-Chlor-butansäuren-(1), β -Chlor-buttersäuren $C_4H_7O_2Cl = CH_2 \cdot CHCl \cdot CH_2 \cdot CO_2H$.

a) Rechtsdrehende β -Chlor-buttersäure $C_4H_7O_2Cl = CH_3 \cdot CHCl \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Aus ihrem Methylester mittels rauchender Salzsäure (D: 1,19) bei 37° (E. FISCHER, SCHEIBLER, B. 42, 1224). Aus linksdrehender β -Oxy-buttersäure mit Phosphorpentachlorid unter Kühlung durch eine Kältemischung (E. F., Sch.). — Ist bei gewöhnlicher Temperatur fest. Kp₁₃: 99–100°. Ist in wäßr. Lösung und in natronalkalischer Lösung rechtsdrehend; [a] $_{0}^{m}$: +42° (in Wasser, 0,0416 g in 3,0510 g Lösung). — Gibt beim Kochen mit Wasser oder in Form ihres Natriumsalzes in Wasser mit Silberoxyd die linksdrehende β -Oxy-buttersäure neben dl- β -Oxy-buttersäure. Bei der Einw. von Natronlauge oder Sodalösung entsteht Crotonsäure neben wenig dl- β -Oxy-buttersäure.

Methylester $C_5H_3O_2Cl=CH_3\cdot CHCl\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Aus dem Methylester der linksdrehenden β -Oxy-buttersäure mit PCl_5 unter Kühlung durch eine Kältemischung (E. FISCHER, SCHEIBLER, B. 42, 1223). — Kp₁₃: 48—51°. D²⁰: 1,077. [a]²⁰: +23,89°. — Gibt bei der Verseifung mit Alkalien hauptsächlich Crotonsäure. Bei der Verseifung mit rauchender Salzsäure bei 37° entsteht rechtsdrehende β -Chlor-buttersäure.

b) $al-\beta$ -Chlor-buttersäure $C_4H_1O_2Cl = CH_3 \cdot CHCl \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Bei der Oxydation des β -Chlor-butyraldehyds mit Salpetersäure (D: 1,4) (Karetnikow, \Re . 11, 252). Bei 1- bis 2-stündigem Erwärmen, von Allyleyanid mit rauchender Salzsäure auf $50-60^\circ$ (Pinner, B. 12, 2056). — Darst. Man sättigt die ätherische Lösung von Crotonsäure bei 0° mit Chlorwasserstoff, läßt 24 Stunden stehen, dampft den Äther ab und destilliert bei 22 mm (de Barr, Am. 22, 335); die Menge der bei der Addition von HCl an Crotonsäure als Nebenprodukt entstehenden α -Chlorbuttersäure ist verschwindend gering (Clover, A. 319, 358). — Weiße Krystalle (aus Äther). Schmilzt bei $16-16,5^\circ$ zu einer wasserhellen Flüssigkeit (de B.; C.). Kp2: 116° (de B.); Kp1: $108,5-109,5^\circ$ (Lichtry, A. 319, 370); Kp1: $98,5^\circ$ bis $99,5^\circ$ (C.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25° : $8,9 \times 10^{-5}$ (L, A. 319, 381). — β -Chlor-buttersäure geht beim Behandeln mit der berechneten Menge verdünnter Kalilauge quantitativ in Crotonsäure über (C.). Geschwindigkeit der Esterbildung: L., A. 319, 373.

Methylester $C_5H_9O_9Cl=CH_3\cdot CHCl\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot CH_8$. B. Aus β -Chlor-butyronitril, Methylalkohol und Salzsäure (Henry, C. 1898 II, 273). Aus Crotonsäuremethylester und Salzsäure (H.). — Kp₇₅₀: 155—156°. D¹⁴: 1,0916. Refraktionsindex: 1,42729.

Äthylester $C_0H_{11}O_2Cl = CH_2 \cdot CHCl \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Durch Behandeln des durch Einw. von Chlor auf Buttersäure im Sonnenlicht erhaltenen Säuregemisches mit Alkohol (von 90 Volumproz.) und Chlorwasserstoff und fraktionierte Destillation des Estergemisches (Balbiano, B. 10, 1749). Aus β -Chlor-butyronitril, Äthylalkohol und HCl oder aus Crotonsäureäthylester und HCl (Henry, C. 1898 II, 273). Bei Einw. von Crotonsäurechlorid auf Äthylalkohol (H., C. 1898 II, 663). Durch Sättigen einer alkoholischen Crotonsäure-

Lösung mit Chlorwasserstoff (Brühl, A. 203, 27). Beim Übergießen von salzsaurem β -Chlor-butyriminoäthyläther CH₃·CHCl·CH₂·C(:NH)·O·C₂H₅+HCl mit Wasser (Pinner, B. 17, 2008). — Kp₇₄₁: $168-169^{\circ}$ (Balbiano, B. 10, 1749); Kp₇₄₅₋₄: $168-169^{\circ}$ (Brühl, A. 203, 28); Kp: $168-171^{\circ}$ (Karetnikow, \mathcal{H} . 11, 254); Kp: $169,5^{\circ}$ (Weidel, Roithner, M. 17, 188); Kp: $165-170^{\circ}$ (Henry, C. 1898 II, 663). D°: 1,072 (Balbiano, B. 10, 1749); D¹³: 1,060 (Henry, C. 1898 II, 273); D²⁰₄: 1,0517 (Brühl, A. 203, 28). Refraktionsindex: 1,42925 (Henry, C. 1898 II, 273); n²⁰_{α}: 1,42231; n²⁰_{α}: 1,42458; n²⁰_{α}: 1,43434 (Brühl, A. 203, 28). — Liefert bei der Behandlung mit Kalilauge Crotonsäure und geringe Mengen β -Oxy-buttersäure (Balbiano, B. 11, 348).

Propylester $C_7H_{13}O_2Cl = CH_3 \cdot CHCl \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$. B. Aus β -Chlor-butyronitril, Propylalkohol und Chlorwasserstoff (Henry, C. 1898 II, 273). — Kp₇₅₄: 182—183°. D¹⁵: 0.989. Refraktionsindex: 1.42727.

Chlorid $C_4H_6OCl_2=CH_3\cdot CHCl\cdot CH_2\cdot COCl$. B. Bei der Behandlung von Butyrylchlorid mit einer $10^9/_0$ igen Lösung von Chlor in Kohlenstofftetrachlorid unter Belichtung, neben zeringeren Mengen von a-Chlor-butyrylchlorid, γ -Chlor-butyrylchlorid und Dichlorbutyrylchlorid (MICHAEL, B. 34, 4051).

Nitril $C_4H_6NCl=CH_3\cdot CHCl\cdot CH_2\cdot CN$. B. Aus β -Oxy-buttersäurenitril und Phosphorpentachlorid (Henry, C. 1898 II, 22). — Kp_{760} : $175-176^{\circ}$. D° : 1,0772.

 β -Chlor-butyriminoäthyläther C_0H_{12} ONCl = $CH_3 \cdot CHCl \cdot CH_2 \cdot C(:NH) \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Das Hydrochlorid entsteht, wenn man ein Gemisch aus 1 Mol. Allylcyanid und 1 Mol. Alkohol mit Chlorwasserstoff sättigt und die Lösung einige Tage über Schwefelsäure und Natron stehen läßt (Pinner, B. 17, 2007). — Das Hydrochlorid C_0H_{12} ONCl + HCl bildet große dicke Prismen. Wird von Wasser rasch zersetzt unter Bildung von β-Chlor-buttersäureäthylester und NH₄Cl. Das trockne Hydrochlorid zerfließt an der Luft unter Bildung von β-Chlor-buttersäureester und Crotonsäureamid.

4-Chlor-butansäure-(1), γ-Chlor-buttersäure C₄H₇O₂Cl = CH₂Cl·CH₂·CH₂·CO₂H. B. Das γ-Chlor-butyronitril entsteht aus Trimethylenchlorobromid CH₂Cl·CH₂·CH₂·CH₂Br und Cyankalium (Henrx, Bl. [2] 45, 341; Gabriel, B. 23, 1771); man verseift das unreine γ-Chlorbutyronitril mit konz. Salzsäure unter Druck und führt die gebildeten Säuren durch Erhitzen in γ-Butyrolacton über, das durch Addition von trocknem Chorwasserstoff γ-Chlor-buttersäure liefert (Cloves, A. 319, 360). Cyclopropancarbonsäure wird in ätherischer Lösung bei 0° mit Chlorwasserstoff gesättigt und 48 Stunden stehen gelassen (DE Barr, Am. 22, 335). — Krystalle (aus Äther + Petroläther). F: 12° (DE Barr), 16° (C.). Kp₁₃: 115° bis 115,5° (geringe Zersetzung) (C.); Kp₂₂: 196° (DE Barr). D¹⁰: 1,2498 (H.). Wenig löslich in Wasser (H.). Elektrische Leitfähigkeit bei 25°: Lichty, A. 319, 382. — Zerfällt bei 200° in HCl und γ-Butyrolacton (H.). Geschwindigkeit der Esterbildung: Lichty, A. 319, 374.

Methylester $C_5H_9O_2Cl = CH_2Cl \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot B$. Beim Einleiten von HCl in die methylalkoholische Lösung des γ-Chlor-butyronitrils (Henry, Bl. [2] 45, 341). — Flüssig. Kp: 173—174° (H., Bl. [2] 45, 341); Kp₇₆₄: 175—176° (H., C. 1898 II, 273). D¹⁰: 1,1894 (H., Bl. [2] 45, 341); D¹⁴: 1,1268 (H., C. 1898 II, 273). Refraktionsindex: 1,43729 (H., C. 1898 II, 273).

Äthylester $C_6H_{11}O_2CI = CH_2CI \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Beim Einleiten von HCl in die alkoholische Lösung von γ -Chlor-butyronitril (Henry, Bl. [2] 45, 341; C. 1898 II, 273). — Kp: 183—184 $^{\circ}$ (H., Bl. [2] 45, 341); Kp₇₆₀: 186 $^{\circ}$ (H., C. 1898 II, 273). D¹³: 1,114; Refraktionsindex: 1,43731 (H., C. 1898 II, 273). — Liefert bei der Einw. von Methylmagnesiumbromid das Chlorhydrin $CH_2CI \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C(OH)(CH_3)_2$ (Henry, C. r. 143, 1223).

Propylester C₇H₁₃O₂Cl = CH₂Cl·CH₂·CH₂·CH₂·CH₂·CH₂·CH₃· Kp₇₅₄: 197–198°; D¹⁵: 1,088; Refraktionsindex: 1,44929 (Henry, C. 1898 II, 273).

Chlorid $C_4H_6OCl_2 = CH_2Cl\cdot CH_2\cdot CCl_2\cdot COCl$. B. Bei der Einw, von Phosphorpentachlorid auf γ -Chlor-buttersäure (Henry, Bl. [2] 45, 341). Bei der Behandlung von Butyrylchlorid mit einer $10^0/_0$ igen Lösung von Chlor in Kohlenstofftetrachlorid unter Belichtung, neben a- und β -Chlor-butyrylchlorid und Dichlor-butyrylchlorid (MICHAEL, B. 34, 4051). — Flüssig. Kp: $173-174^0$ (H.). D^{10} : 1,2679 (H.).

Nitril C₄H₆NCl = CH₂Cl·CH₂·CH₂·CN. B. Aus Trimethylenchlorobromid CH₂Cl·CH₂·CH₂Br und alkoholischem Cyankalium (Henry, Bl. [2] 45, 341). — Darst. Man versetzt eine heiße Lösung von 80 g KCN in 125 ccm Wasser erst mit 500 ccm heißem 96%, ig. Alkohol und dann mit 200 g Trimethylenchlorobromid, kocht die Lösung 1½ Stdn. am Kühler, destilliert den Alkohol ab, fügt zum Rückstand Wasser, hebt die abgeschiedene Olschicht ab und fraktioniert sie (Gabriel, B. 23, 1771; B. 42, 1252 Aum. 2). — Flüssig. Kp: 195—197% (H.). Spez. Gew.: 1,1620 bei 10% (H.). Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol

und Äther (H.). — Bei der Reduktion mit Natrium + absolutem Alkohol entstehen n-Butylamin und γ -Äthoxy-butylamin $\mathrm{CH_3 \cdot CH(O \cdot C_2H_5) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot NH_2}$ (Bookman, B. 28, 3119), $\mathrm{CH_2 - CH_2 \cdot CH_2 \cdot$

2.3-Dichlor-butansäuren-(1), $\alpha.\beta$ -Dichlor-buttersäuren $C_4H_6O_2Cl_2=CH_3\cdot CHCl\cdot CHCl\cdot CO_0H$.

a) a.\(\beta\)-Dichlorbutters\(\alpha\) ure vom Schmelzpunkt 63\(\cdot\), "Crotons\(\alpha\) uredichlorid" C₄H₆O₂Cl₂ = CH₃·CHCl·CHCl·CO₂H. B. Man leitet Chlor in eine Lösung von Crotonsäure in Schwefelkohlenstoff, verdunstet die Lösung, saugt die ausgeschiedenen Krystalle ab und krystallisiert sie aus wenig Äther um (J. WISLIGENUS, A. 248, 283). MICHAEL, BROWNE (Am. 9, 282; J. pr. [2] 36, 174) sättigen eine im Kältegemisch (aus Kochsalz und Eis) befindliche Lösung von 1 Tl. Crotonsäure in 40 Tln. Schwefelkohlenstoff mit Chlor, lassen 3 Tage kalt stehen, leiten wieder Chlor ein usw.; der Schwefelkohlenstoff wird verdunstet, der Rückstand in wäßr. Sodalösung gelöst, die filtrierte Lösung angesäuert, mit Äther ausgeschüttelt und der nach Abdunsten des Äthers zurückbleibende Rückstand aus Äther und Ligroin umkrystallisiert. Man übergießt abgekühlte Crotonsäure mit einer Lösung von etwas mehr als der theoretischen Menge Chlor in Kohlenstofftetrachlorid, läßt im Sonnenlicht stehen, entfernt das Kohlenstofftetrachlorid durch Erhitzen im Vakuum, fraktioniert und krystallisiert aus Petroläther um (MICHAEL, BUNGE, B. 41, 2910). Wurde fast ausschließlich bei der Einw. von Chlor in Chloroform- oder Schwefelkohlenstoff-Lösung, im Sonnenlicht, auf die vor dem Jahre 1895 bereitete, nicht völlig reine (vgl. Wislicenus, C. 1897 II, 259) Isocrotonsäure erhalten (Michael, Schulthess, J. pr. [2] 46, 238, 258; vgl. Wislicenus, A. 248, 301). Das Chlorid der a. 3-Dichlor-buttersäure entsteht beim Einleiten von Chlor im Dunkeln in Crotonaldehyd bei 00; man zerlegt es durch eine kalte, wäßr. Lösung von NaHCO3, schüttelt die Lösung mit Äther aus, übersättigt dann mit verdünnter Schwefelsäure und zieht wieder mit Ather aus (Zeisel, M. 7, 360). — Prismen (aus Ather). F: 62,5—63° (Wislicenus, A. 248, 283), 63° (M., Bu.). Kp₂₀: 124—125° (M., Bu.), 124,5° (Michael, Schulthess, J. pr. [2] 46, 256); Kp₂₇: 132—133° (korr.) (Zeisel, M. 7, 364). Siedet an der Luft unter Entwicklung von etwas HCl bei 212—216°. Schwer löslich in kaltem Ligroin, leicht in Benzol, Schwefelkohlenstoff, Chloroform (WISLICENUS, A. 248, 285). 1 Tl. absoluter Äther löst bei 10,5° 3,28 Tle.; fast ebenso leicht löslich in Alkohol (W.). Zerfließt beim Übergießen mit wenig Wasser (Zeisel, M. 7, 365); mit 1 Mol. H₂O bildet sich ein Ol CH₃·CHCl·CHCl· C(OH)₃, mit viel Wasser eine trübe Emulsion, welche sich nach längerem Stehen in zwei klare Schichten trennt (Wislicenus, A. 248, 285). Elektrolytische Dissoziationskonstante k: 8,2 × 10⁻³ (M., Bu.). — Geht mit konz. Salzsäure im geschlossenen Rohr auf 100⁰ erhitzt, zum größeren Teil in die sterecisomere Dichlorbuttersäure "Isocrotonsäuredichlorid" über (MICHAEL, Bunge, B. 41, 2911). Wird durch überschüssiges Natron in Chlorwasserstoff, wenig a-Chlorcrotonsaure und viel a-Chlor-isocrotonsaure zerlegt (Wislicenus, A. 248, 288; vgl. Michael, Schulthess, J. pr. [2] 46, 256). Beim Kochen mit wäßr. Sodalösung entstehen: NaCl, CO₂, a-Chlor-propylen (vgl. Bd. I, S. 198), a-Chlor-crotonsäure, a-Chlor-isocrotonsäure und etwas Propionaldehyd (Wislicenus, A. 248, 297). — AgC₄H₅O₂Cl₂. Körniger Niederschlag (Z.). — Das Bariumsalz ist ein in Wasser sehr leicht löslicher Gummi (Zeisel, M. 7, 395).

Methylester $C_5H_8O_3Cl_2=CH_3\cdot CHCl\cdot CHcl\cdot CO_2\cdot CH_8$. B. Man läßt das Chlorid der $a.\beta$ -Dichlor-buttersäure ("Crotonsäuredichlorid") in Methylalkohol eintropfen (Zeisel, M. 7, 368). — Flüssig. Kp: 82,7—85,7° (korr.) bei 28 mm; siedet bei gewöhnlichem Druck unter geringer Zersetzung bei 174—180°. D_4^6 : 1,2809; $D_4^{18.3}$: 1,2614; $D_4^{4.1}$: 1,2355.

Äthylester $C_6H_{10}O_9Cl_2 = CH_3 \cdot CHCl \cdot CHCl \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Beim Sättigen einer Lösung von $a.\beta$ -Dichlor-buttersäure (F: 63°) in absol. Alkohol mit Chlorwasserstoff (MICHAEL, BROWNE, Am. 9, 285). — Flüssig. Kp₃₅: 96°. — Liefert mit alkoholischem Kali (2 Mol. Base auf 1 Mol. Ester) a-Chlor-crotonsäure.

Chlorid $C_4H_5OCl_3=CH_3\cdot CHCl\cdot CHCl\cdot COCl.$ B. Durch Einleiten von Chlor in Crotonaldehyd im Dunkeln bei 0° (Zeisel, M. 7, 360). — Sehr widerlich riechende, schwach rauchende Flüssigkeit. Kp₃₀: 67,5—71°; Kp₇₄₇: 163,3—164,3° (korr.). — Bei der Zersetzung mit wäßr. Natriumdicarbonat-Lösung entsteht $a.\beta$ -Dichlor-buttersäure ("Crotonsäuredichlorid").

b) $a.\beta$ -Dichlor-buttersäure vom Schmelzpunkt 78°, "Isocrotonsäuredichlorid" $C_4H_6O_2Cl_2 = CH_3 \cdot CHCl \cdot CHCl \cdot CO_2H$. B. Bei 30-40-stündigem Erhitzen von a-Chlor- β -oxy-buttersäure oder von a-Chlor-crotonsäure mit Salzsäure (bei 0° gesättigt) auf

100° (Melikow, A. 234, 201; vgl. Michael, Schulthess, J. pr. [2] 46, 260). Aus der bei 125° schmelzenden β-Chlor-α-oxy-buttersäure (s. Syst. No. 223) und Salzsäure bei 100° (Mel., Petreenko-Kritschenko, A. 266, 372; vgl. Michael, Schulthess, J. pr. [2] 46, 259). Durch 50-stdg. Erhitzen von "Crotonsäuredichlorid" mit bei 0° gesättigter Salzsäure im geschlossenen Rohr auf 100° (Michael, Bunge, B. 41, 2911). — Lange Prismen. F: 72—73° (Melikow, Petreenko-Kritschenko, A. 266, 372), 78° (Michael, Schulthess, J. pr. [2] 46, 260). Kp₁₃: 130—131° (Mi., Bu.); Kp₂₀: 131,5° (Mi., Sch.). Außerst löslich in Alkohol und Ather, viel weniger in Wasser (Melikow). Elektrolytische Dissoziationskonstante k: 6,1 × 10⁻³ (Mi., Bu., B. 41, 2911). Wird von alkoholischem Kali in HCl, α-Chlor-crotonsäure und wenig α-Chlor-isocrotonsäure zerlegt (Mi., Sch.). — AgC₄H₅O₂Cl₂. Krystallinischer Niederschlag (Mel., A. 234, 202). — Ba(C₄H₅O₂Cl₂)₂ + 3 H₂O. Prismen. Zersetzt sich oberhalb 75° (Mel., A. 234, 202). — Zn(C₄H₅O₂Cl₂)₂. Blättchen (Mel., A. 234, 202).

3.4-Dichlor-butansäure-(1), β . γ -Dichlor-buttersäure $C_4H_6O_2Cl_2=CH_2Cl\cdot CHCl\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Durch Verseifung des 3.4-Dichlor-butannitrils mit Salzsäure (Lespieau, C. r. 129, 225). Durch Verseifung von 4-Chlor-buten-(2)-nitril-(1) (L., C. r. 130, 1410) oder von 4-Brombuten-(2)-nitril-(1) (L., C. r. 138, 1051) mit Salzsäure. F: 48-50°; Kp_8 : 123° (geringe Zers.) (L., Bl. [3] 33, 465). Leicht löslich in Chloroform, Åther, Eisessig, ziemlich in siedendem Ligroin, sehr wenig in kaltem Ligroin (L., Bl. [3] 33, 465). — Geht beim Erhitzen am Rückflußkühler in einem langsamen Luftstrom auf 200-215° oder beim Erwärmen mit Wasser

und Kaliumcarbonat zum Teil in das Oxycrotonsäurelacton $\dot{\text{CH}}_2$ ·CH·CH·CO· $\dot{\text{O}}$ über (L., C. r. 138, 1051; C. r. 141, 43; Bl. [4] 1, 1114). Mit Kalilauge entsteht γ -Chlor-crotonsäure (L., Bl. [3] 33, 466).

Äthylester $C_6H_{10}O_2Cl_2 = CH_2Cl \cdot CHCl \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. Farblose Flüssigkeit von durchdringendem Fruchtgeruch (Lespieau, *Bl.* [3] 33, 465). Kp₇₅₀: 206—209°; Kp₁₂: 92° (L., *C. r.* 129, 225). D°: 1,273 (L., *Bl.* [3] 33, 465). — Wird von Zinkstaub und Alkohol bei 60° nicht angegriffen (L., *Bl.* [3] 33, 465).

Amid C₄H₇ONCl₂ = CH₂Cl·CHCl·CH₂·CO·NH₂. B. Aus dem $\beta.\gamma$ -Dichlor-butyronitril durch Sättigen mit Chlorwasserstoff und Versetzen mit 1 Volum Salzsäure von 22° Bé (LESPIEAU, Bl. [3] 33, 465). — Krystalle (aus siedendem Benzol). F: 74—75°.

Nitril $C_4H_5NCl_2=CH_2Cl\cdot CHCl\cdot CH_2\cdot CN$. B. Durch Einw. von PCl₅ auf eine kalte ätherische Lösung des γ -Chlor- β -oxy-butyronitrils (Lespleau, C. r. 129, 225). — Flüssig. Kp₂₅: 113—114° (L., C. r. 129, 225); Kp₁₈: 100—102° (L., Bl. [3] 33, 465). D°: 1,314 (L., C. r. 129, 225). — Liefert beim Kochen mit konz. Jodwasserstoffsäure und etwas rotem Phosphor am Rückflußkühler Crotonsäure (L., Bl. [3] 33, 465).

ж.х-Diehlor-buttansäure-(1), ж.х-Diehlor-buttersäure. C₄H₆O₂Cl₂. B. Entsteht neben Tetrachlorbuttersäure beim Durchleiten von Chlor durch Buttersäure im Sonnenlichte, zuletzt bei 100° (Редоиде, Сель, А. сh. [3] 10, 447); hierbei entsteht zugleich Hexachloräthan (Naumann, A. 119, 120). — Nicht ganz unzersetzt siedende Flüssigkeit. In Wasser fast unlöslich, leicht löslich in Alkohol (P., G.).

Äthylester $C_5H_{10}O_2Cl_2=C_4H_5Cl_2O_2\cdot C_2H_5$. B. Durch Auflösen der x.x-Dichlor-buttersäure in Äthylalkohol und gelindes Erwärmen mit Schwefelsäure (Pelouze, Gélis, A. ch. [3] 10, 449). — Flüssig.

2.2.3-Trichlor-butansäure-(1), α.α.β-Trichlor-buttersäure C₄H₅O₂Cl₃ = CH₃·CHCl·CCl₂·CO₂H. B. Aus Butyrchloral CH₃·CHCl·CCl₂·CHO mit rauchender Salpetersäure (Krämer, Pinner, B. 3, 389; vgl. P., B. 8, 1562). Beim Sättigen von (mit 5 Tln. Schwefelkohlenstoff übergossener) α-Chlor-crotonsäure oder α-Chlor-isocrotonsäure mit Chlor unter Kühlung (Valentin, B. 28, 2661). — Krystallisiert aus Petroleumhexan meist in Täfelchen, seltener in Nadeln. Zieht an der Luft begierig Feuchtigkeit an und geht dabei in ein Öl über, das sich in 20—25 Tln. Wasser klar löst (Valentin, B. 28, 2662). F: 60° (Kahlbaum, B. 12, 2337). Kp: 236—238° (Judson, B. 3, 785). Magnetisches Drehungsvermögen: Perkin, Soc. 65, 423. Elektrisches Leitungsvermögen: Ostwald, Ph. Ch. 3, 194. Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 18°: ca. 0,18 (Drucker, Ph. Ch. 49, 568). — Das Natriumsalz zerfällt beim Erwärmen (Valentin, B. 28, 2663) oder beim Kochen mit Wasser in Kohlensäure und 1.1-Dichlorpropen(-1) CH₃·CH:CCl₂ (Judson, B. 3, 788). Elektrolyse: Tröger, Ewers, J. pr. [2] 59, 464. Durch Zinkstaub und Wasser geht die α.α.β-Trichlor-buttersäure in α-Chlor-crotonsäure CH₃·CH:CCl·CO₂H über (Krämer, Pinner, A. 158, 50). — NH₄C₄H₄O₂Cl₃. Schuppen (Judson, B. 3, 786; vgl. Pinner, B. 8, 1566). — AgC₄H₄O₂Cl₃. Krystalle (Judson, B. 3, 786; vgl. Pinner, B. 8, 1566). — Pb(C₄H₄O₂Cl₃). Leicht löslich in leicht löslich (Garzarolli-Thurnlakh, A. 182, 185). — Pb(C₄H₄O₂Cl₃).

Alkohol und Äther, schwer in kaltem Wasser (Gaezaeolli-Thurnlakh, A. 182, 184). — $Pb(C_4H_4O_2Cl_3)_2+2H_2O$. Nadeln. Fast unlöslich in kaltem, schwer löslich in heißem Wasser, löslich in Alkohol und Äther (Judson, B. 3, 786).

Äthylester C₆H₂O₂Cl₃ = CH₃·CHCl·CCl₂·CO₂·C₂H₅. B. Man erhitzt α.α.β-Trichlor-buttersäure mit dem doppelten Gewicht Alkohol und 10 °/₀ Schwefelsäure 3 Tage im geschlossenen Rohr auf 100° (Perkin, Soc. 65, 424; vgl.: Judson, B. 3, 787; Pinner, B. 8, 1566). — Kp: 212° (J.); Kp₂₅₀: 174,2° (korr.) (P.); Kp₄₇: 101,5° (Michael, Schulthess, J. pr. [2] 43, 595). D₄: 1,3301; D₂₀: 1,3138; D₂₀: 1,3049 (P.). Magnetisches Drehungsvermögen: Perkin. — Bei der Reduktion mit Zink in feuchter ätherischer Lösung entsteht der Äthylester der α-Chlor-crotonsäure (Michael, Schulthess, J. pr. [2] 43, 595).

Chlorid $C_4H_4OCl_4=CH_3\cdot CHCl\cdot CCl_2\cdot COCl.$ B. Aus der $a.a.\beta$ -Trichlor-buttersäure und PCl_3 (Judson, B. 3, 787; vgl. Pinner, B. 8, 1566). — Kp: $162-166^{\circ}$.

Amid $C_4H_6ONCl_3 = CH_3 \cdot CHCl \cdot CCl_2 \cdot CO \cdot NH_2$. B. Aus $a.a.\beta \cdot Trichlor-butyrchlorid und wäßr. Ammoniak (Judson, B. 3, 788; vgl. Pinner, B. 8, 1566). — Schuppen (aus Alkohol). F: 96°. In kaltem Wasser schwer löslich.$

2.3.3-Triehlor-butansäure-(1), $a.\beta.\beta$ -Triehlor-buttersäure $C_4H_5O_2Cl_3=CH_3\cdot CCl_2\cdot CHCl\cdot CO_2H$. B. Man leitet (unter Kühlung) Chlor in mit 5 Tln. Schwefelkohlenstoff übergossene β -Chlor-crotonsäure oder β -Chlor-isocrotonsäure ein und läßt dann 24 Stunden im Dunkeln stehen (SZENIC, TAGGESELL, B. 28, 2665). — Tafeln (aus Ligroin). F: 51,5—52°. Schwer löslich in Wasser, sehr leicht in Alkohol, Äther, Benzorl, Chloroform und Schwefelkohlenstoff. — Bei der Reduktion mit Zink entstehen β -Chlor-isocrotonsäure und wenig β -Chlor-crotonsäure. Zerfällt beim Erhitzen mit Wasser und Natriumcarbonat in HCl, CO₂ und 1.2-Dichlor-propen. Liefert mit alkoholischer Kalilauge 2.3-Dichlor-crotonsäure neben wenig 2.3-Dichlor-isocrotonsäure.

2.2.4-Trichlor-butansäure-(1), α.α.γ-Trichlor-buttersäure C₄H₅O₂Cl₃ = CH₂Cl·CH₂·CCl₂·CO₂H. B. Bei der Oxydation des α.α.γ-Trichlor-butyraldehyds mit rauchender Salpetersäure in der Kälte (NATTERER, M. 4, 551). — Krystalle. F: 73—75°. Löslich in 20 Tin. Wasser (N., M. 4, 553). Kleine Mengen lassen sich bei vorsichtigem Erhitzen unzersetzt destillieren, bei der Destillation größerer Mengen entweicht HCl (N., M. 5, 262). — Ein Chloratom — das in der γ-Stellung befindliche — tritt leicht aus, z. B. beim Behandeln der Säure mit Alkalien, zugleich erfolgt teilweise Lactonbildung. Die beiden anderen Atome Chlor treten nur schwierig und dann gleichzeitig aus. Verliert beim Schütteln mit Zinkstaub und Wasser und ebenso beim Erhitzen mit Jodkaliumlösung auf 100° kein Chlor. Bei anhaltendem Kochen mit 100 Tin. Wasser resultiert eine Säure CH₂(OH)·CH₂·CO·CO₂H (?). Liefert mit Hydroxylamin keine stickstoffhaltige Verbindung (N., M. 5, 258).

x.x.x.x-Tetrachlor-butansäure-(1), x.x.x.x-Tetrachlor-buttersäure C₄H₄O₂Cl₄. B. Beim Chlorieren der Buttersäure im Sonnenlicht (neben x.x-Dichlor-buttersäure) (Pelouze, Gélis, A. ch. [3] 10, 434). — Säulen. F: 140°. Destilliert unzersetzt.

- 2-Brom-butansäuren-(1), a-Brom-buttersäuren $C_4H_7O_2Br = CH_8 \cdot CH_2 \cdot CHBr \cdot CO_2H$.
- a) Optisch aktive a-Brom-buttersäure C₄H₇O₂Br = CH₃·CH₂·CHBr·CO₂H.

Isobutylester $C_9H_{15}O_2Br = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CHBr \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus dem Isobutylester der linksdrehenden a-Oxy-buttersäure und PBr₅ in Chloroform (Guye, Jordan, Bl. [3] 15, 495). — Kp: 205°. D¹⁵: 1,216. n_p : 1,4483. [a]₀: +6,7°.

b) dl-a-Brom-buttersäure C₄H₇O₂Br = CH₃·CH₂·CHBr·CO₂H. B. Beim Erhitzen von Buttersäure mit Brom im geschlossenen Rohr (Schneider, J. 1861, 456; Naumann, A. 119, 115; Friedle, Machuca, A. 120, 283; Tupolew, A. 171, 249; Schreiner, A. 197, 14; Ley, 3E. 9, 129). Man läßt zu 50 Tln. siedender Buttersäure und 5 Tln. Schwefel 100 Tle. Brom tropfen (Genvresse, Bl. [3] 7, 366). Man versetzt Buttersäure in Gegenwart von rotem Phosphor anfangs tropfenweise mit Brom, erwärmt dann bis 100° und zersetzt das gebildete Bromid mit kochendem Wasser (Volhard, A. 242, 161; Michael, B. 34, 4043). Aus Silberbutyrat und Brom bei gewöhnlicher Temperatur (Borodin, A. 119, 123). — Darst. Aus 250 g (käuflicher Gärungs-) Buttersäure, 35 g rotem Phosphor und 880 g trocknem Brom; die zuletzt auf dem Wasserbad erwärmte Mischung wird langsam in 1 Liter heißes Wasser eingetropft, nach dem Erkalten von dem ausgeschiedenen Öl abgegossen und dreimal mit ½ Liter Ather ausgeschüttelt; die ätherischen Auszüge werden verdampt und der Rückstand im Vakuum destilliert. Ausbeute 365 g Brombuttersäure (E. Fischer, Mouneyrat,

B. 33, 2387). — Farbloses Öl. F: -4° (Lespieau, C. r. 139, 739). Siedet bei gewöhnlichem Druck nicht unzersetzt (Borodin, A. 119, 123). Kp₂₅: 181–182° (korr.); Kp₇₄: 148,3° bis 149° (korr.) (Perkin, Soc. 65, 429); Kp₂₅: 127–128° (E. Fischer, Mouneyrat, B. 33, 2387); Kp₂₆: 114–115° (Lespieau, C. r. 139, 739; Bl. [3] 33, 59); Kp₁₅: 108–110° (Lichty, A. 319, 370); Kp₁₂: 105–107° (Michael, B. 34, 4043). D¹: 1,585; D¹: 1,5735; D²: 1,5669; D²: 1,56620 (Perkin, Soc. 65, 429); D¹: 1,54 (Schneider, J. 1861, 457). Löslich in 14,5 bis 15 Thn. Wasser (Sch., J. 1861, 457). Assoziation in Phenollösung: Robertson, Soc. 83, 1428. Magnetisches Drehungsvermögen: Perkin, Soc. 65, 429. Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 1,06×10⁻³ (Walden, Ph. Ch. 10, 655). — a-Brom-buttersäure geht bei der Destillation mit Phosphorpentoxyd im Vakuum in das Anhydrid (C₄H₀BrO)₂0 über (Bischoff, Walden, B. 27, 2950). Das Natriumsalz liefert bei der Destillation im Vakuum das Lactid C₃H₁2O₄der a-Oxy-buttersäure und wenig Crotonsäure (Bischoff, Walden, B. 26, 264; A. 279, 101). Beim Erhitzen von a-Brom-buttersäure mit Wasser oder mit wäßr. Alkalien können entstehen: a-Oxy-buttersäure, Crotonsäure und "Butodiglykolsäure" HO₂C-CH(C₂H₅)·O·CH(C₂H₅)·CO₂H (Fittig, Thomson, A. 200, 83; Lossen, Smelkus, A. 342, 139); quantitativer Verlauf und Geschwindigkeit der Zersetzung: Lossen, Smelkus, A. 342, 139). Dynamik der Ersetzung des Broms durch Hydroxyl: Seuber, Soc. 95, 1827. Hydroxylamin reagiert mit a-Brom-buttersäure bei tagelangem Erhitzen auf 60° unter Bildung von a-Oximino-buttersäure (Hantzsch, Wild, A. 289, 297). — Geschwindigkeit der Veresterung der a-Brom-buttersäure: Lichty, A. 319, 374. Bei der Einw. von Triäthylamin auf a-Brom-buttersäure entsteht a-Oxy-buttersäure (Duviller, Bl. [2] 48, 3).

Die Salze der a-Brombuttersäure krystallisieren schlecht. Na $C_4H_6O_2Br+^1/_2H_2O$. Blättchen (Bischoff, Walden, B. 26, 264; A. 279, 100). — Ag $C_4H_6O_2Br$. Krystallinischer Niederschlag (Schneider, J. 1861, 458). — Pb $(C_4H_6O_2Br)_2$. Pflasterartiger Niederschlag. Ziemlich löslich in Alkohol (Sch., J. 1861, 457). — Pb $(C_4H_6O_2Br)_2 + 2$ PbO (Sch., J. 1861, 458).

Methylester $C_5H_9O_2Br=CH_3\cdot CH_2\cdot CHBr\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Man versetzt 4 Tle. Methylalkohol nit 5 Tln. des rohen Produkts, welches bei der Einw. von Brom auf Buttersäure entsteht, und erhitzt 6–8 Stunden zum Sieden (Duvillier, A. ch. [5] 17, 555). — Kp: 165° bis 172°.

Äthylester $C_6H_{11}O_2Br=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_Br\cdot CO_2\cdot C_2H_5$, B. Durch Behandlung des Rohproduktes der Bromierung der Buttersäure mit Alkohol (Volhard, A. 242, 162). Aus (roher) a-Brom-buttersäure, Alkohol und Schwefelsäure (Michael, Graves, B. 34, 4041). Aus a-Brom-buttersäure, Athylalkohol und Salzsäure (Schreiner, A. 197, 15). Man erhitzt Buttersäurechlorid mit Brom und Schwefelkohlenstoff, trägt das Reaktionsprodukt in absol. Alkohol ein, fällt mit Wasser und fraktioniert (Michael, J. pr. [2] 35, 92). — Siedet nicht ganz unzersetzt bei 178° (korr.) (Tufolew, A. 171, 250); Kp. 18: 1,77,5° (Michael, B. 34, 4041); Kp. 139,5—140° (korr.) (Perkin, Soc. 65, 429). D12: 1,345 (Cahours, A. Spl. 2, 77); D4: 1,3480; D2: 1,3297; D2: 1,3245 (Perkin, Soc. 65, 429). Magnetisches Drehungsvermögen: Perkin, Soc. 63, 429. — Beim Kochen von a-Brom-buttersäureester mit fein verteiltem Silber entstehen Athylbromid, Alkohol, Buttersäureester, zwei diastereoisomere symm, Diäthylbernsteinsäurediäthylester und Isocrotonsäureester (?) (Hell, Mühlhäuser, B. 13, 474, 479). Beim Erwärmen mit wäßr. Kali, Baryt oder Kaliumcarbonat entsteht als Hauptprodukt a-Oxy-buttersäure neben geringeren Mengen Crotonsäure (BISCHOFF, WALDEN, A. 279, 102). Alkoholisches Kali erzeugt hauptsächlich a-Äthoxy-buttersäure und nur äußerst wenig Crotonsäure (MICHAEL, J. pr. [2] 38, 12 Anm., B. 34, 4043). Beim Zusetzen einer alkoholischen Lösung von 1 Mol.-Gew. Kaliumhydrosulfid und 1 Mol.-Gew. Kaliumhydroxyd zu 2 Mol.-Gew. a-Brom-buttersäureester entsteht der Diäthylester der a-Thio-dibuttersäure $CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot S \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot (Lovén, J. pr. [2]$ 33, 102). a-Brom-buttersäureäthylester liefert bei der Behandlung mit Magnesium in Alkohol und nachfolgender Zersetzung des Reaktionsproduktes mit Wasser α-Butyryl-buttersäureäthylester und Buttersaureäthylester (Zeltner, B. 41, 591; J. pr. [2] 78, 116). Setzt sich mit Magnesiumjodid in ätherischer Lösung in α -Jod-buttersäureester und Magnesiumbromid um (Bodroux, Taboury, C. r. 144, 1217; Bl. [4] 1, 911). Geschwindigkeit der Reaktion um (Bodroux, 1Aboury, C. 7. 144, 1217; BL [4] 1, 911). Geschwindigkeit der Reakton mit Na₂S₃O₃: Slator, Twiss, Soc. 95, 98. — Gibt mit 3 Mol. Allyljodid in Äther in Gegenwart von Zink das Diallyl-allylopropyl-carbinol $CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH(C_3H_5) \cdot C(OH)(C_3H_5)_2$ neben dem Äthylester der γ -Oxy- α β -diäthyl- γ γ -diallyl-buttersäure (C₃H₅)₂C(OH) $\cdot CH(C_2H_5) \cdot CH(C_2H_5) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ (Syst. No. 225) (A. Reformatski, B. 41, 4096; C. 1909 I, 736). Bei der Einw. von Natriumäthylat entsteht Äthoxybuttersäureäthylester (Hauptprodukt), Athoxybuttersäureäthylester (Hauptp säure und der Ester einer Dicarbonsäure C₈H₁₂O₄ (Markownikow, Krestownikow, A. 208, 348; vgl. Duvillier, A. ch. [5] 17, 532; Schreiner, A. 197, 16); quantitative Untersuchungen über den Verlauf dieser Reaktion: BISCHOFF, B. 32, 1748, 1755, 1761. Die Kondensation mit Formaldehyd in Gegenwart von Zink in Benzol führt zu a-Äthyl-hydracrylsäureäthylester, β -Oxy- α - α -diäthyl-glutarsäurediäthylester, α -Butyryl-buttersäureathylester und Buttersäureäthylester (Blaise, Luttringer, Bl. [3] 38, 636). Die Kondensation mit Cuminol in Gegenwart von Zink führt zu α -Äthyl- β -cumyl-hydraerylsäureäthylester (CH_{3}) $_{2}\mathrm{CH}\cdot\mathrm{C}_{6}\mathrm{H}_{4}\cdot\mathrm{CH}(\mathrm{OH})\cdot\mathrm{CH}(\mathrm{C}_{2}\mathrm{H}_{5})\cdot\mathrm{CO}_{2}\cdot\mathrm{C}_{2}\mathrm{H}_{5}$ (Kalischew, KL 37, 905; C. 1906 I, 347). Aus α -Brom-buttersäureer und überschüssigem Triäthylamin entsteht bei 100° hauptsächlich der Ester der α -Oxybuttersäure neben kleinen Mengen Buttersäureester, Crotonsäureester und Tetraäthylammoniumbromid (Duvillier, Bl. [3] 2, 139).

Anhydrid $C_8H_{12}O_3Br_2=(CH_3\cdot CH_2\cdot CHBr\cdot CO)_2O$. B. Bei der Destillation von 58 g α -Brom-buttersäure mit 25 g P_2O_5 im Vakuum (BISCHOFF, WALDEN, B. 27, 2950). — Kp_{10} : $148-152^0$

Chlorid $C_4H_6OClBr = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CHBr \cdot COCl$. B. Bei der Einw. von 2 Mol.-Gew. Phosphortrichlorid auf 3 Mol.-Gew. a-Brom-buttersäure im Wasserbade (Collet, Bl. [3] 15, 1102). 100 g trockne a-Brom-buttersäure werden mit 140 g Phosphorpentachlorid zusammengebracht und dann unter 25 mm Druck fraktioniert (E. FISCHEB, RASKE, A. 340, 180). Bei der Behandlung von Butyrylchlorid mit Brom unter Belichtung, neben β -Brom-butyrylchlorid und einer bei $40-42^{\circ}$ schmelzenden Verbindung (MICHAEL, B. 34, 4057). — Flüssig. Kp: $150-152^{\circ}$ (C.). Kp₁₂: 43° (E. F., R.). D^{11} : 1,57 (C.).

Bromid $C_4H_6OBr_2 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CHBr \cdot COBr$. B. Aus Butyrylbromid und Brom bei 100° (Kaschirsky, **3f.** 13, 88). Aus Buttersäure und Brom in Gegenwart von rotem Phosphor bei 100° (Volhard, A. 242, 161). — Kp: $172-174^{\circ}$. — Gibt mit Zink in absol. Äther das Äthylketen $C_2H_5 \cdot CH : CO$ (Staudinger, Klever, B. 41, 906).

Amid C₄H₈ONBr = CH₃·CH₂·CHBr·CO·NH₂. B. Durch Einleiten von trocknem Ammoniak in die Benzollösung von a-Brom-butyrylbromid (BISCHOFF, B. 80, 2313). — Farblose, durchsichtige Blättchen (aus Benzol); Nadeln (aus Aceton). F: 112° (B.), 108° (LESPIEAU, Bl. [3] 33, 59). Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther (B.). — Gibt beim Kochen mit wäßr. oder alkoh. Kali Propionaldehyd neben HCN und HBr (Mossler, M. 29, 73). Physiologische Wirkung: v. d. Ecokhout, A. Pth. 57, 338.

3-Brom-butansäure-(1), β -Brom-buttersäure $C_4H_7O_2Br=CH_3\cdot CHBr\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Durch Sättigen von geschmolzener Crotonsäure mit Bromwasserstoff (Brulé, Bl. [4] 5, 1019). Durch Anlagerung von HBr an Crotonsäurenitril (Br., Bl. [4] 5, 1019) oder an Vinylessigsäurenitril (Lespieau, C. τ . 139, 738; Bl. [3] 33, 58) und Verseifung des Reaktionsproduktes. — F: 17—18° (L.). Kp_{16} : 122° (L.). — Geht bei der Einw. von kalter n-Kalilauge in Crotonsäure über (L.).

Äthylester $C_6H_{11}O_2Br = CH_3 \cdot CHBr \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Durch Sättigen der alkoholischen Lösung der β -Brom-buttersäure mit Bromwasserstoff (Lespieau, C. r. 139, 739; Bl. [3] .33, 59). Aus β -Brom-butyrylchlorid mit Alkohol (MICHAEL, B. 34, 4057). — Kp₇₅₅: 183° (L.).

Chlorid $C_4H_6OClBr = CH_3 \cdot CHBr \cdot CH_2 \cdot COCl$. B. Bei der Behandlung von Butyrylchlorid mit Brom unter Belichtung, neben α -Brom-butyrylchlorid und einer bei $40-42^{\circ}$ sehmelzenden Verbindung (MICHAEL, B. 34, 4057).

Amid C₄H₃ONBr = CH₃·CHBr·CH₂·CO·NH₂. B. Man sättigt Vinylessigsäurenitril (Lespieau, C. r. 139, 738; Bl. [3] 33, 58) oder Crotonsäurenitril (Brulé, Bl. [4] 5, 1019) mit Bromwasserstoff, trägt die entstandene krystallinische Masse in konz. Bromwasserstoffsäure ein und verdünnt nach einer Stunde mit Wasser. — Krystalle (aus Chloroform). F: $92-93^{\circ}$ (L.). — Geht bei der Einw. von kalter n-Kalilauge in Crotonsäureamid CH₃·CH: ·CH·CO·NH₂ über (L.).

4-Brom-butansäure-(1), γ -Brom-buttersäure $C_4H_7O_2Br=CH_2Br\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Aus γ -Butyrolacton und Biomwasserstoff bei 100° (Henry, C. r. 102, 369; Bl. [2] 46, 65). Aus Cyclopropancarbonsäure mit rauchender Bromwasserstoffsäure im geschlossenen Rohr bei 175° (Perkin, Soc. 67, 118). — F: 32—33° (H.). Elektrische Leitfähigkeit bei 25°: Lichty, A. 319, 384.

Methylester $C_5H_9O_2Br = CH_2Br \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Man löst γ -Brombuttersäure in Methylalkohol und setzt Schwefelsäure zu (Henry, C. r. 102, 369). — Kp: 186—187°. D: 1,450.

Äthylester $C_0H_{11}O_2Br = CH_2Br \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus γ -Brom-buttersäure, Äthylalkohol und Schwefelsäure (Henry, C. r. 102, 369). — Kp: 196—197° (H.), 192° (LESPICAU, Bl. [3] 33, 59). D: 1,363 (Henry).

Nitril $\rm C_4H_6NBr = \rm CH_2Br\cdot \rm CH_2\cdot \rm CH_2\cdot \rm CN.$ B. Man läßt ein Gemisch aus 200 g Trimethylenbromid mit 60 g Cyankalium von 96–98%, gelöst in 120 ccm warmem Wasser und 600 ccm Alkohol von 95%, 12 Stunden bei 40% stehen, destilliert dann den Alkohol ab, versetzt den Rückstand mit Wasser und fraktioniert das abgeschiedene Öl (als Neben-

produkt entsteht Trimethylendicyanid) (Gabriel, B. 22, 3336; vgl. Michael, Am. 30, 161). — Öl. Siedet nicht ganz unzersetzt bei 205° (Gabriel). Kp₁₂: 91° (Michael). — Die Reaktion mit Äthylmagnesiumbromid führt zu Äthylcyclopropylketon, Äthylamyketon und Äthyl-[γ -brom-propyl]-keton (Bruylants, C. 1909 I, 1860; R. 28, 238).

4-Chlor-3-brom-butansäure-(1), γ-Chlor-β-brom-buttersäure C₄H₆O₂ClBr = CH₂Cl-CHBr·CH₂·CO₂H. B. Durch Verseifen des Nitrils CH₂Br·CHBr·CH₂·CN mittels Einleiten von Chlorwasserstoff in die siedende wäßr. Suspension (Lespieau, C. r. 136, 1266; Bl. [3] 38, 63) oder durch Verseifen des genannten Nitrils mit rauchender Salzsäure (Lespieau, C. r. 138, 1051). Aus dem Nitril CH₂Cl·CH(OH)·CH₂·CN und Phosphortribromid (Lespieau, Bl. [3] 33, 63). — F: 48-49° (L.).

2.2-Dibrom-butansäure-(1), $\alpha\alpha$ -Dibrom-buttersäure $C_4H_6O_2Br_2=CH_3\cdot CH_2\cdot CBr_2\cdot CO_2H$. B. Beim Erhitzen von α -Brom-buttersäure und Brom in geschlossenem Rohr bei 150° (Schnetder, J. 1861, 458). — Dickes Öl (Schnetder). Kp: 150° bei 3 mm (Friedel, Machuca, A. Spl. 2, 72). Löslich in 30 Tln. Wasser (Sch.). Spez. Gew.: 1,97 (Sch.). — Zerfällt beim Erhitzen mit Wasser in geschlossenem Rohr auf 120° in HBr und α -Brom-crotonsäure (Erlenmeyer, Müller, B. 15, 49). Letztere Säure entsteht auch beim Kochen der $\alpha\alpha$ -Dibrom-buttersäure mit Barytwasser oder beim Digerieren derselben mit Ag₂CO₃ (E., M.) oder auch beim Behandeln der $\alpha\alpha$ -Dibrom-buttersäure mit silberpulver entstehen Xeronsäureanhydrid (Diäthylmaleinsäureanhydrid) und Buttersäure (Otto, A. 239, 276).

2.3-Dibrom-butansäuren-(1), $a.\beta$ -Dibrom-buttersäuren $C_4H_6O_2Br_2=CH_3\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot CO_3H$.

a) a.β-Dibrom-buttersäure vom Schmelzpunkt 87°, "Crotonsäuredibromid" C₄H₂O₂Br₂ = CH₃·CHBr·CHBr·CO₂H. B. Beim Übergießen von Crotonsäure mit Brom (Körner, A. 137, 234) oder bei der Einw. von Brom auf Crotonsäure in Schwefelkohlenstoff-doer Tetrachlorkohlenstoff-Lösung (neben geringen Mengen des "Isocrotonsäuredibromids") (Michael, Norton, Am. 2, 12; J. 1880, 790; C. Kolbr, J. pr. [2] 25, 386; J. Wislioenus, A. 248, 332; Michael, J. pr. [2] 46, 274, 276; 52, 291, 371; J. A. Wislicenus, Inaug. Dissertation [Leipzig 1892]. Durch Einw. von Brom auf Crotonsäurenitril und nachherige Verseifung mit Salzsäure (Schinder, M. 12, 413). Bei der Einw. von Brom im Sonnenlicht auf die Schwefelkohlenstoff-Lösung der vor dem Jahre 1895 bereiteten, nicht völligenen Isocrotonsäure (ygl. J. A. Wislicenus, C. 1897 II, 259) bildete sich fast ausschließlich "Crotonsäuredibromid" (j. A. Wislicenus, Inaug.-Dissert. [Leipzig 1892]; vgl.: Kolbe, J. pr. [2] 25, 396; J. Wislicenus, Inaug.-Dissert. [Leipzig 1892]; vgl.: Kolbe, J. pr. [2] 246, 241, 242, 258). Entsteht in geringer Menge neben "Isocrotonsäuredibromid" beim Erhitzen von a-Brom-crotonsäure oder α-Brom-isocrotonsäure mit (bei 0° gesättigter) Bromwasserstoff-säure im geschlossenen Rohre auf 100° (Michael, Schulthess, J. pr. [2] 46, 262). Durch Oxydation von frisch dargestelltem α,β-Dibrom-butyraldehyd mittels kalter Salpetersäure (Vignier, C. r. 149, 403). — Lange Nadeln (aus Äther); monokline Krystalle (aus Schwefelkohlenstoff) (Haushoffer, J. 1881, 705). F: 87° (Michael, Nobton, Am. 2, 13). — Geht beim Erhitzen mit konz. Bromwasserstoffsäure teilweise in "Isocrotonsäuredibromid" über (Michael, Schulthess, J. pr. [2] 46, 263). Beim Erwärmen mit wäßr. Jokaliumlösung wird Jod ausgeschieden und Crotonsäure gebildet (Erlenmeyer, Müller, B. 15, 49). Zerfällt beim Kochen mit 10 Tln. Wasser in HBr, α-Brom-isocrotonsäure und eine Bromoxybuttersäure und beim Kochen mit 10 Tln. Wasser + 1½ Mol.-Gew. Soda in CO₂, HBr, α-Brom-proylen, Propionaldehyd, α-Brom-isocrotonsäure und

Äthylester $C_6H_{10}O_2Br_2 = CH_3 \cdot CHBr \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Beim Sättigen der alkoholischen Lösung von "Crotonsäuredibromid" mit Chlorwasserstoff (MICHAEL, BROWNE, Am. 9, 231). — Flüssig. Kp; 113° bei 30 mm. — Liefert mit 2 Mol.-Gew. alkoholischer Kalllauge a-Brom-crotonsäure (M., B.). Geht mit Zinkspänen in ätherischer Lösung in Crotonsäureäthylester über (MICHAEL, SCHULTHESS, J. pr. [2] 43, 590).

Chlorid C₄H₅OClBr₂ = CH₃·CHBr·CHBr·COCl. B. Aus "Crotonsäuredibromid" in wenig Phosphoroxychlorid durch Phosphorpentachlorid unter Kühlung durch Eiswasser (Концев, Am. 42, 393). — Farblose Flüssigkeit. Kp₂₀: 112°.

Nitril $C_4H_5NBr_2 = CH_3 \cdot CHBr \cdot CHBr \cdot CN$. B. In geringer Menge bei der Einw. von Brom auf Allylcyanid, neben viel $\beta.\gamma$ -Dibrom-buttersäurenitril und neben ungesättigten monobromierten Nitrilen (Brulé, Bl. [4] 5, 1020; vgl. Palmer, Am. 11, 91; Lippmann, M. 12, 407).

b) a.β-Dibrom-buttersäure vom Schmelzpunkt 59°, "Isocrotonsäuredibromid" C₄H₆O₂Br₂ = CH₃·CHBr·CHBr·CO₂H. B. Wurde aus der vor dem Jahre 1895 bereiteten, nicht völlig reinen Isocrotonsäure (vgl. J. A. Wislicenus, C. 1897 II, 259) mit Brom in Schwefelkohlenstoff-Lösung im Dunkeln erhalten (neben "Crotonsäuredibromid") J. Wislicenus, Langbein, A. 248, 318; Michael, Schullthess, J. pr. [2] 46, 241, 242, 259; J. A. Wislicenus, Inaug.-Dissert. [Leipzig 1892]). In geringer Menge neben "Crotonsäuredibromid" bei der Einw. von Brom auf Crotonsäure in Schwefelkohlenstoff-Lösung (Michael, J. pr. [2] 42, 281; 52, 371; J. A. Wislicenus, Inaug.-Dissert. [Leipzig 1892]). Aus α-Brom-crotonsäure oder α-Brom-isocrotonsäure oder "Crotonsäuredibromid" durch Bromwasserstoffsäure (bei 0° gesättigt) im geschlossenen Rohr (M., Sch., J. pr. [2] 46, 262). Aus dem Nitril CH₂:CH·CHBr·CN (?), einem Nebenprodukt der Einw. von Brom auf Allyleyanid, durch Anlagerung von HBr und nachfolgende Verseifung (Lespieau, Bl. [3] 38, 66). — Kleine Nadeln (aus Ligroin). Zerfließlich (J. A. Wislicenus, Inaug.-Dissert. [Leipzig 1892]). F: 58-59° (M., Sch.). Viel löslicher als "Crotonsäuredibromid" in Ligroin usw. (M., Sch.). — Liefert bei der Zersetzung mit wäßr. Alkalien fast gleiche Mengen α-Brom-crotonsäure und α-Brom-isocrotonsäure (Michael, Schullthess, J. pr. [2] 46, 263; 52, 368; J. A. Wislicenus, Inaug.-Dissert. [Leipzig 1892]).

2.4-Dibrom-butansäure-(1)-äthylester, a. γ -Dibrom-buttersäure-äthylester $C_6H_{10}O_2Br_2=CH_2Br\cdot CH_2\cdot CHBr\cdot CO_2\cdot C_2H_6$. Man läßt auf Cyclopropancarbonsäure oder auf deren Chlorid Brom und Phosphor einwirken und setzt das erhaltene a. γ -Dibrombuttersäurebromid mit absol. Alkohol um (Kishner, 3E. 41, 660; C. 1909 II, 1130). — Kp₅₂: 149° bis 150°. D_0^{sp} : 1,6990. n_0^{sp} : 1,4960. — Mit Zinkstaub und Alkohol entsteht Buttersäure.

3.4-Dibrom-butansäure-(1), $\beta.\gamma$ -Dibrom-buttersäure $C_4H_6O_2Br_2=CH_2Br\cdot CHBr\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Aus Vinylessigsäure und Brom in Schwefelkohlenstoff bei 0^0 (Fichter, Sonnenborn, B. 35, 942). Durch Verseifen des Nitrils $CH_2Br\cdot CHBr\cdot CH_2\cdot CN$ mittels rauchender Bromwasserstoffsäure bei 110^0 (Lespieau, C. r. 136, 1266). Man löst $\beta.\gamma$ -Dibrombutyramid in wäßr. Bromwasserstoffsäure und leitet Bromwasserstoff bei 100^0 ein (L. Bl. [3] 33, 62). Durch Verseifen des Nitrils $CH_2Br\cdot CH\cdot CN$ mit Bromwasserstoffsäure (Lespieau, C. r. 138, 1051). Durch Einw. von konz. Bromwasserstoffsäure auf das Oxy-

crotonsäurelacton $CH_2 \cdot CH : CH \cdot CO \cdot O$ (LESPIEAU, C. r. 138, 1051; Bl. [3] 33, 466). — Krystalle (aus wenig Schwefelkohlenstoff). F: 49—50° (F., S.; L.). — Liefert mit Zinkstaub in Alkohol Vinylessigsäure (L., Bl. [3] 33, 63). Liefert beim Kochen mit Wasser β -Brombutyrolacton, welches sofort in das β -Oxy-butyrolacton übergeht (F., S., B. 35, 942).

Äthylester $C_6H_{10}O_2Br_2 = CH_2Br \cdot CHBr \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Durch Sättigen einer alkoholischen Lösung des Nitrils $CH_2Br \cdot CHBr \cdot CH_2 \cdot CN$ mit HBr (Lespieau, Bl. [3] 38, 63). — Kp_{13} : 125°. — Liefert bei der Einw. von Zinkstaub in Gegenwart von Alkohol eine Flüssigkeit vom Siedepunkt 118—119° (Vinylessigsäureäthylester?).

Amid C₄H₇ONBr₃ = CH₂Br·CHBr·CH₂·CO·NH₂. B. Durch Auflösen des Nitrils CH₂Br·CHBr·CH₂·CN in bei 0° gesättigter Bromwasserstoffsäure (unter Kühlung) (Lespieau, C. r. 138, 1050; Bl. [3] 33, 61). Durch Einw. von konz. Bromwasserstoffsäure in der Kälte auf das bei der Einw. von Brom auf Allylcyanid als Nebenprodukt erhaltene Nitril CH₂Br·CH:CH·CN (?) vom Kp₁₂: 84-85° (Lespieau, Bl. [3] 33, 65). — Krystalle (aus siedendem Chloroform). F: 85-86° (L.). Löslich in kaltem Äther und Alkohol, heißem Chloroform und Benzol (L.). — Unbeständig. Geht beim Aufbewahren in einen roten Sirup über (L., Bl. [3] 33, 62). Verliert in wäßr. alkoholischer Lösung unter dem Einfluß von verdünnter Kalilauge 1 Mol. HBr und geht in das Amid CH₂Br·CH:CH·CO·NH₂ über (L., C. r. 138, 1050). Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub in alkoholischer Lösung Vinylacetamid (Brulé, Bl. [4] 5, 1022).

Nitril $C_4H_5NBr_2 = CH_2Br \cdot CHBr \cdot CH_2 \cdot CN$. B. Bei der Einw. von Brom auf Allylcyanid, neben anderen Produkten (Lespieau, C. r. 137, 262; Bl. [3] 33, 61; Brulé, Bl. [4] 5, 1020). Aus dem Nitril $CH_2Br \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot CN$ und Phosphortribromid in Gegenwart von Chloroform (Lespieau, C. r. 136, 1265; Bl. [3] 33, 61, 467). — Kp₈: 124-126° (L., Bl. [3] 33, 467); Kp₂₀: 138,5-139° (L., C. r. 137, 262). D°: 2,02 (L., Bl. [3] 33, 61). — Geht

beim Erhitzen unter Abspaltung von HBr in das Nitril $CH_2Br \cdot CH : CH \cdot CN$ über (Lespieau, $C.\tau$. 138, 1050). Liefert bei der Behandlung mit rauchender Salzsäure γ -Chlor- β -Brombuttersäure (L., $C.\tau$. 138, 1051).

' - H_{2n} O₂.

2-Chlor-2.3-dibrom-butansäure-(1), a-Chlor-a. β -dibrom-buttersäure $C_4H_5O_2ClBr_2 = CH_3 \cdot CHBr \cdot CClBr \cdot CO_2H$. B. Aus a-Chlor-crotonsäure und Brom (Sarnow, A. 164, 105). — Prismen. F: 92°. Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser; heißes Wasser wirkt zersetzend. — Zerfällt bei der Destillation in Brom und a-Chlor-crotonsäure; ebenso beim Behandeln mit Zink und Salzsäure. — Die meisten Salze sind in Wasser sehr leicht löslich. Sie zerfallen beim Kochen mit Wasser in CO_2 , Metallbromid und ein Öl C_3H_4ClBr (?), das weiterer Zersetzung unterliegt. — $AgC_4H_4O_2ClBr_2$. Kleinkrystallinischer Niederschlag. — $Pb(C_4H_4O_2ClBr_2)_2$. Nadeln.

Nitril $C_4H_4NClBr_2 = CH_2Br \cdot CClBr \cdot CH_2 \cdot CN$. Über eine Verbindung, welcher vielleicht diese Konstitution zukommt, vgl. bei α -Cyan-zimtsäurechlorid, Syst. No. 987.

2.2.3-Tribrom-butansäure-(1), $a.a.\beta$ -Tribrom-buttersäure $C_4H_5O_2Br_3 = CH_3 \cdot CHBr\cdot CBr_2 \cdot CO_2H$. B. Aus a-Brom-crotonsäure oder a-Brom-isocrotonsäure und Brom (beide in Schwefelkohlenstoff gelöst) (MICHAEL, NORTON, Am. 2, 14, 16; MICHAEL, PENDLETON, J. pr. [2] 38, 1; VALENTIN, B. 28, 2663). — Prismen (aus Äther). F: 115,5-116° (M., P.). Wenig löslich in kaltem Wasser. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Schwefelkohlenstoff (M., P.). — Das Natriumsalz zerfällt beim Erwärmen in wäßr. Lösung in CO_2 und 1.1-Dibrom-propen-(1) (V.). Alkoholische Kalilauge zerlegt in HBr und $a.\beta$ -Dibrom-crotonsäure (F: 94°) (M., P.). — $Ba(C_4H_4O_2Br_3)_2 + H_2O$. Krystallinisch. Leicht löslich in Wasser (M., P.).

a.β.x.x-Tetrabrom-buttersäure (?) C₄H₄O₂Br₄ (?). B. Mucobromsäure OHC·CBr: CBr·CO₂H wird mit Wasser und 3 Mol.-Gew. Brom im geschlossenen Rohr auf 120° erhitzt (Limpricht, A. 165, 293). — Tafeln. F: 115°. In kaltem Wasser schwer löslich.

2-Jod-butansäure-(I), α -Jod-buttersäure $C_4H_7O_2I=CH_3\cdot CH_2\cdot CHI\cdot CO_2H$. B. Aus Buttersäure durch Behandlung mit überschüssigem Phosphorpentachlorid und Chlorjod in Chloroform und Schütteln des Reaktionsproduktes mit kaltem Wasser (Seenow, 32, 32, 315; C. 1901 I, 665). — Nadeln. F: $41-42^\circ$. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Petroläther, Aceton, schwer in Wasser.

Äthylester $C_6H_{11}O_2I=CH_3\cdot CH_2\cdot CHI\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Beim Kochen von a-Brombuttersäureäthylester mit Kaliumjodid und Alkohol (Hell, B. 6, 29). Aus a-Brombuttersäureäthylester und Magnesiumjodid in ätherischer Lösung (Bodroux, Tabourx, C. r. 144, 1217; Bl. [4] 1, 911). — Farblose Flüssigkeit. Kp: 190—192° (geringe Zersetzung) (H.); Kp₂₁: 100—101° (B., T.). D^{17} : 1,570 (B., T.). — Liefert mit Aniliumagnesiumjodid in äther. Lösung a-Jod-buttersäureanilid (B., T., C. r. 144, 1438; Bl. [4] 1, 913).

3-Jod-butansäure-(1), β -Jod-buttersäure $C_4H_7O_2I=CH_3\cdot CHI\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Aus Crotonsäure oder Isocrotonsäure mit rauchender Jodwasserstoffsäure bei 100^0 , auch mit verdünnter Jodwasserstoffsäure mit oder ohne Kühlung (MICHAEL, FREER, J. pr. [2] 40, 96; vgl. Hemilian, A. 174, 324; Fittig, Alberti, B. 9, 1194). — Monokline Krystalle (Haushoffer, J. 1881, 705). — Beim Kochen mit Wasser oder verdünnter Sodalösung entsteht β -Oxybuttersäure; beim Kochen mit überschüssiger Natronlauge wird Crotonsäure gebildet (M., F.).

4-Jod-butansäure-(1), γ -Jod-buttersäure $C_4H_7O_2I=CH_2I\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Aus γ -Butyrolacton und HI in der Kälte (Henry, C. r. 102, 369; Bl. [2] 46, 65). — Krystalle. F: 40—41° (H.). Wenig löslich in Wasser. Elektrische Leitfähigkeit bei 25°: Lechty, A. 319, 385.

Methylester $C_5H_9O_2I=CH_2I\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Man löst γ -Jod-buttersäure in Methylalkohol und setzt Schwefelsäure zu (Henry, C. r. 102, 369). — Kp: 198—200°. Spez, Gew.: 1,666.

2-Nitroso-butansäure-(1)-äthylester, α -Nitroso-buttersäure-äthylester $C_eH_{11}O_3N$ = $CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH(NO) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Beim Einleiten von salpetriger Säure (aus arseniger Säure und konz. Salpetersäure) in eisgekühlten Äthylacetessigsäureäthylester (Schmot,

Widmann, B. 42, 1895). — Blaues leichtbewegliches Öl. Dis: 1,2075. nis: 1,4384. — Wird durch Wasserstoffsuperoxyd zu a-Nitro-buttersäureäthylester oxydiert. Gibt bei der Reduktion mit Natriumamalgam und Wasser etwas a-Amino-buttersäureäthylester.

- 2-Nitro-butansäure-(1)-äthylester, a-Nitro-buttersäure-äthylester $C_6H_{11}O_4N=CH_3\cdot CH_2\cdot CH(NO_2)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus dem a-Nitroso-buttersäureäthylester durch $10^9/_0$ iges Wasserstoffsuperoxyd in verdünnter Schwefelsäure (Schmidt, Widmann, B. 42, 1896). Aus dem Diäthylester der Nitroäthylmalonsäure in alkoholischer Lösung mit Natriumalkoholat (Ulpiani, R. A. L. [5] 13 H, 348; G. 35 I, 275). Gelbes Öl. Kp20: 123 6 (U.). Schwer löslich in Wasser, sehr leicht in Alkohol, Äther, Benzol (Sch., W.). n_D^{18} : 1,4535 (Sch., W.). Ammoniumsalz. Blättchen, Zersetzt sich rasch. Natriumsalz. Sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol, Aceton und Essigsäure.
- 4-Nitro-butannitril-(1), γ -Nitro-butyronitril $C_4H_6O_2N_2=O_2N\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CN$. B. Aus γ -Jod-butyronitril und Silbernitrit (Henry, C. 1898 II, 887). Farblose Flüssigkeit von schwachem Geruch und süßlich stechendem Geschmack. Kp: 236° (Zersetzung); Kp_{35} : 160°. D¹²: 1,138. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und alkalischen Flüssigkeiten. Beim Erwärmen mit konz. Salzsäure auf 50° entsteht γ -Nitro-buttersäure, auf höhere Temperatur Bernsteinsäure und Hydroxylamin-Hydrochlorid.
- 2-Azido-butansäuren-(1), 2-Triazo-butansäuren-(1), α -Triazo-buttersäuren $C_4H_7O_2N_3=CH_3\cdot CH_2\cdot CH(N_3)\cdot CO_2H$.
- a) Linksdrehende a-Triazo-buttersäure $C_4H_7O_2N_3 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH(N_3) \cdot CO_2H$. B. Man gibt zu Brucin in Wasser dl-a-Triazobuttersäure, zerlegt das sich ausscheidende Brucinsalz der linksdrehenden a-Triazobuttersäure mit Ammoniak und das Ammoniumsalz mit verdünnter Schwefelsäure (Forster, Müller, Soc. 95, 195). Gelbliches Öl. $a_p : -60^{\circ}20'$ (im 1 dm-Rohr); $[a]_p : -63,3^{\circ}$ (in Äther; 2,859 g in 20 ccm der Lösung).

Äthylester $C_6H_{11}O_2N_3=CH_3\cdot CH_2\cdot CH(N_3)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus linksdrehender a-Triazobuttersäure und Äthyljodid in Äther mit trocknem Silberoxyd (Forster, Müller, Soc. 95, 195). — Öl. Kp₆: 63°. [a]ⁿ: -48,1° (in Äther; 3,1682 g in 20 ccm der Lösung).

- Amid $C_4H_8ON_4 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH(N_3) \cdot CO \cdot NH_2$. B. Man schüttelt 3 g des Äthylesters (s. o.) mit 15 ccm konz. wäßr. Ammoniak (Forster, Müller, Soc. 95, 196). Nadeln (aus Benzollösung). F: 59°. $[a]_p$: +26,9° (in Wasser; 0,2787 g in 20 ccm der Lösung); $[a]_p$: +47,1° (in Aceton; 0,2299 g in 20 ccm der Lösung).
- b) dl-a-Triazobuttersäure $C_4H_7O_2N_3=CH_3\cdot CH_2\cdot CH(N_3)\cdot CO_2H$. B. Durch Schütteln von 100 g ihres Äthylesters mit einer $20^{\circ}/_{0}$ igen Lösung von 36 g KOH und Ansäuern der ausgeätherten alkalischen Lösung mit verdünnter Schwefelsäure (Forster, Müller, Soc. 95, 193). Weiße Nadeln. F: 23,5°. Kp_{0,17}: 81°. D_{31}^{m} : 1,1519. Läßt sich mittels Brucins in seine optisch aktiven Komponenten zerlegen. $AgC_4H_8O_2N_3$. Tafeln (aus Wasser). Färbt sich am Licht violett.

Äthylester $C_6H_{11}O_2N_3=CH_3\cdot CH_2\cdot CH(N_3)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Bei 28-stdg, Kochen von 100 g a-Brom-buttersäureäthylester in 50 g Alkohol mit 50 g Natriumazid und soviel Wasser, daß das Salz gelöst ist (FORSTER, MÜLLER, Soc. 95, 194). — Farbloses Öl. Kp_{6,5}: 63—64°. D₁₀°: 1,0380. Mit Wasserdampf flüchtig. — Wird durch konz. Kalilauge unter Entwicklung von Stickstoff und Ammoniak zersetzt. Konz. Schwefelsäure oder Zinnehlorür und Salzsäure spalten $^2/_3$ des Stickstoffs als solchen ab.

Amid $C_4H_8ON_4 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_1(N_3) \cdot CO \cdot NH_2$. B. Aus dem Äthylester (s. o.) beim Schütteln mit konz. wäßr. Ammoniak (Forster, Müller, Soc. 95, 194). — Nadeln (aus Benzol + Petroläther). F: $38-39^\circ$. Leicht löslich in Alkohol, Wasser, schwer in Benzol, Petroläther. — Wird durch konz. Kalilauge unter Gasentwicklung zersetzt.

Schwefelanaloga der Buttersäure.

Thiobuttersäure $C_4H_8OS = CH_9 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot SH$ (Butanthiolsäure) bezw. $CH_3 \cdot CH_2 \cdot CS \cdot OH$ (Butanthionsäure). B. Aus Buttersäure und P_2S_5 (Ulrich, A. 109, 280). — Unerträglich riechende Flüssigkeit. Kp: 130°. In Wasser wenig löslich, leichter in Alkohol. — $Pb(C_4H_7OS)_2$. Voluminöser Niederschlag, löslich in viel siedendem Wasser und auch in Alkohol, daraus beim Erkalten krystallisierend.

Butanthiolthionsäure, Propancarbithiosäure, Dithiobuttersäure $C_4H_9S_2=CH_3\cdot CH_2\cdot CS_2H$. B. Aus Propylmagnesiumbromid und Schwefelkohlenstoff in Äther (Houren, Pohl, B. 40, 1728). — Rotgelbes, sehr übelriechendes Öl. Kp_{13} : 59°. D^{19} : 1,08.

Kaum löslich in Wasser, sehr leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. — Die Alkaliund Erdalkalisalze sind wasserlöslich; die Salze der Schwermetalle bilden intensiv gefärbte Niederschläge.

2. Methylpropansäure, Propan- β -carbonsäure, Dimethylessigsäure, Isobuttersäure $C_4H_8O_2 = (CH_2)_8CH \cdot CO_9H$.

Vorkommen, Bildung, Darstellung.

V. Frei, neben Ameisensäure, Essigsäure, wenig Capronsäure und Benzoesäure, in reichlicher Menge im Johannisbrot (Früchte von Ceratonia siliqua) (Grünzweig, A. 162, 219; vgl. Redtenbacher, A. 57, 177); in der Wurzel von Arnica montana (Steel, A. 170, 345); in den menschlichen Exkrementen (Brieger, B. 10, 1029). In Form ihrer Ester findet sich Isobuttersäure: im Crotonöl (Schmidt, Berendes, A. 191, 101); im Römisch-Kamillenöl (Kopp, A. 195, 83; Köbig, A. 195, 96; vgl. Blaise, Bl. [3] 29, 329); in der Wurzel von Arnica montana (neben freier Isobuttersäure) (Sigel, A. 170, 351).

B. Der Äthylester wurde aus Essigsäureäthylester durch Einw. von Natrium und von Methyljodid erhalten (Frankland, Duppa, A. 138, 337). Isobuttersäure entsteht bei der Oxydation von Isobutylalkohol mit Chromsäure oder Kaliumdichromat und Schwefelsäure (Erlenmeyer, A. Spl. 5, 338; Linnemann, Zotta, A. 162, 8; Krämer, B. 7, 252). Neben Isobutyraldehyd, Formaldehyd und Alkemen bei der langsamen Verbrennung von Isobutylalkohol über glühendem Platin (v. Stepski, M. 23, 801). Aus Isopropylcyanid und Kali (Erlenmeyer, J. 1864, 489; Markownikow, A. 138, 361). Nach Erlenmeyer sen. (A. 181, 126) entsteht durch sehr häufiges Erhitzen einer währ. Lösung von n-buttersaurem Calcium etwas isobuttersaures Salz; diese Umwandlung kann nicht als festgestellt betrachtet werden (vgl.: Hutzler, V. Meyer, B. 30, 2519; Erlenmeyer sen., B. 30, 2956). Aus Methacrylsäure CH₂: C(CH₃)·CO₂H durch Natriumamalgam (Fittig, Paul, A. 188, 57). Beilängerem Erhitzen von Dimethylmalonsäure auf 190° (Just, M. 17, 83). Beim Erhitzen von Dimethyloxalessigsäurediäthylester C₂H₅·O·CO·CO·C(CH₃)₂·CO·O·C₂H₅ mit alkoholischer Natronlauge, neben oxalsaurem Natrium (W. Wislicenus, Kiesewetter, B. 31, 198). Aus Tetramethylacetessigester (CH₃)₂CH·CO·C(CH₃)₂·CO₂·C₂H₅ und alkoholischem Alkali (Salkind, Ж. 38, 102; C. 1908 II, 315).

Darst. Man mischt 300 g Isobutylalkohol mit 540 g H₂SO₄ und 1500 g Wasser und trägt unter Kühlung allmählich 400 g feingepulvertes Kaliumdichromat ein, hebt die gebildete Esterschicht (Isobuttersäure-isobutylester) ab und gießt sie tropfenweise auf Ätzkali (55 Tle. auf 100 Tle. des Esters), das mit ½,0 seines Gewichts Wasser versetzt ist; das trockne, geschmolzene Kaliumsalz übergießt man mit ½,0 seines Gewichts Wasser, fügt allmählich konz. Schwefelsäure hinzu, hebt das an der Oberfläche abgeschiedene Öl ab und fraktioniert (Pterre, Puchor, A. ch. [4] 28, 366). — Man versetzt eine Mischung von 100 g Isobutylalkohol, 30 g Natriumhydroxyd und 300 g Wasser, welche durch Wasser von 4° gekühlt ist, im Zeitraume von 3—4 Minuten mit einer Lösung von 280 g Kaliumpermanganat in 5½ Liter Wasser, läßt die Temperatur allmählich steigen, bis sie die des Zimmers erreicht hat, filtriert, konzentriert das Filtrat auf 300 g, versetzt es mit Äther und Schwefelsäure, trocknet die ätherischen Auszüge über Natriumsulfat und destilliert (Ausbeute 84°/0) (Fournier, Bl. [4] 5, 920; vgl. C. r. 144, 332).

Physikalische Eigenschaften.

Der Buttersäure ähnlich, aber weniger unangenehm riechende Flüssigkeit. F: -79° (Massol, Bl. [3] 13, 759). Erstartt nicht bei -80° (Altschul, Schneider, Ph. Ch. 16, 26). — Kp: $153.5-154.5^{\circ}$ (korr.) (Markownikow, A. 138, 368); Kp: $154-154.2^{\circ}$ (Zander, A. 224, 77); Kp: $152-155^{\circ}$ (Fournier, C. r. 144, 332; Bl. [4] 5, 921); Kp₇₆₀: 155.5° (Pierre, Puchot, A. ch. [4] 28, 372); Kp_{750.3}: $153.5-153.8^{\circ}$ (Brühl, A. 200, 180). Dampfdruck bei verschiedenen Temperaturen: Richardson, Soc. 49, 766; Kahlbaum, Ph. Ch. 26, 594.

Do: 0,9697 (Pierre, Puchot, A. ch. [4] 28, 373); Do: 0,9651 (Zander, A. 224, 77); $D_{1.80}^{10.8}$: 0,9487; $D_{4.40}^{80.1}$: 0,8858 (Eijkman, R. 12, 164); D_{20}^{80} : 0,9490 (Brühl, A. 200, 180); D_{20}^{20} : 0,9503 (Linnemann, Zotta, A. 162, 9); D_{20}^{80} : 0,9208; D_{100}^{100} : 0,8965 (Markownikow, A. 138, 368). D_{10}^{160} : 0,8087 (R. Schiff, A. 220, 105). Ausdehnung: Zander, A. 224, 77.

Isobuttersäure löst sich in 5 Tln. Wasser bei 20° (Unterschied von der Normalbuttersäure, welche sich auch mit wenig Wasser mischt) (Linnemann, Zotta, A. 162, 9). Gegenseitige Löslichkeit von Isobuttersäure und Wasser: Rothmund, Ph. Ch. 26, 455. Wärmetönung beim Lösen von Isobuttersäure in Wasser: Gal, Werner, Bl. [2] 46, 801. Spez. Gewicht von Isobuttersäure-Wasser-Gemischen: Drucker, Ph. Ch. 52, 649. Oberflächen-

spannung von Isobuttersäure-Wasser-Gemischen: Drucker, Ph. Ch. 52, 649; von Szyszkowski, Ph. Ch. 64, 391. Viscosität von Isobuttersäure-Wasser-Gemischen: Traube, B. 19, 886; Tsakalotos, Ph. Ch. 68, 33. Verteilung der Isobuttersäure zwischen Wasser und Benzol: Keane, Narracott, C. 1909 II, 2135. — Assoziation in Phenollösung: Robertson, Soc. 83, 1428. — Kryoskopisches Verhalten in Anilin- und Dimethylanilin-Lösung: Ampola, Rimatori, G. 27 I, 45, 64.

 \mathbf{n}_{α}^{20} : 1,39093; \mathbf{n}_{β}^{20} : 1,39300; \mathbf{n}_{β}^{20} : 1,40166 (Brühl, A. 200, 180). $\mathbf{n}_{\alpha}^{1,8}$: 1,39166; $\mathbf{n}_{\beta}^{19,8}$: 1,39844 (Eijeman, R. 12, 164).

Viscosität: Thorpe, Rodger, Transact. Royal Soc. (A) 185, 514.

Verdampfungswärme: Brown, Soc. 83, 992. Spez. Wärme: R. Schiff, A. 234, 323. Kritische Temperatur: Brown, Soc. 89, 313.

Magnetische Rotation: PERKIN, Soc. 45, 575.

Dielektrizitätskonstante: Jahn, Möller, Ph. Ch. 13, 393; Drude, Ph. Ch. 23, 309. Elektrische Absorption: Drude, Ph. Ch. 23, 309. — Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 1,4×10⁻⁵ (Ostwald, Ph. Ch. 3, 175), 1,62×10⁻⁵ (Billitzer, M. 20, 675), 1,45×10⁻⁵ (Dalle, C. 1902 I, 913), 1,59×10⁻⁵ (Drucker, Ph. Ch. 52, 643). Dissoziationswärme: v. Steinwehr, Ph. Ch. 38, 198. Elektrisches Leitvermögen des Lithium-, Natrium- und Kalium-Salzes: Ostwald, Ph. Ch. 1, 99, 102, 104. Salzbildung der Isobuttersäure in alkoholischer Lösung: E. Petersen, C. 1906 II, 228. — Neutralisationswärme: Gal, Werner, Bl. [2] 46, 801.

Chemisches und biochemisches Verhalten der Isobuttersäure.

Eine warme wäßr. Lösung der Säure zersetzt sich an der Sonne in Gegenwart von Uranylnitrat in Kohlendioxyd und Propan (FAY, Am. 18, 285). Bei der trocknen Destillation von isobuttersaurem Calcium wurden erhalten: Diisopropylketon, Isobutyraldehyd, Isobuttersäure, eine bei 150-152° siedende, pfefferminzartig riechende Flüssigkeit C,H₁₂O, Methylisopropylketon und Athylisopropylketon (?) (Barbaglia, Gucci, B. 13, 1572; Glücksmann, M. 16, 901). Beim Überleiten von Isobuttersäuredämpfen über Zinkstaub bei 300° entstehen zuerst Zinkisobutyrat und Wasserstoff, dann Isobutyraldehyd und endlich durch Zersetzung des Zinksalzes Diisopropylketon und Kohlendioxyd (Mailhe, Ch. Z. 33, 243; Bl. [4] 5, 619). Beim Überleiten über fein verteiltes Cadmium bei 270-280° oder über gefälltes und getrocknetes Zinkoxyd oder Cadmiumoxyd bei 400° bezw. 370° entsteht Diisopropylketon (Mailhe, Ch. Z. 33, 253; Bl. [4] 5, 621; vgl. Senderens, C. r. 149, 214; Bl. [4] 5, 911, 914). Beim Überleiten über wasserfreie Thorerde ThO₂ bei 400-430° entsteht glatt Diisopropylketon (Senderens, C. r. 148, 929; 149, 213; Bl. [4] 5, 483, 917). Ähnlich wirken UO₃ und U₃O₈, während andere Metalloxyde weniger gute Katalysatoren sind (S.). — Bei der Elektrolyse einer wäßr., schwach angesäuerten Lösung von isobuttersaurem Kalium entstehen: Isopropylisobutyrat, Isopropylakohol, Diisopropyl und wesentlich Propylen (Bunge, Æ. 21, 552; Petersen, C. 1897 II, 519; Ph. Ch. 33, 118). Bei der Elektrolyse eines Gemisches von Natriumisobutyrat und Natriumperchlorat entstehen außer gasförmigen Zersetzungs. zuerst Zinkisobutyrat und Wasserstoff, dann Isobutyraldehyd und endlich durch Zersetzung von Natriumisobutyrat und Natriumperchlorat entstehen außer gasförmigen Zersetzungsprodukten (Kohlendioxyd, Kohlenoxyd, Sauerstoff, ungesättigten Kohlenwasserstoffen usw.) auch Isopropylalkohol und Aceton (HOFER, MOEST, A. 323, 290; M., D. R. P. 138442; C. 1903 I, 370). — Bei der Oxydation von Natriumisobutyrat mit Wasserstoffsuperoxyd entsteht Aceton (Dakin, C. 1908 I, 1259). Beim Erhitzen von Isobuttersäure mit einer zur völligen Oxydation ungenügenden Menge von Chromsäurelösung im geschlossenen Rohr auf 140° werden Kohlendioxyd, Aceton und Essigsäure gebildet (Popow, Z. 1871, 4; Schmidt, B. 7, 1363). Überschüssige Chromsäurelösung führt die Isobuttersäure vollständig in Essigsäure und Kohlensäure über (Erlenmeyer sen., B. 3, 898; Grünzweig, A. 162, 209; Bei der Oxydation von Isobuttersäure mit alkalischer Kaliumper-SCHMIDT, B. 7, 1363). manganatlösung entsteht α -Oxy-isobuttersäure (R. Meyer, A. 219, 240). Bei anhaltendem Kochen mit Salpetersäure entsteht etwas 2.2-Dinitro-propan (Bredt, B. 15, 2323). — Isobuttersäure gibt mit konz. Schwefelsäure schon bei $140-155^{\circ}$ viel Kohlenoxyd und schweflige Säure (BISTRZYCKI, v. SIEMIRADZKI, B. 41, 1669).

Esterbildung mit Methylalkohol: Sudborough, Davies, Soc. 95, 976; Petersen, C. 1906 II, 228. Esterbildung mit Äthylalkohol: Sudborough, Lloyd, Soc. 75, 475; Prager, Am. Soc. 30, 1910; Ph. Ch. 66, 295; Petersen, C. 1906 II, 228. — Isobuttersäure gibt mit Methylmagnesiumbromid in Äther unter Entwicklung von Methan eine Magnesiumverbindung, die mit Eis und verdünnter Schwefelsäure Dimethylisopropylcarbinol (CH₃)₂CH·C(CH₃)₂OH liefert (Bayer & Co., D. R. P. 166898; C. 1906 I, 720). — Geschwindigkeit der Reaktion von Isobuttersäure mit Anilin und mit o-Toluidin mit und ohne Katalysator (Pikrinsäure): Goldschmidt, Bräuer, B. 39, 97, 100.

Isobuttersäure ist eine schlechtere Kohlenstoffquelle für Hefe, Spalt- und Sproß-Pilze als die normale Buttersäure, vermag aber die Ernährung der genannten Mikroben zu unterstützen (Bokorny, C. 1897 I, 327). — Giftwirkung: Karczac, Z. B. 53, 93.

Analytisches.

Isobuttersäure läßt sich neben viel normaler Buttersäure nachweisen durch Behandlung des Gemisches mit alkalischer Kaliumpermanganatlösung, wobei sie in α-Oxy-isobuttersäure übergeht, während die normale Säure verbrannt wird (R. MEYER, A. 219, 240; HUTZLER, V. MEYER, B. 30, 2525; vgl. ERLENMEYER sen., B. 30, 2960).

Salzartige Verbindungen der Isobuttersäure mit Metalloxyden und Metallsalzen.

Die isobuttersauren Salze sind in Wasser leichter löslich als jene der normalen Säure. $\operatorname{Cu}(C_4H_7O_2)_2+3\operatorname{Cu}(\operatorname{AsO}_3)_2$ (Viard, $C.\,\tau.$ 139, 287; Bl. [3] 31, 1140). Ist nach Werner (B. 40, 4447) zu formulieren ($\operatorname{Cu}[(\operatorname{AsO}_2)_2\operatorname{Cu}]_3|[O\cdot\operatorname{CO}\cdot\operatorname{CH}(\operatorname{CH}_3)_2]_2$. — $\operatorname{AgC}_4H_7O_2$. Krystallisiert aus heißem Wasser in tafelförmigen Blättchen (charakteristisch) (Grünzweig, A. 162, 210). 100 The. Wasser lösen bei 16° 0,928 The. (Grünzweig), bei 20° 0,9986 The., bei 25° 1,0442 The., bei 30° 1,1022 The. (Goldschmidt, Ph. Ch. 25, 94). 100 The. Wasser lösen bei 10° 0,8744 The., bei 20° 0,9608 The., bei 80° 1,898 The. (Raupenstrauch, M. 6, 590). Molekulare Lösungswärme: Goldschmidt, Ph. Ch. 25, 98.

OBe₄(C₄H₇O₂)₆. Krystalle (aus Petroläther). F: 76°. Kp: 336-337°; Kp₁₉: 216°. Löslich in allen Lösungsmitteln. Wird durch siedendes Wasser zersetzt (LACOMBE, C. r. 134, 772). — Mg(C₄H₇O₂)₂ (MARKOWNIKOW, A. 138, 371). Elektrisches Leitvermögen: WALDEN, Ph. Ch. 1, 532. — Das Calciums alz Ca(C₄H₇O₂)₂ krystallisiert aus Wasser in der Kälte in Prismen mit 5H₂O, oberhalb 80° in Blättehen mit 1 H₂O (CHANCEL, PARMENTIEE, J. 1887, 1648; LUMSDEN, Soc. 81, 359). Wird bei 100° sowie über konz. Schwefelsäure wasserfrei (Grünzweig, A. 162, 211). Die Löslichkeit in Wasser steigt von 0-62,5° (62,5° ist der Umwandlungspunkt des 5 Mol. H₂O enthaltenden Salzes in das 1 Mol. H₂O enthaltende); oberhalb 62,5° sinkt die Löslichkeit (LUMSDEN, Soc. 81, 359). 100 Tle. Wasser lösen bei 0° 20,1 Tle., bei 25° 23,1 Tle., bei 62° 28,7 Tle., bei 65° 28,25 Tle., bei 80° 27,00 Tle., bei 100° 26,1 Tle. wasserfreies Salz (LUMSDEN). Lösungswärme des wasserhaltigen Salzes: CHANCEL, PARMENTIER, J. 1887, 1648. — S1(C₄H₇O₂)₂ +5H₂O. 100 Tle. Wasser von 17° lösen 44,1 Tle. wasserhaltiges Salz (Grünzweig, A. 162, 211). — Ba(C₄H₇O₂)₂ + C₄H₈O₂ (Mixter, Am. 8, 345). — Ba(C₄H₇O₂)₂ + 1/₂H₂O. Monokline Krystalle (Fitz, B. 13, 1316; J. 1881, 704). — Doppelsalz aus Bariumisobutyrat und Bariumacetat Ba(C₄H₇O₂)₃ + Ba(C₂H₃O₂)₂ + H₂O (Fitz, B. 13, 1316). — Zn(C₄H₇O₂)₂ + H₂O. 100 Tle. Wasser lösen bei 19,5° 17,3 Tle. Salz (Grünzweig, A. 162, 212). In heißem Wasser weniger löslich als in kaltem (R. Meyer, B. 11, 1790).

HO·Sc $(C_4H_7O_2)_2 + 2$ H₂O. Weiß, amorph. In kaltem Wasser leichter löslich als in heißem, sehr leicht löslich in Alkohol (Crookes, C. 1908 II, 385; 1909 I, 1145; Z. a. Ch. 61, 366). — Ce $(C_4H_7O_2)_3 + 3$ H₂O. Nadeln (aus kaltem Wasser). 100 g wäßrig r, bei 20,4° gesättigter Lösung enthalten 6,603 g wasserfreies Salz; 100 g wäßrig r, bei 75,8° gesättigter Lösung enthalten 3,390 g wasserfreies Salz (Wolff, Z. a. Ch. 45, 112).

OZr(C₄H₇O₂)₂. Krystalle. Leicht löslich in Benzol und Aceton (Tanatar, Kubowski, C. 1908 I, 102). — Pb(C₄H₇O₂)₂. Tafeln. Löslich in 11 Tln. Wasser bei 16°. Schmilzt unter kochendem Wasser (Markownikow, A. 138, 371). — Pb(C₄H₇O₂)₄. B. Durch Einw. von Chlor auf die Lösung von Mennige in Isobuttersäure (Colson, C. r. 136, 1664; Bl. [3] 31, 424). Oktaeder. F: 109°. Zersetzt sich mit Wasser und Alkohol.

Funktionelle Derivate der Isobuttersäure,

Methylester der Isobuttersäure, Methylisobutyrat C₅H₁₀O₂ = (CH₃)₂CH·CO₂·CH₃. V. Im Voclaufe aus finnländischem Kienöl (Aschan, Z. Ang. 20, 1815). — B. In ein Gemisch von gleichen Teilen Isobuttersäure und Methylalkohol wird allmählich konz. Schwefelsäure eingetragen (Přibbam, Handl, M. 2, 682). 352 g Isobuttersäure und 128 g Methylalkohol werden mit Chorwasserstoff gesättigt (Young, Thomas, Soc. 63, 1234). Durch Eintragen von Natrium in auf 110—120° erhitzten a.a-Dimethyl-acetessigester (neben γ·Acetyl-a.a-dimethyl-acetessigsäuremethylester) (Conrad, Gast, B. 31, 1340). — Kp₇₆₀: 93° (Pierre, Puchot, A. ch. [4] 28, 378), 92,3° (Schumann, Ann. d. Physik [N. F.] 12, 42); Kp_{760,7}: 92,4° (R. Schiff, A. 220, 333); Kp: 92° (koff.) (Richards, Mathews, Ph. Ch. 61, 452). Dampfdruck bei verschiedenen Temperaturen: Young, Thomas, Soc. 63, 1235. D³; 0,911181 (Elsässer, A. 218, 332); D³; 0,91131 (Young, Thomas, Soc. 63, 1236); D³; 0,8906 (Richards, Mathews, Ph. Ch. 61, 452; Am. Soc. 30, 10); D³; 0,88613 (Young, Thomas, Soc. 63, 1236); D³; 0,8049 (R. Schiff, A. 220, 333). Ausdehnung: Elsässer, A. 218, 332. Kompressibilität: Richards, Mathews, Ph. Ch. 61, 452; Am. Soc. 30, 10. Oberflächenspannung und Binnendruck: Walden, Ph. Ch. 61, 452; Am. Soc. 30, 10. Oberflächenspannung und Binnendruck: Walden, Ph. Ch. 66, 411. Viscosität: Pribram, Handl, M. 2, 682. Vordampfungswärme:

R. Schiff, A. 234, 343; Brown, Soc. 83, 993. Verbrennungswärme bei konstantem Druck: 716,94 Cal. (Thomsen, Ph. Ch. 52, 343).

Äthylester, Äthylisobutyrat $C_8H_{19}O_2 = (CH_3)_2CH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. In ein Gemisch von gleichen Teilen Isobuttersäure und Äthylalkohol wird allmählich konz. Schwefelsäure eingetragen (Přieram, Handl, M. 2, 684). Bei der Einw. von Natrium und von Methyljodid auf Essigsäureäthylester (Frankland, Duppa, A. 138, 337). — Reinigung: Isobuttersäureäthylester läßt sich von n-Buttersäureäthylester durch Behandlung mit etwas Oxalseter und Natriumäthylat befreien (n-Buttersäureester kondensiert sich mit Oxalester, Isobuttersäureester dagegen nicht) (Wislicenus, Kiesewetter, B. 31, 197 Anm.). — Kp: 1100 (kort.) (Richards, Mathews, Ph. Ch. 61, 452); Kp₇₆₉: 1130 (Pierre, Puchot, A. ch. [4] 28, 377), 110,10 (Schumann, Ann. d. Physik [N.F] 12, 42); Kp₇₆₉₃: 110,10 (R. Schiff, A. 220, 111). Dampfdruck bei 200: 18 mm (Richards, Mathews, Ph. Ch. 61, 452; Am. Soc. 30, 10). D⁶¹: 0,890367 (Elsässer, A. 218, 333); D⁵²: 0,8710 (Richards, Mathews, Ph. Ch. 61, 452; Am. Soc. 30, 10). D⁶¹: 0,7681 (R. Schiff, A. 220, 111). Ausdehnung: Elsässer, A. 218, 333. Kompressibilität: Richards, Mathews, Ph. Ch. 61, 452; Am. Soc. 30, 10. Capillaritätskonstante: R. Schiff, A. 223, 82. Oberflächenspannung: Richards, Mathews, Ph. Ch. 61, 452; Am. Soc. 30, 10. Viscosität: Pribram, Handl, M. 2, 684. Verdampfungswärme: R. Schiff, A. 234, 343; Brown, Soc. 83, 993. Verbrennungswärme des flüssigen Äthylisobutyrats: 845,720 Cal. (Luginin, A. ch. [6] 8, 131). Magnetische Rotation: Perkin, Soc. 45, 576. Elektrische Leitfähigkeit: Bartoli, G. 24 II, 162. — Die Einw. von Natrium in Gegenwart von absolutem Äther oder Benzol führt nach Zersetzung des Reaktionsprodukts mit Eiswasser zu Isobutyroin (CH₂)₂ CH·CO·CH(OH)·CH(CH₃)₂ (Bouveault, Locquin, Bl. [3] 35, 631, 642); über die Einw. von Natrium auf Isobuttersäureester vgl. ferner: Brüggemann, A. 246, 145; Hantzsch, A. 249, 54; Barylowitsch, B. 28, 2464. — Spaltung durch Pankreassaft: Morrel, Terroine, C. r. 149, 236.

Propylester, Propylisobutyrat $C_7H_{14}O_2 = (CH_3)_2CH \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$. Kp_{760} : 133,9° (Schumann, Ann. d. Physik [N. F.] 12, 42); $Kp_{760,3}$: 134,8—135,4° (R. Schiff, A. 220, 333). D_4^{34} : 0,884317 (Elsässer, A. 218, 334); $D_4^{34,6}$: 0,7446 (R. Schiff, A. 220, 333). Capillaritätskonstante: R. Schiff, A. 223, 82. Oberflächenspannung und Binnendruck: Walden, Ph. Ch. 66, 393. Viscosität: Pribram, Handl, M. 2, 689. Ausdehnung: Elsässer, A. 218, 334. Verdampfungswärme: R. Schiff, A. 234, 343.

Isopropylester, Isopropylisobutyrat $C_7H_{14}O_2 = (CH_3)_2CH \cdot CO_2 \cdot CH(CH_3)_2$. Kp_{727} : $118-121^{\circ}$ (Přibram, Handl, M. 2, 691); Kp_{780} : $120,75^{\circ}$ (Young, Fortey, Soc. 81, 784). Dampfdruck bei verschiedenen Temperaturen: Y., F., Soc. 81, 785. D°: 0,8787 (Př., H., M. 2, 691); D_4° : 0,86872 (Y., F., Soc. 81, 784). Spezifisches Volum bei verschiedenen Temperaturen: Y., F., Soc. 81, 786. Viscosität: Př., H., M. 2, 691. — Beginnt bei ca. 230° sich zu zersetzen (Y., F., Soc. 81, 785).

Isobutylester, Isobutylisobutyrat $C_8H_{16}O_2 = (CH_3)_2CH \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. Entsteht beim allmählichen Versetzen einer Mischung von 300 g Isobutylalkohol, 540 g Schwefelsäure und 1500 g Wasser mit 400 g Kaliumdichromat (unter Wasserkühlung) (Pterre, Puchot, A. 163, 283; A. ch. [4] 28, 366). Beim Zusammenbringen gleicher Gewichtsteile Isobuttersäure, Isobutylalkohol und konz. Schwefelsäure (Grünzweig, A. 162, 213). Aus Isobutyraldehyd unter Einw. von Aluminiumäthylat (Ausbeute 85%) (Tischtschenko, \mathcal{H} . 38, 490; C. 1906 II, 1552). — Kp: 147,5% (Schmidt, B. 7, 1362); Kp₇₆₀: 146,6% (Schumann, Ann. d. Physik [N. F.] 12, 42); Kp_{759,2}: 148,5—149,5% (R. Schiff, A. 220, 334). Kp₇₆₀: 147,5%; Kp_{67,36}: 75,25%; Kp₅₆: 70,5%; Kp₃₉₅: 62,4%; Kp_{18,1}: 51,3%; Kp_{9,3}: 41% (Kahlbaum, Siedetemp. u. Druck, 89). D%: 0,8752 (Grünzweig, A. 162, 213); D%: 0,874957 (Elsässer, A. 218, 335); D½-1445; 0,7249 (R. Schiff, A. 220, 334). Ausdehnung: Elsässer, A. 218, 335. Capillaritätskonstante: R. Schiff, A. 223, 82. Verdampfungswärme: R. Schiff, A. 234, 344; Brown, Soc. 83, 994. Kritische Temperatur: Brown, Soc. 89, 313. Verhalten gegen Brom: Urech, B. 13, 1693.

Ester des akt. Methyläthylcarbincarbinols (vgl. Bd. I, S. 385), akt.-Amyl-isobutyrat $C_9H_{18}O_2=(CH_3)_2CH\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot C_2H_5$. B. Aus Isobutyrylchlorid und dem linksdrehenden Amylalkohol (Walden, Ph. Ch. 20, 574). — Kp₇₂₇: 168-171° (Guye, Bl. [3] 11, 1111); Kp₇₆₅: 170-171° (korr.) (W.). D²⁰: 0,8569 (G); D²⁰: 0,8619 (W.).

Dimethyläthylearbin-ester, tert.-Amyl-isobutyrat $C_9H_{18}O_2 = (CH_3)_2CH \cdot CO_2 \cdot C(CH_3)_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus Trimethyläthylen, Isobuttersäure und Zinkehlorid (Kondakow, H. 25, 448). — Kp₇₆₂: 153–155°. D°: 0,8706. D°: 0,8892.

Isoamylester, Isoamylisobutyrat $C_9H_{18}O_2=(CH_2)_2CH\cdot CO_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3)_2$. Kp₇₆₀: $168,8^0$ (Schumann, Ann. d. Physik [N. F.] 12, 42). D': 0.875965. Ausdehnung: Elsässer, A. 218, 336. Verdampfungswärme: R. Schiff, A. 234, 344.

tert.-Butyl-earbin-ester, [tert.-Butyl-earbin]-isobutyrat $C_9H_{19}O_2 = (CH_2)_2CH \cdot CO_3$ $CH_2 \cdot C(CH_3)_2$. Flüssig. Kp: 158–159°. D°: 0,86957 (TISSIER, A. ch. [6] 29, 370).

Allylester, Allylisobutyrat $C_7H_{12}O_2 = (CH_3)_2CH \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot Kp_{786,4}$: 133,5° bis 134°. Spez. Wärme: R. Schiff, Ph. Ch. 1, 385.

Crotylisobutyrat $C_8H_{14}O_2 = (CH_3)_2CH \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH : CH \cdot CH_3$. Flüssig. Kp: 158° bis 159°. D_0^o : 0,9067 (Charon, A. ch. [7] 17, 252).

Geranylisobutyrat $C_{14}H_{24}O_2 = (CH_3)_2CH \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH : C(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH : C(CH_3)_2$. Kp₁₃: 135-137° (Erdmann, B. 31, 356).

Monoisobutyrat des 2.2.4-Trimethyl-pentandiols-(1.3), β . β -Dimethyl- α -isopropyltrimethylenglykol-a'-isobutyrat $C_{12}H_{24}O_3 = (CH_3)_2CH \cdot CO \cdot O \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH(OH) \cdot CH \cdot CH_3 \cdot$ (CH₃)₂. B. Durch Erhitzen von 15 g Isobutyraldehyd mit dem gleichen Volumen gesättigter Natriumacetatlösung auf 180° im geschlossenen Rohr (100 Stunden) (Fossek, M. 2, 616, 622; Brauchbar, Kohn, M. 19, 31). Durch Einw. von Natrium oder von Natrium-hydroxyd auf Isobutyraldehyd (Lederer, M. 22, 540, 543). Aus Isobutyraldehyd und fester Pottasche bei 65° (Kirchbaum, M. 25, 250). Aus Isobutyraldehyd und Kalkmilch (Herrmann, M. 25, 192). Aus Isobutyraldehyd beim Erhitzen mit Cyankalium auf dem Wasserbade, neben anderen Produkten (Talpale, M. 41, 816; C. 1909 II, 1841). Aus einem Camiech von 14.6 g. 2.2 4 Trimethyl pentandial (1.2) und 8.8 g. Isobutytandiaus durch wieder Gemisch von 14,6 g 2.2.4-Trimethyl-pentandiol-(1.3) und 8,8 g Isobuttersäure durch wiederholtes abwechselndes Kochen und Entwässern mit Natriumsulfat (Br., K., M. 19, 46). -

a-Monoisobutyrat des Glycerins, Glycerin-a-monoisobutyrin, a-Monoisobutyrin $C_7H_{14}O_4=(CH_3)_2\cdot CH\cdot CO\cdot O\cdot CH_2\cdot CH(OH)\cdot CH_2\cdot OH$. B. Aus Glycerin-a-monochlorhydrin und Natriumisobutyrat (Guth, Z. B. 44, 96). − Flüssig. Kp: 264−266°; Kp₁₃: 158−161°.

 $a.\beta$ -Diisobutyrat des Glycerins, Glycerin- $a.\beta$ -diisobutyrin, β-Diisobutyrin $C_{11}H_{20}O_5 = (CH_3)_2CH \cdot CO \cdot O \cdot CH(CH_2OH) \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus Glycerin-β-dibromhydrin und Natriumisobutyrat (Guth, Z. B. 44, 97). — Flüssig. Kp: 269—272°; Kp₂₀: 159-1620.

a.a'-Diisobutyrat des Glycerins, Glycerin-a.a'-diisobutyrin, a-Diisobutyrin $C_{11}H_{20}O_5=(CH_3)_2CH\cdot CO\cdot O\cdot CH_2\cdot CH(OH)\cdot CH_2\cdot O\cdot CO\cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus Glycerin-a-dichlorhydrin und Natriumisobutyrat (Guth, Z. B. 44, 97). — Flüssig. Kp: 272—275°; Kp₂₂: 164-167°.

Triisobutyrat des Glycerins, Glycerintriisobutyrin, Triisobutyrin $C_{15}H_{28}O_6 = (CH_3)_2CH \cdot CO \cdot C \cdot CH_2 \cdot CH[O \cdot CO \cdot CH(CH_3)_2] \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus Glycerintribromhydrin und Natriumisobutyrat (Guth, Z. B. 44, 97). — Flüssig. Kp: 282—284°; Kp₂₄: 173—176°.

Diisobutyrat des Formaldehydhydrats, Methylenglykol-diisobutyrat, Methylendiisobutyrat $C_9H_{16}O_4=(CH_3)_2CH\cdot CO\cdot O\cdot CH_2\cdot O\cdot CO\cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus Polyoxymethylen und Isobuttersäureanhydrid bei $130-140^\circ$ in Gegenwart von Chlorzink (Descudé, Bl. [3] **27**, 871). — Kp_{745} : 197—199°. D_{20}^{20} : 0,998.

Chlormethylisobutyrat $C_5H_9O_2Cl = (CH_3)_2CH \cdot CO \cdot O \cdot CH_2Cl$ B. Aus Polyoxymethylen und Isobutyrylchlorid in Gegenwart von Chlorzink (Descudé, Bl. [3] 27, 871). Kp_{745} : 138—140°. D_{20}^{20} : 1,080.

Isobuttersäureanhydrid $C_8H_{14}O_3=(CH_3)_2CH\cdot CO\cdot O\cdot OC\cdot CH(CH_3)_2$. B. Man stellt aus 600 g Isobuttersäure und 350 g Phosphortrichlorid Isobutyrylehlorid dar, kocht das rektifizierte Chlorid 12 Stunden lang mit 400 g Isobuttersäure und fraktioniert das gebildete Anhydrid (Toennies, Staub, B. 17, 850). Man vermischt die ätherischen Lösungen von 12 g Isobutyrylchlorid und 9 g Pyridin und fügt, wenn die Ausscheidung von Pyridinhydrochlorid beendet ist, schwefelsäurehaltiges Wasser hinzu (Wedekind, B. 34, 2073). Aus Isobuttersaure und Acetylchlorid bei 120-1800 (Fournier, Bl. [4] 5, 923). - Flüssig. Kp. 181,50

(T., St.). $D^{6.5}$: 0,9574 (T., St.); $D^{0}_{4 \text{ vac}}$: 0,9739; $D^{5}_{1 \text{ vac}}$: 0,9499 (Walden, Ph.~Ch.~55, 221). Ionisierungsvermögen: Walden, Ph.~Ch.~54, 162. Innere Reibung bei 0° und 25°: Walden, Ph.~Ch.~55, 221. Dielektrizitätskonstante, elektrisches Leitvermögen: Walden, Ph.~Ch.~46, 138, 174. — Isobuttersäureanhydrid verhält sich beim Überleiten über erhitzten Zinkstaub, fein verteiltes Cadmium, Kupfer oder Eisen wie Essigsäureanhydrid (s. S. 167), beim Überleiten über fein verteiltes Nickel wie Propionsäureanhydrid (s. S. 242) (Mallee, Bl.~[4] 5, 816).

2-Methyl-propanoylehlorid, Isobuttersäurechlorid, Isobutyrylehlorid $C_4H_7OCl = (CH_3)_2CH \cdot COCl$. B. Zu 114 g Phosphoroxychlorid setzt man allmählich 160 g bei 130° getrocknetes isobuttersaures Natrium; man erhitzt 2 Stunden auf dem Wasserbad, destilliert ab, erhitzt das Destillat einige Stunden mit 10 g isobuttersaurem Natrium und fraktioniert (MICHAEL, B. 34, 4054; vgl. MARKOWNIKOW, Z. 1868, 501). — Kp: 92° (MARKOWNIKOW, Z. 1866, 501). — Kp: 92° (MARKOWNIKOW, Z. 1866, 501). — Light of the state of th

2-Methyl-propanoylbromid, Isobuttersäurebromid, Isobutyrylbromid $C_4H_7OBr = (CH_3)_2CH \cdot COBr$. Kp: $116-118^0$ (Kaschirsky, 3K. 13, 81).

2-Methyl-propan-amid, Isobuttersäureamid, Isobutyramid C₄H₉ON = (CH₃)₂CH·CO·NH₂. B. Bei der Destillation von Isobuttersäure mit Rhodankalium (Letts, B. 5, 671). Durch 5-6-stündiges Erhitzen von trocknem Ammoniumisobutyrat auf 230° (Hofmann, B. 15, 982). Bei 12-stündigem Stehen von Isobuttersäuremethylester mit überschüssigem wäßr., korz. Ammoniak (H. Meyer, M. 27, 43). Durch Eintröpfeln von rohem Isobutyrylchlorid, das aus Isobuttersäure und Phosphortrichlorid gewonnen ist, in 28°/₀ iges, stark gekühltes, wäßr. Ammoniak (Aschan, B. 31, 2348). — Monokline Tafeln (aus Benzol oder Ather oder Chloroform) (Kahrs, Z. Kr. 40, 480). F; 128-129° (Ho.), 129-130° (H. M.). Kp: 216-220° (Letts, B. 5, 672). D: 1,013 (K.). In Wasser leicht löslich (L.). Kryoskopisches Verhalten in absoluter Schwefelsäure: Oddo, Scandola, Ph. Ch. 66, 144; G. 39 I, 575. Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Druck: 596,0 Cal. (Stohmann, J. pr. [2] 52, 60). — Geschwindigkeit der Hydrolyse durch Säuren: Crocker, Soc. 91, 593. Die Hydrolyse durch Alkali verläuft bimolekular (Crocker, Lowe, Soc. 91, 952).

N-Oxymethyl-isobutyramid, N-Methylol-isobutyramid $C_5H_{11}O_2N = (CH_3)_2CH \cdot CO \cdot NH \cdot CH_2 \cdot OH$. B. Aus Formaldehyd von 37.4%0 und Isobutyramid in Gegenwart von Barythydrat (Einhobn, Hamburger, A. 361, 126). — Nadeln (aus Essigester + Petroläther). F: 77%. Leicht löslich in Wasser, Alkohol, Äther.

Acetylisobutyramid $C_0H_{11}O_2N = (CH_3)_2CH \cdot CO \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus Isobutyrylchlorid und Acetamid in der Kälte in Gegenwart von Pyridin (Freundler, C. r. 137, 713; Bl. [3] 31, 627). — Nadeln (aus Benzol + Petroläther). F: 177–178°.

Propionylisobutyramid $C_7H_{13}O_2N=(CH_3)_2CH\cdot CO\cdot NH\cdot CO\cdot C_2H_5$. B. Durch 6-stündiges Erhitzen äquimolekularer Mengen von Propionamid und Isobutyrylchlorid im geschlossenen Rohr auf 110–115° (Tarbouriech, C. r. 137, 326). — Nadeln. F: 140°.

Butyrylisobutyramid $C_8H_{15}O_2N=(CH_3)_2CH\cdot CO\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot B$. Durch 6-stündiges Erhitzen äquimolekularer Mengen von Butyramid und Isobutyrylchlorid im geschlossenen Rohr auf $110-115^{\circ}$ (Tarboubieck, C. r. 137, 326). — F: 103°.

Diisobutyramid C₈H₁₅O₂N = (CH₃)₂CH·CO·NH·CO·CH(CH₃)₂. B. Entsteht neben Isobutyramid beim Behandeln von Isobutyrylchlorid mit Ammoniak (Hofmann, B. 15, 981). Durch Erhitzen äquimolekularer Mengen von Isobuttersäureamid und Isobuttersäurechlorid im geschlossenen Rohr auf 110—115° (Tarbouriech, C. r. 137, 129). — Nadeln (aus Alkohol). F: 174° (H.), 173—174° (T.). Sublimiert schon unter 100°. Zerfällt bei rascher Destillation in Isobuttersäure und Isobutyronitril (H.). Fast unlöslich in kaltem Wasser (Trennung von Isobutyramid), leichter löslich in heißem Wasser und Alkohol, leicht in Äther (H.; T.).

N-Brom-isobutyramid, Isobutyrbromamid $C_4H_4ONBr = \{CH_3\}_2CH\cdot CO\cdot NHBr.$ B. Beim Versetzen eines Gemisches von 2 Mol.-Gew. Isobutyramid und 1 Mol.-Gew. Brom mit Natronlauge bis zum Gelbwerden der Lösung (Hofmann, B. 15, 755). — Durchsichtige Nadeln. F: 92°. — Zerfällt bei der Destillation in Brom, Isobutyramid und Diisobutyramid. Beim Erwärmen mit trockner Soda tritt Zerlegung in HBr und Isopropylisocyanat ein. — NaC4H7ONBr. B. Aus 1 Mol.-Gew. Natriumäthylat in Alkohol und 1 Mol.-Gew. Isobutyrbromamid in Chloroform (Mauguin, C.r. 149, 791). Weißes Pulver, nur bei niedriger Temperatur beständig; zersetzt sich bei gewöhnlicher Temperatur, häufig unter Explosion. Zersetzt sich in Gegenwart von Äther spontan in NaBr und Isopropylisocyanat.

Isobutyriminoisoamyläther $C_9H_{19}ON = (CH_3)_2CH\cdot C(:NH)\cdot O\cdot C_5H_{11}$. — $C_9H_{19}ON + HCl$ (Bütgenbach; vgl. Pinner, *Imidoāther*, S. 30).

2-Methyl-propannitril, Isobuttersäurenitril, Isobutyronitril, Isopropylcyanid $C_4H_7N=(CH_3)_2CH\cdot CN$. B. Man erhitzt Isobuttersäure mit Rhodankalium zum Sieden, fraktioniert, schüttelt die zwischen 190° und 200° übergehende Fraktion mit Natronlauge aus und reinigt den ungelösten Anteil durch Fraktionieren (Lefts, B. 5, 671). — Kp: 107° bis 108° (L.). Dielektrizitätskonstante: Schlundt, C. 1901 I, 1135. — Liefert mit Natrium NaCN und die Basen $C_{12}H_{22}N_2$ und $C_{19}H_{34}N_8$ (s. u.) (E. v. Meyer, J. pr. [2] 37, 400).

Base C₁₂H₂₂N₂. B. 46 g Isobutyronitril werden unter Druck mit 5,3 g Natrium behandelt. Man destilliert das überschüssige Isobutyronitril ab und behandelt den Rückstand mit Wasser. Das hierbei ungelöste Öl scheidet beim Stehen die feste Base C₁₂H₃₄N₅ ab. Das davon abfiltrierte Öl wird destilliert, bis der Siedepunkt auf 160° gestiegen ist, dann trägt man den Rückstand in mäßig konz. Schwefelsäure ein, erwärmt auf 60° und schüttelt mit Äther aus. (Der Äther löst ein Öl, welches mit konz. Salzsäure Diisobutyramid liefert.) Man übersättigt die saure wäßr. Lösung mit Kalilauge, schüttelt mit Äther aus, verdunstet die ätherische Lösung, erhitzt den Rückstand mit konz. Salzsäure auf 190°, konzentriert die saure Lösung, übersättigt mit Kalilauge und destilliert im Dampfstrom (E. v. Meyer, J. pr. [2] 37, 400). — Seideglänzende Nadeln (aus Äther). F: 136—137°. Sublimiert schon von 100° an in Prismen. Ziemlich schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol und Äther. Die wäßr. Lösung reagiert schwach alkalisch. Liefert, in saurer Lösung, mit Kaliumpermanganat: CO₂, NH₃, Isobuttersäure und Diisobutyramid. — 2C₁₂H₂₂N₂+AgNO₃. Voluminöser Niederschlag. — 2C₁₂H₂₂N₂+2Hcl+PtCl₄+2H₃O. Gelbe Prismen.

Kaliumpermanganat: CO₂, NH₃, Isobuttersäure und Diisobutyramid. — $2C_{12}H_{22}N_2 + AgNO_3$. Voluminöser Niederschlag. — $2C_{12}H_{22}N_2 + 2HCl + PtCl_4 + 2H_2O$. Gelbe Prismen. Base $C_{19}H_{34}N_6$. B. Siehe oben die Base $C_{12}H_{22}N_2$ (E v. Meyer, J. pr. [2] 37, 400). — Nadeln (aus Benzol). Schmilzt gegen 241°. — $C_{19}H_{34}N_6 + 2HCl + PtCl_4 + 2^1/2H_2O$. Gelbe Prismen, wenig löslich in Wasser.

2-Methyl-propanamidin, Isobutyramidin $C_4H_{10}N_2 = (CH_3)_2CH\cdot C(:NH)\cdot NH_3$. B. Analog dem Butyramidin (s. S. 276) (Pinner, Imidoäther, S. 126). — $C_4H_{10}N_2 + HCl$. F: 161°. Sehr zerfließlich. — $2C_4H_{10}N_2 + 2HCl + PtCl_4$. Gelbrote Nadeln. F: 197°. Ziemlich leicht löslich in Wasser und Alkohol. — $C_4H_{10}N_2 + HNO_3$. Nadeln. F: 116°. Sehr leicht löslich in Wasser. Nicht zerfließlich.

Isobutylnitrolsäure $C_4H_8O_3N_2=(CH_3)_2CH\cdot C(:N\cdot OH)\cdot NO_2$. B. Aus α -Nitro-isobutan in Kalilauge durch Kaliumnitrit und verdünnte Schwefelsäure (Demole, A. 175, 146). — Sirup. Färbt sich mit Alkalien orangerot.

Isobuttersäurehydrazid, Isobuttyrylhydrazin $C_4H_{15}ON_2=(CH_3)_2CH\cdot CO\cdot NH\cdot NH_2$. B. Aus Hydrazinhydrat und Isobuttersäureäthylester bei 3-tägigem Kochen am Rückflußkühler (Stollé, Gutmann, J. pr. [2] 69, 497). — Weiße Nadeln (aus Äther-Alkohol). F: 104° . Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, schwer in trocknem Äther. — Reduziert ammoniakalische Silberlösung schon in der Kälte, Fehlingsche Lösung beim Erwärmen.

Isopropyliden-isobutyryl-hydrazin C₇H₁₄ON₂ = (CH₃)₂CH·CO·NH·N:C(CH₃)₂. Krystalle (aus Aceton). F: 90-91°. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, löslich in Äther und Aceton. — Reduziert ammoniakalische Silberlösung beim Erwärmen (Stollé, Gutmann, J. pr. [2] 69, 498).

symm. Diisobutyryl-hydrazin $C_8H_{16}O_2N_2 = (CH_3)_2CH \cdot CO \cdot NH \cdot NH \cdot CO \cdot CH(CH_3)_2$. B. Man versetzt Isobuttersäureanhydrid mit hydrazinhydrat tropfenweise in der Kälte und erwärmt das Gemisch noch einige Zeit auf dem Wasserbade (Stollift, Gutmann, J. pr. [2] 69, 499). — Weiße Nadeln (aus Alkohol). F: 239°. Leicht löslich in heißem Alkohol, schwer in Wasser, unlöslich in Äther.

Substitutionsprodukte der Isobuttersäure.

2-Chlor-2-methyl-propansäure-(1), a-Chlor-isobuttersäure $C_4H_7O_2Cl = (CH_3)_2CCl \cdot CO_2H$. B. Bei der Oxydation von β -Chlor-isobutylalkohol $(CH_3)_2CCl \cdot CH_2 \cdot OH$ mit Salpetersäure (Henry, Bl. [2] 26, 24). Bei allmählichem Eintragen unter Kühlung von 349,5 g

KOH in 10^{0} /oiger wäßr. Lösung in 277 g Acetonchloroform (Bd. I, S. 382) (OSTBOPJATOW, Ж. 28, 50; B. 29, Ref., 908). Durch Chlorierung von Isobuttersäure im Sonnenlicht bei 90—95° (BALBIANO, G. 8, 371; B. 11, 1693). Aus a-Chlor-isobuttyrylchlorid durch Schüttelm mit Wasser (MICHAEL, B. 34, 4054). — F: 31° (O.). Kp₅₀: 118° (O.). Leicht löslich in Wasser (O.). — Zerfällt beim Behandeln mit Alkalien in HCl, a-Oxy-isobuttersäure, wenig Methacrylsäure (?) und die Säure HO₂C·C(CH₃)₂·O·C(CH₃)₂·CO₂H (s. Syst. No. 223) (B., B. 11, 1693). — Ca(C₄H₆O₂Cl)₂ (O.).

Athylester $C_6H_{11}O_2Cl = (CH_3)_2CCl \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Beim Behandeln des aus Isobuttersäure und Chlor im Somenlicht bei $90-95^\circ$ entstehenden Reaktionsproduktes mit Äthylalkohol und HCl (Balbiano, G. 8, 372). Man chloriert Isobutyrylehlorid in der Wärme und gießt das Reaktionsprodukt in Alkohol (Henry, C. 1906 II, 227; C. r. 142, 1024; R. 26, 85). — Kp₂₉: 148,5—149° (korr.) (B., B. 11, 1693); Kp: 148—149° (H., C. 1906 II, 227). D°: 1,062 (B.). — Liefert bei der Einw. von Methylmagnesiumbromid in Gegenwart von Äther Pentamethyläthylalkohol (CH₃)₃C·C(OH)(CH₃)₃ (Henry, C. 1906 II, 227; C. r. 142, 1023; R. 26, 84).

Isobutylester $C_8H_{15}O_2Cl = (CH_3)_2CCl \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. B. Bei anhaltendem Einleiten von Chlor (an der Sonne) in ein Gemisch aus l Tl. Isobutylalkohol und 10 Tin. Wasser (Brochet, A. ch. [7] 10, 373). — Flüssig. Kp: 183°. D_4^{15} : 0,998. n_5^{17} : 1,435.

Chlorid, a-Chlor-isobutyrylchlorid $C_4H_6OCl_2=(CH_6)_2CCl\cdot COCl.$ B. Durch Einw. von Chlor auf Isobutyrylchlorid in der Wärme (Henry, C. r. 142, 1024; C. 1906 II, 227). Bei der Einw. von Chlor in Kohlenstofftetrachlorid-Lösung auf Isobutyrylchlorid unter Belichtung und Kühlung (neben β -Chlor-isobutyrylchlorid) (MICHAEL, B. 34, 4054). — Kp: $126-127^6$ (bei gewöhnlichem Druck) (MICHAEL).

β-Chlor-isobutyrylchlorid $C_4H_0OCl_2=CH_2Cl\cdot CH(CH_3)\cdot COCl$. B. Bei der Behandlung von Isobutyrylchlorid mit einer $10^0/_0$ igen Lösung von Chlor in Kohlenstofftetraehlorid unter Belichtung und Kühlung (MICHAEL, B. 34, 4054). — Kp₇₆₅: 171—172° (geringe Zersetzung).

Isobutylester der $a.\beta$ -Dichlor-isobuttersäure, Isobutyl- $[a.\beta$ -dichlor-isobutyrat] $C_gH_{14}O_2Cl_2 = CH_2Cl \cdot CCl(CH_3) \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_g$. B. Findet sich unter den Produkten der Einw. von Chlor auf heißen Isobutylalkohol (Brochet, A. ch. [7] 10, 375). — Kp: 229°. Di⁵: 1,155.

2.3.3-Trichlor-2-methyl-propansäure-(1),a.β.β-Trichlor-isobuttersäureC₄H₅O₂Cl₃=CHCl₂·CCl(CH₃)·CO₂H. B. Durch anhaltendes Chlorieren einer wäßr. Lösung (spoz. Gew.: 1,16) von citraconsaurem Natrium wird eine ölige chlorierte Säure gefällt; man übergießt diese mit Wasser, sättigt kalt mit Soda, entfernt durch Schütteln mit Äther ein indifferentes Öl, säuert mit Salzsäure an, zieht mit Äther aus, dampft den Äther ab und reinigt durch vorsichtige Verflüchtigung im Luftbade (Gottließ, J. pr. [2] 12, 1; vgl. Morawski, J. pr. [2] 12, 373). — Prismen. F: 50°. Zersetzt sich bei der Destillation. Mit Wasser in Berührung gehen die Krystalle der Säure in ein Öl über, das sich in viel Wasser löst. — Die Salze sind wenig beständig. Beim Kochen mit Alkalien zerfällt die Säure in Alkalichlorid und dichlormethacrylsaures Salz MeC₄H₃O₂Cl₂. Mit Zinkstaub und Salzsäure geht sie in β-Chlor-methacrylsäure CHCl:C(CH₃)·CO₂H über (Gottließ). — NH₄C₄H₄O₂Cl₂. Kleine Krystalle (Gottließ). — Ba(C₄H₄O₂Cl₃)₂ (G.). — Pb(C₄H₄O₂Cl₃)₂. Feine Nadeln (G.).

2-Brom-2-methyl-propansäure-(1), α-Brom-isobuttersäure C₄H₇O₂Br =-(CH₃)₃CBr·CO₂H. B. Aus Isobuttersäure und Brom im geschlossenen Rohr bei 140° (ΜΑΕΚΟΝΝΙΚΟΝ. A. 153, 229; Hell, Waldbauer, B. 10, 448). Man versetzt Isobuttersäure in Gegenwart von rotem Phosphor anfangs tropfenweise mit Brom, erwärmt dann bis auf 100° und zersetzt das gebildete Bromid mit kochendem Wasser (Volhard, A. 242, 161; Michael, B. 34, 4043). — Tafein. F: 48° (H., W., B. 10, 448), 48—49° (M., B. 34, 4043). Kp: 198—200° (H., W., B. 10, 449); Kp₂₄: 115° (Sudborough, Lloyd, Soc. 75, 479). D⁵⁶₅₀: 1,5225; D¹⁰⁰₁₀₀: 1,500 (H., W., B. 10, 449). Mit kaltem Wasser zusammengebracht wird α-Bromisobuttersäure verflüssigt und sinkt als schweres Öl zu Boden (Hell, Waldbauer, B. 10, 449). — Geht bei der Destillation mit Phosphorpentoxyd im Vakuum in das Anhydrid (C₄H₆BrO)₂O über (Bischoff, Walden, B. 27, 2951). Wird von rauchender Salpetersäure in der Wärme heftig angegriffen und liefert α-Oxy-isobuttersäure neben einem nicht destillierbaren bromund stickstoffhaltigen Öle (Kachler, M. 2, 562). Liefert mit Wasser bei gewöhnlicher Temperatur nur α-Oxy-isobuttersäure, beim Erhitzen mit Wasser oder mit n-Natronlauge α-Oxy-isobuttersäure neben geringen Mengen Methacrylsäure, mit 25°/ojger Natronlauge (4 Mol. auf 1 Mol. Säure) als Hauptprodukt Methacrylsäure (Lossen, Gerlach, A. 342, 158; vgl. Firrig, Thomson, A. 200, 86). Auch beim Kochen mit Baryt oder wäßr. Soda-

lösung wird neben a-Oxy-isobuttersäure auch Methacrylsäure gebildet (Fittig, Engelhorn, A. 200, 68; vgl. Kolbe, J. pr. [2] 25, 371; Michael, B. 34, 4044). Aus bromisobuttersaurem Kalium und Kaliumsulfid in wäßr. Lösung entstehen in der Wärme KBr und a-Oxy-isobuttersäure (Lovén, J. pr. [2] 33, 105). Bei der Einw. von Silberpulver auf a-Brom-isobuttersäure entstehen Tetramethylbernsteinsäure und Trimethylglutarsäure (Auwers, V. Meyer, B. 22, 2013; 23, 293). — Esterifikationskonstante: Sudborough, Lloyd, Soc. 75, 479. — NaC₄H₅O₂Br + \(^1/_2H₂O. Mikroskopische Stäbehen (Bischoff, Walden, B. 26, 264; A. 279, 109). Leicht löslich in Wasser und Alkohol, schwer in Äther, Chloroform, Schwefelkohlenstoff, Benzol und Ligroin (B., W.). Bei der Destillation entstehen Methacrylsäure, Polymethacrylsäure und a-Oxy-isobuttersäure (B., W.).

Methylester $C_5H_9O_2Br = (CH_3)_2CBr \cdot CO_2 \cdot CH_3$. Kp_{19} : $51-52^{\circ}$ (Wheeler, Barnes, Am. 24, 79).

Äthylester $C_8H_{11}O_2Br = (CH_3)_2CBr \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Man versetzt die alkoholische Lösung der a-Brom-isobuttersäure mit etwas konz. Schwefelsäure und fällt mit Wasser (Lovén, J. pr. [2] 33, 106). Man leitet Chlorwasserstoff in die alkoholische Lösung der a-Brom-isobuttersäure (Hell, Waldbauer, B. 10, 449). — Darst. Durch Behandlung des aus Isobuttersäure und Brom in Gegenwart von Phosphor erhaltenen Reaktionsproduktes mit Äthylalkohol (Volhard, A. 242, 161; Auwers, Bernhard, B. 24, 2220; Michael, B. 34, 4043). — Kp_{761,9}: 163,6° (korr.) (Markownikow, A. 182, 336); Kp_{206—210}: 119—122° (Zelinsky, Besredka, B. 24, 466); Kp₇₄: 91,5—92° (korr.) (Perkin, Soc. 65, 430); Kp₃₇: 82° (Michael, B. 34, 4044); Kp₂₀₇: 70—71° (Wheeler, Barnes, Am. 24, 79). D°: 1,1323 (Mark., A. 182, 336); G°: 1,328 (Hell, Wittekind, B. 7, 320); D°: 1,3482 (Perkin, Soc. 65, 430); D°: 1;35: 1,300 (Hell, Wittekind, B. 7, 320); D°: 1,3287; D°: 1,3235 (Perkin, Soc. 65, 430). Magnetisches Drehungsvermögen: Perkin. — Bromisobuttersäureäthylester liefert mit alkoholischem K₂S die Ester (CH₃)₂C(SH)·CO₂·C₂H₅ und [C₂H₅·O₂C·C(CH₃)₂—]₂S (Lovén, J. pr. [2] 33, 105). Setzt sich mit Natriumalkoholaten in siedender Ligroin-Suspension normal zu α-Alkyloxy-isobuttersäureestern um; bei höherer Temperatur entsteht mit Natriumalkoholaten in alkoholischer Lösung unter Alkoholabspaltung Methacrylsäureester, der sich polymerisiert (Bischoff, B. 32, 1753, 1755, 1759, 1761). Überführung in Methacrylsäureester durch Diäthylanilin: Blaise, Courtot, C. r. 140, 371. Beim Erhitzen von 3 Tln. a-Brom-isobuttersäureäthylester mit 2 Tln. Silberpulver auf 120—130° entstehen die Diäthylester der Tetramethylbensteinsäure und der Trimethylglutarsäure (Auwers, V. Meyer, B. 22, 2013; 23, 293). a-Brom-isobuttersäureester liefert mit Magnesium in Ather ein Reaktionsprodukt, aus dem mit Wasser a.a.y.y-Tetramethyl-acetessigester entsteht (Salkind, C. 1906 II, 315; Zeltner, R. 41, 592; J. pr. [2] 78, 104). Läßt man auf das Reaktionsprodukt mit Magn

CO

CO

CO

CO

CELTNER, B. 41, 593; J. pr. [2] 78, 109). Behandelt man ein Gemisch von α-Brom-isobuttersäureester und Oxalester in Äther mit Magnesium, so entsteht Dimethyloxalessigester (Rassow, Bauer, B, 41, 964). Bei halbjährigem Stehen von α-Brom-isobuttersäureester mit Zink entsteht die Verbindung (CH₃)₂C(ZnBr)·CO₂·C₂H₅ (Dain, H. 28, 595). Verseift man das Produkt der Einw. von Zink auf α-Brom-isobuttersäureester, so entstehen α.α.α'-Trimethylglutarsäure und Diisopropylketon (Shdanowtrsch, H. 40, 1364; C. 1909 I, 519). Läßt man ein Gemisch von I Mol.-Gew. α-Brom-isobuttersäureester und 3 Mol.-Gew. Allyljodid in Äther mit Zink stehen, so erhält man nach Verseifung des Reaktionsproduktes den Alkohol

(CH₃)₂(C₃H₅)C·C(OH)(C₃H₅)₂ (Bd. I, S. 464) und das Lacton (CH₃)₂C·O-CO (CH₃)₂C·C(CH₃)₂C (Syst. No. 2461) (A. Reformatski, B. 41, 4099; C. 1909 I, 736). Die Kondensation von α-Bromisobuttersäureester mit Polyoxymethylen in Benzol bei Gegenwart von Zink führt zu Oxypivalinsäureäthylester (CH₃)₂C(CH₂·OH)·CO₂·C₂H₅; daneben entstehen a a γ γ . Tetramethylacetessigester, Tetramethylbernsteinsäurediäthylester und β -Oxy-a.a.a'.a'-tetramethyl-glutarsäurediäthylester (Blaise, Marchly, Bl. [3] 31, 111). Die Reaktion mit Isobutyraldehyd und Zink führt zu a.a-Dimethyl- β -isopropyl-āthylenmilchsäureäthylester und Isobuttersäureäthylester (Ref., B. 28, 2842). Mit I-Methyl-cyclohexanon-(4) und Zink entsteht der Ester CH₃·CH- α -CH₂·CH₂·C(OH)·C(CH₃)₂·CO₂·C₂H₅ (Wallach, B. 39, 2504; W., Churchill, A. 360, 70). Bei der Einw. von Kohlensäureäthylester und Zink wurden erhalten Dimethyl-

A. 360, 70). Bei der Einw. von Kohlensäureäthylester und Zink wurden erhalten Dimethylmalonsäurediäthylester, Tetramethylacetondicarbonsäurediäthylester, Tetramethylacetessigester und bei nachfolgender Verseifung noch Diisopropylketon und a.a.a-Trimethylglutarsäure (Shdanowitsch, C. 1909 I, 519). Die Einw. von Zink auf ein Gemisch von a-Bromischuttersäureester und Oxalester führt zu asymm. Dimethyläpfelsäurediäthylester (indem neben Kondensation Reduktion erfolgt) (Rassow, Bauer, B. 41, 963; J. pr. [2] 80, 92). Kon-

densation mit Natrium-malonestern und mit Natrium-cyanessigestern: Barthe, C. r. 118, 1269; Blaise, Bl. [3] 21, 536; Bone, Sprankling, Soc. 75, 846; Lawrence, P. Ch. S. No. 226. Mit Natrium-acetylaceton kondensiert sich a-Brom-isobuttersäureester nicht (March, A. ch. [7] 26, 343).

Isobutylester $C_8H_{15}O_2Br = (CH_3)_2CBr \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. Kp_{18} : 83-85° (Wheeler, Barnes, Am. 24, 79).

[a-Brom-isobutyl]ester $C_8H_{14}O_2Br_2=(CH_3)_2CBr\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CBr\cdot (CH_2)_2$. B. Aus a-Brom-isobutyraldehyd unter Einw. von Aluminiumäthylat als Kondensationsmittel (Тізснтэснемко, Wізснијакоw, Ж. 38, 511; C. 1906 II, 1554). — Kр $_{8,5}$: 114—117°. — Gibt beim Erhitzen mit Bromwasserstoffsäure auf 140° Isobutylendibromid und a-Brom-isobuttersäure,

Isoamylester $C_9H_{17}O_2Br = (CH_3)_2CBr \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3$

Anhydrid $C_8H_{12}O_3Br_2 = [(CH_3)_2CBr\cdot CO]_2O$. B. Bei der Destillation von a-Brom-isobuttersäure mit P_2O_5 im Vakuum (Bischoff, Walden, B. 27, 2951). — Blättchen. F: 63° bis 65°. Kp_{35} : 135—140°. Leicht löslich in Chloroform und Benzol, — Geht mit Potasche in Methacrylsäure über.

Bromid C₄H₆OBr₂ = (CH₃)₂CBr·COBr. B. Aus Isobuttersäure und Brom in Gegenwart von rotem Phosphor (Volhard, A. 242, 161). Aus Isobutyrylbromid und Brom bei 100° (Kaschirsky, 3K. 13, 86). — Kp: 162—164° (Kaschirsky), 161—163° (Walden, Ph. Ch. 43, 461). Elektrisches Leitvermögen in SO₂ und AsCl₃: Walden, Ph. Ch. 43, 461, 463. — Liefert mit Zinkspänen in Essigester Dimethylketen (CH₃)₂C:CO (Staudinger, Klever, B. 39, 968). Mit Natrium-malonester entsteht Dimethyltetronsäure CO·CH₂·CO·O·C(CH₃)₂ (Benary, B. 40, 1082).

Amid C₄H₈ONBr = (CH₃)₂CBr·CO·NH₂. B. Aus a-Brom-isobuttersäureäthylester und konz. Ammoniak in der Kälte (Bischoff, B. 24, 1044). Durch Einleiten von trocknem Ammoniak in die Benzollösung des Bromids (Bischoff, B. 30, 2314). — Durchsichtige, schiefwinklige, farblose Prismen (aus Chloroform). F: 148° (B., B. 30, 2314). Kp₁₇: 145° (B., B. 34, 1837). — Liefert beim Kochen mit wäßriger oder alkoholischer Kalilauge unter Abspaltung von HCN und HBr Aceton (Mossler, M. 29, 74). Bei Einw. von Brom und Alkali entstehen Aceton, 2.2-Dibrom-propan und β-Brom-propylen (?) (Kishner, Ж. 37, 103; C. 1905 I, 1219). — Physiologische Wirkung: v. d. Eeckhout, A. Pth. 57, 338.

- 3-Brom-2-methyl-propansäure-(1), β -Brom-isobuttersäure $C_4H_7O_2Br=CH_2Br-CH(CH_3)\cdot CO_2H$. B. Man läßt l Vol. Methacrylsäure, gemischt mit 4-5 Vol. bei 0^0 gesättigter Bromwasserstoffsäure, einige Zeit bei 0^0 stehen, und schüttelt dann die Flüssigkeit mit Schwefelkohlenstoff aus (Fittig, Engelhorn, A. 200, 65). Krystallmasse. F: 22° (E.). Zerfällt durch Kochen mit Baryt (Fittig, Engelhorn) oder durch längeres Stehen bei gewöhnlicher Temperatur mit Natronlauge (Lossen, Gerlach, A. 342, 160) glatt in Methacrylsäure und HBr.
- 2.3-Dibrom-2-methyl-propansäure-(1), $a.\beta$ -Dibrom-isobuttersäure $C_4H_6O_2Br_2 = CH_2Br\cdot CBr(CH_3)\cdot CO_2H$. B. Durch Versetzen einer mit Schneewasser gekühlten Lösung von Methaerylsäure in Schwefelkohlenstoff mit Brom, gelöst in Schwefelkohlenstoff, am Sonnenlicht (C. Kolbe, J. pr. [2] 25, 373; FAWORSKI, J. pr. [2] 51, 553). Prismen (aus Schwefelkohlenstoff). F: 48° (K.). Zerfällt beim Kochen mit 10 Tln. Wasser in HBr, β -Brom-a-oxy-isobuttersäure und sehr wenig Brommethaerylsäure CHBr: $C(CH_3)\cdot CO_2H$. Zerfällt beim Kochen mit Wasser und (1½ Mol.-Gew.) Soda wesentlich in CO_2 , HBr und Aceton und daneben in HBr und β -Brom-a-oxy-isobuttersäure. Wird von mäßig konz, Natronlauge quantitativ in HBr und Brommethaerylsäure gespalten (K.).
- 2.3.3-Tribrom-2-methyl-propansäure-(1), $a.\beta.\beta$ -Tribrom-isobuttersäure $C_4H_5O_2Br_3=CHBr_2\cdot C(CH_3)Br\cdot CO_2H$. B. Aus Brommethacrylsäure $CHBr:C(CH_3)\cdot CO_2H$ und Brom bei 100° (Cahours, A. Spl. 2, 349). Kleine Prismen. Zerfällt beim Kochen mit verdünnten Alkalien in Alkalibromid und Dibrommethacrylsäure $C_4H_4O_2Br_2$.
- x.x.x.Tetrabrom-isobuttersäure $C_4H_4O_2Br_4$. B. Aus Dibrommethacrylsäure und Brom bei $120-125^{\circ}$ (Cahours, A. Spl. 2, 352). Krystallisiert. Zerfällt beim Kochen mit verdünnten Alkalien in Alkalibromid und Tribrommethacrylsäure.
- 2-Jod-2-methyl-propansäure-(1), a-Jod-isobuttersäure $C_4H_7O_2I=(CH_3)_2CI\cdot CO_2H$. B. Aus Isobuttersäure durch Behandlung mit überschüssigem PCl_5 (zur Chloridbildung) und Chlorjod in Chloroform und Schütteln des Reaktionsproduktes mit kaltem Wasser

- (Sernow, JK. 32, 813; C. 1901 I, 665). Durch Einw. von Jod auf ein Gemisch von 1 Mol.-Gew. Isobutyrylchlorid und ½ Mol.-Gew. S₂Cl₃ und Zersetzung des gebildeten Chlorids mit Wasser (Ausbeute gering) (Sernow, H. 31, 1931; C. 1900 I, 960). — Prismen. F: 73,5°. Löslich in Wasser, Alkohol, Äther, Aceton, weniger löslich in Benzin. — Zersetzt sich leicht, besonders am Licht.
- 3-Jod-2-methyl-propansäure-(1), β -Jod-isóbuttersäure $C_4H_7O_2I=CH_2I\cdot CH(CH_3)\cdot$ CO₂H. B. Aus Methacrylsäure und rauchender Jodwasserstoffsäure bei 0° (Fittic, Paul, A. 188, 58). — Krystallisiert aus Schwefelkohlenstoff in Tafeln, aus konz. Jodwasserstoffsäure in großen Prismen. F: 36°. In Wasser schwer löslich.
- x.x-Dijod-isobuttersäure $C_4H_6O_2I_2$. B. Entsteht neben andern Körpern bei 5-stündigem Koehen von 14 Tin. $a.\beta \beta'$ -trioxy-isobuttersaurem Calcium mit 100 Tin. Jodwasserstoffsäure und 3 Tin, rotem Phosphor und wird aus dem Reaktionsprodukt mit Äther ausgezogen (E. FISCHER, TAFEL, B. 22, 108). — Lange Nadeln (aus Wasser). F: 127°. Sehr leicht löslich in Alkohol und Äther.
- 2-Nitroso-2-methyl-propansäure-(1)-äthylester, a-Nitroso-isobuttersäureäthylester $C_6H_{11}O_3N=(CH_3)_2C(NO)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. Beim Einleiten von Chlor in eine Lösung von 10 g a-Hydroxylamino-isobutyriminoäthyläther-bis-hydrochlorid in 30 cem Wasser bei 0° (Ausbeute quantitativ) (PILOTY, v. SCHWERIN, B. 34, 1867). — Schneeweiße Krystalle. Schmilzt bei 89° zu einem blauen Öle, zersetzt sich aber bei weiterem Erhitzen. Unlöslich in kaltem, schwer löslich unter Zersetzung in heißem Wasser, löslich in Alkohol, ziemlich leicht löslich in Äther.
- 2-Nitroso-2-methyl-propanamid-(1), α -Nitroso-isobuttersäureamid $C_4H_2O_2N_2=$ (CH₃)₂C(NO)·CO·NH₂. B. Aus a Nitroso-isobuttersäurenitril mit konz. Salzsäure bei ²0° (Piloty, v. Schwerin, B. 34, 1865). Durch Einleiten von Chlor bei ²0° in die Lösung von 10 g α-Hydroxylamino-isobutyramid in 40 ccm Wasser (quantitative Ausbeute) (P., v. Scn., B. 34, 1866). — Prismatische Krystalle (aus siedendem Wasser). F: ca. 1589 (Zers.). In kochendem Wasser schwer löslich unter schwacher Zersetzung und Blaufärbung der Flüssig-Sehr wenig löslich in Alkohol, noch schwerer in Äther.
- 2-Nitroso-2-methyl-propannitril-(1), α -Nitroso-isobuttersäurenitril $C_4H_6ON_2 =$ (CH₃)₂C(NO) CN. B. Aus einer Lösung des α-Hydroxylamino-isobuttersaurenitrils in der 10-fachen Menge Wasser durch Einleiten von Chlor bis zum deutlich wahrnehmbaren Überschuß unter Eiskühlung (fast quantitative Ausbeute) (PILOTY, v. Schwerin, B. 34, 1864; vgl. PILOTY, B. 31, 1879).—Weiße Masse. Schmilzt unter beginnender Zersetzung bei 53° zu einer tiefblauen, sich schnell zersetzenden Flüssigkeit (P., v. Sch.). Bei ca. 80° wird 53° zu einer tiefblauen, sich schnell zersetzenden Flüssigkeit (P., v. Sch.). Bei ca. 80° wird die Schmelze unter heftiger Gasentwicklung farblos und scheidet Krystalle ab (P.). Höchst flüchtig (P., v. Sch.). Leicht flüchtig mit Äther- und Wasser-Dämpfen (P.). Völlig unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol (P., v. Sch.), Benzol und Ligroin (P.). Zerfließt an feuchter Luft zu einem Sirup und geht unter Entwicklung von Oxyden des Stickstoffs in a-Nitro-isobuttersäurenitril und den Körper C₁₂H₁₈ON₄ (s. u.) über (P., v. Sch.). Mit konz. Salzsäure bildet es in der Eiskälte a-Nitroso-isobuttersäureamid, mit konz. Salpetersäure α-Nitro-isobuttersäurenitril und daneben die Verbindung C₁₂H₁₈ON₄. Reagiert mit Anilin lebhaft unter Bildung von Aminoazobenzol (P., v. Sch., B. 34, 1871).

 Verbindung C₁₂H₁₈ON₄. B. Bei der Selbstzersetzung des a-Nitroso-isobuttersäure nitrils sowie bei seiner Oxydation mit konz. Salpetersäure (Piloty, v. Schwern, B. 34, 1879). Bei der Destillation des rohen a-Nitro-isobuttersäurenitrils (Piloty, R. 31, 1879).

Bei der Destillation des rohen a-Nitro-isobuttersäurenitrils (Piloty, B. 31, 1879).

- 2-Nitroso-2-methyl-propanamidin-(1), a-Nitroso-isobutyramidin $C_4H_9ON_3 = (CH_3)_2C(NO) \cdot C(:NH) \cdot NH_2$. B. Aus a-Hydroxylamino-isobutyramidin durch Oxydation (fast quantitative Ausbeute) (PILOTY, v. SCHWERIN, B. 34, 1869). Hydrochlorid $C_4H_9ON_3 + HCl + H_2O$. Prismen (aus Wasser). Färbt sich bei 110^o gelb unter Wasserverlust und schmilzt bei ca, 161^o unter Zersetzung. Unlöslich in Äther, sehr wenig löslich in Alkohol. Die alkalische Lösung gibt mit Manganosalzen beim Schütteln mit Luft tiefviolette, mit FeSO₄ is the Piller of the Mit werd in the Schwicken schridt sich auch in schwerd in the Schwicken schwerd in the Schwicken schwerd in the Schwicken schridt schrift schrift schrift schrift schwerd in the Schwicken schwerd in the Schwicken schrift schrif tiefblaue Färbungen. Mit verdünnter Schwefelsäure scheidet sich auch in sehr verdünnten Lösungen das entsprechende in kaltem Wasser sehr wenig lösliche Sulfat ab. Liefert bei -C:NH $(CH_3)_2C-$
- der Einw. von KCN Porphyrexin (Syst. No. 3587) (PILOTY, $HO \cdot N - C(:NH) - NH$ v. Schwerin, B. 34, 1872).
- N-Iminomethyl-a-nitroso-isobutyramidin $C_5H_{10}ON_4=(CH_4)_2C(NO)\cdot C(:NH)\cdot NH\cdot CH:NH$. B. Durch Einw. von Natronlauge auf Porphyrexid oder von Natronlauge und Ferricyankalium auf Porphyrexin (Piloty, Vogel, B. 36, 1296). Farbloses Pulver. F:

160° (Zers.). Leicht löslich in Alkalien, unlöslich in Wasser, den meisten organischen Mitteln und Säuren; ziemlich leicht löslich in heißem Eisessig mit intensiv blauer Farbe. — $NaC_5H_9ON_4$ +4H₂O. Nadeln. Leicht löslich in Wasser und Alkohol mit intensiv blauer Farbe; zieht in feuchtem Zustand aus der Luft begierig Kohlensäure an. Liefert durch Reduktion mit

Natriumamalgam eine Verbindung $C_5H_9N_4$. Verbindung $C_5H_9N_4$. B. Durch Reduktion des Natriumsalzes der Verbindung Verbindung CaHoN4. B. $C_8H_{10}ON_4$ mit Natriumamalgam und Zersetzung des gebildeten Natriumsalzes in kaltem Wasser mit Salzsäure (Piloty, Vogel, B. 36, 1298). — Prismatische Blättchen. F: 147° (Zers.). Schwer löslich in Wasser, leichter in Alkohol und heißem Essigester. - Wird in Form des Natriumsalzes durch Erwärmen mit Wasser in eine Verbindung C5H2ON3 übergeführt, welche Prismen vom Schmelzpunkt 140° (Zers.) darstellt, sauer reagiert und Soda

- 2-Nitro-2-methyl-propanamid-(1), a-Nitro-isobuttersäureamid $C_4H_8O_3N_2=(CH_3)_2C(NO_2)\cdot CO\cdot NH_2$. B. Aus dem a-Nitro-isobuttersäurenitril beim Schütteln mit bei 0° gesättigter Salzsäure (Ausbeute 75°/0 der Theorie) (PILOTY, v. SCHWEBIN, B. 34, 1865). Blättchen (aus Äther). F: 117—118°. Ziemlich löslich in Wasser und Alkohol, schwer in Äther. Zersetzt sich beim Erhitzen mit verdünnter Schwefelsäure in CO_2 , N_2O und Aceton.
- 2-Nitro-2-methyl-propan-nitril-(1), a-Nitro-isobuttersäurenitril $C_4H_6O_2N_2=$ (CH₃)₂C(NO₂)·CN. B. Aus a-Nitroso-isobuttersäurenitril beim Stehen, besonders im feuchten Zustande oder durch Einw. von konz. Salpetersäure (Piloty, B. 31, 1879; Piloty, v. Schwebin, B. 34, 1865). — Spieße (aus Ligroin). F: 35°. Kp₄₅: 97°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser. — Wird von konz. Salzsäure zu einer schön krystallisierenden Substanz verseift, die bei 110-1120 unter Gasentwicklung schmilzt.
- 2-Azido-2-methyl-propansäure-(1), a-Triazo-isobuttersäure $C_4H_7O_2N_3=(CH_3)_2$ $C(N_3)\cdot CO_2H$. B. Aus ihrem Athylester beim Schütteln mit $20^9/_0$ iger Kalilauge (Forster, Müller, Soc. 95, 196). Farblose Nadeln. F: 31^9 . Kp_{0,15}: 75^9 . D_{33}^{33} : 1,1433. Mit Wasserdampf flüchtig. $AgC_4H_6O_2N_3$. Farblose Nadeln (aus Wasser).

Äthylester $C_6H_{11}O_2N_3=(CH_3)_2C(N_3)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus 50 g α -Brom-isobuttersäure-äthylester und 25 g Natriumazid beim Kochen in verdünntem Alkohol (Forster, Müller, Soc. 95, 197). — Farbloses Öl. $Kp_{6,6}$: 52—53°. D_{20}^{30} : 1,0344. — Konz. Schwefelsäure oder Zinnchlorür und Salzsäure spalten zwei Drittel des Stickstoffs als solchen ab.

Amid $C_4H_8ON_4=(CH_3)_2C(N_3)\cdot CO\cdot NH_2$. B. Beim Schütteln von a·Triazo-isobuttersäureäthylester mit konz. wäßr. Ammoniak (Forster, Müller, Soc. 95, 197). — Rechteckige Tafeln. F: 93—94°. Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol und warmem Benzol. — Wird durch siedende konz, Kalilauge zu a-Triazo-isobuttersäure und NH3 hydrolysiert.

Schwefel-Analogon der Isobuttersäure.

2-Methyl-propanthiolsäure-(1)-methylester, Thioisobuttersäure-methylester $C_5H_{10}OS = (CH_3)_2CH\cdot CO\cdot S\cdot CH_3$. B. Aus Isobutyrylchlorid und Pb(S·CH₃)₂ (Obermeyer, B. 20, 2922). — Widerlich riechendes Öl. Kp: 140—144°.

5. Carbonsäuren $C_5H_{10}O_2$.

1. Pentansäure, Butan-a-carbonsäure, Propylessigsäure, n-Valeriansäure C₅H₁₀O₂ = CH₂·CH₂·CH₂·CH₂·CO₂H. B. Man oxydiert n-Amylalkohol durch alkalische Kaliumpermanganatlösung (FOURNIER, Bl. [4] 5, 923). Bei der Reduktion von γ -Bromn-valeriansäure in Wasser mit Natriumamalgam (FITTIG, MESSERSCHMIDT, A. 208, 95). Beim Erhitzen von Lävulinsäure mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) und Phosphor auf 150° bis 200° (Kehrer, Tollens, A. 206, 236). Bei der Reduktion von Lävulinsäure mit Natriumamalgam in schwefelsaurer Lösung (Darstellung von n-Valeriansäure) (Wolff, A. 208, 110). Aus Cyclobutancarbonsäure mit rauchender Jodwasserstoffsäure (KISHNER, Ж. 40, 6-3; C. 1908 II, 1342). Beim Erhitzen von γ -Oxy-valerolacton mit Jodwasserstoffsäure (k.j.: 127°) und Phosphor auf 220–250° (Firtie, Rühlmann, A. 226, 346). Durch Erhit in von β -Jodpropionsäure mit Äthyljodid und molekularem Silber im geschlossenen Rosauf 150–180° (v. Schneider, Z. 1869, 343). Das Nitrii entsteht beim Erhitzen von 1-Ch.: -butan mit Kaliumcyanid und $85^{\circ}/_{\circ}$ igem Alkohol im geschlossenen Rohr auf $100-110^{\circ}$ (Li ben, Rossi, A. 158, 171); man verseift das Nitril durch Kochen mit alkoholischer Kalilauge (Li., Ro., A. 159, 58). Der Äthylester entsteht neben Adipinsäurediäthylester, wenn man ein Gemisch von Natriumpropionat und Kaliumäthylsuceinat KO₂C·CH₂·CH₂·CO₂·C₂H₅ in wäßr. Lösung als Anodenlösung elektrolysiert; als Kathodenlösung benutzt man eine konz. Lösung von Kaliumcarbonat, in der man das entstehende Ätzkali durch ständiges Zuleiten von Kohlensäure unschädlich macht (v. Miller, Hoffer, B. 28, 2434). Bei derselben Arbeitsweise entsteht der Äthylester durch Elektrolyse eines Gemisches von Kaliumbutyrat und Kaliumäthylmalonat KO₂C·CH₂·CO₂·C₂H₅ (v. M., H., B. 28, 2439). Bei der Oxydation von a-Oxy-n-capronsäure mit Chromsäure (Erlenmeyer, B. 9, 1840; vgl. Ley, B. 10, 231). Beim Erhitzen von Propylmalonsäure am Rückflußkühler auf 180° (Fürth, M. 9, 310; vgl. Juslin, B. 17, 2504). Neben anderen Fettsäuren bei der Oxydation von Stearinsäure mit Kaliumpermanganat in alkalischer Lösung bei 80° (Marie, Bl. [3] 15, 509). Bei der Oxydation des Ricinusöles durch verdünnte Salpetersäure, neben anderen Produkten (Wahlforss, B. 22 Ref., 438). Bei der Vergärung von milehsaurem Calcium durch Spaltpilze (Fttz, B. 13, 1309; 14, 1084). Entsteht neben anderen Produkten bei der Destillation des Holzes und findet sich daher im rohen Holzessig (Krämer, Grodzki, B. 11, 1358). Entsteht bei der Destillation von Braunkohlen und findet sich im Schwelwasser der Braunkohlendestillation (Rosenthal, Z. Ang. 16, 221).

Flüssigkeit, die einen der Buttersäure ähnlichen Geruch besitzt. Erstartt in einem Gemisch von fester Kohlensäure und Äther krystallinisch (Gartenmeister, A. 233, 273), $-58,5^{\circ}$ (Massol, BR [3] 18, 759). — Kp₇₈₀: 185,4° (Zander, A. 224, 65); Kp₇₅₀: 186–186,4° (kort.) (Fürth, M. 9, 310); Kp₇₃₀: 184–185° (Lieben, Rossi, A. 159, 60); Kp₂₃: 96° (Eijkman, C. 1907 II, 1210); Kp₁₅: 86–88° (Fournier, BL [4] 5, 923). Dampfdruck bei verschiedenen Temperaturen: Kahlbaum, Ph. Ch. 26, 593. — D° 0,9577; D²⁰: 0,9415; D⁴⁰: 0,9284; D²⁰: 0,9384 (Li., Ro., A. 159, 60); D° 0,9562 (Zander, A. 224, 65); D^{18,1}: 0,9397; D^{20,6}: 0,8878 (Ei., C. 1907 II, 1210). Ausdehnung: Z. A. 224, 65. — I com Valeriansäure löst bei 16° etwa 0,1 ccm Wasser; setzt man mehr Wasser hinzu, so erfolgt Trennung in zwei Schichten, bis bei Anwendung von 27 ccm Wasser auf 1 ccm Säure vollständige Lösung eintritt (Lieben, Rossi, A. 159, 59). Dichten und Oberflächenspannungen wäßr. Lösungen: Drucker, Ph. Ch. 52, 649, 651; v. Szyszkowski, Ph. Ch. 64, 399. Assoziation in Phenollösung: Robertson, Soc. 63, 1428. — n_{α}^{10} : 1,40703; n_{α}^{76} : 1,38327 (Eijkman, C. 1907 II, 1210). Verdampfungswärme: Brown, Soc. 83, 992. Molekulare Verbrennungswärme für flüssige Valeriansäure: 681,8 Cal. (Stohmann, J. pr. [2] 49, 111). Kritische Temperatur: Brown, Soc. 89, 313. — Magnetische Rotation: Perkin, Soc. 45, 575. — Dielektrizitätskonstante: Jahn, Möller, Ph. Ch. 13, 393; Drude, Ph. Ch. 23, 309. Elektrische Absorption: Drude, Ph. Ch. 26, 33, 399. Elektrosche Dissoziations konstante k bei 25°: 1,61×10⁻⁵ (Brultzer, M. 20, 668), 1,56×10⁻⁵ (Drucker, Ph. Ch. 52, 643), 1,50×10⁻⁵ (Franke, Ph. Ch. 16, 483). Affinitätsmessungen: Fichter, MCller, A. 348, 257.

Bei der Elektrolyse einer schwach angesäuerten Lösung von valeriansaurem Kalium entstehen n-Octan, Valeriansäurebutylester, Butylalkohol, Butyraldehyd und a-Butylen (Petersen, Ph. Ch. 33, 306). Oxydation der n-Valeriansäure durch Wasserstoffsuperoxyd: Dakin, C. 1908 I, 1259. n-Valeriansäure gibt beim Erhitzen mit konz, Schwefelsäure geringe Mengen Kohlenoxyd (Bistrzycki, v. Siemiradzki, B. 41, 1669). — Veresterungsgeschwindigkeit der n-Valeriansäure: Sudborough, Gittins, Soc. 93, 213. — 0,01% n-Valeriansäure verhindert Wachstum und Gärtätigkeit der Hefe nicht; in einer 0,05% igen Lösung gedeihen manche Spaltpilze (in der Kälte), eine 0,2% ige Lösung verlangsamt das Wachstum derselben (Bokorny, C. 1897 I, 327).

KC₅H₉O₂. Blättchen (aus absolutem Alkohol) (Wahlforss, B. 22 Ref., 438). — Cu(C₅H₉O₂)₂. Dunkelgrüne Nadeln. In warmem Wasser weniger löslich als in kaltem. Geht beim Erwärmen mit Wasser teilweise in ein basisches Salz über (Lieben, Rossi, A. 169, 66). — AgC₅H₉O₂. Nadeln (Schorlemmer, A. 161, 270); Blättchen (Fittig, Messerschmidt, A. 208, 96). Löslichkeit in Wasser zwischen 0° und 70°: Fürth, M. 9, 312. — Ca(C₅H₉O₂)₂ + H₂O. Blättchen (Li., Ro., A. 159, 63). Löslichkeit in Wasser zwischen 0° und 75°: Fürth, M. 9, 314, zwischen 0° und 100°: Lumsden, Soc. 81, 357. Zeigt bei 57° die geringste Löslichkeit in Wasser (Lu., vgl. Li., Ro.). — Ca(C₅H₉O₂)₂ + 1½ H₂O. Blättchen. Zeigt beim Lösen in Wasser das gleiche Verhalten wie das Salz Ca(C₃H₉O₂)₂ + H₂O. (Schorl, A. 161, 270). — Ba(C₅H₉O₂)₂. Blättchen (Li., Ro., A. 159, 62). Löslichkeit in Wasser zwischen 0° und 75°: Fürth, M. 9, 316. — Ba(C₅H₉O₂)₂ + 1½ H₂O. Blättchen (Schorlemmer, A. 161, 270). — Zn(C₅H₉O₂)₂. Darst. 100 g valeriansaures Natrium und 117 g Zinksulfat, beide in möglichst wenig Wasser vereinigt, werden zur Trockne gebracht und der pulverisierte Rückstand mit siedendem Alkohol erschöpft (Vitali, C. 1898 II, 373). Blättchen (Li., Ro., A. 159, 67). 100 Tle. der gesättigten wäßr. Lösung enthalten bei 24—25° 2,54 Tle, Salz (Li., Ro.). — UO₂(C₅H₉O₂)₂ + KC₅H₉O₃ + 2 H₂O. Wird durch

Wasser zersetzt (RIMBACH, B. 37, 486). — $Mn(C_5H_9O_2)_2 + H_2O$. Krystalle (Li., Ro., A. 159, 65). Ist in kaltem Wasser viel leichter löslich als in heißem.

Methylester, Methylvalerianat $C_6H_{12}O_2=CH_3\cdot [CH_2]_3\cdot CO_3\cdot CH_3$. B. Aus n-Valeriansäure, Methylalkohol und Schwefelsäure (Gartenmeister, A. 233, 273). — Kp: 127,3°. Spez. Gew.: 0,9097 bei 0°. Ausdehnung: Gartenmeister.

Äthylester, Äthylvalerianat C₇H₁₄O₂ = CH₃·[CH₂]₃·CO₂·C₂H₅. Kp: 144,6° bei 736,5 mm. Spez. Gew.: 0,894 bei 0°, 0,8765 bei 20°, 0,8616 bei 40° (Lieben, Rossi, A. 165, 117). Ausdehnung: Gartenmeister. — Dielektrizitätskonstante: Loewe, Ann. d. Physik [N. F.] 66, 394. — Bei der Einw. von Natrium und Alkohol entsteht n-Amylalkohol (Bouveault, Blanc, D. R. P. 164294; C. 1905 II, 1700). Spaltung durch Pankreassaft: Morel, Terroine, C. r. 149, 236.

Propylester $C_8H_{16}O_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_3 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$. Kp: 167,5°. Spez. Gew.: 0.8888 bei 0° (Gartenmeister, A. 283, 247). Ausdehnung: G.

Butylester $C_9H_{18}O_2=CH_3\cdot[CH_2]_3\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3$. Kp: 185,8°. Spez. Gew.: 0,8847 bei 0° (Gartenmeister, A. 233, 274). Ausdehnung: G.

n-Amylester $C_{10}H_{20}O_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_3 \cdot CO_2 \cdot [CH_2]_4 \cdot CH_3$. B. Aus valeriansaurem Silber und 1-Jod-pentan (Gartenmeister, A. 233, 275). — Kp: 203,7°. D°: 0,8812. Ausdehnung: G.

Ester des linksdrehenden Methyläthylearbinearbinols (vgl. Bd. I. S. 385) $C_{10}H_{20}O_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_3 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_3$. $Kp_{793} : 195-197^6$; $D_2^{20} : 0,860$; $n_D^{20} : 1,4162$ (Guye, Chavanne, Bl. [3] 15, 282). $Kp_{792} : 196-199^6$; $D_2^{16-20} : 0,8629$ (Guye, Guerch-Gorine, $C.\ r.$ 124, 231). Optisches Drehungsvermögen (korrigiert auf optisch reinen Amylakohol durch Umrechnung) $\{a_D^{20} : +3,29\}$; $\{a_D^{20} : +3,90^9\}$ (Guye, Bl. [3] 25, 549).

n-Hexylester $C_{11}H_{22}O_{2}=CH_{3}\cdot[CH_{2}]_{3}\cdot CO_{2}\cdot[CH_{2}]_{5}\cdot CH_{3}$. Kp: 223,8°. Spez. Gew.: 0,8797 bei 0° (Gartenmeister, A. 233, 276). Ausdehnung: G.

n-Heptylester $C_{12}H_{24}O_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_3 \cdot CO_2 \cdot [CH_2]_6 \cdot CH_3$. Kp: 243,6°. Spez. Gew.: 0,8786 bei 0° (Gartenmeister, A. 283, 276). Ausdehnung: G.

n-Octylester $C_{13}H_{26}O_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_3 \cdot CO_2 \cdot [CH_2]_7 \cdot CH_3$. Kp: 260,2°. Spez. Gew.: 0,8784 bei 0° (Gartenmeister, A. 233, 277). Ausdehnung: G.

n-Valeriansäureanhydrid $C_{10}H_{18}O_3=(CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO)_2O.$ B. Aus n-Valeriansäure und Acetylchlorid bei $120-180^6$ (Fournier, Bl. [4] 5, 923). — Kp₁₅: $110-111^6$.

Pentanoylchlorid, n-Valeriansäurechlorid, n-Valerylchlorid $C_5H_9OCl = CH_9\cdot [CH_2]_3\cdot COCl$. Flüssig. Kp: $127-128^\circ$; D^{15} : 1,0155 (Freundler, Bl. [3] 11, 312; 13, 833). — Verbindung mit Antimonpentachlorid $C_5H_9OCl + SbCl_5$. B. Man gibt Antimonpentachlorid in Chloroform zu n-Valeriansäure in dem gleichen Lösungsmittel und läßt die Lösung mit den zunächst sich ausscheidenden Nadeln etwa 3 Wochen im geschlossenen Gefäß stehen (ROSENHEIM, LÖWENSTAMM, B. 35, 1117). Hygroskopische Tafeln.

Pentanamid, n-Valeriansäureamid, n-Valeramid C₅H₁₁ON = CH₃·[CH₂]₃·CO·NH₂. B. Aus n-Valeriansäureäthylester und wäßr. Ammoniak (Weidel, Ciamician, B. 13, 69). Aus n-Valerylchlorid und wäßr. Ammoniak (Scheuble, Löbl, M. 25, 1089; vgl. Aschan, B. 31, 2344). — Monokline Tafeln (aus Alkohol) (Kahrs, Z. Kr. 40, 481); D: 1,023 (Kahrs). F: 100° (Scheuble, Löbl, M. 25, 1090), 104—105° (Fournier, Bl. [4] 5, 923), 114—116° (Weidel, Ciamician, B. 13, 69). Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther (W., C.). Viscosität der wäßr. und alkoholischen Lösung: Fawsitt, Soc. 93, 1005. — Bei der Reduktion mit Natrium in Äthylalkohol oder sek. Octylalkohol entstehen n-Amylalkohol und n-Amylamin (Scheuble, Löbl, M. 25, 1090, 1096).

Isobutyryl-n-valeramid $C_0H_{17}O_2N=CH_3\cdot [CH_2]_3\cdot CO\cdot NH\cdot CO\cdot CH(CH_3)_2$. B. Durch Erhitzen von n-Valeramid und Isobutyrylchlorid im geschlossenen Rohr auf 110–115° (Tarbouriech, C. r. 137, 326). — F: 84°.

Di-n-valeramid $C_{10}H_{10}O_2N=(CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO)_2NH$. B. Aus n-Valerylchlorid und n-Valeramid bei $110-115^{\circ}$ (Tarbouniech, C. r. 137, 130). — Krystalle. F: 100° . Ziemlich löslich in heißem Alkohol, leicht in Äther.

Pentannitril, n-Valeriansäurenitril, n-Valeronitril $C_5H_9N=CH_3\cdot [CH_2]_3\cdot CN$. B. Beim Erhitzen von 1-Chlor-butan mit Kaliumcyanid und $85^{\circ}/_{0}$ igem Alkohol auf $100-110^{\circ}$ (Lieben, Rossi, A. 158, 171). Aus dem n-Capronsäureamid mittels alkalischer Bromlauge (A. W. Hofmann, B. 17, 1410). — Kp: 140,4° (korr.) bei 739,3 mm; spez. Gew.: 0,8164 bei 0° (Li., Ro.), 0,8010 bei 18°; $n_{\rm B}^{\rm is}$: 1,3917 (Gladstone, Soc. 45, 246). Dielektrizitätskonstante: Schlundt, C. 1901 I, 1135.

1.1-Dinitro-pentan $C_5H_{10}O_4N_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_3 \cdot CH(NO_2)_2$ bezw. $CH_3 \cdot [CH_2]_2 \cdot C(NO_2)$: NO_2H s. Bd. I, S. 134.

2-Chlor-pentansäure-(1), *a*-Chlor-n-valeriansäure $C_5H_9O_2Cl = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CHCl \cdot CO_2H$. *B.* Aus *a*-Chlor-valeronitril mittels konz. Chlorwasserstoffsäure (Henry, C. **1899** I, 194; Servais, R. **20**, 45). — Öl. Erstarrt in einer Kältemischung krystallinisch. F: -15° (S.). Kp_{32} : $132-135^{\circ}$ (S.); Kp_{763} : 222° (S.). $D^{13,2}$: 1,141 (S.). Unlöslich in Wasser; löslich in Alkohol und Äther (S.). n^{11} : 1,44807 (S.).

Methylester $C_0H_{11}O_2Cl = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CHCl \cdot CO_3 \cdot CH_3$. B. Aus dem α -Chlorvaleronitril mittels Methylalkohols und Schwefelsäure (Henry, C. 1899 I, 194). — Kp_{764} : 160°.

Äthylester $C_7H_{13}O_2Cl = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CHCl \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus a-Chlor-valeronitril und absolutem Alkohol mittels Chlorwasserstoffs (Servais, R. 20, 47). — Flüssigkeit von pfefferminzähnlichem Geruch. Kp_{752} : 185°. $D^{11,6}$: 1,040. Unlöslich in Wasser; löslich in Alkohol und Äther. n^{11} : 1,43071.

Chlorid $C_5H_8OCl_2 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CHCl \cdot COCl$. B. Aus a-Chlor-valeriansäure und Phosphortrichlorid bei $70-80^\circ$ (Servais, R. 20, 46). — Flüssigkeit. Kp₇₆₃: $155-157^\circ$; D: 1,246.

Nitril $C_5H_8NCl = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CHCl \cdot CN$. B. Durch Phosphorpentachlorid aus dem Pentanol-(2)-nitril-(1) (Henry, C. 1899 I, 194; Servais, C. 1901 I, 93). — Flüssigkeit, Kp₇₈₄: 160°; D²⁴: 0,9995 (H.). Unlöslich in Wasser (H.).

Äthylester der 4-Chlor-pentansäure-(1), γ -Chlor-n-valeriansäureäthylester $C_7H_{13}O_2Cl = CH_3 \cdot CHCl \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus γ -Valerolaeton und Chlorwasserstoff in Alkohol (Noyes, Cox, Am. Soc. 25, 1094). — Mit Cyanessigester und Natriumäthylat entsteht 1-Methyl-2-cyan-cyclopentanon-(3)-carbonsäure-(2)-äthylester (?) (N., C.).

5-Chlor-pentansäure-(1), δ-Chlor-n-valeriansäure $C_5H_9O_2Cl = CH_2Cl \cdot [CH_2]_3 \cdot CO_2H$. B. Bei 3-stdg. Erhitzen von 15 g δ-Pnenoxy-valeriansäure mit 60 ccm rauchender Chlor-wasserstoffsäure auf 180° (Funk, B. 26, 2574). Beim Kochen von [ω-Chlor-propyl]-malonsäure-diäthylester mit Chlorwasserstoffsäure (D: 1,16) (Mellor, Soc. 79, 132). — Darst. Man suspendiert δ-Jod-valeriansäure in konz. Salzsäure und erhitzt mit frisch gefälltem Chlor-silber (Cloves, A. 319, 364). — Krystalle (aus Äther + Petroläther). F: 18° (Cl.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 2,044 × 10⁻⁵ (Lichty, A. 319, 387). Läßt sich unter 12 mm zwischen 141° und 149° unter geringer Zersetzung destillieren (Cl.). Beim Erhitzen unter gewöhnlichem Druck wird zwischen 195° und 240° Chlorwasserstoff entwickelt und ein dickes Öl, wahrscheinlich ein Polymerisationsprodukt, gebildet (Cl.). Erhitzt man die Säure sehr schnell über freier Flamme unter gewöhnlichem Druck, so enthält der zwischen 230° und 240° übergehende Teil des Destillates δ-Valerolacton (Cl.; vgl. F.). — Veresterungsgeschwindigkeit: Lichty, A. 319, 374.

Äthylester $C_7H_{13}O_2Cl = CH_2Cl \cdot [CH_2]_3 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. Flüssig. Kp: $205-206^{\circ}$ (Funk, B. 26, 2574). Kp₄₀: $120-125^{\circ}$ (Mellor, Soc. 79, 132).

2-Brom-pentansäure-(1), a-Brom-n-valeriansäure $C_5H_9O_2Br=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CHBr\cdot CO_2H$. B. Durch Bromieren von n-Valeriansäure (Juslin, B. 17, 2504). Man läßt auf eine ätherische Lösung von Propylmalonsäure Brom in direktem Sonnenlicht einwirken und erhitzt die hierbei erhaltene Brompropylmalonsäure $CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CBr(CO_2H)_2$ auf 145° (Friedmann, B. Ph. P. 11, 170). — Kp_{10} : 67° (Slimmer, B. 35, 404).

Äthylester $C_7H_{13}O_2Br = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CHBr \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. Flüssig. Kp: 190—192° (Juslin, B. 17, 2504); Kp₂₃: 92—94° (Michael, B. 34, 4045); Kp_{16—165}: 84—86° (Rupe, Ronus, Lotz, B. 35, 4267). D_4^{13} : 1,226 (J.). — Gibt beim Erwärmen mit Sodalösung auf dem Wasserbade a-Oxy-n-valeriansäure (J., B. 17, 2504). Liefert mit Chinolin bei 140—160° $a.\beta$ - und β γ -Pentensäureester (Rupe, Ronus, Lotz, B. 35, 4267).

3-Brom-pentansäure-(1), β-Brom-n-valeriansäure $C_5H_9O_2Br = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CHBr \cdot CO_2H$. B. Man läßt unter Umschütteln 1 Vol. Penten-(2)-säure-(1) mit $1^1/_2$ Vol. bei 0^0 gesättigter Bromwasserstoffsäure 8 Tage stehen (Fittig, Spenzer, A. 263, 73; Fittig, Mackenzie, A. 283, 91). Entsteht neben ρ -Brom-valeriansäure bei der Anlagerung von HBr an Penten-(2)-säure-(5) (F., M., A. 283, 99). — Monokline (Spenzer, A. 283, 101) Prismen (aus Ligroin). F: $59-60^0$ (F., S.). Leicht löslich in Äther, Chloroform und Schwefelkohlenstoff; wenig löslich in Benzol und Ligroin; fast unlöslich in Wasser bei 0^0 (F., S.; F. M.). — Beim Kochen mit Wasser entstehen Butylen, β -Oxy-valeriansäure, Penten-(2)-säure-(1) und Penten-(2)-säure-(5) (F., M.).

4-Brom-pentansäure-(1), γ -Brom-n-valeriansäure $C_2H_2O_2Br=CH_2\cdot CH_2\cdot CH_$

höchst konz. Bromwasserstoffsäure bei 0° (FITTIG, MESSERSCHMIDT, A. 208, 94). Aus Äthylidenpropionsäure CH₃·CH·CH·CH₂·CO₂H und konz. Bromwasserstoffsäure in der Kälte, neben β-Brom-valeriansäure (FITTIG, FRÄNKEL, A. 255, 30; F., MACKENZIE, A. 283, 99). Aus γ-Valerolacton und Bromwasserstoff (EMMERT, B. 40, 914). — Bleibt bei -15° flüssig (FI., ME.). — Wird von Natriumamalgam in n-Valeriansäure umgewandelt (FI., ME.). Zerfällt beim Koehen mit Wasser oder durch kalte Sodalösung glatt in Bromwasserstoff und γ-Valerolacton (FI., ME., A. 208, 96, 100; FI., FR., A. 255, 31). Gibt mit Anilin bei 210° das N-Phenyl-2-methyl-pyrrolidon-(5) (E.).

Äthylester $C_rH_{13}O_2B_r = CH_3 \cdot CHB_r \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus γ -Valerolacton und HBr in Alkohol (Noves, Cox, Am. Soc. 25, 1094). — Mit Cyanessigester und Natriumäthylat entsteht β -Methyl-a-cyan-adipinsäureester (N., C.).

- 5-Brom-pentansäure-(1), δ -Brom-n-valeriansäure $C_5H_9O_2Br = CH_2Br\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Beim Erhitzen von δ -Phenoxy-valeriansäure mit konz. Bromwasserstoffsäure im geschlossenen Rohr auf höchstens 145° (CLOVES, A. 319, 367). Durch Addition von Bromwasserstoff an δ -Valerolacton (CL.). Durch Kochen von δ -Jod-valeriansäure mit Bromsilber und Bromwasserstoffsäure (CL.). Prismen (aus Petroläther). F: 39—40°. Elektrische Leitfähigkeit bei 25°: LICHTY, A. 319, 388.
- 2.3-Dibrom-pentansäure-(1), $a.\beta$ -Dibrom-n-valeriansäure $C_5H_8O_2Br_2=CH_3\cdot CH_2\cdot CHBr\cdot CO_2H$. B. Durch allmähliches Eintragen von 2 At.-Gew. Brom, gelöst in 9 Tin. Schwefelkohlenstoff, in die Lösung von Penten-(2)-säure-(1) in wenig Schwefelkohlenstoff bei 0° am Licht; man läßt 24 Stunden stehen und verdunstet den Schwefelkohlenstoff im Vakuum (Fittig, Spenzer, A. 283, 72; Fittig, Mackenzie, A. 283, 89). Monokline (Stöber, A. 283, 102) Prismen (aus Ligroin). F: 56° (F., S.). Sehr leicht löslich in Benzol und Schwefelkohlenstoff (F., M.).
- 2.5-Dibrom-pentansäure-(1), $a.\delta$ -Dibrom-n-valeriansäure $C_5H_8O_2Br_2=CH_2Br\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH_$
- Chlorid $C_5H_7OClBr_2 = CH_2Br\cdot CH_2\cdot CHBr\cdot COCl$. B. Aus a δ -Dibrom-valerian-säure und Phosphorpentachlorid (E. FISCHER, SUZUKI, B. 37, 2843). Stechend riechendes Ol. $Kp_{18-15}\colon 122-127^\circ$.
- 3.4-Dibrom-pentansäure-(1), $\beta_{\mathcal{Y}}$ -Dibrom-n-valeriansäure $C_5H_5O_2Br_2=CH_3\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Aus Athylidenpropionsäure $CH_3\cdot CH\cdot CH\cdot CH_2\cdot CO_2H$ und Brom (Fittic, Fränkel, A. 255, 31; Fittic, Mackenzie, A. 263, 97). Glänzende monokline (Mackenzie, A. 283, 102) Säulen (aus Ligroin). F: $65-65,5^{\circ}$ (Fi., M.).
- 4.4-Dibrom-pentansäure, $\gamma_{\cdot}\gamma_{\cdot}$ -Dibrom-n-valeriansäure $C_5H_8O_2Br_2=CH_3\cdot CBr_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Aus Pentin-(1)-säure-(5) mittels einer bei 0° gesättigten Bromwasserstoffsäure unter Kühlung (Perkin, Simonsen, Soc. 91, 828). Platten (aus Petroläther). F: $52-53^\circ$.
- bei der Einw. von kalter Sodalösung das Bromvalerolacton $H_2U UI_3$ (s. Syst. No. 2459) (F1., URBAN, A. 268, 61). Geht beim Erhitzen mit konz. wäßr. Ammoniak auf 100° in β' -Oxy-a-piperidon über (EMMERLING, B. 32, 2683).
- x.x-Dibrom-n-valeriansäure $C_5H_8O_2Br_2$. B. Bei der Einw. von rauchender Bromwasserstoffsäure auf die Säure $C_5H_6O_2$ (s. Syst. No. 164), die bei der Reduktion der bei 97° bis 98° schmelzenden oder der bei 127° schmelzenden Pentachlorpentadiensäure mittels Natriumamalgams entsteht (Zinoke, B. 28, 1647). Prismen (aus Ligroin). F: 51-52°. Leicht löslich in Alkohol.
- 2.3.4.5-Tetrabrom-pentansäure-(1), $\alpha.\beta.y.\delta$ -Tetrabrom-n-valeriansäure $C_5H_6O_2Br_4=CH_2Br\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot CO_2H$. B. Aus β -Vinyl-acrylsäure und Brom in Schwefelkohlenstoff (Döbrer, B. 35, 1139). Krystalle (aus Benzol). F: 160°. Leicht löslich in Äther, Alkohol, Schwefelkohlenstoff, heißem Benzol, Petroläther, Wasser. Alkalien spalten in der Kälte Brom ab.

- 5-Jod-pentansäure-(1), δ-Jod-n-valeriansäure C₅H₂O₂I = CH₂I·CH₂·CH₂·CH₂·CH₂·CH₃·CO₂H. B. Durch Erhitzen der δ-Phenoxy-valeriansäure mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,70) auf 125-130° (Cloves, A. 319, 364). Prismen (aus Ligroin). F: 56-57°. Elektrische Leitfähigkeit bei 25°: Lichty, A. 319, 388. Färbt sich bei 135° dunkel und zersetzt sich bei höherer Temperatur vollständig.
- **4.4-Dijod-pentansäure**, $\gamma.\gamma$ -Dijod-n-valeriansäure $C_bH_eO_2I_2=CH_2\cdot CI_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Aus Pentin-(1)-säure-(5) mittels einer bei 0^o gesättigten Lösung von Jodwasserstoff in Eisessig unter Kühlung durch eine Kältemischung (Perkin, Simonsen, Soc. **91**, 829). Nadeln (aus Petroläther). F: 90^o .
- x-Nitro-n-valeriansäure C₅H₉O₄N. B. Beim Erwärmen von Capron (Bd. I, S. 714) mit konz. Salpetersäure (E. Schmidt, B. 5, 602). Tafeln. A g C₅ H₈O₄ N.
- 2. 2-Methyl-butansäure-(1), Butan- β -carbonsäure, α -Methyl-buttersäure. Methyl-äthyl-essigsäure $C_5H_{10}O_2=CH_3\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2H$.
- a) Rechtsdrehende Form, rechtsdrehende oder d-Valeriansäure C₅H₁₀O₂ = CH₃·CH₂·CH(CH₃)·CO₂H. B. Bei gelindem Kochen von 10 g linksdrehendem Amylalkohol mit einer Lösung von 26 g Kaliumdichromat und 35 g konz. Schwefelsäure in 330 g Wasser (Marckwald, B. 37, 1045). Durch Spaltung der inaktiven Säure mittels des Brucinsalzes, vgl. die l-Säure. Das Silbersalz der d-Säure krystallisiert aus der Lösung eines Gemenges von d- und dl-Salz aus, wenn dieselbe nur so viel Wasser enthält, daß alles dl-Salz in Lösung bleiben kann (Marckwald, B. 32, 1093). Entsteht neben anderen Produkten, wenn man Convolvulin in Barytwasser löst, den Überschuß des Baryts mit Kohlensäure fällt, den Rest des Baryts durch Schwefelsäure entfernt und die schwach saure Lösung kocht (Taverne, R. 13, 195; Höhnel, C. 1897 I, 419). Beim Erwärmen der durch Spaltung von Convolvulin neben anderen Produkten entstehenden Oxysäure C₁₅H₃₀O₃ (Syst. No. 223) mit rauchender Salpetersäure auf 50° (T., R. 13, 210). Bei der Fäulnis von Casein (Neuberg, C. 1907 II, 265; N., Rosenberg, C. 1908 I, 514). Flüssig. Kp: 177° (T.), 174° (M., B. 32, 1093). [a]_D: +17,30° (T.), +18° (H.). a_D: +8,75° (l = 5 cm) (M., B. 37, 1045). Die Drehung ist im dampfförmigen Zustande wenig verschieden von der Drehung im flüssigen Zustande; der Drehungswert ist für die in Wasser gelöste Säure größer, dagegen für die in Äthylenbromid gelöste kleiner als für die ungelöste Säure (Guye, Aston, C. r. 130, 585). AgC₅H₂O₂. 100 ccm wäßr. Lösung enthalten bei 20° 0,73 g Salz (M., B. 32, 1094; vgl. T., R. 19, 110). Ca(C₅H₂O₂)₂ +5 H₂O. Krystalle (T., R. 13, 198).

Die im folgenden aufgeführten, durch einen Stern (*) gekennzeichneten Derivate der d-Valeriansäure dürfen nicht als einheitliche Präparate betrachtet werden (vgl. den Artikel "Aktiver Amylalkohol", Bd. I, S. 386, dritter Absatz).

Methylester von Taverne $C_6H_{12}O_2 = C_2H_5 \cdot CH(CH_3) \cdot CO_2 \cdot CH_3$. Flüssig. Kp₇₆₀: 115°; D¹⁵: 0,8931; [α]₉: +16° 13′ (Taverne, R. 19, 108).

- * Methylester von Guye u. Chavanne $C_6H_{12}O_2 = C_2H_5 \cdot CH(CH_3) \cdot CO_2 \cdot CH_3$. Kp_{H8}: 113° bis 115°; D₁^m: 0,882; n₂^m; 1,3936 (Guye, Chavanne, Bl. [3] 15, 295). [α]₂^m: +22,03° (korrigiert auf reine d-Valeriansäure durch Umrechnung) (Guye, Bl. [3] 25, 550).
- * Äthylester $C_7H_{14}O_2 = C_9H_5 \cdot CH(CH_3) \cdot CO_2 \cdot C_9H_5$. $Kp_{730} : 131-133^{\circ}; D_4^{\ast \ast} : 0,864; n_{20}^{\ast \ast} : 1,3964$ (Guye, Chavanne, Bl. [3] 15, 295). [α] $_0^{\ast \ast} : +17,59^{\circ}$ (korrigiert auf reine d-Valeriansäure durch Umrechnung) (Guye, Bl. [3] 25, 550).
- * Propylester $C_8H_{16}O_2 = C_2H_5 \cdot CH(CH_3) \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot Kp_{730}$: $154-157^\circ$; D_4^{22} : 0,860; $n_5^{20,4}$: 1,4033 (Guye, Chavanne, Bl. [3] 15,295); D_4^{15-20} : 0,8653 (Guye, Guerch-Gorine, C.r. 124, 232). $[a]_D^{22}$: $+15,29^\circ$ (korrigiert auf reine d-Valeriansäure durch Umrechnung) (Guye, Bl. [3] 25, 550).
- * Isopropylester $C_8H_{16}O_2=C_2H_5\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2\cdot CH(CH_3)_2$. $Kp_{727}\colon 140-144^\circ;\ D^{15-26}\colon 0,8510$ (Guyr, Guerchgorine, C.r. 134, 232).
- * Butylester $C_9H_{18}O_2=C_2H_5\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH_3$. $Kp_{730}\colon 173-176^\circ;$ $D_2^{ss}\colon 0,856;$ $n_2^{ss}\colon 1,4090$ (Guye, Chavanne, Bl. [3] 15, 296); $D^{15-20}\colon 0,8643$ (Guye, Guerch-Gorine, C.r. 124, 232). [α] $_{10}^{ss}\colon +13,87^\circ$ (korrigiert auf reine d-Valeriansäure durch Umrechnung) (Guye, Bl. [3] 25, 550).
- * Sek.-Butylester $C_9H_{18}O_9=C_2H_5\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot CH_3$. $Kp_{727}\colon 164^6$ bis $167^0;\ D^{15-20}\colon 0.8534$ (Guye, Guerchgorine, C. r. 134, 232).
- * Isobutylester $C_0H_{18}O_3=C_2H_5\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_2$. $Kp_{718}\colon 165-167^0\colon D_2^m\colon 0.855;\ n_2^m\colon 1,4059$ (Guye, Chavanne, BL [3] 15, 296); $D^{15-20}\colon 0.8565$ (Guye, Guerchgoeine,

- C. r. 124, 232). [a] $\frac{1}{5}$: +13,78° (korrigiert auf reine d-Valeriansäure durch Umrechnung) (Guye, Bl. [3] 25, 550).
- * Ester des linksdrehenden Methyläthylcarbincarbinols $C_{10}H_{20}O_2=C_2H_5\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot C_2H_5$. $Kp_{733.5}$: $186-188^{\circ}$; D^{18} : 0,863. Rechtsdrehend (Guye, Gautter, Bl. [3] 13, 462).
- *Ester des inaktiven Methyläthylearbinearbinels $C_{10}H_{20}O_2 = C_2H_5 \cdot CH(CH_3) \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot C_2H_5$. Kp₇₃₄: 186—187°; D¹⁷: 0,870. Rechtsdrehend (GUYE, GAUTIER, *Bl.* [3] 13, 462).
- *Isoamylester $C_{10}H_{20}O_2 = C_2H_5 \cdot CH(CH_3) \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. Kp₇₂₀: 185° bis 187°; D¹7: 0,857. Rechtsdrehend (GUYE, GAUTIER, Bl. [3] 13, 461).
- 2-Methyl-butanamid-(1), d-Valeriansäureamid $C_5H_{11}ON = C_2H_5 \cdot CH(CH_3) \cdot CO \cdot NH_2$. B. Aus Ammoniak und dem Methylester der d-Valeriansäure im geschlossenen Rohr bei 100° (Taverne, R. 19, 108). Krystalle. F: 111° . Löslich in Wasser; leichter löslich in Alkohol und Chloroform; schwer löslich in Petroläther und Benzol. $[a]_0^{\circ}: +18^{\circ}19'$ (1 g in 9 g Wasser).
- b) Linksdrehende Form, linksdrehende oder l-Valeriansäure C₅H₁₀O₂ = CH₃·CH₂·CH(CH₃)·CO₂H. V. In freiem und verestertem Zustande im Champacablütenöl (Schimmel & Co., C. 1907 II, 1741). B. Durch Erhitzen des sauren Brucinsalzes der Methyläthylmalonsäure auf 170° erhält man ein Produkt, aus welchem sich linksdrehende Methyläthylessigsäure (und zwar mit einem Gehalt von etwa 10°/₀ l-Form) abscheiden läßt (Mabckwald, B. 37, 352, 1368; vgl. Cohen, Patterson, B. 37, 1012); erhitzt man statt auf 170° im Vakuum auf 100—120°, so wird eine Säure mit 25,8°/₀ Gehalt an l-Form erhalten (Tijmstra Bz., B. 38, 2165). Darst. Beim Umkrystallisieren des Brucinsalzes der inaktiven Säure scheidet sich das Salz der l-Säure zuerst aus (Schütz, Mabckwald, B. 29, 53). Erstart nicht bei —80°. Kp: 173—174° (Schü., M.), 176—177° (Schimmel & Co.). D³²: 0,934 (Schü., M.). [a]₀: —17,85° (Schü., M.). Rotationsspektrum: Schü., M., B. 29, 57. Mit Brom entsteht inaktive 2-Brom-2-methyl-butansäure-(1) (Schü., M.). —AgC₅H₉O₂. Glänzende Nadeln. 100 ccm der gesättigten Lösung in Wasser enthalten bei 16° 0,684 g (M., B. 32, 1094). Ca(C₅H₉O₂)₂ + 5H₂O. Krystalle. Schwerer löslich in heißem Wasser als in kaltem (Schü., M.).
- c) Inaktive Form, inaktive oder dl-Methyläthylessigsäure C₅H₁₀O₂ = CH₃·CH₂·CH_{(CH₃)·CO₂H. V. Findet sich (in freiem oder verestertem Zustande) im ätherischen Ole der Früchte von Angelica archangelica L. (R. MÜLLER, B. 14, 2476). Verestert im Ole der Wurzel von Angelica archangelica L. (CIAMICIAN, SILBER, B. 29, 1813). B. Beim Behandeln von 3-Brom-2-methyl-butansäure-(1) mit Natriumamalgam in saurer Lösung(PAGEN-STECHER, A. 195, 118). Bei der Einw. von Zink und verdünnter Schwefelsäure auf die diastereoisomeren 3-Jod-2-methyl-butansäuren-(1) (E. SCHMIDT, A. 208, 256). Durch Einw. von Jodwasserstoffsäure und amorphem Phosphor auf Angelicasäure (ASCHER, B. 2, 685) oder Tiglinsäure (E. SCHMIDT, BERENDES, A. 191, 117). Durch Oxydation des Methyläthylacetaldehyds mit Chromsäuregemisch (Lieben, Zeisel, M. 7, 56) oder in siedendem Wasser mit Silberoxyd (Neustädter, M. 27, 899). Bei der Reduktion von Methylbutanolid H₂C———CH·CH₃}
- mit Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor (Fichter, Herbrand, B. 29, 1194). Beim Ethitzen von Methyläthylmalonsäure (Conrad, Bischoff, A. 204, 151). Der Äthylester entsteht bei der Destillation äquivalenter Mengen von Methyläthyl-acetessigsäureäthylester und alkoholfreiem Natriumäthylat; man verseift mit alkoholischer Kalilauge (Saur, A. 188, 261). Der Äthylester entsteht neben Propionsäureäthylester beim Erwärmen von a-Propionyl-propionsäureester mit alkoholischem Natriumäthylat und Äthyljodid auf dem Wasserbade (Isbael, A. 231, 219). Darst. aus Methyläthylmalonsäure: Auwers, Fritzweiler, A. 298, 166. Flüssigkeit, die einen der Isovaleriansäure ähnlichen, aber schwächeren Geruch besitzt (Pagenstecher, A. 195, 118). Erstart nicht bei —80° (Schütz, Marckwald, B. 29, 56). Kp: 177° (korr.) (Pagenstecher, A. 195, 118), 173° (sudborough, Davies, Soc. 95, 978). D²¹_{1.5}: 0,938 (Saur, A. 188, 263); D²¹: 0,941 (Pagenstecher, A. 195, 118); D²⁰₂₀: 0,938 (Schütz, Marckwald, B. 29, 56). Assoziation in Phenolösung: Robertson, Soc. 83, 1428. Elektrische Leitfähigkeit: Walden, Ph. Ch. 10, 646. Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 1,68×10—5 (Billitzer, M. 20, 669). Läßt sich durch Umkrystallisieren des Brucinsalzes in d- und 1-Methyläthylessigsäure zerlegen (Schütz, Marckwald, B. 29, 53; vgl. auch Marckwald, B. 32, 1092). Bei der

Elektrolyse des Kaliumsalzes in schwach saurer Lösung entstehen das Trimethylcarbinol,

Elektrolyse des Kahumsalzes in schwach saurer Losung eintstehen das Immethylcarbinol, dessen Methyläthylessigsäureester, ein Octan (wahrscheinlich 3.4-Dimethylhexan) und β-Butylen (Petersen, Z. El. Ch. 12, 141). Geht bei der Oxydation mit verdünnter Kaliumpermanganatlösung in 2-Methyl-butanol-(2)-säure-(1) über (v. Miller, A. 200, 282). Veresterungsgeschwindigkeit: Sudborough, Davies, Soc. 95, 976.

Cu(C₅H₉O₂)₂. Blaugrüner krystallinischer Niederschlag. In kaltem Wasser schwer löslich, aber leichter als in heißem (E. Schmidt, A. 208, 259). — AgC₅H₉O₂. [Ist keine Racemverbindung (Marchwald, B. 32, 1092).] Federförmige Krystalle aus Wasser (Pagensteher, A. 195, 119). 100 cm der wäßer. Lösung enthalten bei 20° 0,94 g Salz (M., B. 39, 1091). Ist in Wasser leichter löslich als das isovaleriansaure Silber (vg.) dazu Conrad. 32, 1091). Ist in Wasser leichter löslich als das isovaleriansaure Silber (vgl. dazu Conrad, BISCHOFF, A. 204, 158). — Ca $(C_5H_9O_2)_2$. Scheidet sich aus konz, wäßr. Lösung beim Stehen über Schwefelsäure in wasserfreien Nadeln aus, die in Wasser und Alkohol leicht löslich sind (Saur, A. 188, 264). Die Löslichkeit in Wasser zeigt ein Maximum bei 35,5° (Sedlitzky, (Saur, A. 188, 264). Die Lösiichkeit in Wasser zeigt ein Maximum bei 35,5° (Sedlitzky, M. 8, 574). — $Ca(C_5H_9O_2)_2 + H_2O$. Scheidet sich aus der wäßr. Lösung bei 85–90° gallertartig aus (Milojković, M. 14, 705). — $Ca(C_5H_9O_2)_2 + 3H_2O$. Scheidet sich aus einer über Schwefelsäure stehenden im Vakuum abdunstenden Lösung bei 23–26° in Nadeln aus (Mil., M. 14, 704). — $Ca(C_5H_9O_2)_2 + 5H_2O$. Krystallisiert aus der wäßr. Lösung bei gewöhnlicher Temperatur in Nadeln aus (Pagenstecher, A. 195, 119; Conrad, Bischoff, A. 204, 152; E. Schmidt, A. 208, 258; vgl. Milojković, M. 14, 706). — $Ba(C_5H_9O_2)_2$. Amorph, gummiartig (Saur, A. 188, 265; E. Schmidt, A. 208, 257). — $Zn(C_5H_9O_2)_2$. Wasserhaltige Nadeln. In kaltem Wasser leichter löslich als in heißem. Wird beim Stehen über Schwefelsäure Wasserfrei (E. Schmidt, A. 208, 260) wasserfrei (E. Schmidt, A. 208, 260).

Äthylester $C_7H_{14}O_2=C_2H_5\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. Flüssig. Kp: 133,5° (korr.) (Pagenstecher, A. 195, 120). $D_{13,s}^{12}$: 0,8695 (Saur, A. 188, 262).

Ester des linksdrehenden Methyläthylcarbincarbinols (vgl. Bd. I, S. 385) $C_{10}H_{20}O_2 = C_2H_5 \cdot CH(CH_3) \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot C_2H_5$. Kp: $185-187^\circ$; D^{20} : 0.862 (Guye, Gautter, Bl. [3] 13, 462). [a]₀⁶⁻⁶: +3,51° (korrigiert auf optisch reinen Amylalkohol durch Umrechnung) (Guye, Bl [3] 25, 549).

Ester des inaktiven Methyläthylcarbinearbinols $C_{10}H_{20}O_2 = C_2H_5 \cdot CH(CH_3) \cdot CO_2 \cdot C_1O_2 \cdot C_2O_3 \cdot C_2O_3 \cdot C_3O_3 \cdot$ CH₂·CH(CH₃)·C₂H₅. B. Bei der Einw. von Natrium auf Metnylathylacetaldehyd (Neustädter, M 27, 919). — Flüssig. Kp₃₄₁: 183—184°; Kp₁₁: 70—72°.

Mono-[methyläthylessigsäure]-ester des 2.5-Dimethyl-5-methylol-heptanols-(4) (?) $C_{15}H_{30}O_3=C_2H_5\cdot CH(CH_3)\cdot CO\cdot O\cdot C_{10}H_{20}\cdot OH$ (?). Über eine Verbindung, die vielleicht diese Konstitution besitzt, vgl. Bd I, S. 496, Z. 1 v. o.

Mono-[methyläthylessigsäure]-esterties 3.5-Dimethyl-8-methylol-heptanols-(4). $C_{15}H_{30}O_3 = C_2H_5 \cdot CH(CH_3) \cdot CO \cdot O \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)(C_2H_5) \cdot CH(OH) \cdot CH(CH_3) \cdot C_2H_3$. B. Bei der Einw. von Natrium oder von heißer Natriumalkoholatlösung auf Methyläthylacetaldehyd (Neustädter, M. 27, 912, 922). — Farblose Flüssigkeit. Kp_{741} : 272—274°; Kp_{11} : 162° bis 165°.

- 2-Methyl-butanoylchlorid-(1), Methyläthylessigsäurechlorid, Methyläthylacetylchlorid $C_5H_9OCl = C_2H_5 \cdot CH(CH_3) \cdot COCl$. Kp: $115-116^{\circ}$ (Rupe, A. 369, 338).
- 2-Methyl-butanamid-(1), Methyläthylessigsäureamid $C_bH_{11}ON = C_2H_5 \cdot CH(CH_3) \cdot$ CO·NH₂. B. Aus Methyläthylessigsäurechlorid und konz. wäßr. Ammoniak (Scheuble, LÖBL, M. 25, 1097; vgl. Aschan, B. 31, 2344). — Krystalle (aus Ather). F: 112° (korr.). Kp,45: 230° (korr.). Ziemlich leicht löslich in Wasser, schwer in Äther.
- 2-Methyl-butannitril-(1), Methyläthylessigsäurenitril, Methyläthylacetonitril $C_5H_9N=C_3H_5\cdot CH(CH_3)\cdot CN$. B. Man löst (1 / $_2$ At.-Gew.) Natrium in einer Lösung von Propionitril in Ather und trägt dann Athyljodid ein (HANRIOT, BOUVEAULT, Bl. [3] 1, 172). Beim Erhitzen von Methyläthylacetaldoxim mit Essigsäureanhydrid (NEUSTADTER, M. 27, 929). - Flüssig. Kp: 125° (H., B.). Spez. Gew.: 0,8061 bei 0° (H., B.).
- 2-Chlor-2-methyl-butansäure-(1), a-Chlor-a-methyl-buttersäure, Methyläthyl-chloressigsäure $C_5H_5O_2Cl=C_2H_5\cdot CCl(CH_3)\cdot CO_2H$. B. Durch Verseifung des entsprechenden Nitrils mit konz. Salzsäure (Servais, R. 20, 58). Ölige Flüssigkeit. Kp₃₆: 123–124°; Kp₅₄: 200–205° (teilweise Zers.). D¹⁰: 1,101. Unlöslich in Wasser; löslich in Alkohol und Äther. n^{11} : 1,45077.

Äthylester $C_7H_{13}O_2Cl = C_2H_5 \cdot CCl(CH_3) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. Bei gleichzeitiger Einw. von Athylalkohol und HCl auf das entsprechende Nitril (Servais, R. 20, 60). - Ölige Flüssigkeit von Pfefferminzgeruch. Kp747; 175°. D14: 1,069. Unlöslich in Wasser; löslich in Alkohol und Äther. n¹¹: 1,43683.

Chlorid $C_5H_8OCl_2 = C_2H_5 \cdot CCl(CH_3) \cdot COCl$. Flüssig. $Kp_{749} : 143 - 144^{\circ}; D^{14} : 1,187$ (SERVAIS, R. 20, 59).

Nitril $C_5H_8NCl = C_2H_5 \cdot CCl(CH_3) \cdot CN$. B. Durch Einw. von Phosphorpentachlorid auf 2-Methyl-butanol-(2)-nitril-(1) $C_2H_5 \cdot C(OH)(CH_3) \cdot CN$ (Servats, C. 1901 I, 93; R. 20, 56). — Stark riechende Flüssigkeit. Kp₃₂: 55–60°. D¹⁵: 0,8969. Unlöslich in Wasser; leicht löslich in Alkohol und Äther, Unlöslich in konz. Salzsäure. Zersetzt sich bei der Destillation unter 762 mm Druck zwischen 120° und 135° größtenteils in HCl und das ungesättigte Nitril $C_4H_7 \cdot CN$.

2-Brom-2-methyl-butansäure-(1), a-Brom-a-methyl-buttersäure, Methyläthyl-bromessigsäure $C_5H_9O_2Br=C_2H_5\cdot CBr(CH_3)\cdot CO_2H$. Zur Konstitution vgl. Schütz, Marckwald, B. 29, 58. B. Beim Erhitzen von Methyläthylessigsäure mit Brom im geschlossenen Rohr auf 150-160° (Böcking, A. 204, 23). — Gelbes, unangenehm riechendes Öl. Mit Alkohol und Äther in jedem Verhältnis mischbar (B.). Zerfällt bei der Destillation unter Bildung von HBr (B.).

 $\begin{array}{lll} \textbf{Methylester} & C_6H_{11}O_2Br = C_2H_5\cdot CBr(CH_3)\cdot CO_2\cdot CH_3. & B. & \text{Aus Methyläthylessigsäure durch Bromierung nach dem Hell-Volhard-Zelinskyschen Verfahren und Zersetzung} \end{array}$ des entstandenen bromierten Säurebromids mit Methylalkohol (Auwers, Fritzweiler, A. **298**, 167). — Flüssigkeit. Kp_{15} : 65-66°; Kp: 168-170° (ohne Zers.).

Äthylester $C_7H_{13}O_2Br = C_2H_5 \cdot CBr(CH_3) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus Methyläthylbromessigsäure und absolutem Alkohol mittels HCl (Böcking, A. 204, 23). Man behandelt die Methyläthylessigsäure bei 60° mit Phosphortrichlorid, läßt bei etwas erhöhter Temperatur Brom in geringem Überschuß eintropfen und trägt das Reaktionsprodukt schließlich in absoluten Alkohol ein (Blatse, Marcilly, Bl. [3] 31, 319). — Angenehm riechendes Öl. Kp: 185° (Bö.); Kp₁₈: 75° (Bl., M.). D₄': 1,2275 (Bö.). — Gibt beim Kochen mit Sodalösung Natriumbromid und α -oxy-methyläthylessigsaures Natrium (Bö.).

- 3-Brom-2-methyl-butansäure-(1), Methyl-[a-brom-äthyl]-essigsäure, Tiglinsäurehydrobromid $C_0H_9O_2Br=CH_3\cdot CHBr\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2H$. B. Aus Tiglinsäure oder Angelicasaure mit einer bei 0° gesättigten Bromwasserstoffsaure in der Kalte (Fittig, Pagen-STECHER, A. 195, 109, 111; WISLICENUS, A. 313, 232). — Monokline (BÜCKING, SCHIMPER, A. 195, 110) Tafeln (aus Schwefelkohlenstoff). F: 66-66,5° (P.). Unlöslich in kaltem Wasser; leicht löslich in Schwefelkohlenstoff (P.). — Zerfällt beim Kochen mit Wasser hauptsächlich in HBr und Tiglinsäure und zum kleineren Teile in CO2, HBr und CH3 CH:CH-CH3 (P.). Sodalösung bewirkt in der Kälte Spaltung in CO₂, HBr und CH₃ CH·CH·CH₃; dabei wird nur wenig Tiglinsäure gebildet (P.). Wird von Natriumamalgam zu Methyläthylessigsäure reduziert; daneben entsteht wenig einer Säure C₁₀H₁₈O₄ (s. Syst. No. 178) (P.).
- 4-Brom-2-methyl-butansäure-(l), Methyl- $[\beta$ -brom-äthyl]-essigsäure $C_sH_sO_sBr \Rightarrow CH_sBr\cdot CH_s\cdot CH_s(CH_3)\cdot CO_sH$. Be i 24-stündigem Stehen von a-Methyl-butyrolacton mit gesättigter wäßr. Bromwasserstoffsäure (Bentley, Haworth, Perkin, Soc. 69, 174). Braunes unbeständiges Öl.
- 2-[Brommethyl]-butansäure-(1), a-[Brommethyl]-buttersäure, [Brommethyl]-äthyl-essigsäure $C_5H_9O_2Br=C_2H_5\cdot CH(CH_2Br)\cdot CO_9H$ B. Aus $a\cdot A$ thyl-acrylsäure und rauchender, $82^0/_0$ iger Bromwasserstoffsäure (Blaise, Luttringer, Bl. [3] 33, 766). Flüssig. Erstarrt nicht bis -40° . Kp_{15} : $128-129^\circ$.

Äthylester $C_7H_{13}O_2Br = C_2H_5 \cdot CH(CH_2Br) \cdot CO_3 \cdot C_2H_5$. B. Aus der entsprechenden Säure und absolutem Alkohol mittels konz. Schwefelsäure (Blaise, Luttrineer, Bl. [3] **33**, 766). — Kp_{20} : 94—95°.

2.3-Dibrom-2-methyl-butansäure-(1), $\alpha\beta$ -Dibrom- α -methyl-buttersäure, Methyl-[α -brom-äthyl]-bromessigsäure $C_5H_8O_2Br_2=CH_3\cdot CHBr\cdot CBr(CH_2)\cdot CO_2H$.

a) Schwerlösliche Form, Tiglinsäured bromid $C_5H_8O_2Br_2=CH_3\cdot CHBr\cdot CBr(CH_3)\cdot CO_2H$. B. Aus Tiglinsäure in Schwefelkohlenstoff mit Brom (Pagenstecher, A. 195, 122; Wislicenus, Pückert, A. 250, 244; W., A. 272, 12); man übergießt das rohe (flüssige) Produkt mit 5-10 Tln. Wasser, läßt 1 Tag bei 0° im geschlossenen Zylinder stehen und entfernt (durch Umkehren des Zylinders) die flüssigen Anteile (FITTIG, A. 259, 12 Anm.); zur Krystallisation eignet sich Petroläther vom Siedepunkt 60-700 (W., A. 272, 16). Aus überschüssiger Angelicasäure und Brom entsteht, besonders an der Sonne, wesentlich Tiglinsäuredibromid (W., A. 272, 55, 61; vgl. auch Jaffé, A. 135, 293; Fittig, A. 259, 39 Anm.; Padoa, R. A. L. [5] 18 II, 391). — Trikline (Bücking, Schimper, A. 195, 123; Bücking, A. 259, 16; Fock, A. 272, 46) Krystalle (aus Schwefelkohlenstoff). F: 86-86,5° (Pag., A. 195, 124), 87,5-88° (W., A. 272, 21). Bleibt beim Übergießen mit wenig Wasser fest (F., A. 259, 12; W., A. 272, 24). 1 Tl. löst sich bei 3° in 2,21 Tln. und bei 15,5° in 1,43 Tln. Schwefelkohlenstoff; bei 14,5° in 1,37 Tln. und bei 21,5° in 1,15 Tln. Benzol; bei 8° in 16,50 Tln. und bei 20° in 8,33 Tln, Pentan; bei 16,5° in 104,7 Tln, und bei 22,5° in 94,8 Tln, Wasser

- (W., A. 272, 29). Zersetzt sich bei der Destillation unter Bildung von Tiglinsäure (Demargay, C. r. 80, 1400). Auch bei der Reduktion mit Natriumamalgam in wäßr. Lösung oder mit Zink und verdünnter Schwefelsäure entsteht Tiglinsäure (E. Schmtdt, A. 208, 253). Beim Kochen mit Wasser entsteht neben niedrigsiedendem α-Brom-α,β-dimethyläthylen (Bd. I, S. 206) Tiglinsäure (Pag., A. 195, 125). Auch beim Erhitzen mit Sodalösung oder wäßr. Alkali entsteht niedrigsiedendes α-Brom-α,β-dimethyl-äthylen (W., Pü., A. 250, 246). Durch Einw. überschüssiger 25% jeger alkoholischer Kalilauge auf Tiglinsäuredibromid bei gewöhnlicher Temperatur und schließlich bei 50-60° bildet sich β-Brom-angelicasäure (W., Henze, A. 313, 245). Durch Silbernitzatlösung wird schon in der Kälte in verdünnter alkoholischer Lösung fast alles Brom als Silberbromid gefällt (Sch., B. 12, 255; A. 208, 253). KC₅H₇O₂Br₂. Blättchen. Leicht löslich in Alkohol und Wasser; unlöslich in Äther. Zersetzt sich in wäßr. Lösung sehr leicht bei gewöhnlicher Temperatur (Jaffé, A. 135, 296).
- b) Leichtlösliche Form, Angelicasäuredibromid C₅H₅O₅Br₂ = CH₃·CHBr·CBr (CH₃)·CO₂H. B. Man tröpfelt bei Lichtabschluß und unter Eiskühlung eine Lösung von 1 Tl. Angelicasäure in 5 Tln. Schwefelkohlenstoff in 1½ Mol. Gew. Brom, gelöst in dem 3-fachen Gewicht Schwefelkohlenstoff (J. Wislicenus, A. 272, 13); man läßt 1 Tag stehen, verdunstet dann im trocknen Luftstrome und krystallisiert den Rückstand aus Petroläther vom Siedepunkt 33–39° um (W., A. 272, 19). Versetzt man überschüssige Tiglinsäure, in Schwefelkohlenstoff gelöst, an der Sonne (oder in der Wärme) mit Brom, so entsteht neben Tiglinsäuredibromid eine kleine Menge Angelicasäuredibromid (W., A. 272, 64). —
 Trikline (Fock, A. 272, 47) Krystalle (aus Petroläther). F: 86,5–87° (W., A. 272, 21). Zerfließt in Berührung mit Wasser zu einem Öl (Unterschied von Tiglinsäuredibromid) (W., A. 272, 24). 1 Tl. löst sich bei 3° in 0,32 Tln. und bei 15,5° in 0,21 Tln. Schwefelkohlenstoff; bei 14,5° in 0,23 Tln. und bei 21,5° in 0,18 Tln. Benzol; bei 8° in 2,84 Tln. und bei 20° in 0,72 Tln. Pentan; bei 17° in 40,3 Tln. und bei 22,5° in 36,6 Tln. Wasser (W., A. 272, 29). Beim Kochen mit Sodalösung entsteht hochsiedendes α-Brom-α,β-dimethyl-āthylen (Bd. I, S. 205) (W., PÜCKERT, A. 250, 247; W., HENZE, A. 313, 217, 246). Geht durch Einw. überschüssiger, 25°/oiger, alkoholischer Kalilauge bei gewöhnlicher Temperatur und schließlich bei 50–60° in β-Brom-tiglinsäure über (W., H., A. 313, 245).
- 2.2¹-Dibrom-2-methyl-butansäure-(l), a-Brom-a-[brommethyl]-buttersäure, [Brommethyl]-āthyl-brom-essigsäure $C_2H_8O_2Br_2=C_2H_5\cdot CBr(CH_2Br)\cdot CO_2H$. B. Aus a-Äthyl-acrylsäure und Brom in Schwefelkohlenstoff bei gewöhnlicher Temperatur (Faworski, J. pr. [2] 51, 541; Blaise, Luttringer, Bl. [3] 33, 765). Krystalle (aus Petroläther). F: 73°.
- 3-Jod-2-methyl-butansäure-(l), Methyl-[a-jod-äthyl]-essigsäure $C_5H_9O_2I=CH_3\cdot CHI\cdot CH(CH_3)\cdot CO_9H$.
- a) Hochschmelzende Form, Tiglinsäurehydrojodid, "Hydrojodtiglinsäure" C₅H₉O₂I = CH₃·CHI·CH(CH₃)·CO₂H. B. Aus Tiglinsäure und bei 0° gesättigter Jodwasserstoffsäure in der Kälte (Schmidt, Berendes, A. 191, 115; Sch., A. 208, 254). Darst. Man löst Tiglinsäure in möglichst wenig Chloroform, läßt mit dem 1¹/₂-2-fachen Volumen der berechneten Menge einer Lösung von Jodwasserstoff in Chloroform 7 Tage lang kühl stehen und dunstet dann das Lösungsmittel und den Überschuß des Jodwasserstoffes im trocknen Luftstrom ab (Wislicenus, Talbot, Henze, A. 313, 233). Blättrige Krystalle (aus Petroläther). F: 86,5 (Sch., B.), 86,5-87° (W., T., H.). 100 Tle. Petroläther lösen bei 20,5° 2,9 Tle., bei 22° 3,1 Tle und bei 24° 4 Tle. Tiglinsäurehydrojodid (W., T., H.). 100 Tle. Wasser lösen bei 20° 0,64 Tle. und bei 20,5° 0,65 Tle. Tiglinsäurehydrojodid (W., T., H.). Gibt in verdünnt-alkoholischer Lösung mit Zink und verdünnter Schwefelsäure Methyläthylessigsäure (Sch., A. 208, 256). Zersetzt sich teilweise beim Kochen mit Wasser (Sch., A. 208, 255). Liefert beim Erwärmen mit Sodalösung a.β-Dimethyläthylen vom Siedepunkt +1,5° (s. Bd. I, S. 205) (W., T., H., A. 313, 239). Verliert beim Übergießen mit Silbernitratlösung alles Jod als Silberjodid; gleichzeitig werden Tiglinsäure und CO₂ gebildet (Sch., A. 208, 265).
- b) Niedrigschmelzende Form, Angelicasäurehydrojodid, "Hydrojodangelicasäure" $C_5H_9O_2I=CH_3\cdot CHI\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2H$. B. und Darst. Man löst Angelicasäure in möglichst wenig Chloroform, versetzt mit dem $1^1/_2$ —2-fachen Volumen der berechneten Menge einer Lösung von Jodwasserstoff in Chloroform und entfernt nach mehrtägigem Stehen an kühlem Orte das Lösungsmittel und den Überschuß des Jodwasserstoffes durch einen trocknen Luftstrom (Wislicenus, Talbot, Henze, A. 313, 233). Prismatische Krystalle (aus Petroläther). F: 59,5—60,5°. 100 Tle. Petroläther lösen bei 20,5° 16,8 Tle., bei 22° 21,1 Tle. und bei 24° 22,4 Tle. Angelicasäurehydrojodid. 100 Tle. Wasser lösen bei 20° 1,49 Tle. und bei 20,5° 1,55 Tle. Angelicasäurehydrojodid (W., T., H.). Geht bei längerem Kochen der Lösung in Petroläther teilweise in Tiglinsäurehydrojodid über (W., T., H.). Beim Erwärmen mit Sodalösung entsteht a. β -Dimethyl-äthylen vom Siedepunkt +2,5° (s.

Bd. I, S. 205) (W., T., H.). Verhält sich gegen nascierenden Wasserstoff und gegen Silberlösung wie Tiglinsäurehydrojodid (SCHMIDT, A. 208, 265).

 2^1 -Jod-2-methyl-butansäure-(1), α -[Jodmethyl]-buttersäure, [Jodmethyl]-äthylessigsäure $C_5H_9O_2I=C_2H_5\cdot CH(CH_2I)\cdot CO_2H$. B. Aus α -Äthyl-aerylsäure und Jodwasserstoff (D: 1,96) (Blaise, Luttringer, Bl. [3] 33, 767). — Krystalle (aus Petroläther). F: 28°.

3 2-Methyl-butansäure-(4), β -Methyl-propan-a-carbonsäure, β -Methyl-n-buttersäure, Isopropylessigsäure, Isobutylameisensäure, Isovaleriansäure $C_4H_{10}O_2=(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CO_2H$.

Vorkommen, Bildung, Darstellung.

V. In freiem und verestertem Zustande im ätherischen Lorbeerblätteröl (Thoms, Molle, Ar. 242, 163). In verestertem Zustande im ätherischen öl von Pittosporum undulatum Vent. (Power, Tutin, Soc. 89, 1091). Als Ester im ätherischen Senegawurzelöl (Reuter, Ar. 227, 313). Im Holz von Goupia tomentosa (Dunstan, Henry, Soc. 73, 226). Im Niaouliöl (Bertrand, Bl. [3] 9, 433). In Form von Estern im Liebstocköl (aus trocknen Wurzeln von Levisticum officinale) (Braun, Ar. 235, 10). In freiem und verestertem Zustande im amerikanischen Pfefferminzöl (Power, Kleber, Ar. 232, 643, 651). In den Beeren und der Rinde von Viburnum opulus (Chevreul; vgl. Moro, A. 55, 330). In der Wurzel von Valeriana officinalis (Grote, Berzelius' Jahresber. 11, 225; Trommsdorff, A. 4, 229). Im freien und veresterten Zustande im Kessowurzelöl (Bertram, Gildemeister, Ar. 228, 484, 486). Im freien Zustande im mexikanischen Baldrianöl (Schimmel & Co.; vgl. Gildemeister, Die ätherischen öle, Bd. I [Leipzig 1910], S. 518). Im Wermutöl (Schimmel & Co., C. 1897 I, 992). — Eine Säure C5H₁₀O₂ ("Phocensäure") isolierte Chevreul (s. dessen Recherches sur les corps gras [Paris 1823], S. 99) bei der Verseifung des Trans von Delphinus globiceps und von Delphinus phocoena; vielleicht war diese Säure Isovaleriansäure.

B. Isovaleriansäure entsteht beim Erhitzen von Gärungsamylalkohol mit einem Gemisch von festem Kaliumhydroxyd und Kalk an der Luft (Dumas, Stas, A. 35, 143). Bei längerem Kochen von Gärungsamylalkohol mit Natriumisoamylat (Guerbet, C. r. 128, 512). Das Natriumsalz entsteht neben Formiat beim Erhitzen von Natriumisoamylat (aus Gärungsamylalkohol) im Luftstrom auf 140° (v. Hemmelmayr, M. 12, 158); diese Bildung des isovaleriansauren Salzes erfolgt bereits bei gewöhnlicher Temperatur unter Selbsterwärmung (Nef. A. 318, 179). Bei der Oxydation von Gärungsamylalkohol bezw. von synthetischem Isoamylalkohol, und zwar durch Kaliumdichromat und Schwefelsäure (LAW-ROSS, JAZUKOWITSCH, J. 1864, 337; ERLENMEYER, HELL, A. 160, 278; PIEBRE, PUCHOT, A. ch. [4] 29, 231), durch Kaliumpermanganat unter Kühlung (DUCLAUX, C. r. 105, 171), durch alkalische Kaliumpermanganat-Lösung (FOURNIER, C. r. 144, 333; Bl. [4] 5, 924). In sehr geringer Menge bei der Einw. von Kohlendioxyd auf Isobutylbromid und Natrium in Ather (Schorigin, B. 41, 2717). Bei der Einw. von Kohlendioxyd auf Isobutylmagnesiumchlorid (Fournier, Bl. [4] 5, 924). Das Nitril entsteht beim Erhitzen von Isobutyljodid mit Kaliumcyanid in wäßr.-alkoholischer Lösung unter Druck auf 100°; man verseift das Nitril durch Kochen mit alkoholischer Kalilauge (ERLENMEYER, HELL, A. 160, 266; E. Schmidt, Sachtleben, A. 193, 92). Der Äthylester wurde erhalten durch Einw. von Isopropyljodid auf Natriumacetessigester und nachfolgende Destillation des Reaktionsproduktes mit Schwefelsäure (Frankland, Duppa, A. 145, 84). Isovaleriansäure entsteht durch Erhitzen von Isopropylmalonsäure auf 180° (Conrad, Bischoff, A. 204, 151). Durch Erhitzen von β-Isopropyl-a-isobutyl-trimethylenglykol oder von Isovaleraldol mit Kalikalk auf 300° (Nef. A. 318, 166). Aus Leucin beim Verschmelzen mit Kaliumhydroxyd (Liebic, A. 57, 128), bei der Oxydation mit Braunstein und Schwefelsäure (Ließig, A. 70, 313), mit Kaliumpermanganat in alkalischer Lösung (Neubauer, A. 106, 60) oder mit Wasserstoffsuperoxyd in Gegenwart von FeSO₄ (DAKIN, C. 1906 I, 822; 1908 I, 1164). Bei der Oxydation von Casein, Fibrin, Albumin aus Blut und von Leim durch Braunstein und Schwefelsäure oder durch Kaliumdichromat und Schwefelsäure (Guckelberger, A. 64, 39; vgl. Schlieper, A. 59, 7). Beim Faulen von Eiweißstoffen (Casein); findet sich daher im Käse (Iljenko, A. 63, 269; vgl. Iljenko, Laskowski, A. 55, 80). Bei der Destillation des Fichtenharzes, neben anderen Produkten (Renard, A. ch. [6] 1, 253).

Darst. von Isovaleriansäure aus Baldrianwurzel (Ac. valerianicum e radice): Die Wurzel wird mit Wasser unter Zusatz von etwas Phosphorsäure destilliert. Es geht eine wäßr. Säure samt einem darauf schwimmenden Öl (Baldrianöl) über. Durch Soda wird die Säure ausgezogen, die Lösung des Natriumsalzes wird verdunstet und der Rückstand mit starker schwefelsäure destilliert. — Darstellung aus Gärungsamylalkohol: Lawross, Jazukowitsch, J. 1864, 337; Erlenmeyer, Hell, Å. 160, 278; Pierre, Puchot, A. ch. [4] 29, 229.

Physikalische Eigenschaften.

Die Angaben über die physikalischen Eigenschaften beziehen sich, falls nichts anderes bemerkt ist, auf Isovaleriansäurepräparate, die Methyläthylessigsäure enthalten haben können (vgl. Kahlbaum, Ph. Ch. 13, 47).

Nach Baldrian und faulem Käse riechende Flüssigkeit. Erstarrt in einem Gemisch von festem Kohlendioxyd und Ather. F: -51° (Massol, BL [3] 13, 759). — Kp_{221,8}: 171,5° (EBLENMEYER, HELL, A. 160, 280); Kp₂₂₄: 174,1° (BALBIANO, J. 1876, 348). Siedepunkte von synthetisch gewonnener Isovaleriansäure: Kp₂₂₅: 171–172° (EBL., H., A. 160, 269); Kp₅₄₈: 175° (E. SCHMIDT, SACHTLEBER, A. 193, 92); Kp₂₆₇: 174° (CONRAD, BISCHOFF, A. 204, 151). Dampfdruck (der gewöhnlichen Isovaleriansäure) bei verschiedenen Temperaturen: RICHARDSON, Soc. 49, 767; LANDOLT, Ph. Ch. 11, 642; KAHLBAUM, B. 16, 2480; Ph. Ch. 13, 47. — D°: 0,9467 (EBL., H., A. 160, 280). Spezifisches Gewicht von synthetisch gewonnener Isovaleriansäure: D°: 0,9471; D°: 0,9307 (EBL., H., A. 160, 269); D^{17,4}: 0,93087 (E. SCH., SA., A. 193, 94).

Isovaleriansäure löst sich in 23,6 Th. Wasser bei 20° und wird aus dieser Lösung durch leicht lösliche Salze (CaCl₂) ausgeschieden (übernommen aus 3. Aufl. dieses Handbuchs, Bd. I, S. 427). Dichte und Oberflächenspannung wäßt. Lösungen: Drucker, Ph. Ch. 52, 650, 652; v. Szyszkowski, Ph. Ch. 64, 385. Viscosität wäßt. Lösungen: I. Traube, B. 19, 886. Lösungswärme: Gal, Werner, Bl. [2] 46, 801. — Verteilung zwischen Wasser und Benzol: Keane, Narracott, C. 1909 II, 2135. — Assoziation in Phenoliösung: Robertson, Soc. 83, 1428.

Oberflächenspannung und Kompressibilität: RICHARDS, MATHEWS, Ph. Ch. 61, 452; Am. Soc. 30, 10.

Verdampfungswärme: Brown, Soc. 83, 992. Spezifische Wärme: R. Schiff, A. 234, 323. Kritische Temperatur: Brown, Soc. 89, 313.

Magnètische Rotation: Perkin, Soc. 45, 575. Magnetische Suszeptibilität: Pascal, Bl. [4] 5, 1118. — Dielektrizitätskonstante, elektrische Absorption: Drude, Ph. Ch. 23, 309. Elektrisches Leitvermögen von Isovaleriansäure und isovaleriansauren Salzen: Ostwald, Ph. Ch. 1, 100, 103, 104; 3, 175; Walden, Ph. Ch. 1, 533. Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 1,67×10⁻⁵ (Franke, Ph. Ch. 16, 484), 1,79×10⁻⁵ (Drucker, Ph. Ch. 52, 643), für synthetische Säure: 1,73×10⁻⁵ (Billitzer, M. 20, 669). Elektrisches Leitvermögen in verflüssigtem Bromwasserstoff: Archibald, Am. Soc. 29, 1421. — Elektrocapillare Funktion: Gouy, A. ch. [8] 8, 330. — Neutralisationswärme: Gal, Werner, Bl. [2] 46, 801. — Grad der Farbveränderung von Methylorangelösung als Maß der Affinitätskonstante: Velly, Ph. Ch. 57, 156.

Chemisches Verhalten.

Isovaleriansäure bildet beim Überleiten über Zinkstaub bei 250° Wasserstoff und Isovaleraldehyd, bei 320° Kohlendioxyd und Diisobutylketon. Diisobutylketon entsteht ferner beim Überleiten über fein verteiltes Cadmium bei 270–280°, über gefälltes und getrocknetes Zinkoxyd oder Cadmiumoxyd bei 400° bezw. 370° (Mailhe, Ch. Z. 33, 243, 253; Bl. [4] 5, 619; vgl. Senderens, C. r. 149, 214; Bl. [4] 5, 912), beim Überleiten über Thorerde ThO₂ bei 420°; ähnlich wirken auch UO₃ und U₃O₃, während andere Metalloxyde weniger gute Katalysatoren sind (Senderens, C. r. 149, 213; Bl. [4] 5, 906, 917). Beim Überleiten über erhitztes Calciumcarbid entsteht Diisobutylketon neben geringen Mengen Isovaleraldehyd (Hähn, B. 39, 1704; Ar. 244, 238). Das Calciumsalz liefert bei der Destillation ein Gasgemisch, das Butylene, besonders Isobutylen, etwas Propylen, wenig Äthylen, Äthan, Methan, Kohlenoxyd, Kohlendioxyd und Wasserstoff enthält, und flüssige Produkte, die aus Isovaleraldehyd, Methylisobutylketon, einem Keton C₇H₁₄O, Diisobutylketon, einem diesem isomeren Keton und höheren Ketonen bestehen (Dilthey, B. 34, 2115).

Bei der elektrolytischen Oxydation des Kaliumsalzes in konz. wäßr. Lösung entstehen CO₂, Düsobutyl, Isobutylen und etwas Isobutylisovalerianat (?) (Kolbe, A. 69, 259). Bei der Elektrolyse des Kaliumsalzes erhielt Petersen ($Ph.\,Ch.\,33,\,295$) Diisobutyl, Trimethylcarbinol und dessen Isovaleriansäureester, sowie etwas Isobutylalkohol und dessen Isovaleriansäureester, Isobutyraldehyd, Isobutylen und β -Butylen. Isovaleriansäure wird von Chromsäuregemisch zu Kohlensäure und Essigsäure oxydiert (Erlenmeyer, Hell, A. 160, 294). Gibt bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat 2-Oxy-2-methyl-butansäure-(4) (v. Miller, A. 200, 274). Liefert beim Kochen mit verdümter Salpetersäure a-Oxy-a-methyl-bernsteinsäure, β -Nitro-isovaleriansäure und 2.2-Dinitro-propan (Bredt, B. 14, 1782; 15, 2318; vgl. Dessaignes, A. 79, 374); wendet man eine aus Gärungsamylalkohol dargestellte Isovaleriansäure an, so entsteht daneben auch etwas 2.2-Dinitro-butan (Bredt, B. 15, 2323). Oxydation durch Wasserstoffsuperoxyd: Dakin, C. 1908 I, 1259.

Isovaleriansäure gibt mit Chlor bei 90° im Sonnenlicht β -Chlor-isovaleriansäure (Monte-MARTINI, G. 27 II, 368). — Spaltet beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure von 155° an Kohlenoxyd ab (Bistrzycki, v. Siemiradzki, B. 41, 1670). — Verhalten gegen NaHSO₃: LOIR, Bl. [2] 32, 166.

Veresterungsgeschwindigkeit: Sudborough, Davies, Soc. 95, 976. Über die Einw. von Kohlenoxyd auf Gemenge von Natriumisovalerianat und Natriumalkoholaten vgl.: Gептнев, Frölich, A. 202, 304; Gептнев, Looss, A. 202, 321.

Isovaleriansäure verhält sich gegen Hefen wie die n-Valeriansäure (s. S. 300), vermag in 0,2- und 0,5% liger Lösung Bakterien als Kohlenstoffnahrung zu dienen (Bokorny, C. 1897 I, 327).

Analytisches.

Quantitative Trennung von Essigsäure und Isovaleriansäure: Chapman, C. 1899 I, 1298.

Salze der Isovaleriansäure.

Die Salze der Isovaleriansäure sind frisch dargestellt geruchlos, nehmen jedoch beim Aufbewahren, besonders beim Liegen an der Luft, den Geruch der Isovaleriansäure an. Sie fühlen sich fettig an; ihre wäßr. Lösungen reagieren meist schwach sauer. Die Salze der Alkalien und Erdalkalien sind in Wasser sehr leicht löslich, diejenigen der Schwermetalle schwieriger; diese sind im allgemeinen in der Kälte löslicher als in der Wärme. Durch längeres Erhitzen ihrer Lösungen auf 100° werden die Schwermetallsalze in freie Säure und basisches Salz gespalten (E. Schmidt, Sachtleben, A. 193, 95).

 $NH_3C_5H_9O_2 + 2C_5H_{10}O_2$. B. Bei der Destillation von neutralem isovaleriansaurem Ammonium unter vermindertem Druck (Reik, M. 23, 1053). Findet in der Medizin Ver-

wendung (Lescoeur, Bl. [2] 27, 104). Na $C_5H_9O_2+2C_5H_{10}O_2$. Krystalle (Lescoeur, Bl. [2] 27, 104). — Neutrales Natriumsalz. Löslichkeit in siedendem Aceton: $1.89_0'$ (Holzmann, Ar. 236, 433). — $KC_5H_9O_2 + 2C_5H_{10}O_2$. Krystalle (Lescoeur, Bl. [2] 27, 104). — $Cu(C_5H_9O_2)_2$. Dunkelgrüne würfelartige Krystalle. Ziemlich schwer löslich in Wasser (E. Schmidt, Sachtleben, A. 193, 99). — Cu (${\rm C_5H_5O_2}{\rm)_2}$ + H₂O. Monokline (Schabus, J. 1854, 442) Krystalle (Alth, A. 91, 176). — Ag ${\rm C_5H_5O_2}{\rm)_2}$ Blättchen. 100 Tle. Wasser lösen bei 21° 0,185 Tle. (Eblenmeyer, Hell, A. 160, 270), bei 20° 0,192 Tle. (Conrad, Bischoff, A. 204, 155). Löslichkeit in Wasser bei 0,2—75,2°: Sedlitzky, M. 8, 565.

Wasser bei 0,2-75,2°: Sedlitzky, M. 8, 565.

OBc₄(C₅H₉O₂)₅. Flüssig. Kp₁₉: 254°. Leicht löslich in allen Lösungsmitteln. Wird durch siedendes Wasser zersetzt (Lacombe, C. r. 134, 772). — Mg I₂ + 6 C₅H₁₀O₂. B. Aus Isovaleriansäure und dem Diätherat Mg I₂ + 2(C₂H₅)₂O (Menschutkin, C. 1906 II, 1482; 1907 I, 1733). Flüssig. — Ca(C₅H₉O₂)₂ + 3 H₂O. Nadeln (E. Schmidt, Sachttleben, A. 193, 96). Das Salz krystallisiert aus kalter Lösung mit 3 Mol. Wasser, aus heißer Lösung mit 1 Mol. Wasser (Lumsden, Soc. 81, 360). Löslichkeit in Wasser bei 0-100°: Lumsden, Soc. 81, 360. — Sr(C₅H₉O₂)₂. Blätter (Stalmann, A. 147, 131). — Ba(C₅H₉O₂)₂. Prismen oder Blätter. 100 Tle. Wasser lösen bei 22° 96,1 Tle. Salz (Erlenmeyer, Hell, A. 160, 271). 100 Tle. der Lösung in absolutem Alkohol enthalten bei 19.5° 3.3 Tle. Salz (Erle. H oder Blatter. 100 Tie. wasser 108en bei 22° 90,1 Tie. Salz (ERLENMEYER, HELL, A. 160, 271). 100 Tie. der Lösung in absolutem Alkohol enthalten bei 19,5° 3.3 Tie. Salz (EBL., H., A. 160, 282 Anm.). — $Zn(C_5H_9O_2)_2 + 2H_2O$. Blätter (E. Schmidt, Sachtleben, A. 193, 98). — $Zn(C_5H_9O_2)_2 + 2NH_3$ (Lutschar, B. 5, 30). HO·Sc($C_5H_9O_2)_2 + 2H_2O$. Weiß. Amorph. In kaltem Wasser leichter löslich als in heißem (Crookes, C. 1908 II, 385; 1909 I, 1145; Z. a. Ch. 61, 366). — $Ce_2(C_5H_9O_2)_2 + 2H_2O$.

5 H₂O. Krystallpulver. Sehr wenig löslich in Wasser (Мовсам, Санем, С. 1907 I, 1790). Über Wismutsalze vgl.: Wittsfein, J. 1847/48, 558; Schacht, J. 1873, 572.

 $Mn(C_5H_9O_2)_2 + 2H_2O$. Blätter (E. Schmidt, Sachtleben, A. 193, 97). — Über Eisenoxydsalze vgl.: Wittstein, Rieckher, J. 1847/48, 557; Ludwig, J. 1861, 433.

Funktionelle Derivate der Isovaleriansäure.

Methylester, Methylisovalerianat $C_6H_{12}O_2=(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Aus (synthetischer) Isovaleriansäure und Methylalkohol mittels HCl (E. SCHMIDT, SACHTLEBEN, A. 193, 101). Durch Schütteln einer wäßr., schwach alkalischen Lösung von isovaleriansaurem Kalium mit 2 Mol.-Gew. Dimethylsulfat (Werner, Seybold, B. 37, 3659). — Fruchtartig riechende Flüssigkeit. Kp₇₆₉: 116,7° (Schumann, Ann. d. Physik [N. F.] 12, 42). Kp_{755,1}: 115,5—116° (R. Schiff, A. 220, 334); Kp_{763,8}: 116—117° (aus synthetischer Isovaleriansäure) (E. Schmidt, Sachtleben, A. 193, 101). Dampfdruck bei 20°: 14,15 mm (Richards, Mathews, Ph. Ch. 61, 452; Am. Soc. 30, 10). D2: 0,900650 (Elexässer, A. 193, 101). D3: 0,900650 (Elexässer, A. 193, 101). D3: 0,900650 (Elexässer, A. 193, 101). D3: 0,900650 (Elexässer, A. 193, 101). 218, 314); D₄²⁰: 0,8808 (R.I., MA., Ph. Ch. 61, 452; Am. Soc. 30, 10); D₄^{15,4}: 0,7803 (R. Schiff, A. 220, 334); D¹⁷: 0,885465 (aus synthetischer Isovaleriansäure) (E. SCHM., SA.). Ausdehnung: Elsässer, A. 218, 314. Capillaritätskonstante: R. Schiff, A. 223, 83. Oberflächenspannung und Kompressibilität: RI., MA., Ph. Ch. 61, 452; Am. Soc. 30, 10.

Verdampfungswärme: R. Schiff, A. 234, 343; Brown, Soc. 83, 993. Elektrische Leitfähigkeit: Bartoli, G. 24 II, 160,

Äthylester, Äthylisovalerianat C₇H₁₄O₂ = (CH₃)₂CH·CH₂·CO₂·C₂H₅. B. Durch Einw. von Isopropyljodid auf Natriumacetessigester und nachfolgende Destillation des Reaktionsproduktes mit Schwefelsäure (Frankland, Duppa, A. 145, 84). Durch Hydrierung von Dimethylacrylsäureäthylester bei 180° in Gegenwart von Nickel, das durch Reduktion von Nickeloxyd bei 280° gewonnen worden ist (Darzens, C. r. 144, 329). — Darst. Durch Erwärmen von Isovaleriansäure mit Äthylalkohol unter Zusatz von entwässertem Kupfersulfat und kleinen Mengen konz. Schwefelsäure (Bogojawlensky, Narbutt, B. 38, 3348). — Kp₇₆₀: 134,3° (Schumann, Ann. d. Physik [N. F.] 12, 42); Kp_{758,4}: 133—134° (R. Schiff, A. 220, 334); Kp_{758,4}: 134—135° (aus synthetischer Isovaleriansäure) (Frankland, Duppa, A. 145, 85; E. Schmidt, Sachtleben, A. 193, 102). D;: 0,88514 (Elsässer, A. 218, 319); D;³⁸: 0,7498 (R. Schiff, A. 220, 334). D°: 0,8882; D¹⁸: 0,8717 (aus synthetischer Isovaleriansäure) (Frankland, Duppa, A. 145, 85). Ausdehnung: Elsässer, A. 218, 319. Capillariätskonstante: R. Schiff, A. 223, 83. Verdampfungswärme: R. Schiff, A. 234, 343; Brown, Soc. 83, 994. Kritische Temperatur: Brown, Soc. 89, 313. Magnetische Rotation: Perkin, Soc. 45, 576. Magnetische Suszeptibilität: Pascal, Bl. [4] 5, 1118. Elektrische Leitfähigkeit: Bartoli, G. 24 II, 160. Dielektrizitätskonstante: Drude, Ph. Ch. 23, 308. — Bei der Einw, von Natrium auf Isovaleriansäureäthylester in Äther entstehen eine bei 120° schmelzende Oxycarbonsäure C₁₀H₂₀O₃ (Syst. No. 223) und deren Äthyläther-äthylester C₂H₅· O·C₂H₁₈·CO₂·C₂H₅ (Wohlbeuck, B. 20, 2335; Hantzsch, A. 249, 64; vgl. auch Greiner, Z. 1866, 461). Temperaturkoeffizient der Geschwindigkeit der Hydrolyse durch Barytwasser: Trautz, Volkmann, Ph. Ch. 64, 53.

Propylester $C_8H_{16}O_2 = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot Kp_{760}$; 155,9° (Schumann, Ann. d. Physik [N. F.] 12, 42); $Kp_{760,5}$; 155,5-156° (R. Schiff, A. 220, 334). Dec. 0,880915; Ausdehnung: Elsässer, A. 218, 328. $D_1^{185,5}$: 0,7300 (R. Schiff, A. 220, 334). Capillaritätskonstante: R. Schiff, A. 223, 84. Verdampfungswärme: R. Schiff, A. 234, 344. Kritische Temperatur: Brown, Soc. 89, 313. Elektrische Leitfähigkeit: Bartoli, G. 24 II, 160.

Isopropylester $C_8H_{16}O_2 = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH(CH_3)_2$. Kp_{756} : 142° ; D° : 0.8702; D^{17} : 0.8538. n_p : 1.397 (Silva, A. 153, 136).

[$\beta\beta'$ -Dichlor-isopropyl]-ester $C_8H_{14}O_8Cl_2=(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot CH(CH_2Cl)_2$. B. Aus a-Epichlorhydrin und Isovalerylchlorid (Твиснот, A. 138, 298). — Kp_{73} : 245°. D^{11} : 1,149.

 $\begin{array}{lll} \textbf{sek.-Butylester} & C_9H_{18}O_2 = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH(CH_3) \cdot C_2H_5. & Flüssigkeit. & Kp_{752} \colon 163-164^0 \text{ (korr.).} & D_4^{20} \colon 0.8482 \text{ (Norris, Green, $Am. 26, 311)}. \end{array}$

Isobutylester $C_9H_{19}O_2=(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_2$. Kp₇₆₀: 168,7° (Schumann, Ann. d. Physik [N. F.] 12, 42). D4: 0,873599; Ausdehnung: Elsässer, A. 218, 328. Verdampfungswärme: R. Schiff, A. 234, 344; Brown, Soc. 83, 994. Kritische Temperatur: Brown, Soc. 89, 314. Elektrische Leitfähigkeit: Bartoli, G. 24 II, 166.

Ester des linksdrehenden Methyläthylcarbincarbinols (vgl. Bd. I, S. 385) $C_{10}H_{20}O_2 = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot C_2H_5$. Kp_{727} : $190-190,5^\circ$; D^{15-20} : 0.8553 (Guye, Guercheorine, C. r. 124, 231). Optisches Drehungsvermögen (korrigiert auf optisch reinen Amylalkohol durch Umrechnung) $[a]_0^{15}$: $+1.70^\circ$ (Guye, Bl. [3] 25, 549).

tert.-Amylester, [Dimethyläthylcarbin]-ester $C_{10}H_{20}O_2 = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C(CH_3)_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus Trimethyläthylen, Isovaleriansäure und Chlorzink, analog dem entsprechenden Acetat (Kondakow Ж. 25, 450). — Kp: 173—174°. D°: 0,8729. D°: 0,8608.

Isoamylester C₁₀H₂₀O₂ = (CH₃)₂CH·CH₂·CO₂·CH₂·CH₂·CH₂·CH(CH₃)₂. V. In den Früchten der Bananen (Kothenbach, Eberlein, C. 1905 I, 1105). — B. Aus Isovaleraldehyd unter Einw. von Aluminiumisoamylat als Hauptprodukt (Tischtschenko, ℋ. 38, 499; C. 1906 II, 1552). Bei der Oxydation von 70 g Isoamylalkohol, vermischt mit 110 g konz. Schwefelsäure und 290 g Wasser, mit 87 g Kaliumdichromat (Balbiano, G. 6, 238). — Kp: 190,3° bei 748 mm, spez. Gew. 0,8700 bei 0° (Balbiano, J. 1876, 348); Kp: 72,8° bei 10,96 mm, 82,5° bei 16,70 mm, 84,0° bei 17,36 mm, 100,7° bei 40 mm, 105° bei 50,58 mm, 112,2° bei 80 mm, 194° bei 760 mm (Kahlbaum, Siedetemperatur und Druck in ihren Wechselbeziehungen [Leipzig 1885] S. 85). Kp: 187,5° bei 763,3 mm (R. Schiff, A. 234, 344). Verdampfungswärme: R. Schiff. — Einw. von Natrium: Lourenço, Agular, Z. 1870, 404. — Findet Verwendung zur Herstellung künstlicher Fruchtäther (vgl. Ullmanns Enzyklopädie der technischen Chemie, Bd. V [Berlin und Wien 1917], S. 589).

[Äthyl-sek.-butyl-carbin]-ester $C_{12}H_{24}O_2 = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH(C_2H_5) \cdot CH(CH_3) \cdot C_2H_5$. Kp: 208-209°. D°: 0,837 (Fourneau, Tiffeneau, C. r. 145, 437).

n-Octylester $C_{13}H_{26}O_2 = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot [CH_2]_6 \cdot CH_3$. Kp: 249-251°; D¹⁶: 0,8624 (ZINCKE, A, 152, 6).

Ester des 2.6-Dimethyl-3-methylol-heptans $C_{15}H_{30}O_2 = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH[CH_3)_2] \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. B. Entsteht in geringer Menge beim Erhitzen von Isoamylalkohol mit seinem Natriumderivat auf $150-160^\circ$ (Guerret, C. r. 128, 512, 1003; vgl. Nef, A. 318, 157). - Kp₈₀: 173-175°; Kp: 258-259°.

Cetylester $C_{21}H_{42}O_2 = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot [CH_2]_{14} \cdot CH_3$. Fettartige Masse. 25°. Kp_{202} : 280–290°; D^{20} : 0,852 (Dollfus, A. 131, 286).

Allylester $C_8H_{14}O_2 = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2$. Flüssig. Kp: 162° (Cahours, Hofmann, A. 102, 296). Kp_{767,4}: $154-155^{\circ}$; spez. Wärme: R. Schiff, Ph. Ch. 1, 385,

Crotylester $C_9H_{16}O_2 = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH \cdot CH \cdot CH_3$. Kp: 178-179°; D°: 0,9012 (CHABON, A. ch. [7] 17, 255).

[Äthylallylcarbin]-ester $C_{11}H_{20}O_2 = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH(C_2H_5) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot C$

[Isopropylallylearbin]-ester $C_{12}H_{22}O_2 = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH(CH_2 \cdot CH \cdot CH_2) \cdot CH(CH_3)_2$. Kp: 205–207°; D¹⁸: 0,870 (FOURNIER, Bl. [3] 15, 886).

[Isobutylallylcarbin]-ester $C_{13}H_{24}O_2 = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH(CH_2 \cdot CH : CH_2) \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_4 \cdot CH_4 \cdot CH_4 \cdot CH_5 \cdot CH$ CH(CH₃)₂. Kp: 220-2226; D¹⁸: 0,867 (Fournier, Bl. [3] 15, 888).

Ester des d-Citronellols, d-Citronellyl-isovalerianat (vgl. Bd. I, S. 451) $C_{15}H_{28}O_2 = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C(CH_3) \cdot CH_2 \cdot$ Labbé, C. r. 126, 1727).

Ester des Undecen-(1 oder 2)-ols-(2), Isovaleroxyundecylen $C_{16}H_{30}O_2 = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C(:CH_2) \cdot CH_2 \cdot [CH_2]_7 \cdot CH_3$ oder $(CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C(CH_3) \cdot CH \cdot [CH_2]_7 \cdot CH_3$. B. Beim Kochen von Methyl-n-nonyl-keton und Isovalerylchlorid (Lees, Soc. 88, 154). Baldrianartig riechendes Öl. Kp₅₀: 185-190°.

Ester des Geraniols, Geranylisovalerianat $C_{15}H_{26}O_2 = (CH_2)_2CH \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH : C(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH : C(CH_3)_2$. Kp₇: 135–138° (Erdmann, B. 31, 356).

Monoisovalerianat des Äthylenglykols, [β -Oxy-äthyl]-isovalerianat $C_7H_{14}O_3=(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CO\cdot O\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot OH$. Kp: 240° (Lourenço, A. ch. [3] 67, 268).

Acetat-isovalerianat des Äthylenglykols, Äthylen-acetat-isovalerianat $m C_9H_{16}O_4$ = $(CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. Kp: 230° (Lourenço, A. ch. [3] 67, 272),

Diisovalerianat des Äthylenglykols, Äthylendiisovalerianat $C_{12}H_{22}O_4 = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_3)_2$. Kp: 255° (Lourenço, A. 114, 124).

Diisovalerianat des Trimethylenglykols, Trimethylendiisovalerianat $C_{13}H_{24}O_4$ = $[(CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot O \cdot CH_2]_2CH_2$. Kp: $269-279^{\circ}$ (korr.); D^{12} : 0,980 (Reboul, A. ch. [5] **14**, 498).

Monoisovalerianat des 2.5-Dimethyl-5-methylol-heptanols-(4) (?) $C_{15}H_{30}O_3 = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot O \cdot C_{10}H_{20} \cdot OH$ (?). Über eine Verbindung, welche vielleicht diese Konstitution besitzt, vgl. Bd. I ,S. 496, Z. I v. o.

Diisovalerianat des Diisobutyl-acetylen-glykols, "Diisovaleryl" $C_{20}H_{30}O_4 = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot O \cdot C[CH_2 \cdot CH(CH_3)_2] \cdot C[CH_2 \cdot CH(CH_3)_2] \cdot O \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. Zur Konstitution vgl. Klinger, Schmitz, B. 24, 1275. — B. Bei der Einw. von Natrium auf Isovaleriansäurechlorid in Äther (Brühl, B. 12, 318; Kl., Sch., B. 24, 1274; vgl. auch Basse, Kl., B. 31, 1222). — Gebliches Öl. Siedet bei 270—280° unter teilweiser Zersetzung (Br.); $Kp_{80-100}: 210-220°$ (Br.); $Kp_{12}: 155-165°$ (Kl., Sch.); $Kp_{13}: 145-155°$ (Ba., Kl.); $Kp_8: 146-147°$ (Anderlini, G. 25 II, 132). $D_5^{6,2}: 0,93069$; $D_2^{8,45}: 0,91878$ (A.). $n_{\alpha}^{6,3}: 1,44592; n_{\beta}^{5,2}: 145-165°$ (Sitt beim Verreifer mit alkobics by Kelikuser 1,45012; $n_d^{6,2}$: 1,45669; $n_v^{6,2}$: 1,46161 (A.). — Gibt beim Verseifen mit alkoholischer Kalilauge Isovaleriansäure und Isovaleroin C₄H₉·CO·CH(OH)·C₄H₉ (s. Bd. I, S. 842) (Kl., Sch.).

Monoisovalerianat des Glycerins, Glycerin-monoisovalerin, Monoisovalerin $\begin{array}{l} C_8H_{16}O_4 = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot OH \ oder \ (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot O \cdot CH(CH_2 \cdot OH)_2 \ oder \ Gemisch \ beider. \quad V. \quad Ein \ Gemisch \ von \ Isovalerinen \ liegt \ vielleicht \ in \ dem \ von \ oder \$ CHEVREUL aus Delphintran isolierten "Phocenin" vor (vgl. Berthelot, Chimie organique foncée sur la synthèse, Bd. II [Paris 1860], S. 87). — B. Aus Isovaleriansäure und Glycerin im geschlossenen Rohr bei 2000 (BERTHELOT, Chimie organique fondée sur la synthèse, Bd. II [Paris 1860], S. 84). — Öl. \hat{D}^{16} : 1,100.

Diisovalerianat des Glycerins, Glycerin-diisovalerin, Diisovalerin $C_{13}H_{24}O_5 = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH [O \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH (CH_3)_2] \cdot CH_2 \cdot OH$ oder $[(CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH_3)_2CH \cdot OH$ oder Gemisch beider. V. Vgl. die Angabe bei Monoisovalerin. -B. Gleiche Volume Glycerin und Isovaleriansäure werden auf 275° erhitzt (Berthelot, Chimie organique foncée sur la synthèse, Bd. II [Paris 1860], S. 85). — Öl. D^{16} : 1,059.

Triisovalerianat des Glycerins, Glycerin-triisovalerin, Triisovalerin $C_{18}H_{32}O_6 = [(CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot O \cdot CH_2]_2CH \cdot O \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. V. Vgl. die Angabe bei Moncisovalerin. -B. Aus Diisovalerin und Isovaleriansäure bei 220° (Bebthelot, Chimie organique fondée sur la synthèse, Bd. II [Paris 1860], S. 87). -Öl,

Diisovalerianat des Formaldehydhydrats, Methylenglykol-diisovalerianat, Methylendiisovalerianat $C_{11}H_{20}O_4=[(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CO\cdot O]_2CH_2$. B. Aus Polyoxymethylen und Isovaleriansäureanhydrid bei $130-140^\circ$ in Gegenwart von Chlorzink (Descubé, Bl. [3] 27, 871). — $K_{P_{245}}$: $228-230^\circ$. D_{20}^{so} : 0,974.

Isovaleriansäure-[chlormethyl]-ester, Chlormethyl-isovalerianat $C_6H_{11}O_2Cl = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot O \cdot CH_2Cl$. B. Aus Polyoxymethylen und Isovalerylchlorid in Gegenwart von Chlorzink (Descudé, Bl. [3] 27, 871). — Kp₇₄₅: 171°. D₂₀: 0,996.

Acetat-isovalerianat des Acetaldehydhydrats, Äthyliden-acetat-isovalerianat, α -Acetoxy- α -isovaleroxy-äthan $C_9H_{18}O_4 = CH_3 \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_2) \cdot O \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus $[\alpha$ -Chlor-äthyl]-acetat und isovaleriansaurem Silber oder aus $[\alpha$ -Chlor-äthyl]-isovalerianat und essigsaurem Silber (Geuther, Rübencamp, A. 225, 285). — Flüssig. Kp: $194-199^\circ$. Spez. Gew.: 0,991 bei 15° . Brechungsexponent: 1,408. — Zerfällt bei anhaltendem Kochen sowie beim Erhitzen im geschlossenen Rohr auf 220° in α -Discetoxy-äthan und α -Discovaleroxy-äthan.

Diisovalerianat des Acetaldehydhydrats, Äthylidendiisovalerianat, a.a-Diisovaleroxy-äthan $C_{12}H_{22}O_4=[(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CO\cdot O]_2CH\cdot CH_3$. B. Aus [a-Chlor-äthyl] isovalerianat und isovaleriansaurem Silber (Geuther, Rübencamp, A. 225, 280). — Flüssig.. Kp: 225° (korr.). Spez. Gew.: 0,947 bei 15°. Brechungsexponent: 1,414.

Isovalerianat des Acetaldehydhydrochlorids, [a-Chlor-äthyl]-isovalerianat, a-Chlor-a-isovaleroxy-äthan $C_7H_{13}O_2Cl = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot C \cdot CHCl \cdot CH_3$. B. Aus Acetaldehyd und Isovalerylchlorid (Geuther, Rübencamp, A. 225, 279). — Flüssig. Kp: 162°. Spez. Gew.: 0,997 bei 15°.

Essigsäure-isovaleriansäure-anhydrid $C_7H_{12}O_3 = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot C \cdot CO \cdot CH_3$. R. Neben Isovaleriansäureanhydrid beim Kochen von Isovaleriansäure mit Essigsäureanhydrid (Autenrieth, B. 20, 3188; 34, 179). — Öl von obstähnlichem Geruch. Kp: $175-181^{\circ}$ (Au., B. 34, 179). Leichter als Wasser (Au., B. 34, 179). — Bei der Einw. von Ammoniak entstehen Acetamid, Isovaleriansäure und wenig Isovaleriansäureamid (Béhal, C. r. 129, 683). Gibt mit Phenylhydrazin hauptsächlich Isovaleryl-phenylhydrazin, während Acetylphenylhydrazin höchstens in Spuren gebildet wird (Au., B. 34, 175). Dagegen entstehen bei der Umsetzung mit Phenol nebeneinander Phenyl-acetat und Phenyl-isovalerianat, desgleichen mit Alkohol nebeneinander Äthyl-acetat und -isovalerianat (Au., B. 34, 181).

Isovaleriansäureanhydrid $C_{10}H_{18}O_3 = [(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CO]_2O$ B. Neben Essigsäure-isovaleriansäure-anhydrid beim Kochen von Isovaleriansäure mit Essigsäureanhydrid (Autenrieth, B. 34, 179). Aus Isovaleriansäure und Acetylchlorid bei 120–180° (Fournier, Bl. [4] 5, 924). Beim Zusammenbringen von Isovalerylchlorid und Tripropylamin in feucht-ätherischer Lösung (Wedernd, B. 34, 2073). — Kp: 215° (Chiozza, A. 84, 107); Kp₁₅: $102-103^{\circ}$ (aus synthetischer Isovaleriansäure) (F.). $D_{s}^{s,\tau}$: 0,92897 (Anderlini, G. 25 II, 133). $n_{s}^{s,\tau}$: 1,41270; $n_{s}^{s,\tau}$: 1,41468; $n_{s}^{s,\tau}$: 1,43206 (A.). — Gibt mit Wasserstoff in Gegenwart von Nickel bei 180° hauptsächlich Isovaleriansäure und Isoamylalkohol neben wenig Isovaleriansäureisoamylester und Isovaleraldehyd (Sabatier, Mailhe, C. τ . 145, 20; A. ch. [8] 16, 76). Verhält sich beim Überleiten über erhitztes fein verteiltes Cadmium, Kupfer, Eisen und Zinkstaub analog dem Essigsäureanhydrid (S. 167), beim Überleiten über fein verteiltes Nickel wie Propionsäureanhydrid (S. 242) (Mailhe, Bl. [4] 5, 816).

Diisovalerylperoxyd, Isovalerylperoxyd, Isovalerylperoxyd, Isovaleriansäuresuperoxyd $C_{10}H_{18}O_4=(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CO\cdot O\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus Isovaleriansäureanhydrid und Bariumsuperoxydhydrat (Brodie, J. 1863, 318). — Öl. Schwer löslich in Wasser.

Borsäure-isovaleriansäure-anhydrid $C_{15}H_{27}O_6B = [(CH_3)_2 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot O]_3B$. B. Aus Isovaleriansäure und Essigsäureborsäureanhydrid (Piotet, Geleznoff, B. 36, 2223). — Flüssig. $D^{21,5}$: I,024. Leicht löslich.

- 2-Methyl-butanoylchlorid-(4), Isovaleriansäurechlorid, Isovalerylchlorid $(^{\circ}_{5}\text{H}_{9}\text{OCl} = (\text{CH}_{3})_{2}\text{CH}\cdot\text{CH}_{2}\cdot\text{COCl}.$ B. Aus Isovaleriansäure und Phosphortrichlorid bei 80–100° (ΒέCHAMP, J. 1856, 429; vgl. Michael, B. 34, 4055). Kp_{725,7}: 113,5–114,5° (ΒΒÜHL, A. 203, 24). D²⁰₃: 0,9887 (ΒΒÜHL); D⁶: 1,005 (ΒέCHAMP). n^{20}_{3} : 1,41318; n^{20}_{3} : 1,41555; n^{20}_{3} : 1,42599 (ΒΒÜHL). Liefert mit Chlor in Kohlenstofftetrachlorid α-Chlor-isovaleriansäurechlorid und β-Chlor-isovaleriansäurechlorid (Michael, B. 34, 4055). Reagiert mit Zinkdiisobutyl unter Bildung von Diisobutylketon (Ponzio, G. 35 II, 394).
- 2-Methyl-butanoylbromid-(4), Isovalerylbromid $C_5H_9OBr = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot COBr$. Kp: 143° (Sestini, Bl. [2] 11, 470).
- 2-Methyl-butanoyljodid-(4), Isovaleryljodid $C_5H_9OI = (OH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot COI$. Kp: 168° (Cahours, A. 104, 111).
- 2-Methyl-butanamid-(4), Isovaleriansäureamid, Isovaleramid C₅H₁₁ON = (CH₃)₂CH·CH₂·CO·NH₂. B. Durch Erhitzen von isovaleriansaurem Ammoniak auf 230° (Hofmann, B. 15, 983). Aus Isovaleriansäureäthylester und konz. Ammoniak (Hofmann, A. 65, 56). Beim Erwärmen von Rhodankalium mit Isovaleriansäure, neben Isovaleronitril (Letts, B. 5, 672). Darst. Durch Eintropfen von Isovalerylchlorid in 28°/ojges, stark gekühltes, wäßriges Ammoniak (Aschan, B. 31, 2348; vgl. Scheuble, Löbl, M. 25, 1089). Dünne, wahrscheinlich monokline Blättchen (aus Alkohol) (Kahrs, Z. Kr. 40, 482). D: 0,965 (Kahrs). F (für Isovaleramid aus synthetischer Isovaleriansäure): 135° (E. Schmidt, Sachtleben, A. 193, 102), 137° (Fournier, Bl. [4] 5, 924). Molekulare Verbrennungswärme: 751,6 Cal. (Stohmann, J. pr. [2] 52, 60). Geschwindigkeit der Hydrolyse durch Säuren: Crocker, Soc. 91, 593. Die Hydrolyse durch Alkali verläuft bimolekular (Crocker, Lowe, Soc. 91, 952).
- N-Oxymethyl-isovaleramid, Methylol-isovaleramid $C_6H_{13}O_2N = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot CH_2 \cdot OH$. B. Aus 5 g Isovaleramid, 0,5 g Kaliumcarbonat, 6 g Wasser und 4 g Formaldehyd (Einhorn, D. R. P. 157355; C. 1905 I, 57; E., Sproengerts, A. 343, 267). Nadeln (aus Essigester). F: 76—79°. Leicht löslich in Wasser, Alkohol, Benzol, Chloroform und Ather. Beim Erhitzen auf 90° entsteht unter Formaldehydentwicklung Methylen-bis-isovaleramid.

Methylen-bis-isovaleramid, Diisovaleryl-methylendiamin $C_{11}H_{22}O_2N_2 = CH_2[NH\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_2]_2$. B. Beim Erhitzen von N-Oxymethyl-isovaleramid auf 90° oder aus Isovaleramid und Oxymethylisovaleramid (E., Sr., A. 343, 267). — Nadeln (aus Essigester). F: 191°. Leicht löslich in Alkohol und Benzol, schwer in Ather und Wasser.

Propionylisovaleramid $C_8H_{15}O_2N=(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot CO\cdot C_2H_5$. B. Durch Erhitzen äquimolekularer Mengen von Propionam.d und Isovalerylchlorid im geschlossenen Rohr auf 110–115° (Tarbouriech, C. r. 137, 326). — Nadeln. F: 68°.

Butyrylisovaleramid $C_9H_{17}O_2N = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot B$. Durch Erhitzen äquimolekularer Mengen von Butyramid und Isovalerylchlorid im geschlossenen Rohr auf 110–115° (TAR., $C.\tau.$ 137, 326). — F: 88°.

Isobutyrylisovaleramid $C_9H_{17}O_2N=(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot CO\cdot CH(CH_3)_2$. B. Durch Erhitzen äquimolekularer Mengen von Isovaleramid und Isobutyrylchlorid im geschlossenen Rohr auf 110–115° (Tab., C.~r.~137,~326). — F: 94°.

Diisovaleramid $C_{10}H_{19}O_2N=[(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CO]_2NH$. B. Aus äquimolekularen Mengen von Isovaleriansäure und Isovaleriansäurenitril bei $240-250^\circ$ (Tar., C.r. 137, 129). Aus äquimolekularen Mengen von Isovaleramid und Isovalerylchlorid bei $120-130^\circ$, neben etwas Nitril (Tar., C.r. 137, 129). — Nadeln. $F: 94^\circ$.

2-Methyl-butannitril-(4), Isovaleriansäurenitril, Isovaleronitril $C_5H_9N=(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CN$. B. Aus isovaleriansaurem Ammoniak oder Isovaleramid durch P_2O_5 (Dumas, Malaguti, Leblanc, A. 64, 334). Bei Einw. von Chlor auf Leucin (Schwanert, A. 102, 228). Bei der Oxydation von Leim (Schlieper, A. 59, 15) oder Casein (Guckelberger, A. 64, 76) mit Chromsäure, — Darst. 300 g Isobutyljodid, 98 g Kaliumcyanid, 98 g Alkohol und 25 g Wasser werden drei Tage lang auf dem Wasserbade erhitzt (Erlenmeyer, Hell, A. 160, 266; vgl. auch E. Schmidt, Sachtleben, A. 193, 92). — Kp: 126° bis 128° bei 714 mm; spez. Gew.: 0,8227 bei 0°/0°, 0,8069 bei 20°/20° (synthetisches Präparat) (E., H.). Kp: 129,3—129,5° bei 764,3 mm; spez. Gew.: 0,6921 bei 129°/4° (R. Schlef, B. 19, 567). Molekulare Verbrennungswärme: 775,7 Cal. (Lemoult, C. r. 148, 1604). Dielektrizitätskonstante: Schlundt, C. 1901 I, 1135.

Isovalerhydroxamsäure bezw. Isovalerhydroximsäure $C_5H_{11}O_2N = (CH_2)_2CH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot OH$ bezw. $(CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot C(:N \cdot OH) \cdot OH$. B. Durch Oxydation von Isovaler-

aldoxim mit Sulfomonopersäure (BAMBERGER, SCHEUTZ, B. 34, 2032). Aus Isovaleriansäureäthylester, Hydroxylamin und Natronlauge (B., Sch.). — Nadeln. F: 73,5—76°. Leicht löslich in Alkohol, Aceton, Äther, Wasser, sehr wenig in Petroläther. — $CuC_5H_9O_2N$. Hellgrün (RIMINI, R. A. L. [5] 10 I, 362).

Isovaleriansäurehydraxid, Isovalerylhydraxin $C_5H_{12}ON_2 = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot NH_2$. B. Aus Isovaleriansäureäthylester mittels siedenden Hydrazinnydrates (Curtius, Hille, J. pr. [2] **64**, 411). — Anisotrope Nadeln (aus Alkohol). F: 68°. Kp₁₅: 133°. In Wasser und Alkohol sehr leicht löslich, in Äther leicht löslich. — $C_5H_{12}ON_2 + HCl$. Krystalle. F: 174° (Zers.). In Äther schwer löslich, in Wasser leicht löslich.

Isopropyliden-isovaleriansäure-hydrazid, Isopropyliden-isovalerylhydrazin $C_8H_{16}ON_2=(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot N:C(CH_3)_2\cdot B$. Aus Isovaleriansäurehydrazid durch heißes Aceton (Curtius, Hille, J. pr. [2] 64, 414). — Anisotrope Täfelchen (aus Alkohol). F: 67%. In Aceton leicht löslich.

symm. Di-isovaleryl-hydrazin $C_{10}H_{20}O_2N_2=[(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH-]_2$. B. Aus Isovaleriansäurehydrazid durch siedende alkonolische Jodlösung (Curtius, Hille, J. pr. [2] **64**, 414). Als Nebenprodukt aus Isovaleriansäureäthylester und siedendem Hydrazinhydrat (C., H.). — Tafeln (aus Alkohol). F: 182° (C., H.), 184° (AUTENRIETH, SPIESS, B. **34**, 188). Löslich in heißem Wasser und Alkohol (A., S.; C., H.). — Reduziert ammoniakalische Silberlösung (C., H.).

Isovaleriansäureazid, Isovalerazid $C_5H_9ON_3=(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CO\cdot N_3$. B. Aus salzsaurem Isovaleriansäurehydrazid in Wasser mittels Natriumnitrits (Curtius, Hille, J. pr. [2] 64, 415). — Stechend riechende Krystalle. Zersetzt sich oberhalb 0°. In Wasser unlöslich, in Alkohol leicht löslich. Ist in ätherischer Lösung beständiger als die niederen Homologen. — Zersetzt sich beim Erwärmen der ätherischen Lösung mit $50^{\circ}/_{0}$ igem Alkohol unter Bildung von symm. Diisobutylharnstoff.

Substitutionsprodukte der Isovaleriansäure.

2-Chlor-2-methyl-butansäure-(4), β -Chlor-isovaleriansäure $C_5H_9O_2Cl$ = $(CH_9)_2CCl$ - $CH_2 \cdot CO_2H$. B. Durch Einw. von Chlor auf Isovaleriansäure bei 90° im direkten Sonnenlicht (ΜΟΝΤΕΜΑΡΤΙΝΙ, G. 27 II, 368). — Zersetzt sich bei der Destillation. Bildet mit Phenylhydrazin Phenyldimethylpyrazolidon. Wird durch Umsetzung mit KCN und darauf folgende Verseifung in asymm. Dimethylbernsteinsäure übergeführt (ΜΟΝΤΕΜΑΡΤΙΝΙ, G. 28 II, 305).

Äthylester C₇H₁₃O₂Cl = (CH₃)₂CCl·CH₂·CO₂·C₂H₅. B. Aus der Säure durch Alkohol und Chlorwasserstoff (Montemartini, G. 27 II, 368). — Kp₃₀: 101—103°; Kp: 184—190° (M.). — Gibt mit Methylmagnesiumbromid 4-Chlor-2.4-dimethyl-penten-(1) (Lemaire, C. 1909 I, 1982; R. 29, 51).

3-Chlor-2-methyl-butansäure-(4), α-Chlor-isovaleriansäure $C_5H_9O_2Cl=(CH_3)_2CH-CHCl\cdot CO_2H$. B. Durch Erwärmen des entsprechenden Nitrils mit konz. Salzsäure im Wasserbade (Servais, R. 20, 49). Durch Vermischen der wäßr. Lösungen von Natriumisovalerianat und unterchloriger Säure (Schlebusch, A. 141, 322). Aus Trichlormethylisopropylcarbinol durch Einw. von $10^9/_0$ iger Kalilauge (Jozitsch, H. 29, 111; C. 1897 I, 1015). — Öl, das beim Abkühlen durch ein Kältegemisch krystallinisch erstarrt. F: 16° (Se.), 35—35,5° (J.). Kp₃₂: 125—126°; Kp₇₅₆: 210—212° (Se.). D¹⁵²: 1,135 (Se.). Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol und Äther (Se.). n¹¹: 1,44496 (Se.). — Gibt beim Erhitzen mit Wasser auf 180° α-Oxy-isovaleriansäure (J.).

Äthylester $C_7H_{13}O_2C!=(CH_3)_2CH\cdot CHCl\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus der Säure und Äthylalkohol beim Erwärmen in Gegenwart von etwas Schwefelsäure (Servais, R. 20, 54). — Pfefferminzähnlich riechende Flüssigkeit. Kp_{756} : 177—179°. $D^{13,2}$: 1,021. n^{11} : 1,42951.

 $\begin{array}{lll} \textbf{Chlorid} & \textbf{C}_5\textbf{H}_3\textbf{OCl}_2 = (\textbf{CH}_3)_2\textbf{CH} \cdot \textbf{CHCl} \cdot \textbf{COCl}. & \textbf{\textit{B}}. & \textbf{Aus} & \textbf{\textit{a}} \cdot \textbf{Chlor-isovalerians}\\ \textbf{Phosphortrichlorid} & (\textbf{Servais}, ~ \textbf{\textit{R}}. ~ \textbf{20}, ~ \textbf{53}). & - & \textbf{Flüssig}. & \textbf{Kp}_{759} \colon ~ \textbf{148} - \textbf{149}^{\,0}, & \textbf{D}^{\text{cs.5}} \colon ~ \textbf{1,135}. \end{array}$

Nitril C₅H₈NCl = (CH₅)₂CH·CHCl·CN. B. Durch Einw. von Phosphorpentachlorid auf a-Oxy-isovaleriansäuremitril (Henry, C. 1898 II, 661; Servais, R. 20, 50). — Farblose Flüssigkeit. Kp₇₅₀: 154°; D¹²: 0,9922 (H.). Unlöslich in Wasser; löslich in Alkohol (Se.).

x.x.x-Trichlor-isovaleriansäure $C_5H_7O_2Cl_3$. B. Beim Einleiten von Chlor in Isovaleriansäure, erst unter Abkühlen und dann bei $50-60^\circ$ (Dumas, Stas, A. **35**, 149). — Bleibt bei -10° flüssig. Entwickelt oberhalb 110° HCl.

2-Brom-2-methyl-butansäure-(4), β -Brom-isovaleriansäure $C_3H_2O_2$ Br= $(CH_3)_2CBr$ - $(CH_2\cdot CO_2H, B.$ Beim Sättigen von Dimethylacrylsäure, gelöst in konz. Bromwasserstoffsäure,

bei 0° mit Bromwasserstoff (Auwers, B. 28, 1133). — Nadeln (aus Ligroin). F: 73,5°, Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol; fast unlöslich in kaltem Ligroin.

- 3-Brom-2-methyl-butansäure-(4), a-Brom-isovaleriansäure $C_5H_9O_2Br=(CH_3)_2CH$ CH_3P-CO_3H .
- a) Rechtsdrehende a-Brom-isovaleriansäure $C_5H_9O_2Br = (CH_3)_2CH \cdot CHBr \cdot CO_2H$. B. Man kocht Formyl-l-valin mit wäßr. Bromwasserstoffsäure und behandelt das erhaltene Hydrobromid der l-a-Amino-isovaleriansäure in Bromwasserstoffsäure mit Stickoxyd in tlegenwart von Brom (E. FISCHER, SCHEIBLER, B. 41, 890). Krystalle (aus Petroläther). F: 43,5° (korr.). Kp₂: 95–100°; Kp_{0,5}: 85–90°. Löslich in 70–80 Tln. kaltem Wasser. $[a]_D^{\infty}$: + 22,8° (in Benzol; 0,1507 g Subst. in 1,4996 g Lösung); $[a]_D^{\infty}$: + 9,0° (in Wasser; 0,0926 g Subst. in 9,2791 g Lösung) (E. F., Sch., B. 41, 891). Gibt beim Erhitzen mit wäßr. Ammoniak auf 100° die linksdrehende a-Amino-isovaleriansäure (E. F., Sch., B. 41, 892). Dagegen gelangt man zur rechtsdrehende a-Amino-isovaleriansäure, wenn man die rechtsdrehende a-Brom-isovaleriansäure mit Glycin zum Bromisovaleryl-glycin kuppelt, letzteres mit Ammoniak behandelt und das nun entstandene Aminoisovaleryl-glycin mit Salzsäure spaltet (E. F., Sch., B. 41, 2892; A. 363, 166). Die rechtsdrehende Bromisovaleriansäure gibt in wäßr. Lösung sowohl mit Silberoxyd wie mit n-Kalilauge eine und dieselbe aktive a-Oxy-isovaleriansäure, die in alkalischer Lösung nach rechts dreht (E. F., Sch., B. 41, 2894).

Chlorid C₅H₈OClBr = (CH₃)₂CH·CHBr·COCl. B. Aus rechtsdrehender a-Brom-isovaleriansäure und Thionylchlorid (E. Fischer, Scheibler, B. 41, 2898). — Flüssigkeit, die in einem Kältegemische erstarrt. Kp₁₃: 54—55⁰ (korr.).

b) Inaktive a-Brom-isovaleriansäure C₅H₉O₂Br = (CH₂)₂CH·CHBr·CO₂H. B. Aus Silberisovalerianat und Brom (Borodin, A. 119, 122). Aus Isovaleriansäure und Brom bei 150° (Cahours, A. Spl. 2, 78; Fittig, Clark, A. 139, 199; Ley, Popow, A. 174, 63). Man erwärmt Isovaleriansäure, Brom und amorphen Phosphor auf dem Wasserbade und zerlegt das erhaltene Bromisovaleriansäurebromid durch siedendes Wasser (Schleicher, A. 267, 115). Aus α-Brom-isopropylmalonsäure bei 150° (Königs, Mylo, B. 41, 4437). – Die käufliche α-Brom-isovaleriansäure löst man zur Reinigung in etwa dem halben Volum Petroläther, bringt die Säure durch Abkühlen der Lösung in einem Eis-Kochsalzgemisch zum Krystallisieren und saugt ab (E. Fischer, B. 39, 2322; E. F., Schenkel, A. 354, 12). – Prismen (Äther oder Chloroform). F: 44° (Schleicher, A. 267, 116). Siedet bei 230° unter sehr geginger Zersetzung (Schl.). Kp₄₀: 150° (Schl.). In Wasser wenig löslich (Bo.). – α-Brom-isovaleriansäure gibt beim Kochen mit Wasser in Gegenwart von Calcium-carbonat α-Oxy-isovaleriansäure (E. F., Zemplén, B. 42, 4891). – Cu(C₅H₈O₂Br)₂. Grüne Blättchen (aus absol. Alkohol) (Schleicher, A. 267, 117). – Ca(C₅H₈O₂Br)₂ + 2 H₂O. Ziemlich schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol (Schl., A. 267, 118). – Pb(C₅H₈O₂Br)₂ + H₂O. Krystallinisch. Verliert bei 80° das Krystallwasser. Schmilzt bei 100° unter Zers. (Schl., A. 267, 118).

Methylester $C_6H_{11}O_2Br = (CH_3)_2CH \cdot CHBr \cdot CO_2 \cdot CH_3$. Flüssig. Kp: 174°; D_{13}^{19} : 1,353 (Schleicher, A. 267, 119).

Äthylester $C_7H_{13}O_2Br = (CH_3)_2CH \cdot CHBr \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. Kp: 186° ; Kp₄₀: $110-115^\circ$; D²²: 1,2776 (Schleicher, A. **267**, 120). — Liefert beim Erhitzen mit Silberpulver Isovaleriansäureäthylester, symmetrischen Diisopropylbernsteinsäurediäthylester (Syst. No. 178) und andere Produkte (Hell, Mayer, B. **22**, 48; Auwers, A. **292**, 163; Bone, Sprankling, Soc. 77, 654). Bei l-monatigem Stehen mit Zink entsteht die sehr unbeständige Verbindurg (CH₃)₂CH · CH(ZnBr) · CO₂·C₂H₅ (Dain, \mathcal{R} . **28**, 599). Die Einw. von Magnesium in Äther-Benzol führt zu a-Isovaleryl-isovaleriansäureester und Isovaleriansäureester (Zeltner, B. **41**, 594; J. pr. [2] **78**, 118). a-Brom-isovaleriansäureester liefert mit Natriumalkoholaten in Ligroin-Suspension a-Alkyloxy-isovaleriansäureester. Diese Reaktion ist weniger glatt als bei den niederen Homologen, besonders bei Verwendung von Isopropylalkohol; es erfolgt dann Bildung von Dimethylacrylsäureester unter Abspaltung von Alkohol (Bischoff, B. **32**, 1748, 1755, 1761).

Isobutylester $C_9H_{17}O_2Br = (CH_3)_9CH \cdot CHBr \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. Kp_{17} : $105-108^{\circ}$ (Wheeler, Barnes, Am. 24, 82).

Isoamylester $C_{10}H_{19}O_2Br = (CH_3)_2CH \cdot CHBr \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. Kp₁₆: 113° bis 114° (W., B., Am. 24, 82).

Chlorid $C_5H_8OClBr = (CH_3)_2CH\cdot CHBr\cdot COCl$. B. Aus α -Brom-isovaleriansäure und Thionylchlorid unter allmählicher Steigerung der Temperatur von 20° auf 60° (E. FISCHER, SCHENKEL, A. 354, 13). — Flüssigkeit, die beim Abkühlen durch flüssige Luft krystallisiert. Kp₁₅: 59°.

Amid $C_bH_{10}ONBr = (CH_3)_2CH \cdot CHBr \cdot CO \cdot NH_2$. Farblose Blättchen (aus Benzol). F: 133° (Bischoff, B. 31, 3236). — Liefert beim Kochen mit wäßr. oder alkoholischer Kalilauge unter Abspaltung von Cyanwasserstoff und Bromwasserstoff Isobutyraldehyd (Mossler, M. 29, 75). — Physiologische Wirkung: v. d. Eeckhouf, A. Pth. 57, 338.

Nitril C₅H₈NBr = (CH₃)₂CH·CHBr·CN. B. Beim Zutropfen von α-Oxy-isovaleriansäurenitril (15 g) zu einem Gemenge von Phosphortrichlorid (21 g) und Brom (24 g) (Servais, C. 1901 I, 93). — Flüssig. Kp₂₅₄: 175–180° (Zers.).

2.3-Dibrom-2-methyl-butansäure-(4), $\alpha.\beta$ -Dibrom-isovaleriansäure $C_5H_8O_2Br_2=(CH_3)_2CBr\cdot CHBr\cdot CO_2H$. B. Aus $\beta.\beta$ -Dimethyl-acrylsäure und Brom in Äther (USTINOW, J. pr. [2] 34, 483) oder in Schwefelkohlenstoff (MASSOT, B. 27, 1226; ABIFF, A. 280, 259) in Dunkeln. Beim Stehen von α -Brom- β β dimethyl-acrylsäure mit Bromwasserstoffsäure (bei 0^0 gesättigt) (M.). — Kurze Prismen (aus Ligroin). F: $107.6-108^0$ (Az). — Beim Kochen der wäßr. Lösung des Natriumsalzes entsteht 1-Brom-2-methyl-propen-(1) (M.).

Äthylester $C_7H_{12}O_2Br_2 = (CH_3)_2CBr \cdot CHBr \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Bei langsamem Eintröpfeln der Lösung von 38 g Brom in 30 ccm Schwefelkohlenstoff in die Lösung von 30 g Dimethylacrylsäureester in 30 ccm trocknem Schwefelkohlenstoff unter Kühlung (Prentice, A. 292, 273); man läßt das Produkt am Sonnenlicht stehen und verjagt den Schwefelkohlenstoff im Vakuum. — Flüssig. Kp₃₀: $127-128^{\circ}$. D_4^{17} : 1,1652. Äußerst leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol, Chloroform und Schwefelkohlenstoff.

Chlorid $C_5H_7OCIBr_2 = (CH_3)_2CBr \cdot CHBr \cdot COCl$. B. Aus $a.\beta$ -Dibrom-isovaleriansäure in Phosphoroxychlorid durch Phosphorpentachlorid bei möglichst tiefer Temperatur (Koßler, Am. 42, 397). — Flüssig. Kp₂₀: $126-130^\circ$. — Geht bei Einw. von Benzol und Aluminium-chlorid in Schwefelkohlenstoff in Dibromisovalerophenon über.

2-Jod-2-methyl-butansäure-(4), β -Jod-isovaleriansäure $C_5H_9O_2I = (CH_g)_2CI \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Beim Einleiten von HI in eine konz. wäßr. Lösung von β -Oxy-isovaleriansäure (Schirokow, J. pr. [2] 23, 285; \Re . 13, 40). — Krystalle. F: 79—80°. — Wird von Natriumamalgam in Isovaleriansäure übergeführt.

3-Jod-2-methyl-butansäure-(4), a-Jod-isovaleriansäure $C_bH_9O_2I=(CH_3)_2CH\cdot CHI\cdot CO_2H$. B. Man behandelt Isovaleriansäure mit einem Überschuß von $15^9/_0$ gegen die theoretisch für Chloridbildung berechnete Menge von Phosphorpentachlorid, fügt darauf Chlorjod in Chloroform hinzu und schüttelt das Reaktionsprodukt mit kaltem Wasser (Sernow, 32, 808; C. 1901 I, 665). — Prismen (aus Petroläther oder Aceton + Benzin). F: 52°. Leicht löslich in allen organischen Lösungsmitteln, sehr wenig in Wasser. — Bildet beim Kochen mit Sodalösung a-Oxy-isovaleriansäure. Beim Kochen mit konz. Natronlauge entsteht Dimethylacrylsäure. — Natriumsalz. Hygroskopische Krystallmasse. — $Cu(C_5H_8O_2I)_2+2H_2O$. Nadeln (aus Alkohol). Löslich in Äther, sehr wenig löslich in Wasser. — $Ba(C_5H_8O_2I)_2+4H_2O$. Nadeln (aus 90°/oigem Alkohol). Fast unlöslich in absolutem Alkohol. — Zinksalz. Nadeln (aus Wasser). Unlöslich in Äther.

2-Nitro-2-methyl-butansäure-(4), β -Nitro-isovaleriansäure $C_5H_9O_4N=(CH_3)_2$ $C(NO_2)\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Beim Kochen von Isovaleriansäure mit verdünnter Salpetersäure (Dessaignes, A. 79, 374; Bredt, B. 14, 1782; 15, 2319). — Monokline (Fock, B. 15, 2320) Tafeln. Leicht löslich in siedendem Wasser, wenig in kaltem (D.). Sublimierbar (D.). Wird von Sn + HCl zu β -Amino-isovaleriansäure reduziert (Br., B. 15, 2320). — $AgC_5H_8O_4N$. Prismen (aus Wasser) (D.). — Calciumsalz. Nadeln (D.). — Bleisalz. Prismen (D.).

3-Azido-2-methyl-butansäure-(4), 3-Triazo-2-methyl-butansäure-(4), a-Triazo-isovaleriansäure $C_bH_aO_2N_3=(CH_3)_cCH\cdot CH(N_3)\cdot CO_2H$. B. Aus ihrem Äthylester mittels KOH (FORSTER, MÜLLER, Soc. 95, 198). — Öl. Kp_{0.11}: 82°. D_{ss}^a : 1,0638. — $AgC_5H_8O_2N_3$. Nadeln (aus Wasser). Sehr wenig löslich in heißem Wasser.

Äthylester $C_7H_{13}O_2N_3=(CH_3)_2CH\cdot CH(N_3)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Beim Kochen von 50 g α -Brom-isovaleriansäureäthylester mit 40 g Natriumazid in wäßr. Alkohol (Forster, Müller, Soc. 95, 198). — Öl. Kp₈: $68-68,5^{\circ}$. D²⁰₂₀: 1,0295. — Beim Erwärmen mit konz. wäßr. Kalilauge wird Stickstoff und Ammoniak abgespalten. Konz. Schwefelsäure oder Zinnchlorür und Salzsäure spalten zwei Drittel des Stickstoffes als solchen ab..

Amid $C_5H_{10}ON_4 = (CH_3)_2CH \cdot CH(N_3) \cdot CO \cdot NH_2$. B. Beim Schütteln des entsprechenden Äthylesters mit wäßr. Ammoniak (Forster, Müller, Soc. 95, 199). — Nadeln (aus Benzol). F: 78—79°. Leicht löslich in Alkohol.

Schwefelanalogon der Isovaleriansäure.

2-Methyl-butan-thiolthionsäure-(4), Dithioisovaleriansäure, Isobutanearbithiosäure $C_5H_{10}S_2=(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CS_2H$. B. Aus Isobutylmagnesiumbromid in Äther mit Schwefelkohlenstoff unter Kühlung (Houben, Pohl, B. 40, 1729). — Rotgelbes Öl. Kp₃₃: 84°. D¹⁹: 1,008. — Gibt mit Jod-Jodkalium-Lösung einen gelben ätherlöslichen Niederschlag, wahrscheinlich das entsprechende Disulfid.

4 Dimethylpropansäure, β-Methyl-propan-β-carbonsäure, Trimethylessigsäure, Pivalinsäure C₅H₁₀O₂ = (CH₃)₂C·CO₂H. B. Beim Erhitzen des entsprechenden Nitrils (S. 320) mit rauchender Salzsäure auf 100° (Butlebow, A. 170, 158). Durch Einw. von Kohlendioxyd auf die ätherische Lösung des tert.-Butylmagnesiumehlorids in einer Ausbeute von 30°/₆ (Bouveault, C. r. 138, 1108). Durch Öxydation von tert.-Butyl-äthylen mit Kaliumpermanganat (Claessens, Bl. [4] 5, 114). Bei der Oxydation von Pinakolin mit Chromsäure (Friedel, Silva, C. r. 76, 230; B. 6, 146, 826; Bl. [2] 19, 193). Bei der Oxydation von Trimethylbrenztraubensäure (CH₃)₃C·CO·CO₂H durch Silberovyd oder durch Chromsäure (Glücksmann, M. 10, 777). Durch Oxydation von p-tert.-Butyl-phenol mit Permanganat neben Trimethylbrenztraubensäure (Anschütz, Rauff, A. 327, 206). — Durst. Man setzt tert.-Butyljodid mit Kaliummercuricyanid unter Zusatz von Talkpulver bei niederer Temperatur um, destilliert mit Wasser, gibt zu dem öligen Destillat ungefähr das gleiche Volum rauchender Salzsäure und erhitzt mehrere Stunden im Bombenrohr auf 100° (Butlebow, A. 170, 158). Man suspendiert 140 g Pinakolin in wenig Wasser, läßt eine Lösung von 440 g Kaliumpermanganat und 140 g Ätznatron in 14 Liter Wasser innerhalb mehrerer Stunden zufließen, engt die erhaltene Lösung auf dem Wasserbade stark ein, filtriert von dem Braunstein ab, kocht diesen nochmals mit alkalihaltigem Wasser aus und filtriert; die vereinigten Filtrate, die etwa 6—8 Liter ausmachen, säuert man mit Schwefelsäure an und erwärmt sie mit einer Lösung von 100 g Kaliumdichromat und 150 g Schwefelsäure in wenig Wasser auf 50° (Scheuble, Löbl, M. 25, 1094).

Nadeln F: 35,3—35,5° (Butlebow, A. 173, 356), 34° (Pomeranz, M. 18, 580). Kp₇₈₀:

Nadeln F: 35,3—35,5° (Butlerow, A. 173, 356), 34° (Pomeranz, M. 18, 580). Kp₇₆₀: 163,7—163,8° (korr) (But., A. 173, 355); Kp: 163° (Po., M. 18, 580). Verfüchtigt sich merklich schon unterhalb des Siedepunktes (Bistrzycki, Mauron, B. 40, 4374). D⁵⁰: 0,905 (But., A. 173, 357). 1 Tl. löst sich bei 20° in 45,5 Tln. Wasser (Fried., Sil., B. 6, 146), in 40 Tln. Wasser (But., A. 170, 161). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 9,76×10—6 (Pomeranz, M. 18, 580), 9,78×10—6 (Billitzer, M. 20, 670). Neutralisationswärme: Gai., Werner, Bl. [2] 46, 801. — Bei der elektrolytischen Oxydation des Kaliumsalzes entstehen H.xamethyläthan, ein oder mehrere Isomere (?) dieses Kohlenwasserstoffes, Isobutylen, β-Butylen (?) und Trimethylcarbinol (Petersen, Ph. Ch. 33, 309). Liefert beim Erwärmen mit Brom und Phosphor kein Bromsubstitutionsderivat (Reformatski, B. 23, 1596). Spaltet beim Erwärmen ihrer Lösung in konz, Schwefelsäure von 85° an Kohlenoxyd unter Bil lung von Isobutylendisulfosäure (s. S. 320) ab (Bist., Mau., B. 40, 4374). Wird von Alkohol in Gegenwart von HCl bei gewöhnlicher Temperatur schwieriger verestert als Methyl- u·d Dimethyl-essigsäure (Sudborough, Lloyd, Soc. 75, 469, 475, 481). Gibt bei 63-stündigem Erhitzen mit absolutem Alkohol auf 183° etwa 90°/₀ Äthylester (Rosanoff, Prager, Am. Soc. 30, 1898; Ph. Ch. 66, 279; Pr., Am. Soc. 30, 1910; Ph. Ch. 66, 295).

Die Salze sind fast alle in Wasser und Alkohol mehr oder weniger löslich. Einige verlieren beim Kochen ihrer Lösung m einen Teil der Säure (BUTLEROW, A. 173, 359). — NaC₅H₉O₂ + 2 H₂O. Prismen (BUT, A. 173, 361). — KC₅H₉O₂ + 2 C₅H₁₀O₂. Nadeln (BUT., A. 173, 359). — Cu (C₅ H₉O₂) + H₂O. Grüner Niederschlag. Krystallisiert aus Alkohol in Nadeln, die Krystallwasser und Alkohol enthalten (FRIEDEL, SILVA, B. 6, 826; vgl. BUT., A. 173, 370). — Ag C₅H₉O₂. Blättehen (aus Wasser) (BUT., A. 165, 327). Nadeln (aus Alkohol) (BUT., A. 173, 370). Löslichkeit in Wasser zwischen 0° und 80°: STIASSNY, M. 12, 601. — Mg (C₅H₉O₂)₂ + 8 H₂O. Rhombische (JEROFEJEW, A. 173, 364) Tafeln (BUT., A. 173, 363). — Ca (C₅H₉O₂)₂ Krystallisiert mit 5 Mol. Wasser (BUT., A. 173, 362; LANDAU, M. 14, 716), mit 4 Mol. Wasser (FRIED., SIL., B. 6, 826; POMERANZ, M. 18, 580). Löslichkeit in Wasser zwischen 1° und 78,5°: LANDAU, M. 14, 717. — Sr (C₅H₉O₂)₂ + 5 H₂O. Prismen (BUT., A. 173, 362). — Ba (C₅H₉O₂)₂ + 5 H₂O. Nadeln oder Prismen (BUT., A. 165, 326; 173, 361). Löslichkeit in Wasser zwischen 0° und 80°: LANDAU. — Zn (C₅H₉O₂)₂ + H₂O. Schuppen. Die wäßr. Lösung enthält bei 20° etwa 1,7°/₀ wasserfreies Salz. Ziemlich löslich in Alkohol. Beim Erwärmen der wäßr. Lösung schridet sich ein basisches Salz ab (BUT., A. 173, 365). — HO·Zn C₅H₉O₂. Krystallpulver (BUT., A. 178, 367). — Pb (C₅H₉O₂)₂ + C₅H₁₁O₂ Nadeln (BUT., A. 173, 369). — Pb (C₅H₉O₂)₂. Prismatische Krystalle. Löslich ikaltem Wasser unter teilweiser Zersetzung. Schwer löslich in Alkohol und Äther. Beim Kochen mit Wasser entstehen basische Salze (BUT., A. 173, 367).

Isobutylendisulfonsäure $C_4H_8O_6S_2=CH_2:C(CH_2\cdot SO_3H)_2$ oder $HO_3S\cdot CH_2\cdot C(CH_3):CH\cdot SO_3H$ oder $CH_2:C(CH_3)\cdot CH(SO_3H)_2$ oder $(CH_3)_2C:C(SO_3H)_2$. B. Beim Erwärmen von Trimethylessigsäure mit konz. Schwefelsäure auf $105-110^{\circ}$ (BISTRZYCKI, MAURON, B. 40, 4374). — Rhombenförmige oder seehsseitige Tafeln. F: $63-64^{\circ}$ Entfärbt rasch Bromwasser sowie Kaliumpermanganatlösung. — $(NH_4)_2C_4H_6O_6S_2$. Tafeln. Zersetzt sich bei $248-251^{\circ}$. Sehr wenig löslich in heißem Alkohol, leicht in Wasser. — $K_2C_4H_6O_6S_2$ Blättchen Leicht löslich in Wasser. — Ba-Salz. Wasserhaltige Krystalle (aus wäßr. Alkohol). — $PbC_4H_6O_6S_2+2H_2O$. Vierseitige Tafeln und Prismen (aus Wasser). Leicht löslich in kaltem Wasser.

Methylester $C_0H_{12}O_2 = (CH_3)_3C \cdot CO_2 \cdot CH_3$. Kp: $100-102^{\circ}$ (Butlerow, A. 173, 372). Äthylester $C_7H_{14}O_2 = (CH_3)_3C \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. Kp: $118,5^{\circ}$ (korr.); D°: 0,875 (Butlerow, A. 173, 372). — Läßt sich durch Erhitzen mit alkoholischem Ammoniak nicht in das Amid verwandeln (Bannow; vgl. E. Fischer, Dilthey, B. 35, 856).

Trimethylcarbinester $C_9H_{18}O_2 = (CH_3)_3C \cdot CO_2 \cdot C(CH_3)_3$. Kp: 134—135° (korr.) (Butlerow, A. 173, 372).

tert.-Butyl-carbin-ester $C_{10}H_{20}O_2=(CH_3)_3C\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot C(CH_3)_3$. B. Neben anderen Produkten bei der Reduktion eines Gemisches von Trimethylessigsäure und Trimethylessigsäurechlorid mittels Natriumamalgams (TISSIER, C. r. 112, 1066; A. ch. 6 [29], 370). Aus tert.-Butyl-carbinol mit Natriumdichromat und Schwefelsäure, neben anderen Produkten (SAMEC, A. 351, 261). — Fruchtartig riechende Flüssigkeit. Kp: 165° (S.), 162° bis 164° (T., A. ch. [6] 29, 371). D°: 0,86078 (T.).

Anhydrid $C_{10}H_{18}O_3 = [(CH_3)_3C \cdot CO]_2O$. Kp: 190° (Butlerow, A. 173, 374).

Chlorid $C_5H_9OCl = (CH_3)_3C \cdot COCl$. B. Man gibt zu 1 Mol.-Gew. Trimethylessigsäure allmählich 1 Mol.-Gew. Phosphorpentachlorid, setzt zu dem erhaltenen Gemisch von Trimethylessigsäurechlorid und Phosphoroxychlorid 2 Mol.-Gew. trocknes trimethylessigsaures Kalium und destilliert (Butlerow, A. 178, 373). Aus Trimethylessigsäure und Thionylchlorid (H. Meyer, M. 27, 36). — Kp: $105-106^{\circ}$ (But.).

Amid C₅H_{II}ON = (CH₃)₃C·CO·NH₂. B. Man erhitzt trimethylessigsaures Ammonium im geschlossenen Rohr auf 220-230° (Franchimont, Klobbie, R. 6, 238). Aus Trimethylessigsäureanhydrid und alkoholischem Ammoniak (Butlerow, A. 173, 374). Aus Trimethylessigsäurechlorid und wäßt. Ammoniak (Scheuble, Löbl, M. 25, 1095; vgl. Aschan, B. 31, 2344). Beim Einleiten von Ammoniak in eine ätherische Lösung von Trimethylessigsäurechlorid (H. Meyer, M. 27, 36). Man kocht Trimethylacetophenon mit Natriumamid in Benzol und versetzt die entstandene Lösung tropfenweise mit Wasser (Haller, Bauer, C. r. 148, 129). — Nadeln (aus Wasser). Tafeln (aus Alkohol). F: 153-154° (Fr., Kl.). 55-156° (Ha., Ba.). Kp_{786,5}: ca. 212° (Fr., Kl.). Sehr wenig löslich in Benzol (Ha., Ba.). — Gibt mit Natrium und Athylalkohol oder sek.-Octylalkohol Trimethyläthylamin und wenig tert.-Butyl-carbinol (Sch., L., M. 25, 1096, 1099).

Trimethylacetiminoäthyläther $C_7H_{15}ON = (CH_3)_3C \cdot C(:NH) \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Durch Einleiten von Chlorwasserstoff in eine Lösung von Trimethylacetonitril in absol. Alkohol bei 0° (Freund, Lenze, B. 24, 2155). — $C_7H_{15}ON + HCl$. Nadeln. F: 118—119° (F., L.).

Dimethylpropannitril, Trimethylessigsäurenitril, Trimethylacetonitril $C_5H_9N=(CH_3)_3C\cdot CN$. B. Beim Hinzufügen von tert.-Butyl-jodid zu Mercuricyanid (Butlerow, A. 165, 323). Beim Erhitzen von Trimethylessigsäureamid mit Phosphorsäureanhydrid (Butl., A. 173, 374). — Darst. Man läßt 110 Tle. $K_2[Hg(CN)_4]$, 100 Tle. $(CH_3)_3CI$ und 75 Tle. trocknes Talkpulver 2—3 Tage lang bei höchstens 5° stehen und destilliert dann mit Wasserdampf (Butlerow, A. 170, 154). — Krystallinische Masse. F: $15-16^\circ$; Kp: $105-106^\circ$ (Butl., A. 170, 156).

Trimethylacetamidoxim $C_5H_{19}ON_2 = (CH_3)_3C \cdot C(NH_2)$; N·OH. B. Aus Trimethylacetonitril mit salzsaurem Hydroxylamin und Natriumäthylat bei 55° (Freund, Lenze, B. 24, 2154). — Krystalle. F: 115–116°.

3-Brom-2.2-dimethyl-propansäure-(1), Brom-trimethylessigsäure, Brompivalinsäure $C_5H_9O_2Br=CH_2Br\cdot C(CH_3)_2\cdot CO_2H$. B. Aus Oxypivalinsäure und Phosphorpentabromid (Blaise, Marcilly, Bl. [3] 31, 155). Man erhitzt 15 g Oxypivalinsäure mit der 5-6-fachen Menge rauchender Bromwasserstoffsäure, die bei 0° gesättigt ist, 8-10 Stunden auf 80° und weitere 10 Stunden auf 100° (Kohn, Schmidt, M. 28, 1056). — Schuppen

(aus Ligroin). F: 47° (K., Sch.), 40,5-41° (Bl., M.). Kp₃₈: 143-145° (Bl., M.). Meist leicht löslich (Bl., M.).

Äthylester $C_rH_{13}O_2Br=CH_2Br\cdot C(CH_3)_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Durch Esterifizierung der freien Säure (Blaise, Marcilly, Bl. [3] 31, 158). Aus Oxypivalinsäureäthylester und Phosphorpentabromid (Bl., C. r. 134, 552; Bl., M., Bl. [3] 31, 158). — Kp₁₁: 73°; Kp₁₅: 79°; Kp₁₉₋₂₀: 83-84°; Kp₂₅: 89-90° (Bl., M.). — Durch Einw. von Alkalien wird Oxypivalinsäure gebildet (Bl., C. r. 134, 1115).

3-Jod-2.2-dimethyl-propansäure-(1), Jod-trimethylessigsäure, Jodpivalinsäure $C_5H_9O_2I=CH_2I\cdot C(CH_3)_2\cdot CO_2H$. B. Man kocht Oxypivalinsäure 8 Stunden mit der 10-fachen Gewichtsmenge Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) und mit etwas amorphem Phosphor (Kohn, Schmidt, M. 28, 1057). — Säulen (aus Petroläther). F: 54°. Sublimierbar.

6. Carbonsäuren $C_6H_{12}O_2$.

1. Hexansäure, Pentan-a-carbonsäure, Normalcapronsäure, n-Capronsäure $C_6H_{12}O_2=CH_3\cdot[CH_2]_4\cdot CO_2H$.

a) Individuelle n-Capronsäure. B. Bei der Einw. von Natriumamalgam auf γ-Bromoder y-Jod-capronsäure in Wasser unter zeitweiser Neutralisation des freien Alkalis durch verdünnte Schwefelsäure (Fittig, A. 200, 48). Durch Oxydation des n-Hexylalkohols mit Kaliumdichromat und Schwefelsäure (ZINCKE, FRANCHIMONT, A. 163, 199). Durch Belichtung einer wäßr. Lösung von Cyclohexanon, neben Hexen-(1)-al-(6) (CIAMICIAN, SILBER, R. A. L. [5] 17 I, 180; B. 41, 1072). Man erhitzt n-Amylbromid- oder -jodid mit Kaliumcyanid in 85% igem Alkohol im geschlossenen Rohr auf 105° und verseift das entstandene Nitril durch KÖH in siedender wäßr.-alkoh. Lösung (Lieben, Rossi, A. 159, 75). Der Äthylester entsteht neben wenig Adipinsäureester, wenn man ein Gemisch von Kaliumäthylsuccinat $\mathrm{KO_2C\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5}$ und Kaliumbutyrat in wäßr. Lösung als Anodenlösung elektrolysiert; als Kathodenlösung benutzt man eine konz. Lösung von Kaliumcarbonat, die man durch Einleiten von Kohlensäure neutral hält (v. MILLER, Hoffer, B. 28, 2434). Durch Spaltung des aus n-Butyljodid und Natriumacetessigester erhältlichen Butylacetessigesters (Gartenmeister, A. 233, 277). Neben Onanthsäure beim Eintragen von 1 Liter Ricinusol in ein abgekühltes Gemisch aus 2 Liter Salpetersäure, 500 ccm konz. Schwefelsäure und 2 Liter Wasser (Tripier, C. r. 117, 282). Neben Önanthsäure, Önanthol und höheren Alkoholen beim Einleiten von Luft in Ricinusol bei 160° (Chem. Fabr. Flörsheim, D. R. P. 167137; C. 1906 I, 796). — Ölige Flüssigkeit von schwachem, unangenehmen Geruch. Erstarrt in einer Kältemischung zu einer weißen Krystallmasse. F: $-1,5^{\circ}$ (Fittig, A. 200, 49), $-1,5^{\circ}$ bis —2° (Gart., A. 233, 277). Kp: 205° (korr.) (Fittig.), 204,2° (Gart.); Kp_{738,5}: 204,5° his 205° (Lieben, Rossi, A. 159, 75). D;: 0,9453 (Gart.); D;: 0,9449; D;: 0,9294; D;: 0,9172; D;: 0,8947 (Lieben, Rossi). Mischt sich nicht mit Wasser (L., R.). n;: 1,41635 (Scheij, R. 18, 183). Molekulare Verbrennungswärme für flüssige Capronsäure bei konstantem Druck: 839,6 Cal. (E. FISCHER, WREDE, C. 1904 I, 1548). — Bei der elektrolytischen Oxydation des Kaliumsalzes entstehen n-Decan, n-Amyl-capronat, n-Amylalkohol, Penten-(1), Spuren eines Kaliumsalzes entstehen n-Decan, n-Amyl-capronat, n-Amylalkohol, Penten-(1), Spuren eines Aldehyds und wahrscheinlich Isopropyläthylen (Petersen, Ph. Ch. 33, 317). — $KC_6H_{11}O_2$. Blätter (aus absolutem Alkohol) (Wahleforss, B. 22 Ref., 438). — $AgC_6H_{11}O_2$. Flocken. Schwer löslich in heißem Wasser (Franchimont, Zincke, A. 163, 200; Fittig, A. 200, 51). — $Ca(C_6H_{11}O_2)_2 + H_2O$. Blättchen. 100 Tle. der bei 18,5° gesättigten, wäßr. Lösung enthalten 2,707 Tle. wasserfreies Salz (Lieben, Rossi, A. 165, 118). 100 Tle. der wäßr. Lösung enthalten bei 18° 2,5 Tle. wasserfreies Salz (Fi., A. 200, 50). Löslichkeit in Wasser von $0-100^\circ$: Lumsden, Soc. 81, 358. — $Ba(C_6H_{11}O_2)_2$. Undeutlich krystallinisch. 100 Tle. der bei 18,5° gesättigten wäßr. Lösung enthalten 8,4967 Tle. wasserfreies Salz (L., R., A. 165, 122). — $Ba(C_5H_{11}O_2)_2 + H_2O$. Blättehen oder Tafeln. Ziemlich löslich in Wasser, weniger in Alkohol (Fr., Z., A. 163, 200).

b) Gärungscapronsäure (wohl wesentlich n-Capronsäure, jedoch vielleicht Isomere enthaltend; vgl. Neuberg, Rewald. C. 1908 I, 1926). B. Bei der sogenannten "Buttersäuregärung" (vgl. Buttersäure, S. 265) von Kohlenhydraten (Zucker, Stärke) (Sticht, J. 1868, 522; Linnemann, A. 160, 225; Grillone, A. 165, 127; Lieben, A. 170, 89). Bei der Vergärung von Äthylalkohol oder Glycerin mit Fleisch in Gegenwart von Kreide (von Sens) (Bechamp, J. 1868, 430; 1869, 308). Bei der Gärung von Weizenkleie in Gegenwart von Haut- oder Lederschnitzeln und Kreide (Freund, J. pr. [2] 3, 224). — Darst. Man fraktioniert Gärungsbuttersäure, wäscht die oberhalb 180° siedenden Anteile wiederholt mit je 6 Volumen Wasser, um die Buttersäure zu entfernen und fraktioniert nochmals (Lieben, A. 170, 91); man führt die so erhaltene Säure mittels absoluten Alkohols und konz. Schwefelsäure bei

Zimmertemperatur in den Äthylester über und verseift diesen durch Kochen mit wäßr. Kalilauge (REITTER, Ph. Ch. 36, 137).

Flüssig. Erstarrt beim Abkühlen auf -18° zu einer weißen Krystallmasse, die bei -2° wieder völlig geschmolzen ist (Freund, $J.\ pr.\ [2]\ 3,\ 232)$. F: -1.5° (Zander, $A.\ 224$, 67). - Kp₇₄₈: 205° (Lieben, $A.\ 170$, 92); Kp₇₅₉: 204,6-205,6° (Lieben, Janecek, $A.\ 187$, 128); Kp₇₆₀: 204,5 -205° (Zander). Siedepunkt bei verschiedenen Drucken: Kahlbaum, $Ph.\ Ch.\ 13$, 40. - D°: 0,9446 (Zander); D°: 0,94506; D°: 0,9289; D°: 0,917 (Li., $A.\ 187$, 127 Anm.). Ausdehnung: Zander, $A.\ 224$, 67. - Oberflächenspannung wäßr. Lösungen: von Schischkowski, $Ph.\ Ch.\ 64$, 385. Assoziation in Phenollösung: Robertson, Soc. 83, 1428. - Molekulare Verbrennungswärme für flüssige Capronsäure bei konst. Vol.: 837,6 Cal. (Stohmann, $J.\ pr.\ [2]\ 49$, 111), bei konst. Druck: 830,209 Cal. (Luginin, $A.\ ch.\ [5]\ 25$, 140). - Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 1,45×10⁻⁵ (Ostwald, $Ph.\ Ch.\ 3$, 176), 1,38×10⁻⁵ (Franke, $Ph.\ Ch.\ 16$, 485), 1,46×10⁻⁵ (Billitzer, $M.\ 20$, 676), 1,47×10⁻⁶ (Drucker, $Ph.\ Ch.\ 52$, 643). Elektrocapillare Funktion: Gouy, $A.\ ch.\ [8]\ 8$, 330. Grad der Farbveränderung von Methylorangelösung als Maß der Affinitätskonstante: Velley, $Ph.\ Ch.\ 57$, 156. Neutralisationswärme: Gal, Werner, $Bl.\ [2]\ 46$, 802.

Bei der Elektrolyse mit Wechselströmen (70 maliger Polwechsel in der Sekunde) einer (mit Magnesiumdicarbonat versetzten) wäßr. Lösung von Magnesiumcapronat entstehen Buttersäure, Valeriansäure, eine Oxycapronsäure, Adipinsäure, Glutarsäure, Bernsteinsäure und Oxalsäure (Drechsel, J. pr. [2] 34, 135). Beim Kochen mit starker Salpetersäure werden Essigsäure und Bernsteinsäure gebildet (Erlenmeyer, A. 160, 215). Capronsaures Silber gibt beim Erwärmen mit 1 At. Gew. Jod auf 100° AgI, CO₂ und n-Amyl-capronat CH₃·[CH₂]₄·CO₂·[CH₂]₄·CH₃ (Simonini, M. 13, 323). Beim Erwärmen von capronsaurem Silber mit Jod in hochsiedendem Petroläther auf 80° entsteht eine krystallisierende Verbindung (CH₃·[CH₂]₄·CO)₂O+AgOI, die durch Wasser in AgI, AgIO₃ und Capronsäure zerlegt wird (Simonini, M. 14, 89). Erwärmt man die aus capronsaurem Silber und Jod in Petroläther erhaltene Lösung mit einer Lösung von gewöhnlichem Phosphor in Petroläther und wenig Schwefelkohlenstoff, so erhält man wenig Capronsäureanhydrid neben n-Amyl-capronat (Sim., M. 14, 91). Capronsäure spaltet beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure von 160° an geringe Mengen Kohlenoxyd ab (Bistrzycki, v. Stemiradzki, B. 41, 1670). — Geschwindigkeit der Veresterung mit Alkohol in Gegenwart von HCl bei gewöhnlicher Temperatur: Sudborough, Gittins, Soc. 93, 213.

Capronsäure gibt im Gegensatz zu Buttersäure und Isovaleriansäure mit einer Lösung von essigsaurem Zink einen krystallinischen Niederschlag (Freund, J. pr. [2] 3, '232). — Natriumsalz. Löslichkeit in Aceton in der Wärme ca. 0,06°/0 (Holzmann, Ar. 236, 435). — Cu(C₆H₁₁O₂)₂. Dunkelgrüne Krystalle (aus Alkohol). Leicht löslich in Alkohol, fast unlöslich in Wasser (Freund, J. pr. [2] 3, 233). — Ag C₆H₁₁O₂. Flocken. 100 Tle. Wasser lösen bei 13°0,0934 Tle. (Keffich, M. 9, 591), bei 12°0,0968 Tle. wasserfreies Salz (Altschul, M. 17, 569). — Ca (C₆H₁₁O₂)₂ + H₂O. Blättchen. 100 Tle. der wäßr. Lösung enthalten bei 11—12°2,36 Tle. (Lieben, Janecek, A. 187, 128), bei 19,5°2,75 Tle. (Kottal, A. 170, 96), bei 19—20°2,26 Tle. (Schulze, Likiernik, H. 17, 527) und bei 21—22°4,428 Tle. wasserfreies Salz (Grillone, A. 165, 133). 100 Tle. Wasser lösen bei 14°2,537 Tle. (Keffich, M. 9, 593), bei 16,5°2,483 Tle. und bei 47°2,226 Tle. wasserfreies Salz (Altschul, M. 17, 571). Zeigt bei 46—48° ein Minimum für die Löslichkeit in Wasser (A., M. 17, 570). — Sr(C₆H₁₁O₂)₂ + 3 H₂O. 100 Tle. der wäßr. Lösung enthalten bei 24°8,89 Tle. wasserfreies Salz (Kottal, A. 170, 97). — Ba (C₆H₁₁O₂)₂. Der Krystallwassergehalt des gärungscapronsauren Bariums ist nicht sicher bekannt. Es wurde erhalten: wasserfrei von Grillone (A. 165, 132), mit 3 H₂O von Kottal (A. 170, 97), mit 3/5H₂O von Lieben und Janecek (A. 187, 129) und mit 2 H₂O von Keffich (M. 9, 595). Zum Wassergehalt vgl. ferner Holzmann, Ar. 236, 415. — Zn(C₆H₁₁O₂)₂. Wasserfreie Nadeln (aus Alkohol) (Freund, J. pr. [2] 3, 232). Krystallisiert aus Wasser mit 1 Mol. Krystallwasser (Kottal, A. 170, 99). 100 Tle. der wäßr. Lösung enthalten bei 24,5° 1,03 Tle. wasserfreies Salz (Ko.). — Cd(C₆H₁₁O₂)₂ + 2 H₂O. Krystalle. 100 Tle. der wäßr. Lösung enthalten bei 23,5° 0,96 Tle. wasserfreies Salz (Ko.). — Cd(C₆H₁₁O₂)₂ + 2 H₂O. Krystalle. 100 Tle. der wäßr. Lösung enthalten bei 23,5° 0,96 Tle. wasserfreies Salz (Ko.). — Cd(C₆

c) Natürlich vorkommende oder aus Naturprodukten gewonnene Säurepräparate $C_6H_{12}O_2$, die wohl in der Hauptsache aus Normalcapronsäure bestehen.

Vgl. über die Capronsäure aus Lecanora sulphurea Schär: Paternò, Crosa, G. 24 I, 304, aus dem Fruchtsleische von Ginkgo biloba: Béchamp, A. 130, 364, aus Palmarosaöl: Gildemeister, Stephan, Ar. 234, 328, aus der Cocosnußbutter: Fehling, A. 53, 406; Oudemans, J. 1860, 322; Winter, D. R. P. 170563; C. 1906 II, 731, aus den Blüten von Satyrium hircinum: Chantard, J. 1864, 340, aus dem Holze von Goupia tomentosa: Dunstan, Henry, Soc. 73, 226, aus dem ätherischen Öl von Pastinaca sativa: Schimmel & Co.,

C. 1909-I, 23, aus dem ätherischen Öl von Heracleum spondylium L.: ZINCKE, A. 152, 18; MÖSLINGER, B. 9, 999; A. 185, 35, aus der Wurzel von Thapsia garganica L.: CANZONERI, G. 24 II, 443.

Über Capronsäure aus dem Fuselöl aus Runkelrübenmelasse vgl: MÜLLER, J. 1852, 499, aus Getreidefuselöl und Kartoffelfuselöl: WINDISCH, Arbeiten aus dem Kaiserl. Gesund-

heitsamt [Berlin] 8, 228; C. 1892 I, 894; sowie ferner Sticht, J. 1868, 523.

Über die in der Kuhbutter als Glycerinester vorkommende Capronsäure vgl. CHEVREUL,

Recherches sur les corps gras [Paris 1823], S. 134; Lerch, A. 49, 220.

Über die bei der Oxydation von Fetten und Ölen entstehende Capronsäure vgl.: REDTENBACHER, A. 59, 41; SCHNEIDER, A. 70, 112; ARZBAECHER, A. 73, 203.

Über die Capronsäure aus ranzigen Fetten vgl.: Scala, G. 38 I, 312.

Über die bei der Oxydation von Proteinen entstehende Capronsäure vgl.: Guckelberger, A. 64, 70.

Über die bei der Einw. von Streptokokken auf Fibrin entstehende Capronsäure vgl.: Emmerling, B. 30, 1863.

Funktionelle Derivate der Capronsäure.

Methylester, Methyleapronat $C_7H_{14}O_2=CH_3\cdot[CH_2]_4\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Durch Methylierung der Gärungscapronsäure (Gartenmeister, A. 233, 278) oder der Capronsäure aus Cocosnußbutter (Fehling, A. 53, 407) mit Methylalkohol und Schwefelsäure. Durch Erwärmen des Cocosfettes mit Methylalkohol, der $2^0/_0$ HCl enthält, neben anderen Produkten (Haller, Youssouffan, C.r. 143, 805). — Kp₁₅: $52-53^\circ$ (H., Y.); Kp: 150° (F.); Kp: $149,5^\circ$; D_0^* : 0,9039; Ausdehnung: G.

Äthylester, Äthyleapronat $C_8H_{16}O_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_4 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Bei der Äthylierung der individuellen Capronsäure (Lieben, Rossi, A. 165, 122) oder der Gärungscapronsäure (L., A. 170, 93; Gartenmeister, A. 233, 278) mit Alkohol und Schwefelsäure. — Kp_{785,8}: 165,5—166.9. D₆: 0,8890; D₅₀: 0,8732; D₄₀: 0,8594 (L., R., A. 165, 122). Kp₇₈₆: 166,9—167,3°; D₆: 0,8898; D₅₀: 0,8728; D₄₀: 0,8596 (L., A. 170, 93). Kp₇₆₀: 166,6°; D₆: 0,8888; Ausdehnung: Gartenmeister, A. 233, 279. Magnetische Rotation: Perkin, Soc. 45, 576. — Bei der Einw. von Natrium auf die alkoholische Lösung entsteht n-Hexylalkohol (Bouveault, Blanc, D. R. P. 164294; C. 1905 II, 1700). Bei der Einw. von 2 Atom-Gew. Natrium auf I Mol.-Gew. Ester in Gegenwart von trocknem Ather oder Benzol erhält man nach dem Zersetzen des Reaktionsproduktes mit Eiswasser Capronoin $CH_3 \cdot [CH_2]_4 \cdot CO$. $CH(OH) \cdot [CH_2]_4 \cdot CH_3$ und etwas Dicaproyl (Bou., Locquin, C. r. 140, 1594, 1699 Anm.; Bl. 31, 35, 631, 633 Anm., 641). — Spaltung durch Pankreassaft: Morel, Terroine, C. r. 149, 236.

Propylester $C_9H_{18}O_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_4 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot B$. Aus Gärungscapronsäure, Propylalkohol und Schwefelsäure (Gartenmeister, A. 233, 279). — Kp₇₈₀: 185,5°; D₀°: 0,8844; Ausdehnung: Gartenmeister.

Butylester $C_{70}H_{20}O_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_4 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3$. B. Aus Gärungscapronsäure, Butylalkohol und Schwefelsäure (Gartenmeister, A. 233, 280). — Kp_{760} : 204,3°; D_0^* : 0,8824; Ausdehnung: Gartenmeister.

n-Amylester C₁₁H₂₂O₂ = CH₃·[CH₂]₄·CO₂·CH₂·[CH₂]₃·CH₃. B. Beim Erhitzen von 1 Mol.-Gew. capronsaurem Silber mit 1 At.-Gew. Jod auf 100° und schließlich auf 250° bis 260° (SIMONINI, M. 13, 323). — Flüssig. Kp: 222—227°. — Gibt beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) im geschlossenen Rohr auf 100° Capronsäure und n-Amyliodid.

Ester des linksdrehenden Methyläthylcarbinearbinols (vgl. Bd. I, S. 385) $C_{11}H_{22}O_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_4 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot C_2H_5$. B. Aus Capronsäure, aktivem Amylalkohol und Schwefelsäure (Guye, Chavanne, Bl. [3] 15, 278, 282). Kp_{727} : 212—214°; D_2^{43} : 0,859; n_2^{50} : 1,4201 (G., Ch., Bl. [3] 15, 282). $[a]_2^{50}$: +3,13° (korrigiert auf optisch reinen linksdrehenden Amylalkohol durch Umrechnung) (G., Bl. [3] 25, 549).

n-Hexylester $C_{12}H_{24}O_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_4 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot [CH_2]_4 \cdot CH_3$. B. Neben (individueller) Capronsäure bei der Öxydation von n-Hexylalkohol mit Kaliumdichromat und verdünnter Schwefelsäure (Franchimont, Zincke, A. 163, 197, 199). — Öl. Kp_{761,17}: 245,6° (korr.), D^{17,5}: 0,865,

n-Heptylester $C_{13}H_{26}O_2=CH_3\cdot [CH_2]_4\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot [CH_2]_5\cdot CH_3$. B. Aus gärungscapronsaurem Silber und 1-Jod-heptan (Gartenmeister, A. 283, 280). — Kp₇₆₀: 259,4°; D°: 0,8769; Ausdehnung: Gartenmeister.

n-Octylester $C_{14}H_{28}O_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_4 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot [CH_2]_6 \cdot CH_3$. V. Im ätherischen Öl von Heracleum spondylium (Zincre, A. 152, 18). — B. Aus gärungscapronsaurem Silber und 1-Jod-octan (Gartenmeister, A. 233, 281). — Öl. Kp: 268—270° (Z.); Kp₇₆₀: 275,2°; D_0^* : 0,8748 (G.). Ausdehnung: Gartenmeister.

Tricapronat des Glycerins, Glycerintricaproin, Tricaproin $C_{21}H_{38}O_6=(CH_3\cdot [CH_2]_4\cdot CO\cdot O\cdot CH_2)_2\cdot CH\cdot O\cdot CO\cdot [CH_2]_4\cdot CH_3$. B. Durch Erhitzen von Glycerin mit überschüssiger (individueller) Capronsäure im Vakuum beim gleichzeitigen Durchleiten eines schwachen Stromes trockner Luft (Scheij, R. 18, 193). — Farblose, geruch- und geschmacklose Flüssigkeit. Erstarrt langsam bei -60° . D_4^∞ : 0,9867. Mischt sich mit 85°/ $_0$ igem Alkohol, Äther, Chloroform, Petroleumäther und Benzol. D_4^∞ : 1,44265.

Acetolester der Capronsäure, Acetonylcapronat $C_9H_{16}O_3=CH_3\cdot[CH_2]_4\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CO\cdot CH_3$. B. Man versetzt die ätherische Lösung von Capronsäure nacheinal.der mit der berechneten Menge Natrium und der äquimolekularen Menge Monochloraceton, destilliert den Äther ab und erhitzt 4 Stunden auf $120-130^\circ$ (Locquin, C. r. 138, 1275). — Kp₁₀: $107-108^\circ$.

Essigsäure-capronsäure-anhydrid $C_8H_{14}O_3 = CH_2 \cdot [CH_2]_4 \cdot CO \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Beim Kochen von n-Capronsäure mit Essigsäureanhydrid (Autenrieth, B. 20, 3188; vgl. Au., B. 34, 182). — Flüssig. Kp: $165-175^{\circ}$.

Capronsäureanhydrid C₁₂H₂₂O₃ = CH₃·[CH_{2]4}·CO·O·CO·[CH_{2]4}·CH₃. B. Beim Kochen von Capronsäure mit Essigsäureanhydrid (Autenrieth, B. 34, 182). Aus capronsaurem Natrium und Essigsäureanhydrid im geschlossenen Rohr bei 100° (Michael, B. 34, 925). Bei der Einw. von Phosphoroxychlorid auf capronsaures Barium (Chiozza, A. 86, 9259). — Öl von widerlichem Geruch. Bleibt bei —17° flüssig. Siedet bei 241—243° unter teilweiser Zersetzung; D¹¹: 0,9279 (Norstedt, Wahlforss, B. 25 Ref., 637). Kp: 242° bis 245° (Au.); Kp: 254—257° (M.). — Ist gegen kalte wäßr. Sodalösung sehr beständig (Au.).

Hexanoylchlorid, Capronsäurechlorid, Capronylchlorid $C_6H_{11}OCl = CH_3 \cdot [CH_2]_4 \cdot COCl.$ B. Durch Einw. von Thionylchlorid auf n-Capronsäure (H. MEYER, M. 22, 418). Aus Gärungscapronsäure und Phosphortrichlorid (Reitter, Ph. Ch. 36, 138). — Kp_{737,8}: $154-156^{\circ}$ (Ponzio, de Gaspari, J. pr. [2] 58, 397 Anm.); Kp: $151-153^{\circ}$ (Norstedt, Wahlforss, B. 25 Ref., 637), $150-153^{\circ}$ (Reitter, Ph. Ch. 36, 138).

Hexanamid, Capronsäureamid, Capronamid C₆H₁₈ON = CH₃·[CH₂]₄·CO·NH₂. B. Durch Erhitzen von gärungscapronsaurem Ammonium auf 230° (A. W. Hofmann, B. 15, 983). Aus dem entsprechenden Methylester durch wäßr. Ammoniak (H. Meyer, M. 22, 418; 27, 43). Aus Capronsäureanhydrid durch konz. wäßr. Ammoniak (Autenrieth, B. 34, 183). — Dünne Tafeln (aus Alkohol) (Kahrs, Z. Kr. 40, 482); D: 0,999 (Kahrs). F: 98° (Au.), 100° (Kelbe, B. 16, 1200; Hof., B. 17, 1411). Ziemlich löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, heißem Wasser (Au.). Viscosität der alkoholischen Lösung: Fawsitt, Soc. 98, 1005. — Liefert bei der Reduktion mit Natrium und absolutem Alkohol in einer Ausbeute von 25—30°/₀ n-Hexylalkohol neben anderen Produkten (Bouveault, Blanc, C. r. 188, 149). Geschwindigkeit der Hydrolyse durch Säuren: Crocker, Soc. 91, 593. Die Hydrolyse durch Alkalien verläuft bimolekular (Crocker, Lowe, Soc. 91, 952).

Dicapronamid $C_{12}H_{23}O_2N = CH_3 \cdot [CH_2]_4 \cdot CO \cdot NH \cdot CO \cdot [CH_2]_4 \cdot CH_3$. B. Aus individueller Capronsäure und Capronitril bei 250° (Norstedt, Wahlforss, B. **25** Ref., 637). — Prismen. F: 92,5°. Schwer löslich in Äther.

Hexannitril, Capronsäurenitril, Capronitril $C_0H_{11}N=CH_3\cdot[CH_2]_4\cdot CN$. B. Aus Capronsäureamid durch Phosphorsäureanhydrid (Henry, C. 1905 II, 214; R. 24, 350). Durch Kochen von n-Amyljodid mit Kaliumeyanid (v. Braun, B. 42, 4549). — Kp: 160° (v. Br.); Kp.50; 162–163° (korr.) (He.). D^{18} : 0,8040 (Gladstone, Soc. 45, 246); D^{20} : 0,8093 (He.). Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und Äther (He.). n_p : 1,4087 (Gl.); n_p : 1,41154 (He.); Molekularrefraktion: He. Dielektrizitätskonstante: Kahlenberg, Anthony, C. 1906 II, 1818. Elektrocapillare Funktion: Gouy, A. ch. [8] 8, 323; 9, 133.

Capronamidoxim $C_6H_{14}ON_2=CH_3\cdot[CH_2]_4\cdot C(NH_2):N\cdot OH$. B. Aus dem (individuellen) Capronsäurenitril und Hydroxylamin (Norstedt, Wahlforss, B. 25 Ref., 637). — F: 48°.

symm. Dicapronyl-hydrazin $C_{12}H_{24}O_2N_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_4 \cdot CO \cdot NH \cdot NH \cdot CO \cdot [CH_2]_4 \cdot CH_3$. B. Aus Capronsäureanhydrid mit Hydrazinhydratlösung (AUTENRIETH, Spiess, B. 34, 189). — Blättchen (aus Alkohol). F: 159°.

Substitutionsprodukte der Capronsäure.

5-Chlor-hexansäure-(1), δ -Chlor-n-capronsäure $C_0H_{11}O_2Cl=CH_3\cdot CHCl\cdot [CH_2]_3\cdot CO_2H$. B. Das Chlorid entsteht bei 2-stündigem Erwärmen von 1 Tl. δ -Oxy-capronsäure-anhydrid mit 10 Tln. POCl₃ und 2 Tln. PCl₅ auf 100 $^{\circ}$ (Zellner, M. 15, 31); man führt

das Chlorid durch Kochen mit absolutem Alkohol in den Äthylester über. — Nur in Form ihres Äthylesters bekannt.

Äthylester $C_8H_{15}O_2Cl=CH_3\cdot CHCl\cdot [CH_2]_3\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. Flüssig. Siedet bei 217—220° nicht vollig unzersetzt; $D^{20}\colon 1{,}04$ (Zellner, M.~15,~32).

- 6-Chlor-hexan-nitril-(1), ε-Chlor-n-capronsäurenitril C₆H₁₀NCl = CH₂Cl·[CH₂]₄·CN. B. Neben Benzonitril durch Erhitzen von ε-Benzoylamino-n-capronsäurenitril mit Phosphorpentachlorid und Destillation des Reaktionsproduktes (v. Braun, Steindorff, B. 38, 177). Mit alkoholischem Natriumphenolat entsteht ε-Phenoxy-n-capronsäurenitril.
- 2-Brom-hexansäure-(1), a-Brom-n-capronsäure $C_6H_{11}O_2Br = CH_3 \cdot [CH_2]_3 \cdot CHBr \cdot CO_2H$. $B \cdot Beim$ Erhitzen von Gärungscapronsäure mit Brom im geschlossenen Rohr auf 140^0 (Hüfner, Z. 1868, 616; J. pr. [2] 1, 7; Schulze, Likiernik, H. 17, 523). Aus Capronsäure, Phosphor und Brom (Auwers, Bernhardi, B. 24, 2222). Gibt beim Erhitzen mit wäßr. konz. Ammoniak a-Amino-n-capronsäure (Hü.; Sch., L.).

Äthylester $C_8H_{15}O_2Br=CH_3\cdot[CH_2]_3\cdot CHBr\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. Anisartig riechende Flüssigkeit. Kp: $205-210^{\circ}$ (Hell, Lumpp, B. 17, 2218); Kr₈₂: $99-102^{\circ}$ (Auwers, Bernhardi, B. 24, 2223); Kp₁₁: 103° (Fichter, Pfister, B. 37, 1998). — Gibt beim Erhitzen mit Chinolin auf 185° (F., Pr., B. 37, 1998) oder mit Diäthylanilin (Blaise, Luttringer, Bl. [3] 38, 828) Hexen-(2)-säure-(1)-äthylester; daneben entsteht bei der Einw. von Chinolin etwas Hexen-(3)-säure-(1)-äthylester (F., Pf.). Beim Kochen mit alkoholischem Kaliumnatrium-cyanid entsteht das Mononitril der n-Butyl-malonsäure (H., L., B. 17, 2218).

- 3-Brom-hexansäure-(1), β -Brom-n-capronsäure $C_6H_{11}O_2Br = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CHBr \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Bei mehrtägigem Stehen von Hexen-(2)-säure-(1) mit überschüssiger, bei 0° gesättigter Bromwasserstoffsäure (Fittig, Baker, A. 283, 122). Nadeln. F: 34,5—35°. Leicht löslich in Chloroform, Schwefelkohlenstoff, Benzol und Ligroin. Zerfällt beim Kochen mit Wasser in β -Oxy-capronsäure, Hexen-(2)-säure-(1), wenig Hexen-(3)-säure-(1) und ein Amylen.
- 4-Brom-hexansäure-(1), γ-Brom-n-capronsäure C₆H₁₁O₂Br = CH₃·CH₂·CHBr·CH₂·CH₂·CO₂H. B. Beim Vermischen gleicher Volume Hexen-(3)-säure-(1) und bei 0° gesättigter Bromwasserstoffsäure (Fittig, A. 200, 42). Aus Isohydrosorbinsäure (Syst. No. 163) und HBr (HJELT, B. 15, 618). Schweres Öl von angenehmem Geruche. Wird bei —18° nicht fest. Nicht destillierbar. Geht beim Behandeln mit Natriumamalgam in n-Capronsäure über (F., A. 200, 48). Gibt beim Kochen mit Wasser oder beim Stehen mit Sodalösung HBr, das Lacton der γ-Oxy-capronsäure

n.Br, das Lacton der γ-Oxy-capronsäure O und wenig Isohydrosorbinsäure (F., A. 200, 51; 208, 67; ΗJELT, B. 15, 617). Auch aurch alkoholisches oder wäßr. Ammoniak entsteht das Lacton der γ-Oxy-capronsäure (F., A. 208, 71).

- 2.3-Dibrom-hexansäure-(1), $a.\beta$ -Dibrom-n-capronsäure $C_6H_{10}O_2Br_2 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3$
- 3.4-Dibrom-hexansäure-(1), $\beta.\gamma$ -Dibrom-n-capronsäure, Isodibromcapronsäure, Hydrosorbinsäuredibromid $C_8H_{10}O_2B^-_2=CH_3\cdot CH_2\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Aus Hexen-(3)-säure-(1) und Brom in Schwefelkohlenstoff unter Kühlung (FITTIG, BARRINGER, A. 161, 314; F., A. 200, 45). Zähe Flüssigkeit. Unlöslich in Wasser (F., B.). Gibt mit alkoholischer Kalilauge Sorbinsäure (Syst. No. 164) (F., B.). Verliert schon bei 50° Bromwasserstoff (F., A. 200, 46). Zerfällt bei längerem Kochen mit Wasser in HBr, das Lacton der Isodioxycapronsäure CH₃·CH·CH(OH)·CH₂ (Syst. No. 2506) und Homolävulinsäure CH₃·CH₂·CO₂H (Syst. No. 281) (F., A. 268, 67).
- x.x-Dibrom-hexansäure, x.x-Dibrom-n-capronsäure $C_4H_{10}O_3Br_2$. B. Aus Sorbinsäure (Syst. No. 164) und rauchender Bromwasserstoffsäure (Fittig, A. 200, 44). Krystalle (aus Schwefelkohlenstoff). F: 68°. Ziemlich leicht löslich in Schwefelkohlenstoff und Benzol (F.). Beim Erhitzen mit Wasser oder Sodalösung im geschlossenen Rohr auf 100° wird Sorbinsäure regeneriert (F., A. 200, 55). Daneben entsteht ein Lacton, das bei der Oxydation Oxalsäure und Bernsteinsäure liefert (HJELT, B. 15, 620).
- **2.3.4.**5-Tetrabrom-hexansäure-(1), $a.\beta.\gamma.\delta$ -Tetrabrom-n-capronsäure, Sorbinsäure-tetrabromid $C_6H_8O_2Br_4=CH_3\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot CO_2H$. B. Aus Sorbinsäure und Brom (Fittig, Barringer, A. 161, 323). Darst. Man übergießt 1 Tl. Sorbinsäure

mit 10 Tln. Schwefelkohlenstoff und trägt allmählich 1,43 Tle. Brom ein; die nach mehrstündigem Stehen abgeschiedenen Krystalle werden mit Schwefelkohlenstoff gewaschen und aus wäßr. Alkohol umkrystallisiert (Kacher, Fittig, A. 168, 277). — Monokline (Kößig; vgl. Groth, Ch. Kr. 3, 454) Krystalle (aus Alkohol). F: 183° (F., B.). Ziemlich leicht löslich in Alkohol (F., B.). — Durch Natriumamalgam entsteht Sorbinsäure und dann Hydrosorbinsäure (K., F., A. 168, 284). Wird von Wasser bei 100° nicht zersetzt, leicht aber von Alkalien (F., A. 200, 58). Beim Kochen mit Wasser und Bariumcarbonat entweicht Acrolein (?) (K., F., A. 168, 283). — Die Salze krystallisieren gut, zersetzen sich aber beim Kochen mit Wasser in Metallbromid und freie Tetrabromeapronsäure (K., F., A. 168, 279, 281). — NaC₆H₇O₂Br₄+2H₂O. Blättchen. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, fast unlöslich in konz. Sodalösung (K., F., A. 168, 279). — Ca(C₆H₇O₂Br₄)₂+7H₂O. Blättchen (K., F., A. 168, 281). — Ba(C₆H₇O₂Br₄)₂+1¹/₂H₂O. Blättchen. In kaltem Wasser viel leichter löslich als das Calciumsalz (K., F., A. 168, 280).

4-Jod-hexansäure-(l), γ -Jod-n-capronsäure $C_6H_{11}O_2I=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_1\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Beim Vermischen von l Vol. Hexen-(3)-säure-(1) mit $l^1/_2$ Vol. bei 0^0 gesättigter Jodwasserstoffsäure (Fittig, A. 200, 44). — Öl. Erstarrt nicht im Kältegemisch. Geht beim Behandeln mit Natriumamalgam in n-Capronsäure über.

Dieselbe Säure scheint bei der Einw. von HI auf Sorbinsäure C₆H₈O₂ zu entstehen (F.,

A. 200, 46).

- 2.2-Dijod-hexanamid-(1), a.a-Dijod-n-capronsäureamid $C_6H_{11}ONI_2 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CI_2 \cdot CO \cdot NH_2$. B. Aus a-Diazocapronsäureäthylester durch Einw. von Jod und Ammoniak (Curtius, Müller, B. 37, 1275). Hellgelbe Nädelchen. Sehr wenig löslich in Wasser.
- 2-Nitroso-hexansäure-(1)-äthylester, α -Nitroso-n-capronsäureäthylester, Butylnitrosoessigsäureäthylester $C_8H_{15}O_3N=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_1\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_1\cdot CH_2\cdot CH_$
- 2-Nitro-hexansäure-(1)-äthylester, a-Nitro-n-capronsäureäthylester, Butylnitroessigsäureäthylester $C_8H_{15}O_4N=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus dem a-Nitroso-n-capronsäureäthylester durch $10^9/_0$ jets Wasserstoffsuperoxyd in verdünnter Schwefelsäure (J. Schmidt, Widmann, B. 42, 1897). Gelbes Öl von eigentümlichem, stechendem Geruch. Verpufft bei raschem Erhitzen. Ziemlich schwer löslich in Wasser, sehr leicht in Alkohol, Äther, Benzol.
- 2. 2-Methyl-pentansäure-(1), Pentan-β-carbonsäure, Methylpropylessig-säure C₆H₁₂O₂ = CH₃·CH₂·CH₂·CH₄·CH₄·CO₂H. B. Das Nitril entsteht beim Erhitzen von Methylpropylearbinjodid mit Kaliumcyanid in Alkohol auf 110-120°; man verseift das Nitril durch Kali (Saizew, A. 193, 349). Die Säure entsteht bei der Oxydation von Methylpropylearbinearbinol C₂H₇·CH₄·CH₂·OH (Lieben, Zeisel, M. 4, 37) oder von Methylpropyleactaldehyd mit Chromsäuregemisch (Lieben, Zeisel, M. 4, 25). Bei der Reduktion von Methyläthylacrylsäure C₂H₅·CH₂·C(CH₃)·CO₂H mit HI bei 150-160° oder mit Zn+HBr bei gewöhnlicher Temperatur (Lieben, Zeisel, M. 4, 73). Beim Erhitzen des Lactons der γ·Oxy-α-methyl-valeriansäure CH₃·CH(OH)·CH₂·CH(CH₃)·CO₂H mit Jodwasserstoffsäure (spez. Gew.: 1,7) und rotem Phosphor auf 200° (Liebermann, Scheibler, B. 16, 1823). Entsteht daher auch bei der Einw. von siedender konz. Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor auf Saccharin (Syst. No. 2548) (L., SCH., B. 16, 1822) oder auf Isosaccharin (Killani, B. 18, 632). Beim Behandeln von β-Oxy-α-methyl-valeriansäure C₂H₅·CH(OH)·CH(CH₃)·CO₂H mit P₂I₄ und Wasser (Hantzsch, Wohlerück, B. 20, 1321). Bei 4-stündigem Erhitzen von 10 Tln. Methylpropylacetessigester mit 20 Tln. KOH, 3 Tln. Wasser und 3 Tln. Alkohol (Liebermann, Kleemann, B. 17, 919). Bei der trocknen Destillation von β-Oxy-α-methyl-α-propyl-buttersäure (Jones, A. 226, 291). Bei der Destillation von Methylpropylmalonsäure (Stiassny, M. 12, 594). Bei der trocknen Destillation des Fichtenharzes, findet sich daher in der "Hatzersschz" (Kelbe, Warh, B. 15, 308). Kp₇₄₈: 193° (korl.); D°: 0,9414; D°: 0,9279 (Saizew, A. 193, 351).

Wasser löst $0.57^{\circ}/_{0}$ Säure bei 17° (Kel., Wa., B. 15, 309). Inaktiv (Liebermann, Kleemann, B. 17, 919). — $Cu(C_{6}H_{11}O_{2})_{2}$. Dunkelgrüner Niederschlag. Das trockne Salz verbrennt explosionsartig (Kelbe, Warth, B. 15, 310). — $Cu(C_{6}H_{11}O_{2})_{2}+2$ Cu. Hellgrüner Niederschlag (Kel., Wa., B. 15, 311). — $AgC_{6}H_{11}O_{2}$. Nateln. 1 Tl. löst sich in 215,6 Tln. Wasser von 20° und in 111,8 Tln. Wasser von 100° (Salzew, A. 193, 354); Löslichkeit in Wasser zwischen 1° und 77° : Stiassny, M. 12, 596. — $Ca(C_{6}H_{11}O_{2})_{2}$. Wasserfreie Prismen (aus absolutem Alkohol) (Sal., A. 193, 357; Kel., Wa., B. 15, 309; Hantzsch, Wohlbrück, B. 20, 1322). Krystallisiert aus Wasser mit schwankendem Wassergehalt, und zwar mit 1 Mol. Wasser (Sal., J. pr. [2] 23, 293; Kel., Wa., B. 15, 309; Lieben, Zeisel, M. 4, 38), mit $2^{1}/_{2}$ Mol. Wasser (Kel., Wa., B. 15, 309), mit 3 Mol. Wasser (Lieben, Zeisel, M. 4, 75; Stl., M. 12, 597), mit 4 Mol. Wasser (Lieben, Zeisel, M. 4, 38), mit 5 Mol. Wasser (Lieben, Zeisel, M. 4, 27) und mit 8 Mol. Wasser (Killant, B. 18, 633). 100 Tle. Wasser lösen bei 17° 11,81 Tle., bei 50° 7,5 Tle. und bei 100° 7,56 Tle. Salz (Kel., Wa., B. 15, 310). 100 Tle. der wäßr. Lösung enthalten bei $18,5^{\circ}$ 23,89 Tle. wasserfreies Salz (Sal., J. pr. [2] 23, 293). Löslichkeit in Wasser zwischen 1° und $77,5^{\circ}$: Stl., M. 12, 599. — Ba($C_{6}H_{11}O_{2})_{2}$. Amorphe, gummiartige Masse. Leicht löslich in Wasser und Alkohol (Sal., A. 193, 356). — $Zll(C_{6}H_{11}O_{2})_{2}$. Nadeln. F: 72° (Kel., Wa., B. 15, 310). — $Cd(C_{6}H_{11}O_{2})_{2}$. Krystalle (Kel., Wa., B. 15, 311). — $Pb(C_{6}H_{11}O_{2})_{2}+5H_{2}O$ (?). Nadeln (Sal., A. 193, 358). Tafeln. F: 43° (Liebermann, Scheibler, B. 16, 1824). Schwer löslich in Wasser (Liebermann, B. 17, 920).

Äthylester $C_8H_{16}O_2 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. $Kp_{751,5}$: 153° (korr.); D° : 0.8816; D°_0 : 0.8670 (Saizew, A. 193, 352).

Ester des Methylpropylcarbinearbinols $C_{12}H_{24}O_2 = CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CO_3 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot$

- 2-Methyl-pentanamid-(1), Methylpropylacetamid $C_6H_{13}ON = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot CO \cdot NH_2$. B. Durch Erhitzen des Äthylesters mit alkoholischem Ammoniak (Kelbe, Warth, B. 15, 311). Nadeln (aus Wasser). F: 95°. Leicht löslich in kaltem Wasser. $Hg(C_6H_{12}ON)_2$. Nadeln. F: 158° (K., W.).
- 2-Brom-2-methyl-pentansäure-(1), β-Brom-pentan-β-carbonsäure, Methyl-propyl-bromessigsäure $C_6H_{11}O_2Br=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CBr(CH_3)\cdot CO_2H$. B. Aus Methyl-propylmalonsäure und Brom bei $160-180^\circ$ (Kalle & Co., D. R. P. 175585; C. 1906 II, 1693). Kp: $204-205^\circ$.

Äthylester $C_8H_{16}O_2Br=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CBr(CH_3)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. Flüssig. Kp₂₅: 101° (Blasse, Luttringer, Bl. [3] **33**, 828). Liefert beim Erhitzen mit Diäthylanilin α -Methylaritylaritylester.

Amid C₆H₁₂ONBr = CH₃·CH₂·CH₂·CBr(CH₃)·CO·NH₂. B. Durch Erhitzen des methylpropyl-bromessigsauren Ammoniums im Vakuum auf 110° (Kalle & Co., D. R. P. 170629; C. 1906 I, 1807). Aus Methyl-propyl-bromessigsäure-äthylester in Alkohol mittels wäßr. Ammoniaks (K. & Co., D. R. P. 170629; C. 1906 I, 1807). Aus Methyl-propyl-bromacetylchlorid und Ammoniak (K. & Co., D. R. P. 165281; C. 1905 II, 1753). — Öl. In Chloroform, Benzol und Äther leicht löslich, in Wasser und in Ligroin schwer löslich.

- 2.3-Dibrom-2-methyl-pentan-säure-(1), $\beta_{,\gamma}$ -Dibrom-pentan- β -carbonsäure $C_8H_{10}O_2Br_2=CH_3\cdot CH_3\cdot CHBr\cdot CBr(CH_3)\cdot CO_2H$. B. Durch Versetzen einer Lösung von Methyläthylacrylsäure in Schwefelkohlenstoff mit Brom (Lieben, Zeisel, M. 4, 77). Monokline (v. Lang, M. 4, 78) Krystalle (aus Äther). F: 97,6° (korr.). Sehr leicht löslich in Äther. Liefert mit Natriumamalgam Methyläthylacrylsäure. Zerfällt beim Erhitzen mit Wasser im geschlossenen Rohr auf 100° in CO_2 , HBr, Methyläthylacrylsäure, 2-Methylpentandiol-(2.3)-säure-(1), Methylpropylketon und C_3H_9Br (Kp: $110-115^\circ$).
- 3. 2-Methyl-pentansäure-(5), Isobutylessigsäure, γ -Methyl-valeriansäure, Isocapronsäure $C_0H_{12}O_2=(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Beim Kochen des Isocapronitrils mit alkoholischem Kali (Frankland, Kolbe, A. 65, 303; Brazier, Gossleth, A. 75, 256; Rossi, A. 133, 176). Bei der Oxydation von 2-Methyl-pentanol-(5) durch alkal. Kaliumpermanganatlösurg (Fournier, C. r. 144, 333; vgl. Bl. [4] 5, 920). Beim Erhitzen von Isocaprolacton $\frac{H_2C-CH_2}{(CH_0)_2C\cdot O\cdot CO} (vgl. Bredt, Fittig, A. 200, 259) mit rauchender Jod-$

wasserstoffsäure und rotem Phosphor im geschlossenen Rohr auf 180–190° (FITTIG, MIELCK, A. 180, 57; FITTIG, RÜHLMANN, A. 226, 347). Beim Erhitzen von Leucin mit rauchender Jodwasserstoffsäure auf 140–150° (HÜFNER, Z. 1868, 391). Bei der Einw. von Kohler dio vyd auf Isoamylnatrium (Wanklyn, Schenk, A. Spl. 6, 120). Beim Einleiten von Kohler dio vyd in ein Gemisch von Natrium und Quecksilber-diisoamyl in siedendem Ather (Schorbein, B. 41, 2722). Aus Natriumisobutylat und Äthylacetanilid C₆H₅·N(C₂H₅)·CO·CH₃ bei 190–200° (Nef, A. 318, 146). Der Äthylester entsteht, wenn man ein Gemisch von Kaliumäthylsuccinat KO₂C·CH₂·CO₂·C₂H₅ und Kaliumisobutyrat in wäßr. Lösung als Anodenlösung elektrolysiert; als Kathodenlösung benutzt man eine konz. Kaliumcarbonatlösung, die man durch Einleiten von CO₂ neutral hält (v. Miller, Hofer, B. 28, 2435). Das Bariumsalz entsteht durch Spaltung von Isobutylacetessigester mit Barytwasser (Rohn, A. 190, 316). — Darst. Durch Destillation von Isobutylmalonsäure (König, M. 15, 20; Bentley, Perkin, Soc. 73, 48). Man löst 280 g Kaliumcyanid in 300 ccm heißem Wasser, fügt 1250 ccm Alkohol und 636 g Isoamylbromid hinzu und kocht 24 Stunden. Die Lösung gießt man vom ausgeschiedenen Kaliumbromid ab, kocht sie 24 Stunden mit 350 g Kaliumhydroxyd und dampft nach der Zugabe von Wasser zur Entfernung des Alkohols ein; man säuert die rückständige Lösung mit 400 ccm verdünnter Schwefelsäure (1:1) an und destilliert die sich abscheidende Isocapronsäure (Noyes, Am. Soc. 23, 393).

Farbloses, unangenehm riechendes Öl. Erstarrt nicht bei -18° (FITTIQ, MIELCK, A. 180, 59). F: -35° (Kahlbaum, Ph. Ch. 13, 48). Kp₇₃₂: 199,7° (Lieben, Rossi, A. 159, 76 Anm.); Kp: $200-201^{\circ}$ (Bentley, Perkin, Soc. 73, 49), $207,7^{\circ}$ (korr.) (Kahlbaum, Ph. Ch. 13, 48); Kp₁₅: 94° (Fournier, Bl. [4] 5, 924); Kp₁₃: $101-102^{\circ}$ (Nef. A. 318, 147). Dampfdruck bei verschiedenen Temperaturen: Kahlbaum, Ph. Ch. 13, 48; 26, 594. Oberflächenspannung wäßr. Lösungen: von Schischkowski, Ph. Ch. 64, 385. Molekulare Verbrennungswärme (flüssig): 837,5 Cal. (Stohmann, J. pr. [2] 49, 108). Elektrisches Leitungsvermögen: Ostwald, J. pr. [2] 32, 320. Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 1.53×10^{-5} (Billitzer, M. 20, 676), 1.45×10^{-5} (Franke, Ph. Ch. 16, 486), 1.57×10^{-5} (Drucker, Ph. Ch. 52, 644). Neutralisationswärme: Gal, Werner, Bl. [2] 46, 802.

Liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in alkalischer Lösung das Isocaprolacton (FITTIG, BREDT, A. 208, 59). Gibt bei 14-tägigem Kochen mit verdünnter Salpeter-H₂C—CH₂

säure das Lacton der a-Oxy-a-methyl-glutarsäure $\frac{\mathbf{n}_2 \mathbf{C} - \mathbf{C} \mathbf{H}_2}{\mathbf{OC} \cdot \mathbf{O} \cdot \mathbf{C}(\mathbf{CH}_3) \cdot \mathbf{CO}_a \mathbf{H}}$ (Bredt, B. 14, 1781).

Wird durch Chlor bei 100° im Sonnenlicht in Monochlorisobutylessigsäure (CH₃)₂CCl·CH₂·CH₂·CO₂H verwandelt; daneben entstehen di- und polychlorierte Säuren (MONTEMARTINI, G. 28 II, 291). Entwickelt beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure von 170° ab schweflige Säure, von 190° ab Kohlenoxyd (BISTRZYCKI, V. SIEMIRADZKI, B. 41, 1670)

AgC₆H₁₁O₂. Nadeln (Rohn, A. 190, 318). Löslichkeit in Wasser zwischen 1° und 85°: König, M. 15, 25. — Ca(C₆H₁₁O₂)₂. Krystallisiert beim Eindunsten der konz. wäßr. Lösung über konz. Schwefelsäure in wasserfreien Nadeln (Rohn, A. 190, 319). Scheidet sich aus wäßr. Lösungen auch in wasserhaltigen Krystallen aus; so erhielten Ornstein (M. 20, 661) je nach der Krystallisationstemperatur Salze von der Zusammensetzung Ca(C₆H₁₁O₂)₂ + 5H₂O, Ca(C₆H₁₁O₂)₂ + 3I₂H₂O und Ca(C₆H₁₁O₂)₂ + 2H₂O; Fittig, Mielok (A. 180, 59) beschreiben ein Salz von der Zusammensetzung Ca(C₆H₁₁O₂)₂ + 3H₂O. 100 Tle. der gesättigten wäßr. Lösung enthalten bei 19° 8,98 Tle. wasserfreies Salz (Rohn, A. 190, 319). Löslichkeit in Wasser zwischen 0,8° und 76°: König, M. 15, 21. — Ba(C₆H₁₁O₂)₂. Krystallisiert beim Eindunsten der konz, wäßr. Lösung über konz, Schwefelsäure in wasserfreien Nadeln. Scheidet sich aus wäßr. Lösungen auch in wasserhaltigen Krystallen ab; so erhielten Fittig und Mielok (A. 180, 61) ein Salz von der Zusammensetzung Ba(C₆H₁₁O₂)₂ + H₂O und Ornstein (M. 20, 664) je nach der Krystallisationstemperatur Salze von der Zusammensetzung Ba(C₆H₁₁O₂)₂ + 4H₂O, Ba(C₆H₁₁O₂)₂ + 3H₂O, Ba(C₆H₁₁O₂)₂ + 2I₂D und Ba(C₆H₁₁O₂)₂ + 2H₂O. 100 Tle. der gesättigten wäßr. Lösung enthalten bei 14° 19,95 Tle. und bei 19° 20,31 Tle. wasserfreies Salz (Rohn, A. 190, 320). Löslichkeit in Wasser zwischen 0,5° und 81°: König, M. 15, 24.

Äthylester $C_8H_{16}O_2=(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus Isocapronsäure, Äthylalkohol und Schwefelsäure bei gewöhnlicher Temperatur (Lieben, Rossi, A. 165, 125). — Kp_{737} : 160,4°. D°: 0,887; D²0: 0,8705; D⁴0: 0,8566.

Isoamylester $C_{11}H_{22}O_2 = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot B$. Neben anderen Produkten bei der Einw. von Zink auf ein Gemisch von Isoamyljodid und Oxalsäurediisoamylester (Frankland, Duppa, A. 142, 17). — Kp: 215—226°.

Isocapronsäureanhydrid $C_{12}H_{22}O_3 = [(CH_3)_3CH\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CO]_2O$. B. Aus Isccapronsäure und Acetylehlorid bei $120-180^\circ$ (Fournier, Bl. [4] 5, 924). Aus isccapronsaurem

Natrium und Acetanhydrid bei 100° (MICHAEL, B. 34, 925). — Ol. Kp₁₆: 139° (M.); Kp₁₅: 130-131° (F.).

- 2-Methyl-pentanoylchlorid-(5), Isobutylessigsäurechlorid, Isocapronylchlorid $C_8H_7,OCl = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot COCl$. Kp: $141-14\overline{2}_0^2$; D^{20} : 0,9697 (Freundler, Bl. [3] 13, 833).
- 2-Methyl-pentanamid-(5), Isobutylessigsäureamid, Isocapronamid $C_6H_{13}ON =$ (CH₃)₃CH·CH₂·CH₂·CO·NH₂. B. Durch Erhitzen von isobutylessigsaurem Ammoniak auf 230° (HOFMANN, B. 15, 983). — Darst. Durch Eintropfen des entsprechenden Chlorids in Ammoniak (ASCHAN, B. 31, 2348). — F: 119° (MARCKWALD, NOLDA, B. 42, 1589), 120° (H., B. 17, 1411 Anm. 4). — Bildet mit β -Methyl- β -äthyl-propionsäureamid eine ununterbrochene Reihe von Mischkrystallen (M., N.).

Isocaproniminoäthyläther $C_8H_{17}ON = (CH_8)_2CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C(:NH) \cdot O \cdot C_2H_5$. Flüssig. Kp: 168° (Pinner, B. 17, 178). $D_2^{t,0}$: 0,8575; $n_{\alpha}^{t,0}$: 1,41766; $n_{\beta}^{t,0}$: 1,41996; $n_{\beta}^{t,0}$: 1,42957 (Brühl, Ph. Ch. 22, 390).

- 2-Methyl-pentannitril-(5), Isobutylessigsäurenitril, Isocapronitril $C_6H_{11}N=(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CN$. B. Aus Kaliumoyanid und Isoamylchlorid in siedendem Alkohol (Balard, A. 52, 313; Rossi, A. 183, 177). Bei der Destillation von isoamylschwefelsaurem Education von Boamylschwereisaurem Kalium mit Kaliumeyanid (Balard, A. 52, 313; Brazier, Gossleth, A. 75, 251; Frankland, Kolbe, A. 65, 297). — Sehr unangenehm riechende Flüssigkeit. Kp: 155° (Wurtz, A. 105, 296); Kp₇₆; $154,4-154,6^{\circ}$ (Guye, Mallet, C. 1902 I, 1315); Kp₇₆₀; $155,48^{\circ}$ (Luginin, C. τ 128, 366); Kp_{762,1}: 154° (R. Schiff, B. 19, 568). D^{4,3}; 0,8075 (Eijkman, R. 12, 172); D^{4,3}; 0,8069 (Brühl, Ph. Ch. 16, 216); D²⁰: 0,8061 (Frankland, Kolbe, A. 65, 302); D²²: 0.7992 (GUYE, MALLET, C. 1902 I, 1315); D₄¹⁸¹: 0,6861 (R. Schiff, B. 19, 568). n_G^{14,3}: 1,40647; $n_n^{14,3}$: 1,40851; $n_n^{14,3}$: 1,41739 (Brühl, Ph. Ch. 16, 216); n_α : 1,40650; n_β : 1,41337 (Eljkman, R. 12, 172); n₂²: 1,4048 (GUYE, MALLET, C. 1902 I, 1315). Zähigkeit: GUYE, MALLET, C. 1902 I, 1315. Spezifische Warme, Verdampfungswarme: LUGININ, C. 1900 I, 451. Kritische Konstanten: Guye, Mallet, C. r. 134, 170; C. 1902 I, 1315. Dielektrizitätskonstante: Schlundt, C. 1901 I, 1135. — Liefert bei der Reduktion durch Wasserstoff in Gegenwart von Nickel bei 200-220° ein Gemisch von Ammoniak, 2-Methyl-pentan, 5-Amino-2-methylpentan, Diisohexylamin und Triisohexylamin, in dem das sekundäre Amin vorherrscht (Sabatier, Senderens, C. r. 140, 484). - $2C_6H_{11}N + TiCl_4$ (Henke, A. 106, 284). - $2C_6H_{11}N + ShCl_4$ (Henke, A. 106, 284). - $2C_6H_{11}N + ShCl_5$ (Henke, A. 106, 284).
- 2-Methyl-pentanamidin-(5), Isocapronamidin $C_8H_{14}N_2 = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot C(:NH) \cdot NH_2 Hydrochlorid C_8H_{14}N_2 + HCl.$ Etwas zertließliche Blätter, F: $106-107^6$ (PINNER, B. 17, 178). Leicht löslich in Alkohol. Liefert beim Kochen mit Natriumacetat und Essigsäureanhydrid Capronitril und Capronamid. — $(C_6H_{14}N_2 + HCl)_2 + PtCl_4$. Gelbe bis gelbrote Blätter. Schmilzt unter starkem Aufschäumen bei 199°. Schmilzt unter heißem Wasser. Schwer löslich in kaltem Wasser (P., B. 17, 178).
- 2-Methyl-pentanamidoxim-(5), Isocapronamidoxim $C_6H_{14}ON_2 = (CH_3)_2CH \cdot CH_2$. CH2 C(NH2): N OH. B. Aus Isocapronitril, salzsaurem Hydroxylamin und Natriumäthylat Ch₂-C(Nh₂):N-Oh. B. Aus isocaprometri, satzsattem hydroxylamin and ratefulacity in absolutem Alkohol bei 100° (Jacoby, B. 19, 1500). — Tafeln (aus Benzol). F: 58°. Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol, Ather, Chloroform, Benzol, Alkalien und Säuren. — C₅H₁₄ON₂+HCl. Nadeln. F: 116°. Leicht löslich in Alkohol und Wasser (J., B. 19, 1501). Verbindung mit Chloral. C₅H₁₄ON₂+C₂HOCl₃. B. Durch längeres Erhitzen von Isocapronamidoxim mit überschüssigem Chloral (Jacoby, B. 19, 1506). — Blättehen (aus Benzol). The 120° Leicht löslich is Alkehol. Ather (Chloroform; in heißem Wisser und in

Benzol). F: 130°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, in heißem Wasser und in siedendem Benzol, unlöslich in Ligroin.

Äthyläther $C_9H_{18}ON_2 = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C(NH_2) : N \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus Isocapronamidoxim, Athyljodid und Natriumäthylat in siedendem absolutem Alkohol (JACOBY, B. 19, 1502). — Nadeln. F: 35°. Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol, Äther, Chloro-Verbindet sich nicht mit HCl. form und Benzol.

Acetylderivat $C_8H_{18}O_2N_2 = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C(NH_2) : N \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus Isocapronamidoxim und Essigsäureanhydrid (JACOBY, B. 19, 1501). — Schuppen (aus Benzol + Ligroin). F: 87°. Fast unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und Ather.

2-Chlor-2-methyl-pentansäure-(5)-äthylester, γ-Chlor-isobutylessigsäureäthylester, γ -Chlor-isocapronsäureäthylester $C_8H_{16}O_2Cl = (CH_8)_2CCl \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B.

- Aus Isobutylessigsäure durch Chlorierung bei 100° im Sonnenlicht und darauf folgende Esterifizierung (Montemartini, G. 28 II, 293). Beim Einleiten von HCl in eine Lösung des Isocaprolactons $\frac{\mathrm{H_2C}--\mathrm{CH_2}}{\mathrm{OC}-\mathrm{O}-\mathrm{C(CH_3)_2}}$ in absol. Alkohol (Bredt, B. 19, 514). Darst. aus Isocaprolacton und HCl in absolutem Alkohol: Noves, Am. Soc. 23, 395. Kp₃₀: $115-125^{\circ}$ (M., G. 28 II, 292); Kp₁₂: 88° (B., B. 19, 515). Zerfällt beim Kochen unter gewöhnlichem Druck in HCl und Brenzterebinsäureäthylester (B., B. 19, 515). Kann durch Cyankalium in a.a-Dimethyl-glutarsäure übergeführt werden (M., G. 28 II, 294).
- 4-Chlor-2-methyl-pentansäure-(5), Isobutyl-chloressigsäure, a-Chlor-isocapronsäure $C_8H_{11}O_2Cl = (CH_5)_2CH \cdot CH_2 \cdot CHCl \cdot CO_2H$. B. Aus Leucin durch Einw. von Natriumnitrit in konz. Salzsäure (Jochem, H. 31, 127). Flüssig.
- Äthylester $C_8H_{15}O_2Cl=(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CHCl\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. Nach Ananas riechende Flüssigkeit. Kp₁₅: 91–95°; D²³: 1,01 (JOCHEM, H. 31, 129).
- Nitril $C_8H_{10}NCl=(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CHCl\cdot CN$. B. Durch Einw. von Phosphorpentachlorid auf α -Oxy-isobutylessigsäurenitril (Henry, C. 1898 II, 661). Farblose Flüssigkeit von stechendem Geschmack. Kp₇₅₅: 172—173°. D¹²: 0,984. Unlöslich in Wasser.
- 2-Brom-2-methyl-pentansäure-(5)-äthylester, γ -Brom-isobutylessigsäureäthylester, γ -Brom-isocapronsäureäthylester $C_8H_{15}O_2Br=(CH_2)_2CBr\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Man behandelt Isocaprolacton mit Phosphorpentabromid und trägt das Reaktionsprodukt in Alkohol ein (Jones, Tattersall, Soc. 85, 1693). Zersetzt sich beim Destillieren. Gibt beim Erhitzen mit Diäthylanilin 2-Methyl-penten-(1)-säure-(5)-äthylester.
- 3-Brom-2-methyl-pentansäure-(5), β -Brom-isobutylessigsäure, β -Brom-isocapronsäure $C_6H_{11}O_2Br=(CH_3)_2CH\cdot CHBr\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Bei 7-tägigem Stehen von 1 Tl. 2-Methyl-penten-(3)-säure-(5) mit $1^1/_2$ Tln. Bromwasserstoffsäure (bei 0^0 gesättigt) (Braun, M. 17, 218). Flüssig. Zerfällt beim Erwärmen mit Sodalösung in CO_2 , HBr und Isopropyläthylen.
- 4-Brom-2-methyl-pentansäure-(5), Isobutyl-bromessigsäure, a-Brom-isocapronsäure $C_6H_{11}O_2Br = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CHBr \cdot CO_2H$.
- a) Rechtsdrehende oder d-Form C₆H₁₁O₂Br = (CH₃)₂CH·CH₂·CHBr·CO₂H. B. Aus der racemischen a-Brom-isocapronsäure (s. u.) durch Spaltung mittels Brucins (E. FISCHER, Carl, B. 39, 3998). Man kocht Formyl-d-leucin mit 20% jeger Bromwasserstoffsäure, dampft zur Trockne ein, löst den Rückstand in Bromwasserstoffsäure, gibt Brom hinzu und leitet in die Lösung bei 0% Stickoxyd ein (E. F., B. 39, 2929). Kp_{0,3}: 90—92% (E. F., B. 39, 2930). [all²⁰: +48,99% (E. F., C., B. 39, 3999). Gibt mit wäßr. Ammoniak l-Leucin (E. F., C., B. 39, 3999). Gibt beim mehrtägigen Stehen mit einer konz. Guanidinlösung eine in salzsaurer Lösung linksdrehende, z. T. racemisierte a-Guanidino-isocapronsäure (RAMSAY, B. 42, 1139).
- Äthylester $C_8H_{15}O_2Br = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CHBr \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus l-Leucinäthylester und Nitrosylbromid in einer Ausbeute von etwa $20^0/_0$, neben inaktiven Produkten (E. FISCHER, B. 40, 502). Schwach gefärbtes Öl. $Kp_{0,2-0,4}$: $45-55^0$. Ist rechtsdrehend. Gibt mit verflüssigtem Ammoniak l-Leucin und racemisches Leucin.
- Chlorid $C_6H_{10}OClBr = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CHBr \cdot COCl.$ B. Aus d.a-Brom-isocapronsäure und Phosphorpentachlorid unter Kühlung (E. FISCHER, B. 39, 2930). $Kp_{0,5}$: $40-42^{\circ}$.
- b) Linksdrehende oder l-Form C₆H₁₁O₂Br = (CH₃)₂CH·CH₂·CHBr·CO₂H. B. Durch Spaltung der racemischen a-Brom-isocapronsäure mittels Brucins; hierbei krystallisiert das Brucinsalz der l-Säure zunächst aus (E. Fischer, Carl., B. 39, 3997). Aus l-Leucin und Nitrosylbromid (E. F., B. 40, 502). Öl. Kp_{0,2—0,4}: ca. 94° (korr.). [a]³¹: —49,43° (E. F., C., B. 39, 3998). Gibt mit wäßr. Ammoniak d-Leucin (E. F., C., B. 39, 3998). Gibt bei mehrtägigem Stehen mit einer konz. Guanidinlösung bei 20° eine in salzsaurer Lösung rechtsdrehende, z. T. racemisierte a-Guanidino-isocapronsäure (Ramsay, B. 42, 1138).
- Äthylester $C_8H_{15}O_2Br = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CHBr \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. $Kp_{0,5-0,6}$: $49-54^{\circ}$. $[a]_{B}^{20}$: $-43,1^{\circ}$ (E. Fischer, B. 40, 502).
- c) Racemische Form C₆H₁₁O₂Br = (CH₃)₂CH·CH₂·CHBr·CO₂H. B. Man führt Isocapronsäure mit Brom und rotem Phosphor in das Bromisocapronylbromid über und behandelt dieses mit Wasser (E. FISCHER, B. 36, 2988 Anm.). Beim Schmelzen von Isobutylbrommalonsäure unter 12 mm Druck (E. F., SCHMITZ, B. 39, 352). Kpt₂: 128-131° (korr.) (E. F., B. 36, 2988 Anm.); Kp₅: 126,5—128,5° (korr.) (E. F., SCH., B. 39, 352). Läßt sich mittels Brucins in die opt.-akt. Komponenten spalten (E. F., CARI, B. 39, 3997). Gibt beim Kochen mit Wasser und Calciumcarbonat a-Oxy-isocapronsäure (E. F., ZEMPLÉN, B.

42, 4891). Gibt mit Ammoniak racemisches Leucin (E. F., Sch., B. 39, 353; vgl. E. F., B. 37, 2492 Anm.).

Äthylester $C_8H_{15}O_2Br=(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CHBr\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Durch Bromieren von Isobutylessigester (Auwers, A. 292, 238; vgl. Bentley, Perkin, Soc. 73, 49). Durch Bromieren von Isobutylessigsäure und Eingießen des Produktes in absoluten Alkohol (Crossley, Le Sueur, Soc. 75, 168). — Öl. Kp₄₃: 115° (C., Le S.). Kp: 202—204° (geringe HBr-Abspaltung); Kp₂₄: 101° (Au.); Kp₁₇: 100—103° (B., P.).

Chlorid $C_6H_{10}OClBr = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CHBr \cdot COCl. B.$ Aus a-Brom-isocapronsäure und Phosphorpentachlorid (E. Fischer, B. 37, 2492 Anm.). — Kp_{11-12} : 68—71° (korr.) (E. F., B. 36, 2989 Anm.); Kp_{16} : 74—76° (E. F., Schmitz, B. 39, 353).

2.3-Dibrom-2-methyl-pentansäure-(5), β.γ-Dibrom-isobutylessigsäure, β.γ-Dibrom-isocapronsäure, Brenzterebinsäure-dibromid C₅H₁₀O₂Br₂ = (CH₃)₂CBr·CHBr·CH₂·CO₂H. B. Aus Brenzterebinsäure und Brom (Williams, B. 6, 1095). Aus Brenzterebinsäure und Brom in Schwefelkohlenstoff (Fittig, Geisleb, A. 208, 45) oder in Chloroform (Perkin, Soc. 81, 256; vgl. Blaise, Courtot, Bl. [3] 35, 155). — Krystalle (aus CS₂). F: 99—100° (F., G.), ca. 100° (P.). — Geht durch Natriumamalgam in Brenzterebinsäure über (W.). Gibt beim Kochen mit Wasser oder bei der Einw. von Sodalösung bei gewöhnlicher Temperatur unter Abspaltung von HBr das Lacton (F., G.).

licher Temperatur unter Abspaltung von HBr das Lacton OC O-C(CH₃)₂ (F., G.).

Nitril C₆H₉NBr₂ = (CH₃)₂CBr·CHBr·CH₂·CN. B. Aus dem Nitril (CH₃)₂C:CH·CH₂·CN und Brom (Braun, M. 17, 221). — Krystalle. F: 30°.

3.4-Dibrom-2-methyl-pentansäure-(5), $a.\beta$ -Dibrom-isobutylessigsäure, $a.\beta$ -Dibrom-isocapronsäure $C_0H_{10}O_2Br_2=(CH_3)_2CH\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot CO_2H$. B. Aus 2-Methylpenten-(3)-säure-(5), gelöst in Schwefelkohlenstoff, und Brom bei 0^0 (Braun, M. 17, 215). — Krystalle (aus Schwefelkohlenstoff). F: 127^0 .

x.x-Dibrom-2-methyl-pentansäure-(5) C₆H₁₀O₂Br₂. B. Aus Isopropylpropiolsäure (CH₃)₂CH·C: C·CO₂H und rauchender Bromwasserstoffsäure (LAGERMARK, ELTEKOW, Ж. 11, 128). — Sirup. Unlöslich in Wasser. Zersetzt sich bei der Destillation.

- **2-Methyl-pentanthiolthionsäure-(5), Dithioisocapronsäure, Isopentancarbithiosäure** $C_0H_{12}S_2=(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CS_2H$. B. Aus Isoamylmagnesiumbromid in Äther mittels Schwefelkohlenstoffes unter Kühlung (Houben, Pohl., B. 40, 1729). Gelbrotes Öl. Kp₁₀: 84° (Zers.). D²²: 0,98. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. Gibt mit Jod in Kaliumjodidlösung einen gelben ätherlöslichen Niederschlag.
- 4. 3-Methyl-pentansäure-(1), β -Methyl- β -äthyl-propionsäure, β -Methyl-valeriansäure $C_{\delta}H_{12}O_{2}=CH_{2}\cdot CH_{2}\cdot CH_{2}\cdot CH_{2}\cdot CO_{2}H$.
- a) Rechtsdrehende β -Methyl- β -äthyl-propionsäure $C_6H_{12}O_2 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Man setzt inaktive β -Methyl- β -äthyl-propionsäure in $50^0/_0$ igem Alkohol mit Bruein um, verdunstet die Lösung, filtriert das zunächst auskrystallisierende Brueinsalz der linksdrehenden Säure ab, zerlegt das aus den Mutterlaugen dieses Salzes gewonnene ölige Brueinsalz der rechtsdrehenden Säure in Wasser mit verdünnter Schwefelsäure und nimmt mit Äther auf (Neuberg, Rewald, C. 1908 I, 1926). Aus dem rechtsdrehenden β -Methyl- β -äthyl-propionitril durch Verseifen mit alkoh. Kalilauge (Chardin, Sikorsky, C. 1908 I, 2143) oder durch Erhitzen mit $70^0/_0$ iger Schwefelsäure auf 110^0 (Mackwald, Nolda, B. 42, 1590). Bei der Oxydation von aktivem Hexylalkohol (aus Römisch-Kamillenöl) (Bd. I, S. 411, No. 12) durch Chromsäuregemisch (van Romburgh, R. 5, 221; vgl. Köbig, A. 195, 102). Bei der Fäulnis von Casein (Ne., C. 1907 II, 265; Ne., Rosenberg, C. 1908 I, 514). Flüssig, Kp₇₀: $196-198^0$ (kort.) (van Rom, R. 5, 221); Kp: $195-196^0$ (Ne., Ros., C. 1908 I, 1926), $197,4-198^0$ (Ch., Si., C. 1908 I, 2143). 10^{15} : 0,930 (van Rom, R. 5, 222); 10^{16} : 0,9236; 10^{140} : 0,7178 (Ch., Si., C. 1908 I, 2143). 10^{15} : 0,930 (van Rom, R. 5, 222). AgC₈H₁₁O₂. Nadeln (aus Wasser) (van Rom, R. 5, 222). Ca(C₆H₁₁O₂)₂ + 3H₂O. Nadeln (van Rom., R. 5, 222).

Methylester $C_7H_{14}O_2 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH_3$. *B.* Aus dem Silbersalz der Säure mit Methyljodid (Chardin, Sikorsky, *C.* 1908 I, 2143). — Kp: 141—142°. D^{6,5}: 0,8886; D¹²: 0,7727.

Ester des aktiven Hexylalkohols (vgl. Bd. I, S. 411, No. 12) $C_{12}H_{24}O_2 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3$

Ester des d-Citronellols (vgl. Bd. I, S. 451) $C_{18}H_{20}O_2 = CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_2) \cdot CH_2 \cdot CH$

Amid $C_8H_{13}ON=CH_3\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH_2$. B. Man erhitzt das β -methyl- β -äthyl-propionsaure Ammonium auf 230° (van Romburgh, R. 5, 224). Aus dem zugehörigen Nitril mittels rauchender Salzsäure (Marchwald, Nolda, B. 42, 1589). — Nadeln (aus Wasser). F: 124° (van R.), 126° (M., N.). Leicht löslich in Alkohol und Äther (van R.), Ist in wäßr. Lösung rechtsdrehend (M., N.).

Nitrii $C_6H_{11}N = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CN$. B. Beim Kochen von aktivem Amyljodid (Bd. I, S. 138) mit Kaliumeyanid in wäßr. alkoholischer Lösung (Chardin, Sikorsky, C. 1908 I, 2143; Marckwald, Nolda, B. 42, 1589). — Flüssig. Kp_{743} : $151.4 - 152.6^{\circ}$ (Ch., Si.); Kp: 152° (M., N.). D^{10} : 0.8395; D^{145} : 0.7272 (Ch., Si.); $D_4^{19.5}$: 0.8077 (M., N.). Rechtsdrehend (M., N.).

b) Linksdrehende β -Methyl- β -āthyl-propionsäure $C_8H_{12}O_2=CH_3\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Man gibt zu einer Lösung der inaktiven 3-Methyl-pentansäure in $50^0/_0$ g m Alkohol Brucin, erwärmt bis zur vollständigen Lösung gelinde und läßt die erhaltene Lösung allmählich verdunsten; man zerlegt das auskrystallisierende Brucinsalz nach dem Waschen mit $50^0/_0$ igem Alkohol und Umkrystallisieren aus alkoholhaltigem Wasser mit verdünnter Schwefelsäure (Neuberg, Rewald, C. 1908 I, 1926). — Kp: 195—196°. [a]\(\); -8.98° (in Ligroin, c=21.374). — AgC₈H_{II}O₂. Nadeln. 100 ccm Wasser lösen bei Zimmertemperatur 0,2169 g Salz.

Aktive a-Brom- β -methyl- β -äthyl-propionsäure $C_\theta H_{11}O_2Br=CH_3\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot CHBr\cdot CO_2H$. (Unbestimmt, ob von der rechtsdrehenden oder linksdrehenden Methyläthyl-propionsäure abzuleiten; im übrigen konfigurativ zum d-Isoleuein gehörig.) B. Aus bromwasserstoffsaurem l-Isoleuein in Bromwasserstoff mit Nitrosylbromid (Abderhalden, Hirsch, Schuler, B. 42, 3400). — Krystalle (aus Petroläther). Erweicht bei 30°. Ist bei 39° völlig geschmolzen. Kp₂: 102° . $[\alpha]_0^{3p}$: +26,48° (in Benzol; 0,4016 g Subst. in 4,013 g Lösung). — Gibt mit $25°_0$ igem wäßr. Ammoniak l-Isoleucin.

Chlorid $C_8H_{10}OClBr = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot CHBr \cdot COCl$. B. Aus der entsprechenden Säure und Thionylchlorid bei 60° (Abderhalden, Hirsch, Schuler, B. 42, 3401). — Kp₃: 67° .

c) Inaktive β -Methyl- β -āthyl-propionsāure $C_6H_{12}O_2=CH_3\cdot CH_2\cdot CH(CH_8)\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Beim Erhitzen von sek.-Butyl-malonsäure $CH_3\cdot CH(C_2H_5)\cdot CH(CO_2H)_2$ (van Romburgh, R. 6, 153). — Darst. Aus sek.-Butyljodid, Malonsäurediäthylester und alkoholischem Natriumäthylat (Kulisch, M. 14, 561; Bentley, Soc. 67, 267). — Flüssig. Kp₇₆₈: 196—198° (van R., R. 6, 153); Kp₇₆₄: 196° (B., Soc. 67, 267). D¹⁵: 0,930 (van R., R. 6, 153). — Läßt sich in $50^{\circ}/_{\circ}$ igem Alkohol mittels Brucins in die aktiven Komponenten zerlegen (Neuberg, Rewald, C. 1908 I, 1926). — AgC₆H₁₁O₂. Löslichkeit in Wasser zwischen 0° und 90°: Kulisch. — Ca(C₆H₁₁O₂)₂+3H₂O. Nadeln. Löslichkeit in Wasser zwischen 1° und 90°: K. — Ba(C₆H₁₁O₂)₂+3'/₂H₂O. Nadeln. Löslichkeit in Wasser zwischen 0° und 90°: K.

Äthylester $C_8H_{16}O_2=CH_3\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. Flüssig. Kp: 157–158° (Bentley, Soc. 67, 267).

Amid C₆H₁₃ON = CH₃·CH₂·CH(CH₃)·CH₂·CO·NH₂. Nadeln. F: 124° (van Romburgh, R. 6, 155), 126° (Marchwald, Nolda, B. 42, 1589). Mischungen mit dem Amid der rechtsdrehenden Methyläthylpropionsäure zeigen denselben Schmelzpunkt (M., N.).

Inaktive 2-Brom-3-methyl-pentansäure-(1), α-Brom-β-methyl-β-äthyl-propionsäure C₆H₁₁O₂Br = CH₃·CH₂·CH(CH₃)·CHBr·CO₂H. B. Bei der Destillation von Brom-[sek.-butyl]-malonsäure im Vakuum (F. Ehrlich, B. 41, 1457; C. 1908 II, 299; Brasch, Friedmann, B. Ph. P. 11, 379). — Flüssig. Kp₁₈: 137,5—138° (korr.) (E., B. 41, 1457). — Gbt mit 25°/oigem wäßr. Ammoniak inaktives Isoleucin (E., B. 41, 1457).

Äthylester $C_8H_{15}O_2Br = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot CHBr \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Durch Bromieren von β -Methyl- β -äthyl-propionsäure mit Brom und Phosphor und Behandeln des Reaktions-

produktes mit absolutem Alkohol (FICHTER, GISIGER, B. 42, 4709). — Flüssig. Kp₁₂: 91°. Geht beim Erhitzen mit Chinolin auf 185° in 3-Methyl-penten-(2)-säure-(1)-äthylester über.

5. Derivat der 2-Methyl-pentansäure-(5) oder 3-Methyl-pentansäure-(1) ${}^{C_4}H_{12}O_2 = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2H$ oder $CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_2 \cdot CO_2H$.

Methylbutylenearbonsäuredibromid $C_6H_{10}O_2Br_2 = (CH_3)_2CBr \cdot CHBr \cdot CH_2 \cdot CO_2H$ oder $CH_3 \cdot CHBr \cdot CBr(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CO_2H$ (möglicherweise identisch mit Brenzterel is säuredibromid, S 331). B. Aus β- oder γ-Methyl-β-butylen-δ-carbonsäure (S. 442, No. 18) und Brom (Bergmann, Francke, A. 296, 175). — Vierseitige Säulen (aus Petroleumäther). F: $104-105^\circ$.

6. 3-Methylsäure-pentan, Pentan- γ -carbonsäure. Diäthylessigsäure $C_{H_12}O_2 = (CH_3 \cdot CH_2)_2CH \cdot CO_2H$. Beim Behandeln von Bromdiäthylessigsäure $CH_3 \cdot CHBr \cdot CH(C_2H_5) \cdot CO_2H$ mit Natriumanalgam in Gegenwart von Wasser; man hält die Lösung durch Zugabe von verdünnter Schwefelsäure bei ganz schwach alkalischer Reaktion (FITTIG, A. 200, 24). Man kocht 3-Jod-pentan mit einer Lösung von Kaliumeyanid in 85% gigem Alkohol und verseift das erhaltene Nitril durch Kochen mit wäßr.-alkoholischer Kahlauge (SAIZEW, A. 193, 349). Beim Überleiten von Kohlenoxyd über ein Gemenge von Natriumathylat und Natriumacetat bei 2050 (GEUTHER, FRÖLICH, A. 202, 308). Neben Acetaldehyd bei der trocknen Destillation von β-Oxy-a-diäthyl-buttersäure CH₃-CH(OH)·C(C₂H₅)₂·CO₂H (SCHNAPP, A. 201, 70). Man erwärmt β -Oxy-a-diäthyl-buttersaures Natrium mit PCl_5 und POCla auf dem Wasserbade und zersetzt das Reaktionsprodukt mit Wasser (Burton, Am. Bei Einwirkung von rauchender Bromwasserstoffsäure oder rauchender Jodwasserstoffsäure auf β-Oxy-α-diäthyl-buttersäure bei gewöhnlicher Temperatur (Burton, Am. 3, 395). Der Athylester wird neben anderen Produkten erhalter, wenn man Essigsäureäthylester mit 2 At -Gew. Natrium behandelt, den erhaltenen Natriumacetessigester mit 2 Mol. Gew. Äthyljodid auf 100° erhitzt, das Reaktionsprodukt nach dem Veruunnen mit Wasser destilliert und dann das oberhalb 100° destillierende Öl fraktioniert. Die bei 150-157° siedenden Anteile liefern nach mehrmaliger Behandlung mit siedendem Barytwasser den bei 151° siedenden Athylester; diesen verseift man durch alkoholische Kalilauge (Frankland, Duppa, A. 138, 206), Durch Verseifen des Diäthylacetessigsäuremethylesters mit 10^{9} iger siedender Natronlauge, neben Diäthylaceton (Grignard, Bl. [3] 29, 955). Durch Erhitzen von Diäthylmalonsäure $(C_2H_5)_2C(CO_2H)_2$ auf $170-180^{\circ}$ (Conrad, A. 204, 141). Durch Erhitzen von Diäthylcyanessigsäure mit konz. Salzsäure auf 160° (HESSE, Am. 18, 749). — Schwach, nicht unangenehm riechende Flüssigkeit. Bleibt bei -15° flüssig (FITTIG, A. 200, 25). Kp: 194-195° (korr.) (FITTIG, A. 200, 25), 195-197° (SCHNAFF, \tilde{A} . 201, 71), 190° (CONRAD, A. 204, 141); Kp_{766.5}: 190° (korr.) (SAIZEW, A. 193, 351); Kp₁₈: 90-91° (GRIGNARD, Bl. [3] 29, 955). D°: 0,9355; D°: 0,9196 (SAIZ); D°: 0,945 (SCHNAFF); D°: 0,9331 (GR.); $\mathbf{n}_{\mathbf{b}}^{\text{to,e}}$: 1,41788 (GR.). Molekulare Verbrennungswärme (flussig): 837,6 Cal. (Stohmann, J. pr. [2] 49, 108). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 2,03×10⁻⁵ (Walden, Ph. Ch. 10, 646; Billitzer, M. 20, 676), 1,89×10⁻⁵ (FRANKE, Ph. Ch. 16, 486). — Entwickelt beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure CO und (Franke, Ph. Ch. 16, 486). — Entwickelt beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure CU und SO₂ (Bistrzycki, v. Siemiradzki, B. 41, 1669). — $AgC_8H_{11}O_2$. Nadeln. 1 Tl. Salz löst sich bei 20° in 209,4 Tln. Wasser und bei 100° in 131 Tln. Wasser (Salzew, A. 193, 355). Löslichkeit in Wasser zwischen 0,7° und 73,5°: Keppich, M. 9, 598. — $Ca(C_4H_{11}O_2)_2 + H_2O$. Blättchen (Fittig, A. 200, 25). Prismatische Zwillingskrystalle (aus Alkohol) (Conrad, A. 204, 142). 100 Tle. der wäßr. Lösung enthalten bei 18,5° 24,65 Tle. (Salzew, J. pr. [2] 23, 292), bei 23° 20,7 Tle. (Conrad, A. 204, 142) und bei 26,5° 16 Tle. wasserfreies Salz (Fittig, A. 200, 26). Löslichkeit in Wasser zwischen 0,7° und 71,5°: Keppich, M. 9, 600. — $Ba(C_6H_{11}O_2)_2 + 2H_2O$. Sechsseitige Tafeln (Conrad, A. 204, 142; Salzew, J. pr. [2] 23, 294). — $Zn(C_6H_{11}O_2)_2$. Prismen. Leichter löslich in kaltem als in heißem Wasser (Salzew, A. 193, 359). — $Pb(C_6H_{11}O_2)_2$. Wasserhaltige (?) Prismen oder Nadeln. Ziemlich schwer löslich in Wasser (Salzew, A. 193, 357). schwer löslich in Wasser (Saizew, A. 193, 357).

Methylester $C_7H_{14}O_2=(C_2H_5)_2CH\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Bei der Einw. von Methylmagnesiumjodid in Äther auf Diäthylacetessigsäuremethylester (Grignard, A. ch. [7] 27, 568). — Kp_{736} : 135—137°. $D_4^{13,5}$: 0,8886. $D_7^{19,5}$: 1,40669.

Äthylester $C_8H_{16}O_2 = (C_2H_5)_2CH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Siehe auch bei der Säure. Bei der Reduktion des a-Äthylerotonsäureäthylesters $CH_3 \cdot CH : C(C_2H_5) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ (MARKOWNIKOW, B. 6, 1175). — $Kp_{55,4}$: 151° (korr.); D°: 0,8826; D°: 0,8686 (SAIZEW, A. 193, 352).

Anhydrid $C_{12}H_{22}^{\bullet}O_3=[(C_2H_5)_2CH\cdot CO]_2O$. B. Aus Diäthylessigsäurechlorid und diäthylessigsaurem Natrium (Freund, Herrmann, B. 23, 190). Beim Kochen des hochmolekularen amorphen Diäthylmalonsäureanhydrids (s. bei Diäthylmalonsäuredichlorid, Syst. No. 176) mit Benzol oder einem anderen indifferenten Lösungsmittel (Einhorn, v. Diesbach, B. 39, 1223; Einhorn, A. 359, 167). Flüssig. Kp: 230° (Fr., H., B. 23, 190); Kp₁₂: 120°: Kp: 226-229° (E., v. D.; E.).

Chlorid C₆H₁₁OCl = (C₂H₅)₂CH·COCl. B. Aus Diäthylessigsäure und Phosphortrichlorid (FREUND, HERRMANN, B. 23, 189). Flüssig. Kp: 134—137°.

Amid $C_6H_{13}ON=(C_2H_5)_2CH\cdot CO\cdot NH_2$. B. Beim Erhitzen von diäthylessigsaurem Ammonium auf $240-250^\circ$ (Freund, Herrmann, B. 23, 190) oder auf 180° (E. Fischer, Dilthey, B. 35, 853). Man stellt aus 45 g Diäthylmalonsäure und 27,5 g Phosphortrichlorid bei 190° das Diäthylessigsäurechlorid dar und setzt dieses in ätherischer Lösung mit feuchtem ätherischem Ammoniak um (Einhorn, Hamburger, A. 361, 126). — Nadeln (aus Alkohol). F: 105° (Fr., H.), 107° (E. Fi., D.). Kp: $230-235^\circ$ (Fr., H.). Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther (Fr., H.). — Beim Bromieren entsteht Bromdiäthylacetamid $(C_2H_5)_2CBr\cdot CO\cdot NH_2$ (Kalle & Co., D. R. P. 166359; C. 1906 I, 616).

Diäthylessigsäure-oxymethylamid, N-Oxymethyl-diäthylessigsäureamid, N-Methylol-diäthylacetamid $C_7H_{15}O_2N=(C_2H_5)_2CH\cdot CO\cdot NH\cdot CH_2\cdot OH$. B. Man erwärmt 5 g Diäthylessigsäureamid mit einer Lösung von 0,5 g Pottasche und 3,6 g Formaldehyd von $35,66^9/_0$ in 15 g Wasser auf dem Wasserbade (EINHORN, Sproengerts, A. 343, 270). — Prismen (aus Alkohol). F: $87-88^9$.

Methylen-bis-diäthylacetamid $C_{13}H_{26}O_2N_2 = [(C_2H_5)_2CH\cdot CO\cdot NH]_2CH_2$. B. Beim Erwärmen von Diäthylacetamid in wätr. Lösung mit Öxymethyl-diäthylacetamid und einigen Tropfen Salzsäure (Einhorn, Hamburger, A. 361, 127). Beim Erhitzen von $[(C_2H_5)_2C(CO_2H)\cdot CO\cdot NH]_2CH_2$ über den Schmelzpunkt (Einhorn, Mauermayer, A. 343, 310). — Nadeln (aus Alkohol oder Essigester). F: 235°.

Nitril der Diäthylessigsäure, Diäthylacetonitril $C_0H_{11}N = (C_2H_5)_2CH\cdot CN$. B. Aus Diäthylessigsäureamid mittels Phosphorsäureanhydrids (Freund, Herrmann, B. 23, 191). Durch wiederholtes langsames Destillieren von Diäthyleyanessigsäure (Hoering, Baum, D. R. P. 186739; C. 1907 II, 1030). — Öl. Kp: 144—146° (F., H.). Mischbar mit Alkohol und Äther,

- 2-Brom-3-methylsäure-pentan, β -Brom-pentan- γ -carbonsäure, β -Brom-a-äthylbuttersäure, Äthylcrotonsäure-hydrobromid $C_6H_{11}O_2Br=CH_3\cdot CHBr\cdot CH(C_2H_5)\cdot CO_2H$. B. Bei längerem Stehen der bei 41,5° schmelzenden a-Äthyl-crotonsäure (Syst. No. 163) mit höchst konz. Bromwasserstoffsäure unter Kühlung (Fittig, A. 200, 23). Krystallmasse. F: 25°. Bleibt leicht flüssig. Wird von Natriumanlgam in Diäthylessigsäure übergeführt. Zerfällt mit Sodalösung bei 0° in CO₂, HBr und $C_2H_5\cdot CH:CH\cdot CH_3$. Die gleiche Spaltung erfolgt beim Erhitzen der Säure mit Wasser im geschlossenen Rohr auf 100°, daneben tritt auch namhafte Zerlegung in HBr und a-Äthyl-crotonsäure ein.
- 3-Brom-3-methylsäure-pentan, γ -Brom-pentan- γ -carbonsäure, Diäthyl-bromessigsäure $C_6H_{11}O_2Br=(C_9H_5)_2CBr\cdot CO_2H$. B. Aus Diäthylessigsäure und Brom im geschlossenen Rohr bei $136-140^{\circ}$ (Rosenmund, B. 42, 4472). Durch Erhitzen von Diäthylmalonsäure mit Brom auf $160-180^{\circ}$ (Kalle & Co., D. R. P. 175585; C. 1906 II, 1693; vgl. Rosenmund, B. 42, 4472). Schuppen. F: 20°. Kp₁₈: $130-133^{\circ}$. Unlöslich in Wasser; mischbar mit den übrigen Lösungsmitteln in allen Verhältnissen (Ros.). Spaltet bei der Destillation leicht HBr ab (Ros.). Gibt beim Schütteln mit Wasser einen Teil des Broms ab (Ros.).

Äthylester $C_8H_{15}O_2Br = (C_2H_5)_2CBr \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus Diäthyl-bromessigsäure und absolutem Alkohol mittels HCl (Rosenmund, B. 42, 4472). Man führt die Diäthylessigsäure mit Brom und rotem Phosphor in Diäthyl-bromessigsäurebromid über und erwärmt dieses mit Alkohol (Rassow, Bauer, J. pr. [2] 80, 265). — Öl. Kp: 194—196°; Kp₁₇: 90° bis 94° (Rassow, Bauer).

Chlorid $C_6H_{10}OClBr = (C_2H_5)_2CBr \cdot COCl$. B. Aus Diäthylessigsäurechlorid und Brom bei 100° (Kalle & Co., D. R. P. 158220; C. 1905 I, 635). — Kp_{20} : 90—110°.

Amid, Neuronal (zur Bezeichnung vgl. C. 1904 II, 146) $C_8H_{12}ONBr = (C_2H_5)_2CBr-CO·NH_2$. B. Aus Diäthylacetamid durch Bromieren (Kalle & Co., D. R. P. 166359; C. 1906 I, 616). Beim Erhitzen von diäthyl-bromessigsaurem Ammonium im Vakuum auf 110° (K. & Co., D. R. P. 170629; C. 1906 I, 1807). Beim Schütteln von Diäthyl-bromessigsaureäthylester in Alkohol mit wäßr. Ammoniak (K. & Co., D. R. P. 170629; C. 1906 I,

1807). Aus Diäthyl-bromessigsäurechlorid und Ammoniak (K. & Co., D. R. P. 158220; C. 1905 I, 635; Fuchs, Z. Ang. 17, 1508). Durch Erwärmen von Diäthyl-bromacetonitril mit konz. Schwefelsäure (Hoering, Baum, D. R. P. 186739; C. 1907 II, 1030). — Krystalle. F: 64-65° (K. & Co., D. R. P. 158220; C. 1905 I, 635), 66-67° (F., Z. Ang. 17, 1508). Löslich in 115 Tln. kalten Wassers; leicht löslich in heißem Wasser, Alkohol, Äther, Benzol, weniger in Petroläther (K. & Co., D. R. P. 158220; C. 1905 I, 635; Fuchs, Z. Ang. 17, 1508). — Spaltet beim Erhitzen auf 160-170° Bromwasserstoff unter Braunfärbung ab (Mannich, Zernik, Ar. 246, 183). Geht beim Kochen mit Wasser unter Abspaltung von Bromwasserstoff in a-Äthyl-crotonsäure-amid über (Man., Zer., Ar. 246, 183). Wird beim Kochen mit 10°/0 iger Natronlauge im wesentlichen in Bromwasserstoff, Cyanwasserstoff und Diäthylketon gespalten (Man., Zer., Ar. 246, 179; vgl. Mossler, M. 29, 76); in geringerem Maße erfolgt die Spaltung in Bromwasserstoff und Diäthylgkylolsäureamid (Man., Zer., Ar. 246, 180). Gibt in äther. Suspension bei der Einw. von Natrium Bromwasserstoff, Cyanwasserstoff und Diäthylcarbinol (Man., Zer., Ar. 246, 182). — Wirkt hypnotisch und sedativ (Kalle & Co., D. R. P. 158220; C. 1905 I, 635; Fuchs, Z. Ang. 17, 1508).

Nitril $C_8H_{10}NBr = (C_2H_5)_0CBr \cdot CN$. B. Aus Diäthylacetonitril und Brom (Hoering, Baum, D. R. P. 186739; C. 1907 II, 1030). — Kp_{760} : 183—185°; Kp_{14} : 68°. — Beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure entsteht Diäthyl-bromacetamid.

- 2.3-Dibrom-3-methylsäure-pentan, β . γ -Dibrom-pentan- γ -carbonsäure $C_6H_{10}O_2Br_2=CH_3\cdot CHBr\cdot CBr(C_2H_5)\cdot CO_2H$.
- a) Niedrigschmelzende Form, Dibromid der festen a-Äthyl-crotonsäure $C_6H_{10}O_2Br_2=CH_3\cdot CHBr\cdot CBr(C_2H_5)\cdot CO_2H$. B. Aus der festen a-Äthyl-crotonsäure in Schwefelkohlenstoff mittels Broms (Fittig, A, 200, 35; vgl. Markownikow, B. 6, 1175). Neben dem Dibromid der flüssigen a-Äthyl-crotonsäure bei der Einw. von 2 At.-Gew. Brom auf 1 Mol.-Gew. der flüssigen a-Äthyl-crotonsäure in Schwefelkohlenstoff bei 0° (BLAISE, BAGARD, A. ch. [8] 11, 126). Krystalle (aus Schwefelkohlenstoff). F: 80,5° (Fittig, A. 200, 36), 83,5° (Fittig, A. 384, 110). Beim Erhitzen mit Wasser im geschlossenen Rohr auf 100° entstehen die bei 144,5-145° schmelzende β . γ -Dioxy-pentan- γ -carbonsäure, etwas a-Äthyl-crotonsäure und ein (nicht in reinem Zustande gewonnenes) Brompenten (Fittig, A. 200, 38; 334, 111). Durch Einw. von Sodalösung bei gewöhnlicher Temperatur wird ein bei 110-112° siedendes Brompenten neben geringen Mengen der festen a-Athyl-crotonsäure und der bei 144,5-145° schmelzenden β . γ -Dioxy-pentan- γ -carbonsäure erhalten (Fittig, A. 200, 36).
- b) Hochschmelzende Form, Dibromid der flüssigen a-Äthyl-crotonsäure $C_6H_{10}O_2Br_2=CH_3\cdot CHBr\cdot CBr(C_2H_5)\cdot CO_2H$. B. Aus der flüssigen a-Äthyl-crotonsäure durch die berechnete Menge Brom in Chloroform im zerstreuten Tageslicht bei -10° (Fittig, A. 334, 108, vgl. auch Blaise, Bagard, A. ch. [8] 11, 126). Krystalle (aus Äther + Ligroin). F: 116,5° (F., A. 334, 109), 109° (Bl., Ba., A. ch. [8] 11, 126). Sehr leicht löslich in Äther, Alkohol, ziemlich in Chloroform, Benzol, Schwefelkohlenstoff, sehr wenig in kaltem Ligroin (F., A. 334, 109). Gibt beim Erhitzen mit Wasser im geschlossenen Rohr auf 100° neben einem Brompenten und flüssiger a-Äthyl-crotonsäure die bei 144,5—145° schmelzende β . γ -Dioxy-pentan- γ -carbonsäure; die gleichen Produkte entstehen bei der Einw. von Sodalösung bei gewöhnlicher Temp. (F., A. 334, 110).
- β . γ -Dibrom-pentan- γ -carbonsäure-äthylester $C_8H_{14}O_2Br_2=CH_3\cdot CHBr\cdot CBr(C_2H_5)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. (Unbestimmt, ob von der niedrigschmelzenden oder der hochschmelzenden Säure abzuleiten.) B. Man setzt Diäthylglykolsäureäthylester mit Phosphorpentabromid in Chloroform um und behandelt das Reaktionsprod. mit absol. Alkohol (Rassow, Bauer, J. pr. [2] 80, 267). Kp₁₂: 110—112°.
- $\beta.\gamma$ -Dibrom-pentan- γ -carbonsäure-amid $C_8H_{11}ONBr_2=CH_3\cdot CHBr\cdot CBr(C_2H_5)\cdot CO\cdot NH_2$. (Unbestimmt, ob von der niedrigschmelzenden oder der hochschmelzenden Säure abzuleiten.) B. Aus α -Äthyl-crotonsäureamid und Brom in Chloroform (Mannich, Zernik, Ar. 246, 184). Nadeln (aus Alkohol). F: 128°. Sehr leicht löslich in Chloroform, leicht in Alkohol, kaum in Wasser.
- 7. 2.2-Dimethyl-butansäure-(1), a.a-Dimethyl-buttersäure, Dimethyl-äthyl-essigsäure $C_0H_{12}O_2=CH_3\cdot CH_2\cdot C(CH_3)_2\cdot CO_2H$. B. Durch Einw. von Nitrosyl-sulfat in Schwefelsäure auf das entsprechende Amid (Haller, Bauer, C. r. 148, 129). Aus dem entsprechenden Nitril mittels rauchender Salzsäure im geschlossenen Rohr bei $100-120^{\circ}$ (Wyschnegradsky, A. 174, 56). Bei der Oxydation von 3.3-Dimethyl-hexanon-(4) mit Kaliumdichromat und Schwefelsäure (Lawrinowitsch, A. 185, 126; Herschmann,

M. 14, 238) oder mit alkal. KMnO₄-Lösung (Braun, Kittel, M. 27, 809). Durch Oxydation von Dimethyläthylbrenztraubensäure mit Dichromat und Schwefelsäure (Anschütz, Rauff. A. 327, 209). Durch Oxydation von p-tert.-Amyl-phenol mit KMnO4, neben Dimethyläthylbrenztraubensäure (A., R., A. 327, 207). Durch Einw. von Kohlend oxyd auf die äther. Lösung brenztraubensaure (A., R., A. 327, 207). Durch Einw. von Kohlend.oxyd auf die ather. Lösung des tert.-Amylmagnesiumehlorids (Bouveault, C. r. 138, 1108). — Flüssig. Erstarrt in einem Eis-Kochsalz-Gemisch krystallinisch. F: -14° . Kp: 187° (Wysch., A. 174, 57); Kp₇₃₂: 186° ; Kp₁₃: 85° (A., R., A. 327, 210). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25° : $9,57\times10^{-6}$ (Billitzer, M. 20, 677). — Saures Natriumsalz. Nadeln (Wysch., A. 174, 58). — A_{\circ} (Braun, Kittel, M. 27, 815). — A_{\circ} (Braun, Kittel, M. 27, 815). — A_{\circ} (A_{\circ} (A_{\circ} (A_{\circ} (A_{\circ} (A_{\circ})). — A_{\circ} (A_{\circ}) — A_{\circ} (A_{\circ}). — A_{\circ} (A_{\circ}) — A_{\circ} (A_{\circ}). — A_{\circ} (A_{\circ}) — A_{\circ} (A_{\circ}). — A_{\circ} (A_{\circ}) — A. 174, 59).

Äthylester $C_8H_{16}O_2=C_2H_5\cdot C(CH_3)_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. Flüssigkeit von ziemlich angenehmem, etwas campherartigem Geruch. Kp: $141-142^{\circ}$. D_c° : 0,883 (BOUVEAULT, BLANC, Bl. [3] 31, 749). — Liefert bei der Reduktion mit Natrium und absol. Alkohol β, β -Dimethyl-butylalkohol. Anhydrid $C_{12}H_{22}O_3 = [C_2H_5 \cdot C(CH_3)_2 \cdot CO]_2O$. Flüssigkeit. Kp: 227—228° (v. Pechmann, Ansel, B. 33, 621).

2.2-Dimethyl-butanoylchlorid-(1), Dimethyläthylessigsäurechlorid $C_6H_{11}OCl =$ $C_2H_5 \cdot C(CH_3)_2 \cdot COCl.$ Kp: 1320 (Wyschnegradsky, A. 178, 105),

2.2-Dimethyl-butanamid-(1), Dimethyläthylessigsäureamid $C_6H_{13}ON = C_2H_6 \cdot C(CH_3)_2 \cdot CO \cdot NH_2$. B. Aus Dimethyläthylacetophenon durch Erhitzen mit Natriumamid in Benzol und tropfenweisen Zusatz von Wasser zur entstandenen Lösung (HALLER, BAUER, C. r. 148, 129). - Blättehen (aus Benzol). F: 103-104. - Wird nicht durch KOH, wohl aber durch Nitrosylsulfat in schwefelsaurer Lösung in die zugehörige Säure übergeführt.

2.2-Dimethyl-butannitril-(I), Dimethyläthylacetonitril $C_6H_{11}N=C_2H_5\cdot C(CH_3)_2\cdot C$ B. Aus 2-Jod-2-methyl-butan und K. [Hg(CN)] (WYSCHNEGRADSKY, A. 174, 56). Kp: 128-1300.

3-Chlor-2.2-dimethyl-butansäure-(1)-äthylester, β -Chlor-a.a-dimethyl-buttersäureäthylester, Dimethyl-[a-chlor-äthyl]-essigsäureäthylester $C_8H_{15}O_2Cl=CH_3$ CHCl·C(CH₃)₂·CO₂·C₂H₅. B. Bei der Einw. von Phosphorpentachlorid auf β -Oxy-a.a-dimethyl-buttersäureester (Bouveault, Bl. [3] 21, 1064). — Kp. 200°. Wird von alkoh. Kalilauge nicht angegriffen.

4-Brom-2.2-dimethyl-butansäure-(1), γ -Brom- α . α -dimethyl-buttersäure, Dimethyl- $[\beta$ -brom-äthyl]-essigsäure $C_8H_{11}O_2Br = CH_2Br \cdot CH_2 \cdot C(CH_2)_2 \cdot CO_2H$. B. Durch folgeweise Behandlung von (rohem) $H_2C = C(CH_3)_2$ mit PBr_5 und mit Wasser (BLANC, folgeweise Behandlung von (rohem) H₀C---O---CO

Bl. [4] 3, 288). - Prismen (aus Petroläther). F: 48°. Verliert an der Luft langsam HBr. Äthylester $C_8H_{15}O_2Br = CH_2Br \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Entsteht im Gemisch mit wenig $CH_2Br \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ (vgl. Blanc, Bl. [4] 1, 1245) durch folgeweises $-C(\widehat{CH}_3)_2$ (viel) und C(CH₃)₂ H.C Behandeln eines Gemisches der Lactone H₀C--O--CO OC-O-CH, (wenig) mit PBr₅ und mit Alkohol (BLANC, C. r. 139, 67; Bl. [3] 33, 891), neben einer Verbindung $C_8H_{14}O_2Br_2$ (s. bei H_2C — $C(CH_3)_2$, Syst. No. 2459) (Blanc, Bl. [4] 3, 288). — Ist nicht in reinem Zustand erhalten worden. — Verbindet sich mit Natriumcyanessigester zu C₂H₅·O₂C·C(CH₃)₂·CH₂·CH₂·CH₂·CH(CN)·CO₂·C₂H₅ (Blanc, C. r. 139, 67; Bl. [3] 33, 893). Analog verläuft die Reaktion mit Natriummalonester (Blanc, Bl. [4] 3, 288) und Natriumcyanbernsteinsäureester (Blanc, Bl. [3] 83, 895).

3.4-Dibrom-2.2-dimethyl-butansäure-(1), $\beta.\gamma$ -Dibrom- $\alpha.\alpha$ -dimethyl-buttersäure, Dimethyl-[a, β -dibrom-äthyl]-essigsäure, Dimethylvinylessigsäure-dibromid $C_6H_{10}O_2Br_2=CH_2Br\cdot C(CH_3)_2\cdot CO_2H$. B. Aus Dimethylvinylessigsäure und Brom in Chloroform bei 0^0 (Bouveault, Bl. [3] 21, 1064; Courtot, Bl. [3] 35, 119). — Nadeln (aus Ather + Petroläther). F: 90° (C.), 91° (Bouv.). Löslich in Ather und Alkohol (C.). — Geht bei der Destillation unter gewöhnlichem Druck in β -Brom-a.a-dimethyl-butyrolacton über (Blaise, C., Bl. [3] 35, 992). Liefert bei der Einw. von Zink und Schwefelsäure Dimethylvinylessigsäure (C., Bl. [3] 35, 660). Gibt bei der Einw. von $^{1}/_{2}$ Mol.-Gew. K₂CO₃ in verd. wäßr. Lösung in der Kälte β -Brom-a.a-dimethyl-butyrolacton (C., Bl. [3] 35, 660).

Äthylester $C_8H_{14}O_2Br_8 = CH_2Br \cdot CHBr \cdot C(CH_3)_9 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus Dimethylvinylessigsäureäthylester durch Brom (Blaise, Courtot, Bl. [3] 35, 993). — Liefert bei der Einw. einer alkoh. Kaliumacetatlösung bei 135° β -Brom-a.a-dimethyl-butyrolacton.

3-Jod-2.2-dimethyl-butansäure-(1), β -Jod-a.a-dimethyl-buttersäure, Dimethyl-[a-jod-äthyl]-essigsäure $C_8H_{11}O_2I = CH_3 \cdot CHI \cdot C(CH_3)_2 \cdot CO_2H$. B. Durch Erhitzen von β -Oxy-a.a-dimethyl-buttersäure mit rauchender Jodwasserstoffsäure und etwas rotem Phosphor auf dem Wasserbade (Courtot, Bl. [3] 35, 118). Aus Dimethylvinylessigsäure und Jodwasserstoff (C., Bl. [3] 35, 122). — Krystalle (aus Petroläther). F: 44° (C.). — Liefert bei der Einw. von Pottaschelösung Trimethyläthylen (BLAISE, C., Bl. [3] 35, 583).

β-Nitro-a.a-dimethyl-buttersäure (?) $C_6H_{11}O_4N = CH_2 \cdot CH(NO_2) \cdot C(CH_3)_2 \cdot CO_2H$ (?). B. Durch Reduktion einer alkoh. Lösung der β.β-Dinitro-a.a-dimethylbuttersäure (?) (s. u.) mit Natriumamalgam (Kullhem, A. 167, 45; Kachleb, A. 191, 157). — Monokline (v. Zepharovich, A. 191, 158) Säulen (aus Wasser). F: 111,5° (Kachleb, 115—116° (Kullhem). Licht löslich in Wasser, Alkohol und Äther (Kullhem). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 1,23×10⁻⁴ (Ostwald, Ph. Ch. 3, 196). Verflüchtigt sich schon unter 100° (Kullhem). — Zerfällt mit Zinn und Salzsäure in Methylisopropylketon, CO₂ und Hydroxylamin (Kachleb). Versetzt man die Lösung des Kaliumsalzes mit KNO₂ und dann mit verdünnter Schwefelsäure, so färbt sich die Flüssigkeit blau; schüttelt man jetzt mit Äther, so färbt sich dieser tiefblau (empfindliche Reaktion; Unterschied von Dinitrodimethylbuttersäure) (Kachleb). — NaC₆H₁₀O₄N+3H₂O. Prismen (Kullhem, A. 167, 47). — AgC₆H₁₀O₄N. Nadeln (Kullhem, A. 167, 48). — Ba(C₅H₁₀O₄N)₂+3H₂O. Tafeln (Kullhem, A. 167, 47). — BaC₆H₉O₄N. B. Beim Kochen der Säure mit überschüssigem, gesättigtem Barytwasser (Kachleb, A. 191, 161). Nadeln. Verpufft über 120° oder beim Benetzen mit konz. Schwefelsäure. Wird beim Erhitzen mit Barytwasser im geschlossenen Rohr auf 90° nur langsam zersetzt.

β.β-Dinitro-a.a-dimethyl-buttersäure (?) C₆H₁₉O₆N₂ == CH₃·C(NO₂)₂·C(CH₃)₂·CO₂H(?).

B. Bei anhaltendem Kochen von Campher mit Salpetersäure (Kullhem, A. 163, 231; Kachler, A. 191, 143). — Monokline (v. Zepharovich, A. 191, 144) Krystalle (aus Alkohol). Verflüchtigt sich bei 100°. Schmilat bei 215° unter Zersetzung (Kullhem), Wenig löslich in kaltem Wasser, leichter in heißem, leicht löslich in Alkohol (Kullhem). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 6,94 × 10⁻⁴ (Ostwald, Ph. Ch. 3, 196). — Das Ammoniumsalz gibt mit Kupferacetat einen im Überschuß des Fällungsmittels leicht löslichen, bläulichen Niederschlag (Trennung von Camphersäure) (Kachler). Natriumamalgam reduziert zu β-Nitro-α.α-dimethyl-buttersäure (?) und Ammoniak (Kullhem, Kachler). Zinn und Salzsäure reduzieren zu Methylisopropylketon, NH₃, CO₂ und Hydroxylamin (Kachler). Beim Erhitzen mit Kalilauge (D: 1,2) im geschlossenen Rohr auf 90° entstehen β-Nitro-α.α-dimethylbuttersäure, Methylisopropylketon, CO₂ und salpetrige Säure (Kachler). Ebenso wirkt Barythydrat (Kachler). Brom ist selbst bei 150° ohne Wirkung (Kachler). — NH₄C₆H₉O₆N₂. Krystalle (Kullhem, A. 163, 233). — NaC₆H₉O₆N₂. 4 H₂O. Tafeln (Kullhem, A. 163, 233). — AgC₆H₉O₆N₂. Vier- und achtseitige Tafeln. Schwer löslich in kaltem, leichter in heißem Wasser (Kullhem, A. 163, 235). — Ca(C₆H₉O₆N₂)₂ + 3H₂O. Nadeln (Kullhem, A. 163, 234). — Ba(C₆H₉O₆N₂)₂. Krystallisiert nach Kullhem (A. 163, 234) mit 5 Mol. Wasser, nach Kachler (A. 191, 156) mit 3 Mol. Wasser.

8. 2.2-Dimethyl-butansäure-(4), $\beta.\beta$ -Dimethyl-buttersäure, tert.-Butyl-essigsäure $C_8H_{12}O_2=(CH_2)_8C\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Durch Oxydation des Alkohols $(CH_3)_8C\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot OH$ (Delacre, C. 1906 I, 1233). — Flüssigkeit. E: -11° . Kp: $185-190^{\circ}$.

- 9. 2.3-Dimethyl-butansäure, a.β-Dimethyl-buttersäure, a.β.β-Trimethyl-propionsäure, a-Isopropyl-propionsäure, Methyl-isopropyl-essigsäure C₈H₁₂O₂ = (CH₂)₂CH·CH(CH₃)·CO₂H. B. Durch Kochen von Methylisopropylacetessigsäureäthylester mit starker Kalilauge (van Romburgh, R. 5, 231). Beim Destillieren von Methylisopropylmalonsäure (van Romb., R. 5, 236). Beim Schmelzen von Camphersäure mit Atzkali (Crossley, Perkin, Soc. 73, 16). Flüssig. Kp: 189—191°; D¹⁵: 0,928 (van Romb.). Kp₇₆₆: 189—191° (Cr., P.). Kp₇₆₇: 190—192° (Sudborough, Davies, Soc. 95, 978). Veresterungsgeschwindigkeit: Sudborough, Davies, Soc. 95, 976. AgC₆H₁₁O₂. Nadeln (aus Wasser) (van Romb., R. 5, 232). Ca(C₆H₁₁O₂)₂+H₂O. Nadeln (aus starkem Alkohol). In heißem Wasser viel weniger lösich als in kaltem (van Romb., R. 5, 237).
- 2.3-Dimethyl-butanamid, $a.\beta$ -Dimethyl-buttersäureamid $C_0H_{13}ON = (CH_3)_2CH-CH(CH_3)\cdot CO\cdot NH_2$. Krystalle. F: 129° (van Romburgh, R. 5, 232, 237). Sublimiert leicht.
- 2-Brom-2.3-dimethyl-butansäure-(1)-äthylester, a-Brom-a. β -dimethyl-buttersäure-äthylester $C_8H_{15}O_2Br=(CH_3)_2CH\cdot CBr(CH_3)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Man vermischt 50 g a. β -Dimethyl-buttersäure mit 75 g Phosphorpentabromid, fügt nach 1 Stunde allmählich 85 g Brom unter Abkühlen hinzu, erwärmt hierauf allmählich auf 50—100° und gießt schließlich in das 3 fache Volumen absoluten Alkohols (Perkin, Soc. 69, 1478). Sehr stechend riechendes, schweres Öl. Kp₁₀₀: 130°. Beim Behandeln mit alkoholischem Kali entsteht Trimethylacrylsäure.
- **3-Brom-2.3-dimethyl-butans**äure-(1), β -Brom- $a\beta$ -dimethyl-buttersäure $C_4H_{11}O_2Br=(CH_3)_2CBr\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2H$. B. Aus 1 g Trimethylacrylsäure und 5 ccm Bromwasserstoffsäure (bei 0° gesättigt) (Perkin, Soc. 69, 1481). Aus 2.3-Dimethyl-butanol-(3)-säure-(1) und Bromwasserstoff (P., Soc. 69, 1484). F: gegen 87—88°.

Äthylester $C_8H_{15}O_2Br=(CH_3)_9CBr\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus dem Chlorid der Säure und Alkohol (P., Soc. **69**, 1484). — Flüssig. Nicht destillierbar.

- **2.3-Dibrom-2.3-dimethyl-butansäure**, $a.\tilde{\beta}$ -Dibrom- $a.\beta$ -dimethyl-buttersäure $C_8H_{10}O_2Br_2=(CH_3)_2CBr\cdot CBr(CH_3)\cdot CO_2H$. B. Aus Trimethylacrylsäure, gelöst in Chloroform, und Brom (Perkin, Soc. 69, 1480). Krystallpulver (aus Ligroin). F: 190-191° (Gasentwicklung).
- **2.2¹-Dibrom-2.3-dimethyl-butansäure-(1)**, $a.\beta$ -Dibrom-a-isopropyl-propionsäure $C_6H_{10}O_2Br_2=(CH_3)_2CH\cdot CBr(CH_2Br)\cdot CO_2H$. B. Aus a-Isopropyl-acrylsäure und Brom in CS_2 (Blaise, Lutteinger, Bl. [3] **33**, 777). Krystalle (aus Åther + Petroläther). F: 87°.
- 3-Jod-2.3-dimethyl-butansäure-(1), β -Jod- $a.\beta$ -dimethyl-buttersäure, β -Jod- $a.\beta$ -trimethylpropionsäure $C_8H_{11}O_2I=(CH_3)_2CI\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2H$. B. Aus Trimethylacrylsäure oder 2.3-Dimethylbutanol-(3)-säure-(1) und Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) (Perkin, Soc. 69, 1481, 1485). Krystallinisch. F: 80—82°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Ligroin.

10. Derivat einer Carbonsäure C₆H₁₂O₂ unbekannter Konstitution.

Säure $C_6H_9O_2Cl_3$. B. Durch Oxydation des bei der Einw. von Chlor auf Acetaldehyd (neben anderen Produkten) entstehenden Aldehyds $C_6H_9OCl_3$ (Bd. I, S. 695) mit rauchender Salpetersäure in der Kälte (PINNER, B. 10, 1052). — Krystalle. F: 64°. Äußerst leicht löslich in Alkohol, Benzol, schwerer in Ligroin, fast gar nicht in Wasser. — Geht durch Zink und Salzsäure in eine Säure $C_6H_{10}O_2$ (s. Syst. No. 163) über.

7. Carbonsäuren $C_7H_{14}O_2$.

1. Heptansäure, Hexan-a-carbonsäure, Önanthsäure C₇H₁₄O₂ = CH₃·[CH₂]₅·CO₂H. V. Im Kalmusöl (Thoms, Beckstroem, B. 35, 3187). — B. Aus Normalhexylcyanid durch Verseifung mit Kali (Franchimont, A. 165, 237; Lieben, Janecek, A. 187, 139). Durch Oxydation von prim.-n-Heptylalkohol mit Kaliumdichromat und Schwefelsäure (Schorlemmer, A. 161, 279; 170, 141). Bei der Einw. von Schwefelsäure auf 1-Nitroheptan (Worstall, Am. 22, 165). Durch Oxydation von Önanthol mit Salpetersäure (Bussy, A. 60, 248; Tilley, A. 67, 107) oder mit Kaliumpermanganat in alkalischer Lösung (Fournier, Bl. [4] 5, 921). Aus 1-Methylcyclohexanon-(2) in wäßr.-alkoh. Lösung durch Belichtung, neben dem Aldehyd CH₃·CH·CH-CH₂·CH₂·CH₂·CHO (Camician, Silbee, R. A. L. [5] 17, I, 182; B. 41, 1074). Bei der Reduktion von Rhamnohexonsäure CH₃·[CH-

OH]₅-CO₂H durch Jodwasserstoffsäure (E. Fischer, Tafel, B. 21, 2175). Beim Kochen von Glykoheptonsäure C₇H₁₄O₈ mit Jodwasserstoffsäure (Kiliani, B. 19, 1130). Durch Oxydation der Ölsäure (Redtenbacher, A. 59, 50) und des Ricinusöls (Tilley, A. 39, 160; Wahlforss, B. 21 Ref., 711; vgl. Arzbächer, A. 73, 199) mit Salpetersäure. Entsteht neben n-Capronsäure beim Erhitzen von Ricinusöl mit verdünnter Salpeter-Schwefelsäure (Teipfer, Bl. [3] 11, 99). Neben n-Capronsäure, Önanthol und Alkoholen beim Einleiten von Luft in Ricinusöl bei 160° (Chem. Fabr. Flörsheim, D. R. P. 167137; C. 1906 I, 796). Beim Ranzigwerden der Fette und der Ölsäure (Scala, C. 1898 I, 439; G. 38 I, 311). Entsteht in kleiner Menge bei der trocknen Destillation von Kolophonium (Lwow, B. 20, 1021). — Darst. In ein warmes Gemisch von 300 g Kaliumdichromat, 450 g Schwefelsäure und 900 g Wasser werden 300 g Önanthol eingetragen; man kocht einige Stunden und hebt die gebildete Önanthsäure ab; durch Destillation der sauren Flüssigkeit, wird noch etwas Önanthsäure gewonnen. Man löst sie in Natronlauge, zersetzt das trockne Natriumsalz durch Schwefelsäure und fraktioniert die freie Säure nach dem Entwässern über Phosphorpentoxyd (Grimshaw, Schoblemmer, A. 170, 141). — Man erwärmt 1 Tl. Önanthol mit 2 Tln. verdünnter Salpetersäure (I Vol. Säure [D: 1,4] und 2 Vol. Wasser) und mäßigt die heftige Reaktion durch zeitweiliges Abkühlen, destilliert die erhaltene Säure unter vermindertem Druck und stellt aus der destillierten Säure das Bariumsalz dar (Kraffer, B. 15, 1717).

Schwach talgartig riechende Flüssigkeit. Erstarrt und schmilzt bei $-10,5^{\circ}$ (Gr., Sch.); F: -10° (Lumsden, Soc. 87, 93), -6° (Fournier, Bl. [4] 5, 921). Kp: 223 $-223,5^{\circ}$ (Zander, A. 224, 69); Kp₄₃₄: 222,4° (Lieben, Janecek, A. 187, 141); Kp₁₈: 114 -115° (Fournier, Bl. [4] 5, 921); Kp unter verschiedenem Druck: Kahlbaum, Ph. Ch. 13, 41; 26, 593. D°: 0,9350; D²°: 0,9183; D⁴°: 0,9016 (Li., J.); D°: 0,9313 (Z.); D¹¹¹·: 0,9216 (Eijkman, C. 1909 II, 2146); D¹5·: 0,9224; D³¹¹¹·: 0,8893 (Perkin, Soc. 69, 1172); D¹⁵·: 0,9212 (Lu.); D¹⁵·²·: 0,9186; D¹³¹·: 0,8669 (Eijkman, R. 12, 164). Ausdehnung: Zander, A. 224, 69. 100 g Wasser lösen bei 15° 0,241 g Onanthsäure (Lu.). Assoziation in Phenollösung: Robertson, Soc. 83, 1428. n¹⁵·: 1,42505 (Lu.); n²°··: 1,41923, n³°··: 1,42663, n²°··: 1,43106 (Landolt, Ann. d. Physik 117, 382); n¹¹·²·: 1,42198, n¹¹/²·: 1,42937, n³°··: 1,39770, n³°··: 1,40461 (Eijkman, R. 12, 164); n³°··: 1,42363 (Eijkman, C. 1909 II, 2146). Molekularrefraktion: Eijkman, R. 12, 164. Mol. Verbrennungswärme bei konstantem Volum (flüssig): 994,7 Cal. (Stohmann u. a., J. pr. (2] 49, 111). Magnetische Rotation: Perkin, Soc. 45, 576; 69, 1236. Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°··: 1,31×10⁻⁶ (Franke, Ph. Ch. 16, 486), 1,46×10⁻⁵ (Drucker, Ph. Ch. 52, 644). Elektrocapillare Funktion: Gouy, A. ch. [8] 8, 330. — Wird durch Chromsäuregemisch zu Bernsteinsäure und Propionsäure oxydiert (Erlenmeyer, B. 10, 637). Durch Elektrolyse der Lösungen von önanthsaurem und essigsaurem Kalium wird Heptan gebildet (Wurtz, A. 96, 371; Schorlemmer, A. 136, 263). Veresterungskonstante: Sudbobuch, Gittins, Soc. 93, 214.

KC₇H₁₃O₂ (Mehlis, A. 185, 363). — Cu(C₇H₁₃O₂)₂. Grüne Prismen (aus absolutem Alkohol). Unlöslich in Wasser, ziemlich leicht löslich in Alkohol (Franchimont, A. 185, 247). — AgC₇H₁₃O₂. Prismen (aus Wasser) (Fr.). Löslichkeit in Wasser zwischen 2° und 73°: Altschul, M. 17, 574. — Ca(C₇H₁₃O₂)+H₂O. Nadeln (aus Wasser oder Alkohol). Ziemlich löslich in Alkohol (Franchimont, A. 165, 245). 100 cem der bei 8,5° gesättigten wäßrigen Lösung enthalten 0,9046 g wasserfreies Salz (Grimshaw, Schorlemmer, A. 170. 146). Löslichkeit in Wasser zwischen 0,5° und 77,5°: Altschul, M. 17, 575, zwischen 0° und 100°: Lumsden, Soc. 81, 358. Die Löslichkeit in Wasser zeigt ein Minimum bei 47,5° (Altschul). — Ba(C₇H₁₃O₂)₂. Blättchen (aus Wasser). F: 238—239° (M., A. 185, 364), 240° (Fr., A. 165, 244). Ziemlich löslich in kochendem Alkohol (Fr.). 100 cem der gesättigten wäßrigen Lösung enthalten bei 12° 1,774 g Salz (G., S.). 1 Tl. löst sich bei 22° in 64 Tln. Wasser (M.). 100 Tle. der gesättigten wäßrigen Lösung enthalten bei 8—10° 1,6743 Tle. Salz (Li., J., A. 187, 148). Löslichkeit in Wasser zwischen 1,6° und 30,7°: Landau, M. 14, 711. Die kalt gesättigte wäßrige Lösung scheidet beim Erhitzen einen Teil des Salzes ab (Lwow, B. 20, 1022). — Zn(C₇H₁₃O₂)₂+½-1/2+Q. Krystallinisches Pulver. F: 91—92°. In Wasser sehr schwer löslich, leicht in heißem absolutem Alkohol, daraus in alkoholhaltigen Prismen krystallisierend. Schmilzt wasserfrei bei 131—132° (Fr., A. 165, 245). — Cd(C₇H₁₃O₂)₂+½-1/2+Q. Blättchen (aus Alkohol). Leicht in Alkohol, sehr wenig in heißem Wasser löslich. F: 95—96° (Fr., A. 165, 246). — Hg(C₇H₁₃O₂)₂. Tafeln (aus Methylalkohol). F: 106,5°. Schwer löslich in Wasser, löslich in Alkohol, Ather, Chloroform, leicht löslich in Methylalkohol (Bornwater, R. 26, 413). — Pb(C₇H₁₃O₂)₂. Blättchen (aus heißem Wasser). F: 79—80° (Fr.), 78° (Mehlis, A. 185, 365).

Methylester der Önanthsäure $C_8H_{19}O_2=CH_3\cdot [CH_2]_5\cdot CO_9\cdot CH_3$. B. Aus Önanthsäure und Methylalkohol durch HCl (Neuhof, J. 1866, 323) oder durch H_2SO_4 (Gartenmeister, A. 233, 281). — Flüssig. Kp: 172,5—173,5° (Cahours, Demaryay, Bl. [2] 34, 481); Kp₇₈₀:

172,1° (G.). D_0^s : 0,8981 (G.); D_0^s : 0,887 (N.); D_4^u : 0,8806 (Lumsden, Soc. 87, 93); D_4^{18} : 0,889 (C., D.). Ausdehnung: G. n_5^{18} : 1,41366 (Lu.).

Äthylester $C_9H_{18}O_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_5 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus Önanthsäure und Alkohol durch Schwefelsäure (Franchimont, A. 165, 243). Aus önanthsaurem Silber durch Erhitzen mit Athyljodid (Mehlis, A. 185, 366). — Obstartig riechende Flüssigkeit von brennendem Geschmack. — $Kp_{47,6}$: 189,3° (kort.) (Lieben, Janecek, A. 187, 143); Kp_{760} : 187–188° (Henry, R. 24, 362); Kp_{760} : 187,1° (Gartenmeister, A. 233, 282). D_3° : 0,8879 (L., J.), 0,8861 (G.); D_4° : 0,8714 (Lu.); D_{15}° : 0,8720 (Perkin, Soc. 69, 1172); D_{20}° : 0,8716 (L., J.); D_{40}° : 0,8589 (L., J.); D_{20}° : 0,8313 (P.). Ausdehnung: G. n_D° : 1,41436 (Lu.). Magnetische Rotation: Perkin, Soc. 45, 576; 69, 1236. — Einw. von Chlor auf Önanthsäureäthylester: Malaguti, A. ch. [2] 70, 363; A. 32, 35.

Propylester $C_{10}H_{20}O_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_5 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$. Flüssig. Kp₇₆₀: 206,4°; D₆°: 0,8824; Ausdehnung: Gartenmeister, A. 283, 283. D₄°: 0,8682; n₅°: 1,41835 (Lumsden, Soc. 87, 93).

Butylester $C_{11}H_{22}O_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_5 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$. Kp₇₆₀: 225,1°; D₀: 0,8807; Ausdehnung: Gartenmeister, A. 233, 284.

Ester des linksdrehenden Methyläthylcarbincarbinols (vgl. Bd. I, S. 385) $C_{12}H_{24}O_2 = CH_3 \cdot \{CH_2\}_5 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_3$. Kp₇₂₈: 232—235°; D₂²¹: 0,861; n₂²¹: 1,4238 (Guye, Chavanne, Bl. [3] 15, 282). [α]₀²¹: + 2,88° (korrigiert auf reinen linksdrehenden Amylalkohol durch Umrechnung) (Guye, Bl. [3] 25, 549).

n-Heptylester $C_{14}H_{28}O_2=CH_3\cdot[CH_2]_5\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot[CH_2]_5\cdot CH_3$. B. Aus önanthsaurem Silber und Heptyljodid bei $100-180^{\circ}$ (Cross, Soc. 32, 127; Gartenmeister, A. 283, 284). Aus Önanthol bei der Einw. von Aluminiumäthylat, neben anderen Produkten (Tischtschenko, Alexandrow, H. 38, 508; C. 1906 II, 1554). — $Kp_{760}: 270-272^{\circ}; D^{1e}: 0,870$ (Cross, B. 10, 1602). $Kp_{760}: 274.6^{\circ}; D_0^{\circ}: 0,8761$ (G.). $Kp: 276-278^{\circ}$ (korr.); $D_2^{\circ}: 0,86522, D_2^{\circ}: 0,85933$ (Perkin, Soc. 45, 503). $Kp: 276.5-278.5^{\circ}; Kp_{24}: 157,5-158.5^{\circ}$ (T., A.). Ausdehnung: G. Magnetische Rotation: Perkin, Soc. 45, 576.

n-Octylester $C_{15}H_{30}O_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_5 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot [CH_2]_6 \cdot CH_3$. Kp_{760} : 290,4°; D_6^o : 0,8757; Ausdehnung: Gartenmeister, A. 233, 285.

Önanthsäureanhydrid $C_{14}H_{26}O_3 = (CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO)_2O$. Dickflüssig, reagiert neutral. F: 17° (Krafft, Rosing, B. 33, 3576). Kp: 268—271° (Mehlis, A. 185, 371); Kp: 255—258° (Forselles, Wahlforss, B. 25 Ref., 637); Kp₁₅: 164,5° (K., R.); Kp₂₀: 167—169° (Fournier, Bl. [4] 5, 925). D_1^{15} : 0,9217 (Lumsden, Soc. 87, 93); D_1^{17} : 0,9123 (F., W.); D_2^{21} : 0,932 (M.). D_2^{21} : 1,43346 (Lu.).

Heptanoylchlorid, Önanthsäurechlorid $C_7H_{13}OCl = CH_3 \cdot [CH_2]_5 \cdot COCl$. Stechend riechende Flüssigkeit. Kp: 145°; Kp₂₃: 77° (Krafft, B. 19, 2987); Kp₁₅: 68° (K., B. 38, 3576); Kp: 170° (Béhal, Bl. [3] 6, 133), 168–172° (Forselles, Wahlforss, B. 25 Ref., 637), 174–175° (Freundler, Bl. [3] 13, 833), 175° (Lumsden, Soc. 87, 93). D₂⁴⁵: 0,9669 (Lu.); D¹⁷: 0,9667 (F., W.); D²⁰: 0,9590 (Freu.). n_2^{15} : 1,43447 (Lu.). — Gibt beim Erwärmen mit Natriumazid in Benzol n-Hexyl-isocyanat (Schroeter, B. 42, 3358).

Heptanamid, Önanthsäureamid C₇H₁₆ON = CH₃·[CH₂]₅·CO·NH₂. B. Durch Erhitzen von önanthsaurem Ammonium auf 230° im Einschlußrohr (Hofmann, B. 15, 983). Aus Önanthsäureanhydrid und konz. Ammoniak (Chiozza, Malebba, A. 91, 103). Beim Erwärmen von Önanthsäure mit Rhodankalium (neben anderen Produkten) (Mehlis, A. 185, 369). Durch Eintropfen von Önanthsäurechlorid in Ammoniak (Aschan, B. 31, 2348). Aus Hexyl-phenyl-keton und gelbem Schwefelammonium bei 180–190° unter Druck, neben anderen Produkten (Willgerodt, Merk, J. pr. [2] 80, 199). — Blättchen (aus Wasser) (Ch., Ma.); Nadeln (aus Alkohol) (Mr.). F: 93–94° (A.), 94–95° (Me.), 95° (Ch., Ma.; H.), 96° (Lumsden, Soc. 87, 93). Kp: 250—258° (Me.). D¹⁰²₁: 0,8489; n¹⁰²₁: 1,41745; n¹⁰³₁: 1,42547 (Eijkman, R. 12, 173). — Leicht löslich in Wasser, Alkohol, Äther (Me.). — Gibt bei Reduktion mit Natrium und Amylalkohol Heptylalkohol und wenig Heptylamin (Scheuble, Löbl, M. 25, 1087).

Önanthiminomethyläther $C_8H_{17}ON = CH_3 \cdot [CH_2]_s \cdot C(:NH) \cdot O \cdot CH_3$. B. Das Hydrochlorid entsteht beim Einleiten von Chlorwasserstoff in ein Gemisch aus Önanthsäurenitril und Methylalkohol (PINNER, B. 28, 474). — $C_8H_{17}ON + HCl$. Blätter. F: 88°. Leicht löslich in Alkohol und Aceton, unlöslich in Ather, Schwefelkohlenstoff und Ligroin. — Zerfällt beim Erhitzen in Önanthsäureamid und Methylchlorid. Zerfällt mit Wasser in Önanthsäuremethylester und NH₄Cl. Bei längerer Einw, von Ammoniak entsteht salzsaures Heptenylamidin (s. S. 341).

Önanthiminoäthyläther $C_9H_{19}ON=CH_3\cdot [CH_2]_5\cdot C(:NH)\cdot O\cdot C_2H_5$. B. Wie beim Methyläther (P., B. 28, 474). $-C_9H_{19}ON+HCl$. Blätter. F: 67°.

Önanthiminopropyläther $C_{10}H_{21}ON = CH_3 \cdot [CH_2]_5 \cdot C(:NH) \cdot O \cdot C_3H_7$. $- C_{10}H_{21}ON + HCl$. Blätter. F: 70° (P., B. 28, 474).

Heptannitril, Önanthsäurenitril, n-Hexyleyanid $C_7H_{13}N=CH_3\cdot [CH_2]_5\cdot CN$. B. Aus Onanthsäure durch Erwärmen mit Kaliumrhodanid, neben anderen Produkten (Mehlis, A. 185. 367). Aus Önanthsidoxim $CH_3\cdot [CH_2]_5\cdot C:N\cdot OH$ durch Wasserentziehung mittels Essigsäureanhydrids (Lach, B. 17, 1572), mittels Thionylchlorids (Moureu, Bl. [3] 11, 1068) oder mittels Bleioxyds (Bosche, B. 39, 2503). Beim Kochen von 1 Tl. Önanthol mit 3 Tln. Salpetersäure (D: 1,23) (Hell, Kitrosky, B. 24, 983; vgl. Wahlforss, B. 23 Ref., 405). Durch zweistündiges Erhitzen von 1-Jod-hexan mit Kaliumcyanid (Henry, C. 1905 II, 214; R. 24, 361). — Flüssigkeit von angenehmem Geruch und sehr unangenehmem Geschmack. Kp: 175—178° (korr.) (Me.); Kp₇₆₅: 183—184° (Henry). D²²: 0,895 (Me.); D²⁰: 0,8153 (H.). Unlöslich in Wasser. n: 1,4195 (H.).

Heptanamidin, Heptenylamidin, Önanthamidin $C_7H_{16}N_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_5 \cdot C(:NH) \cdot NH_2$. B. Das Hydrochlorid entsteht beim Stehen von salzsaurem Önanthiminomethyläther (s. S. 340) mit alkoholischem Ammoniak (PINNER, B. 28, 474). — $C_7H_{16}N_2 + HCl$. Krystalle (aus Aceton + Äther). F: 66°. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, leicht in Aceton, unlöslich in Äther. — $C_7H_{16}N_2 + HNO_3$. Prismen. F: 131°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, — $(C_7H_{16}N_2)_2 + H_2CrO_4$. Gelbe Blätter (aus Wasser). F: 149°. Ziemlich leicht löslich in Wasser. — $(C_7H_{16}N_2 + HCl)_2 + PtCl_4$. Goldgelbe Nadeln. F: 157°. Ziemlich leicht löslich in Wasser und Alkohol,

Önanthhydroxamsäure $C_7H_{15}O_2N=CH_3\cdot [CH_2]_5\cdot CO\cdot NH\cdot OH$ bezw. $CH_3\cdot [CH_2]_5\cdot C(:N\cdot OH)\cdot OH$. B. Zu einer Lösung von 3 g Benzolsulfonhydroxamsäure in wenig Alkohol fügt man 20 ccm Doppeltnormalkalilauge und 2 g Önanthol (Angelico, Fanara, G. 31 II, 36). — Schuppen (aus Benzol). F: 75—76°. — Wird durch Schwefelsäure in Önanthsäure und Hydroxylamin gespalten.

Heptanamidoxim, n-Heptenylamidoxim, Önanthamidoxim $C_7H_{16}ON_2=CH_3\cdot [CH_2]_5\cdot C(:N\cdot OH)\cdot NH_2$. B. Aus Önanthsäurenitril und Hydroxylamin (Forselles, Wahlforss B. 25 Ref., 637). — F: 48–49°.

2-Brom-heptansäure-(1), α-Brom-önanthsäure C₇H₁₃O₂Br = CH₃·[CH₂]₄·CHBr·CO₂H. B. Durch Erhitzen von 1 Mol.-Gew. Önanthsäure mit 1 Mol.-Gew. Brom auf 120° bis 125° (Cahours, A. Spl. 2, 83; Hell, Schüle, B. 18, 625). — Flüssig; siedet nicht unzersetzt (Helms, B. 8, 1168). Kp: 250° (Zers.) (Cahours).

Äthylester C₉H₁₇O₂Br = CH₃·[CH₂]₄·CHBr·CO₂·C₂H₅. Flüssigkeit. Kp₁₁: 105—110° (korr.) (RUPE, RONUS, LOTZ, B. 35, 4268). Kp: ca. 225° (Zers.); flüchtig mit Wasserdampf; D¹⁸₂₄: 1,211 (Hell, Schüle, B. 18, 625). — Liefert mit Chinolin bei 185° den Ester der Hepten-(2)-säure-(1) neben kleineren Mengen des Esters der Hepten-(3)-säure-(1) (R., R., L.). Durch zweitägiges Kochen der alkoholischen Lösung mit Kaliumcyanid entsteht n-Amylmalonsäure-äthylester-nitril (H., Sch.).

4-Brom-heptansäure-(1), γ -Brom-önanthsäure $C_7H_{13}O_2$ Br = $CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH$ Br $CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Aus Hepten-(3)-säure-(1) $CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_4 \cdot CH_2 \cdot CO_2H$ und Bromwasserstoffsäure (bei 0^0 gesättigt) (SCHMIDT, A. 255, 79). — Dickflüssig. — Wird schon durch kaltes Wasser allmählich in HBr und γ -Oxy-önanthsäurelacton zerlegt.

7-Brom-heptansäure-(1), ζ -Brom-önanthsäure $C_7H_{13}O_2Br=CH_2Br\cdot[CH_2]_4\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Man erhitzt ζ -Phenoxy-önanthsäure mit rauchender Bromwasserstoffsäure im geschlossenen Rohr auf 80°; das Rohprodukt wird beim Abblasen des entstandenen Phenois in Oxyönanthsäure übergeführt und aus dieser wird durch Eindampfen unter Zusatz von Bromwasserstoffsäure die ζ -Brom-önanthsäure regeneriert (v. Braun, B. 39, 4364). — Weiße Krystallmasse. F: 30—31°. Kp₁₂: 165—167°; siedet unter gewöhnlichem Druck (bei Destillation kleiner Mengen ohne wesentliche Zersetzung) zwischen 280 und 300°. Unlöslich in kaltem Ligroin, in den anderen Lösungsmitteln löslich. — Färbt sich nach längerer Zeit gelblich. Wird beim Kochen mit Wasser in HBr und ζ -Oxy-önanthsäure gespalten.

7-Jod-heptansäure-(1), ζ -Jod-önanthsäure $C_7H_{13}O_2I=CH_2I\cdot [CH_2]_5\cdot CO_2H$. B. Aus Heptanol-(7)-säure-(1) durch Kochen mit Jodwasserstoffsäure (Baever, Villiger, B. 33, 864). — Blättchen. F: 49—51°. Schwer löslich in kaltem Wasser und Benzin; in den anderen Lösungsmitteln löslich.

2. 2-Methyl-hexansäure-(1), Hexan- β -carbonsäure, a-Methyl-capronsäure, Methylbutylessigsäure $C_7H_{14}O_2=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2H$. B. Beim Verseifen des aus 2-Jod-hexan und Cyankalium entstehenden Nitrils durch 5 tägiges Kochen mit alkoholischem Kali (RASETTI, Bl. [3] 33, 691; vgl. Hecht, A. 209, 313). Bei der Reduktion von d-Fructoheptonsäure $CH_2(OH)\cdot [CH\cdot OH]_3\cdot C(OH)(CO_2H)\cdot CH_2\cdot OH$ mit HI (KILIANI, B. 18, 3071). Durch Verseifen von Methylbutylacetessigsäureäthylester (KILIANI, B. 19, 225). Durch Erhitzen der Methylbutylanlonsäure auf 180° (RASETTI, Bl. [3] 33, 689). — Flüssigkeit. Kp₇₆₀: 209,6° (K.). Mit Alkohol, Äther, Methylalkohol, Chloroform, Schwefelkohlenstoff, Benzol in jedem Verhältnis mischbar (H.). — Bei der Oxydation mit Dichromat und Schwefelsäure entstehen Buttersäure, Essigsäure, Kohlensäure (Hecht, A. 269, 321). — $Ca(C_7H_{13}O_2)_2 + H_2O$. In der Kälte leichter löslich als in der Hitze (R.). — $Ca(C_7H_{13}O_2)_2 + 6H_2O$. Nadeln, die an der Luft rasch verwittern. 100 Tle. Wasser von 16,5° lösen 8,5 Tle., 100 Tle. Wasser von 17,5° lösen 7,8 Tle. wasserfreies Salz (K.), B. 19, 226). Die kaltgesättigte Lösung trübt sich beim Erwärmen. — $Sr(C_7H_{13}O_2)_2 + 4H_2O$. Lange, rasch verwitternde Nadeln. 100 Tle. Wasser lösen bei 17° 11,3 Tle. wasserfreies Salz (K.).

Methylester $C_8H_{18}O_2 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Aus Methylbutylessigsäurechlorid und absol. Methylalkohol oder durch Esterifizieren der freien Säure mit Methylalkohol und HCl (RASETTI, Bl. [3] 33, 689). — Kp₇₆₃: 159–160°.

Äthylester $C_9H_{18}O_2 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Durch Esterifizieren der freien Säure mit absol. Alkohol und HCl (RASETTI, Bl. [3] 33, 690). — Kp₇₆₀: 174—175°.

Chlorid $C_7H_{13}OCl = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot COCl.$ B. Aus Methylbutylessigsäure und Phosphortrichlorid (RASETTI, Bl. [3] 33, 690).

Amid $C_7H_{15}ON = CH_8 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot CO \cdot NH_2$. B. Aus dem entsprechenden Chlorid und trocknem Ammoniak in Benzol (RASETTI, Bl. [3] 33, 690). — Nadeln (aus Wasser), Blättchen (aus Schwefelkohlenstoff). F: $70 \div 72,5^{\circ}$. Sehr leicht löslich in Äther, Alkohol, Aceton, Benzol, Kohlenstofftetrachlorid und Schwefelkohlenstoff.

Brommethyl-butyl-essigsäure-äthylester $C_9H_{17}O_2Br = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot$

3. 2-Methyl-hexansäure-(6), δ-Methyl-n-pentan-a-carbonsäure, δ-Methyl-capronsäure, Isoamylessigsäure C₇H₁₄O₂ = (CH₃)₂CH·CH₂·CH₂·CH₂·CO₂H (vgl. S. 344 Nr. 7). B. Durch Oxydation von 2-Methyl-hexanol-(6) mit alkalischer Permanganat-Lösung (Fournier, C. r. 144, 333; Bl. [4] 5, 920; vgl. auch Grimshaw, A. 168, 168). Entsteht neben anderen Produkten bei mehrtägigem Überleiten von Kohlenoxyd über ein auf 180° erhitztes Gemisch aus (42 g) Natriumacetat und trocknem Natriumisoamylat (mit 12 g Natrium bereitet). NaC₂H₃O₂+C₅H₁₁ONa+CO = NaC₂H₁₃O₂+NaHCO₂ (Poetsch, A. 218, 66). Aus Natriumisoamylat und Athylacetanilid C₂H₅·N(C₆H₅) (CO·CH₃) bei 150—170° (Nef, A. 318, 145). Durch Verseifung von Isoamylacetessigester mit alkoholischem Kali (Frankland, Duppa, A. 138, 339). Bei der Destillation von Isoamylmalonsäure (Paal, Hoffmann, B. 28, 1498). Ol von unangenehmem Geruch (P., H.). Kp: 208—210° (unkorr.); D¹⁸₁₈·0,912243 (Pa., H.). Kp: 212—213° (unkorr.), 216,5—218° (korr.); D¹⁵: 0,9260 (Poe.). Kp: 212° (unkorr.); Kp₁₈: 112°; D^{26,5}: 0,912 (Nef). Kp: 212—214°; Kp₁₅: 107—108° (Fournier, Bl. [4] 5, 925). — NaC₇H₁₃O₂+H₂O. Feinkörnige Krystalle (Por.). — AgC₂H₁₃O₂ (Grimshaw, A. 166, 168). — Ca(C₇H₁₃O₂)₂. Krystallkruste. Schwer löslich in heißem Wasser (Pa., H.). — Ca(C₇H₁₃O₂)₂+3¹/₂H₂O. Seideglänzende Nadeln. Verliert das meiste Krystallwasser über Schwefelsäure, den Rest erst bei 160° (Poe.).

Methylester $C_8H_{16}O_2 = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3$. Flüssig. Kp: 166—167,5° (korr.); D¹⁵: 0,8840 (Poetsch, A. 218, 68).

Äthylester $C_9H_{18}O_2 = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. Flüssig. Kp: 181,5° bis 182,5° (korr.) (Poetsch, A. 218, 69), 177° (unkorr.) (Paal, Hoffmann, B. 23, 1499). D¹⁵: 0,8720 (Poe.).

Isoamylessigsäureanhydrid $C_{14}H_{26}O_3=[(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CO]_2O$. B. Aus Isoamylessigsäure und Acetylchlorid bei $120-180^\circ$ (Fournier, Bl. [4] 5, 925). — Kp₁₅: 154° .

2-Methyl-hexanoylchlorid-(6), Isoamylessigsäurechlorid $C_7H_{13}OCl = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot COCl$. B. Aus Isoamylessigsäure und Phosphortrichlorid auf dem Wasserbade (Ponzio, de Gaspari, G. 28 II, 277). — Kp_{738} : $168-169^{\circ}$.

Nyst. No. 162,1

- 2-Methyl-hexanamid-(6), Isoamylessigsäureamid $C_7H_{15}ON = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CO \cdot NH_2$. Krystalle (aus Wasser, Essigester oder Kohlenstofftetrachlorid). F: 103° . Löslich in Chloroform und Benzol (FOURNIER, Bl. [4] 5, 925).
- 3-Brom-2-methyl-hexansäure-(6), γ -Brom-isoamylessigsäure $C_7H_{19}O_2Br = (CH_3)_2CH \cdot CHBr \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Aus 2-Methyl-hexen-(3)-säure-(6) $(CH_3)_2CH \cdot CH \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CO_2H$ und bei 0^0 gesättigter Bromwasserstoffsäure (Zanner, A. 255, 93). Ol. Zerfällt beim Kochen mit Wasser in HBr und das Lacton der γ -Oxy-isoamylessigsäure.
- 4-Brom-2-methyl-hexansäure-(6), β -Brom-isoamylessigsäure $C_7H_{13}O_2Br = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CHBr \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Bei 9tägigem Stehen von 2-Methyl-hexen-(4)-säure-(6) $(CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH$ mit überschüssiger, bei 0^0 gesättigter Bromwasserstoffsäure (Fittig, Feurer, A. 283, 140). Nädelchen. F: $26-27^{\circ}$. Leicht löslich in Alkohol usw.—Beim Kochen mit Wasser entstehen 2-Methyl-hexen-(3)-säure-(6), 2-Methyl-hexen-(4)-säure-(6) und Hexylen.
- Äthylester der 5-Brom-2-methyl-hexansäure-(6), a-Brom-isoamylessigsäureäthylester C₉H₁₇O₂Br = (CH₃)₂CH·CH₂·CH₂·CHBr·CO₂·C₂H₅. B. Man behandelt Isoamylessigsäure mit Brom und Phosphorpentabromid und führt das entstandene Bromisoamylessigsäurebromid in den Äthylester über (Lawrence, P. Ch. S. No. 212). — Kp_{e5}: 146°.
- 3.4-Dibrom-2-methyl-hexansäure-(6), $\beta.\gamma$ -Dibrom-isoamylessigsäure $C_7H_{12}O_2Br_2 = (CH_3)_2CH \cdot CHBr \cdot CHBr \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Aus 2-Methyl-hexen-(3)-säure-(6) $(CH_3)_2CH \cdot CH$: $CH \cdot CH_2 \cdot CO_2H$, gelöst in Schwefelkohlenstoff, und 1 Mol.-Gew. Brom unter Kühlung (Fittig, Wolff, A. 288, 180). Monoklin-primatische (Feurer, A. 288, 180; vgl. Groth, Ch. Kr. 3, 490) Tafeln (aus CS_2). F: $102-103^\circ$. Bei längerem Kochen mit Wasser entstehen die Lactone $(CH_3)_2CH \cdot C=CH \cdot CH_2$ und $(CH_3)_2CH \cdot C=CH \cdot CH_3$ und $(CH_3)_3CH \cdot C=CH \cdot CH_3$

Nitril $C_7H_{11}NBr_2 = (CH_3)_2CH \cdot CHBr \cdot CHBr \cdot CH_2 \cdot CN$. B. Aus 2-Methyl-hexen-(3)-nitril-(6) durch Brom in Schwefelkohlenstoff (Strassmann, M. 18, 727). — Perlmutter-glänzende Plättchen (aus Äther-Ligroin). F: 67°.

- 4.5-Dibrom-2-methyl-hexansäure-(6), a.β-Dibrom-isoamylessigsäure C₇H₁₂O₂Br₂ = (CH₃)₂CH·CH₂·CHBr·CHBr·CO₂H. B. Beim Eintragen von 2 Mol.-Gew. Brom, gelöst in Schwefelkohlenstoff, in 1 Mol.-Gew. 2-Methyl-hexen-(4)-säure-(6) unter Kühlung (Fritig, Feurer, A. 283, 138). Monoklin-prismatische (vgl. Groth, Ch. Kr. 3, 490) Tafeln (aus Schwefelkohlenstoff). F: 116-117°.
- 2.3.3-Tribrom-2-methyl-hexansäure-(6), γ, γ, δ -Tribrom-isoamylessigsäure $C_7H_{11}O_2Br_3=(CH_3)_2CBr\cdot CBr_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Man oxydiert 3-Brom-2-methyl-hepten-(2)-on-(6) $(CH_3)_2C:CBr\cdot CH_2\cdot CO\cdot CH_3$ mit NaOBr und behandelt die entstandene Brommethylhexensäure mit Brom in Eisessig (Wallach, Blembel, A. 319, 103). Krystalle (aus heißem Ałkohol). F: 161°.
- 4. 3-Methyl-hexansaure-(1), β -Methyl-pentan-a-carbonsaure, β -Methyl-capronsaure $C_7H_{14}O_2=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$ (vgl. S. 344 No. 7).
- 4.5-Dibrom-8-methyl-hexansäure-(1), γ . δ -Dibrom- β -methyl-pentan- α -carbon-säure, γ . δ -Dibrom- β -methyl-capronsäure $C_7H_{12}O_2Br_2=CH_3\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Aus 3-Methylhexen-(4)-säure-(1) und Brom in geringer Ausbeute (v. Pechmann, B. 33, 3340). Täfelchen (aus Chloroform + Ligroin). F: 135—136°. Unlöslich in Wasser.
- 5. 3-Methyl-hexansäure-(6), γ -Methyl-pentan-a-carbonsäure, γ -Methyl-capronsäure $C_7H_{14}O_2=CH_3\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot H$.
- a) Rechtsdrehende Form, d-Amyl-essigsäure $C_7H_{14}O_2=CH_3\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Durch Verseifen von akt. Amylacetessigester (bereitet mittels des Alkohols von Claudon) (s. Bd. I, S. 386) mit wäßr.-alkoh. Kalilauge (Welt, A. ch. [7] 6, 132). Kp₇₆₀: 221°; D²⁰: 0,9149; D³⁴: 0,8902. Sehr wenig löslich in Wasser. [a]_p: +8,44° bei 20°, +7,64° bei 54° (Wel). [a]_p: +8,53° bei ca. 15° (Walden, B. 38, 399). Spezifische Drehung in verschiedenen Lösungsmitteln: Für c = 12 und t = ca. 15° ist [a]_p in Benzol +4,9°, in Chloroform +6°, in Aceton +6,5°, in Methylalkohol +7,6° (Walden, B. 38, 399).

Methylester $C_8H_{16}O_2 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH_3$. Flüssig. Kp: 158° bis 164°; D²⁵: 0,8764; D²⁶: 0,8449; $[\alpha]_D$: +6,71° bei 25°, +5,92° bei 75° (Welt, A. ch. [7] 6, 133).

- Äthylester $C_9H_{18}O_2 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH$
- b) Inaktive Form, d.l-Amyl-essigsäure $C_7H_{14}O_2=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_1\cdot CH_2\cdot C$
- 6. 3-Methylsäure-hexan, Hexan-y-carbonsäure, a-Āthyl-valeriansäure, Āthyl-propyl-essigsäure $C_7H_{14}O_2=CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot B$. Durch Verseifung des aus 3-Jod-hexan und Cyankalium entstehenden Nitrils durch 5 tägiges Kochen mit alkoh. Kalilauge (Rasetti, Bl. [3] 33, 691; vgl. Hechti, A. 209, 313). Durch Verseifen von Äthylpropylacetessigsäureäthylester mit alkoholischer Kalilauge (KILIANI, B. 19, 227). Durch Erhitzen der Äthylpropylmalonsäure auf 180° (Rasetti, Bl. [3] 33, 685). Farbloses Öl. Kp₇₆₀: 209,2° (korr.) (K.), 208–209° (R.). Löslich in Alkohol und Äther, fast unlöslich in Wasser (R.). Mol. Verbrennungswärme bei konst. Volum (flüssig): 994,7 Cal. (Stohmann, J. pr. [2] 49, 108).

Intosicii ii Wasser (K.). Mol. Veroreiningswarme bei Ronst. Volum (Russig): 994,7 Cal. (Stohmann, J. pr. [2] 49, 108). Cu(C₇H₁₃O₂)₂. Dunkelgrüne Warzen (aus Alkohol). Fast unlöslich in Wasser (K.). — $AgC_7H_{13}O_2$. Sehr feine, verfülzte Nadeln. 100 Tle. Wasser lösen bei 14° 0,312 Tle. Salz (K.). — $Ca(C_7H_{13}O_2)_2+2H_2O$. Nadeln. 100 Tle. Wasser lösen bei 19,5° 11,4 Tle. wasserfreies Salz. Die kaltgesättigte Lösung trübt sich beim Erhitzen (R.). — $Sr(C_7H_{13}O_2)_2+2H_2O$. Kleine, stark glänzende Prismen. 100 Tle. Wasser lösen bei 18,5° 27,9 Tle. wasserfreies Salz (K.). — Pb($C_7H_{13}O_2)_2+3H_2O$ (?). Lange Nadeln. Sehr schwer löslich in Wasser (K.).

Methylester $C_8H_{16}O_2 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot B$, Aus Äthylpropylessigsäurechlorid und absol. Methylalkohol (RASETTI, BL. [3] 33, 686). — Flüssig. Kp: $156-156.5^{\circ}$.

Äthylester $C_9H_{18}O_2=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CH_2\cdot CH_3$. B. Durch Esterifizierung der freien Säure (RASETTI, Bl. [3] 33, 686). — Flüssig. Kp: 169–171°.

Chlorid C₇H₁₃OCl = CH₃·CH₂·CH₂·CH(COCl)·CH₂·CH₃. B. Aus Äthylpropylessigsäure und Phosphortrichlorid (RASETTI, Bl. [3] 33, 687). — Flüssig. Kp: 158–160°.

- Amid C₇H₁₅ON = CH₃·CH₂·CH₂·CH₄·CH₄·CH₅·CH₄·CH₅·CH₅. B. Aus dem Chlorid und trocknem Ammoniak in Benzol-Lösung (Rasetti, Bl. [3] 33, 687). Krystalle (aus CS₂). F: 102,5—103,5° (R). Löslich in Wasser (R.). Beim Bromieren entsteht Äthylpropylbromacetamid (Kalle & Co., D. R. P. 166359; C. 1906 I, 616).
- 3-Brom-3-methylsäure-hexan, γ -Brom-hexan- γ -carbonsäure, Äthyl-propylbromessigsäure $C_7H_{13}O_2Br=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CBr(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CH_3$. B. Aus Äthylpropylmalonsäure und Brom bei $160-180^6$ (Kalle & Co., D. R. P. 175585; C. 1906 II, 1693). Flüssig. Kp: $212-213^6$.
- Amid C₇H₁₄ONBr = CH₃·CH₂·CH₂·CBr(CO·NH₂)·CH₂·CH₃. B. Aus Äthylpropylbromacetylchlorid und Ammoniak (Fuchs, Z. Ang. 17, 1508; vgl. Kalle & Co., D. R. P. 158220; C. 1905 I, 636). Aus Äthylpropylacetamid durch Behandeln mit 1 Mol.-Gew. Brom in wäßr. Lösung (Kalle & Co., D. R. P. 166359; C. 1906 I, 616). Öl von angenehmem Geruch. Siedet unter Zers. (F.). Schwer löslich in kaltem Wasser (F.). D: 1,252 (F.). Wirkt hypnotisch und sedativ (F.; K.).
- 6-Brom-3-methylsäure-hexan, Äthyl-[γ -brom-propyl]-essigsäure $C_7H_{13}O_2Br=CH_2Br\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot B$. Bei 2-stündigem Erhitzen von 1 Tl, der Äthersäure $CH_3\cdot O\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH_3$
- 7. Methylhexansäure von ungewisser Methylstellung C₇H₁₄O₃ = CH₃·CH(CH₃)·CH₂·CH₂·CH₂·CH₂·CO₂H oder CH₃·CH₂·CH₂·CH(CH₃)·CH₂·CO₂H (vgl. S. 343 No. 3 and S. 344 No. 4). B. Aus 1-Methyl-cyclohexanon-(3) durch Belichtung in wäßr. Alkohol (CIAMICIAN, SILBER, R. A. L. [5] 17 I, 185; B. 41, 1077). Flüssig. Kp: 215-216°. AgC₇H₁₂O₂.
- 8. 3-Åthyl-pentansäure-(1), β -Åthyl-valeriansäure, β . β -Diäthyl-propionsäure $C_7H_{14}O_2=(C_2H_5)_2CH\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Durch Destillation der Säure $(C_2H_5)_2CH\cdot CH(CO_2H)_2$ (Fichter, Kiefer, Bernoulli, B. 42, 4713). Öl. Kp: 212°.
- α-Brom- β -äthyl-valeriansäure-äthylester, α-Brom- β -diäthyl-propionsäure-äthylester $C_{\bullet}H_{17}O_{2}Br=(C_{2}H_{6})_{2}CH\cdot CHBr\cdot CO_{2}\cdot C_{2}H_{6}$. B. Durch Bromieren von β . β -

Diäthyl-propionsäure mit Phosphor und Brom und Behandeln des Prod. mit absol. Alkohol (FICHTER, KIEFER, BERNOULLI, B. 42, 4713). - Öl. Kp. 165°. - Liefert mit Chinolin bei 180° β.β-Diäthyl-aerylsäureester.

- 9. 2.2-Dimethyl-pentansäure-(1), a.a-Dimethyl-valeriansäure, Dimethyl-propylessigsäure $C_7H_{14}O_2 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)_2 \cdot CO_2H$. B. Aus Dimethyl-propylessigsäureamid durch Nitrosylsulfat in Schwefelsäure (Haller, Bauer, C. r. 148, 129). Flüssigkeit von eigenartigem Geruch. Kp₁₁: $101-102^{\circ}$; Kp: $199-200^{\circ}$.
- 2.2-Dimethyl-pentanamid-(1), Dimethylpropylessigsäureamid $C_7H_{15}ON=CH_3$. CH₂·CH₂·C(CH₃)₂·CO·NH₂. B. Aus Dimethylpropyl-acetophenon durch Erhitzen mit Natriumamid in Benzol und tropfenweisen Zusatz von Wasser zum Reaktionsprodukt (Haller, Bauer, C. r. 148, 129). — Blättehen. F: 95—96°. Leicht löslich in Benzol.
- 10. 2.2-Dimethyl-pentansäure-(5), y-y-y-Trimethyl-buttersäure $C_7H_{14}O_2=(CH_3)_3C\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Durch Reduktion der Trimethyltetrolsäure mit Natrium und Alkohol (Moureu, Delange, C. r. 136, 554; Bl. [3] 29, 665). F: -1° bis $+3^{\circ}$. Kp: 211° bis 214° (korr.). D° (überschmolzen): 0,9238; D²°: 0,9129.
- 2.2-Dimethyl-pentanamid-(5), $\gamma.\gamma.\gamma$ -Trimethyl-buttersäureamid $C_7H_{15}ON=(CH_3)_3C\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH_2$. Rechtwinklige Lamellen (aus Wasser). F: 140–141° (MOUREU, DELANGE, C.r. 136, 554; Bl. [3] 29, 665).
- 11. 2-Methyl-3-methylsäure-pentan, a-Äthyl-isovaleriansäure, Äthyl-isopropyl-essigsäure $C_7H_{14}O_2=(CH_3)_2CH\cdot CH(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CH_3$. B. Beim Überleiten von Kohlenoxyd über ein Gemenge von Natriumisovalerianat und Natriumalkoholat bei 160° (Geuther, Loos, A. 202, 321; vgl. Beatty, Am. 30, 229). Durch 30-stdg. Kochen von Athylisopropylcyanessigester mit 55% jeger Schwefelsäure und Fraktionieren des ausgeätherten Säuregemisches (Crossley, Le Sueur, Soc. 77, 92). Aus Athylisopropylmalonsäure durch Erhitzen (Crossley, Le Sueur, Soc. 77, 91). — Flüssigkeit. Kp: $202-203^{\circ}$ (Cr., Le S.). — $AgC_7H_{13}O_2$. Unlöslich in Wasser (Cr., Le S.).

Äthylester $C_0H_{18}O_2=(CH_3)_2CH\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CH_2\cdot CH_8$. Flüssig. Kp₇₆₅: 164–1650 (Crossley, Le Sueur, Soc. 77, 93).

Amid $C_7H_{15}ON = (CH_3)_2CH \cdot CH(CO \cdot NH_2) \cdot CH_2 \cdot CH_3$. B. Aus dem entsprechenden Säurechlorid und Ammoniak bei 180° (Crossley, Le Sueur, Soc. 77, 94). — Nadeln (aus Wasser). F: 134-134,5%.

- Äthyl-isopropyl-bromessigsäure-äthylester $C_0H_{17}O_2Br = (CH_3)_2CH \cdot CBr(CO_2 \cdot CH_3)_2CH \cdot CBr(CO_3 \cdot CH_3)_$ C₂H₅)·CH₂·CH₃. B. Durch Behandeln von Athylisoprofylessigsäure (50 g) mit Bicm (120 g) bei Gegenwart von (4 g) rotem Phosphor und darauffolgende Zersetzung des Reaktionsprodukts mit Alkohol (Crossley, Le Surur, Soc. 77, 95). — Kp_{58} : 135—136°. — Beim Erhitzen mit Diäthylanilin entsteht ein Gemisch von β . β -Dimethyl-a-äthyl-acrylsäureester und β -Methyl- α -isopropyl-acrylsäureester.
- 12. 2.4-Dimethyl-pentansäure, δ -Methyl-pentan- β -carbonsäure, Methyl-isobutylessigsäure $C_7H_{14}O_2 = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot CO_2H$. B. Beim Erhitzen von Methylisobutylmalonsäure auf 200° (Burrows, Bentley, Soc. 67, 511). Flüssig. Kp:

Äthylester $C_9H_{18}O_2=(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. Flüssig. Kp: $165-166^0$ (Burrows, Bentley, Soc. 67, 511).

- 2.4-Dimethyl-pentanoylchlorid, Methylisobutylessigsäurechlorid $C_7H_{13}OCl=(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot COCl.$ Flüssig. $Kp_{745}\colon 152-153^{\circ}$ (Bu., Be., Soc. 67, 511).
- 2.4-Dimethyl-pentanamid, Methylisobutylessigsäureamid $C_7H_{15}ON = (CH_3)_2CH \cdot CH_3 \cdot CH(CH_3) \cdot CO \cdot NH_2$. Nadeln (aus Ligroin). F: 90° (Burrows, Bentley, Soc. 67, 512). Äußerst löslich in Alkohol und Chloroform.
- 2.3-Dibrom-2.4-dimethyl-pentansäure-(1), $\beta.\gamma$ -Dibrom- δ -methyl-pentan- β -carbonsäure, Methyl-[a-brom-isobutyl]-bromessigsäure $C_7H_{12}O_2Br_2=(CH_3)_2CH\cdot CHBr$ CBr(CH₃)·CO₃H. B. Aus a-Isobutyliden-propionsaure (CH₃)·CH·CH·C(CH₃)·CO₂H und

Brom in Schwefelkohlenstoff (Kietreiber, M. 19, 733). — Gelbliche Krystalle (aus Petroläther). F: 73°.

- 13. 3.3-Dimethyl-pentansäure-(1), $\beta.\beta$ -Dimethyl-butan-a-carbonsäure, $\beta.\beta$ -Dimethyl-n-valeriansäure $C_7H_{14}O_2=CH_2\cdot CH_2\cdot C(CH_2)_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Eine Säure dieser Konstitution entsteht wahrscheinlich beim Schmelzen von Camphersäure mit Ätzkali oder mit Ätznatron (Crossley, Perkin jun., Soc. 73, 18, 35). Öl. Kp: $209-210^\circ$. $AgC_7H_{13}O_2$. Weiß, käsig. Unlöslich in Wasser, Alkohol, Äther.
- 5-Brom-3.3-dimethyl-pentansäure-(1), δ -Brom- β - β -dimethyl-butan- α -carbon-säure, δ -Brom- β - β -dimethyl-valeriansäure $C_7H_{12}O_2Br = CH_2Br \cdot CH_2 \cdot C(CH_2)_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Durch Einw. von Phosphorpentabromid auf Dimethylvalerolacton $(CH_2)_2C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot O$

und Zers. des Reaktionsprod. durch Wasser (Blanc, C. r. 142, 997; CH₂——CO

Bl. [4] 3, 292). — Prismen (aus Petroläther). F: 58°. Verliert an der Luft rasch HBr.

Äthylester $C_3H_{17}O_2Br = CH_2Br \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Durch Einw. von Phosphorpentabromid auf Dimethylvalerolacton und Zers, des Reaktionsprod. durch absol. Alkohol (Blanc, C. r. 142, 997; Bl. [4] 3, 291). — Farblose bewegliche Flüssigkeit von charakteristischem, außerordentlich anhaftendem Geruch. $Kp_{13}: 124^\circ$; $Kp_{10}: 119^\circ$. — Liefert bei der Einw. von Cyankalium und darauffolgender Verseifung des resultierenden Nitrilsäureesters glatt β . Dimethyladipinsäure. Kondensiert sich mit Natriummalonester zu der Verbindung $(C_2H_5 \cdot O_2C)_2CH \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$; analog reagiert Natriummethylmalonester (Blanc, C. r. 142, 997; Bl. [4] 3, 298). Daneben entsteht 3.3-Dimethylpenten (1)-säure-(5)-äthylester $CH_2: CH \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ (Blanc, C. r. 145, 80; Bl. [4] 1, 1246; 3, 300).

14. 3-Methyl-3-methylsäure-pentan, γ -Methyl-pentan- γ -carbonsäure, Methyl-diäthyl-essigsäure $C_7H_{14}O_2=(C_2H_5)_2C(CH_3)\cdot CO_2H$. B. Aus dem zugehörigen Nitril [in rohem Zustande aus $(C_2H_5)_2C1\cdot CH_3$ und $Hg(CN)_2+2KCN$ erhalten] durch mehrtägiges Erwärmen mit rauchender Salzsäure auf $120-140^\circ$ (Schdanow, A. 185, 120). Aus dem entsprechenden Amid durch Einw. von Nitrosylsulfat und Schwefelsäure (HALLER, BAUER, C. r. 148, 130). — In Wasser fast unlösliches Öl von schwachem, angenehmen Geruch. Erstarrt nicht bei -20° . Kp_{753} : $207-208^\circ$ (Sch.); Kp: $203-204^\circ$ (H., B.). — $AgC_7H_{13}O_2$. Lichtempfindliche Nadeln (aus heißem Wasser) (Sch.). — $Ba(C_7H_{13}O_3)_2+5H_2O$. In Wasser leicht lösliche Nadeln (Sch.).

Amid C₇H₁₅ON = (C₂H₅)₂C(CH₃)·CO·NH₂. B. Aus Methyldiäthylacetophenon durch Erhitzen mit Natriumamid in Benzol und allmählichen Zusatz von Wasser zum Reaktionsprodukt (Haller, Bauer, C. r. 148, 129). — Nadeln (aus Benzol). F: 78—79°.

15. 2.2.3-Trimethyl-butansäure-(1), $\beta.\gamma$ -Dimethyl-butan- β -carbonsäure. a.a. β -Trimethyl-buttersäure, Dimethyl-isopropyl-essigsäure $C_7H_{14}O_8=(CH_3)_2CH\cdot C(CH_3)_2\cdot CO_2H$. B. Durch Einw. von Natriumnitrit oder Nitrosylsulfat auf das entsprechende Amid in konz. Schwefelsäure (Haller, Bauer, C. r. 149, 6). — Campherähnliche Krystalle (aus Petroläther). F: 50°. Kp₁₃: 104—105°.

Amid $C_7H_{15}ON = (CH_3)_2CH \cdot C(CH_3)_2 \cdot CO \cdot NH_2$. B. Durch 6-8-stündiges Erhitzen von Dimethylisopropylacetophenon mit der berechneten Menge Natriumamid in Benzol und Zers, des Reaktionsprod. durch Wasser (HALLER, BAUER, C. τ . 149, 6). — Blättchen, F: 133-134°. Schwer löslich in Petroläther.

- 3-Brom-2.2.3-trimethyl-butansäure-(1), γ -Brom- β - γ -dimethyl-butan- β -carbonsäure, β -Brom- α - α - β -trimethyl-buttersäure $C_7H_{13}O_2Br=(CH_3)_2CBr\cdot C(CH_3)_2\cdot CO_2H$. B. Aus Dimethylisopropenylessigsäure $CH_2:C(CH_3)\cdot C(CH_3)_2\cdot CO_2H$ und rauchender Bromwasserstoffsäure (Blaise, Courtot, Bl. [3] 35, 585). Krystalle (aus Äther + Petroläther). Zersetzt und verflüchtigt sich oberhalb 150°, ohne zu schmelzen. Liefert bei der Einw. von Pottaschelösung Tetramethyläthylen.
- 3.4-Dibrom-2.2.3-trimethyl-butansäure-(1), $\gamma.\delta$ -Dibrom- $\beta.\gamma$ -dimethyl-butan- β -carbonsäure, $\beta.\gamma$ -Dibrom- $a.a.\beta$ -trimethyl-buttersäure $C_7H_{12}O_2Br_2=CH_2Br\cdot CBr(CH_3)\cdot C(CH_3)_2\cdot CO_2H$. B. Aus Dimethylisopropenylessigsäure $CH_2:C(CH_3)\cdot C(CH_3)_2\cdot CO_2H$ und Brom in Schwefelkohlenstoff-Lösung bei 0° (Courtor, Bl. [3] 35, 299). Krystalle (aus

Äther + Petroläther). F: $125-126^{\circ}$. — Liefert bei der Destillation ein Gemisch von β -Brom-a.a. β -trimethyl-butyrolacton und Trimethylbutenolid $(CH_3)_2C \cdot CO \cdot O$ (BLAISE, COURTOT, C.r. 141, 41; Bl. [3] 35, 995). Liefert bei der Einw. von Zinkstaub in Gegenwart von Äther Dimethylisopropenylessigsäure (COURTOT, Bl. [3] 35, 969). Liefert beim Behandeln mit 2 Mol. KHCO₃ bei 0° Dimethylisopropenylearbinol $CH_2: C(CH_3) \cdot C(CH_3)_2 \cdot OH$ und Kohlendioxyd; mit 2-3 Mol. Alkalicarbonat Diisopropenyl $CH_2: C(CH_3) \cdot C(CH_3) \cdot C(CH_3) \cdot CH_2$ neben etwas Pinakolin und Dimethylisopropenylearbinol; bei der Einw. von 3 Mol. Pyridin in äther. Lösung und Destillation des Reaktionsprod, entsteht ebenfalls Diisopropenyl (COURTOT, Bl. [3] 35, 970, 971, 972).

Methylester $C_8H_{14}O_2Br_2 = CH_2Br \cdot CBr(CH_3) \cdot C(CH_3)_2 \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Aus Dimethylisopropenylessigsäuremethylester $CH_2: C(CH_3) \cdot C(CH_3)_2 \cdot CO_2 \cdot CH_3$ und Brom in Schwefelkohlenstoff bei 0° (Courrot, Bl. [3] 35, 300). — Flüssigkeit. Kp₁₀: 130°. — Liefert beim Kochen mit 20°/0 iger Kalilauge Dimethyl-bromisopropenyl-essigsäure CHBr: $C(CH_3) \cdot C(CH_3)_2 \cdot CO_2H$, bei der Destillation für sich deren Methylester (Blaise, Courrot, Bl. [3] 35, 996).

3-Jod-2.2.3-trimethyl-butansäure-(1), γ -Jod- β - γ -dimethyl-butan- β -carbonsäure, β -Jod- α - α - β -trimethyl-buttersäure $C_7H_{13}O_2l=(CH_3)_2Cl\cdot C(CH_3)_2\cdot CO_2H$. B. Aus Dimethylisopropenylessigsäure und HI (BLAISE, COURTOT, Bl. [3] 35, 586). — Krystalle (aus Äther + Petroläther). Zersetzt und verflüchtigt sich oberhalb 170°, ohne zu schmelzen. — Liefert bei der Einw. von Pottaschelösung Tetramethyläthylen.

16. Carbonsäure $C_7H_{14}O_2$ von unbekannter Konstitution. B. Man kocht 4.5-Diäthylootandiol-(4 5) (Bd. I, S. 497) mit verd. Schwefelsäure und oxydiert das dabei erhaltene Oxyd $C_{12}H_{24}O$ (Syst. No. 2362) mit alkal. KMnO₄ (Goldberger, Tandler, M. 26, 1484). — AgC₇H₁₃O₂. Weiße Nadeln.

8. Carbonsäuren $C_8H_{16}O_2$.

1. Octansäure, Heptan-a-carbonsäure, n-Caprytsäure ("n-Octytsäure") C₈H₁₆O₂ = CH₃ [CH₂]₅·CO₂H. V. Im Cocomußöl als Glycerid (Fehling, A. 53, 399). In der Kuhbutter als Glycerid (Leech, A. 49, 224). Im Limburger Käse (Iljenko, Laskowski, A. 55, 85). Im Weinfuselöl als Ester (A. Fischer, A. 118, 315; Grimm, A. 157, 266), desgl. im Fuselöl aus Korn (Rowney, J. pr. [1] 56, 246; J. 1852, 499), Mais (Wetherill, J. pr. [1] 60, 203; J. 1853, 441), Rübenmelasse (A. Müller, J. pr. [1] 56, 103; J. 1852, 498; Fehling, J. 1853, 441; Perror, A. 105, 64) und Kartoffeln (Windisch, C. 1892 I, 894). In Form von Estern im äther. Öl von Artemisia herba alba (Algier) (Grimal, Bl. [3] 31, 697). An Terpenalkohole gebunden im süßen Pomeranzenschalenöl (Stephan, J. pr. [2] 62, 527). In kleiner Menge anscheinend im deutschen Rautenöl (Houbern, B. 35, 3588).

B. Durch trockne Destillation roher Ölsäure (Gottleb, A. 57, 63). Durch Oxydation des normalen Octylalkohols (Zinoke, A. 152, 9; van Refesser, A. 171, 381). Bei der Reduktion von n-Amyl-propiolsäure C₁H₁₁·C:C·C·Q₂H mit Natrium und Alkohol (Moubeu, Delange, C. r. 132, 989; Bl. [3] 29, 663). Bei der Reduktion von 1.1-Dinitro-octan mit Zinn und Salzsäure, neben Hydroxylamin und Ammoniak (Wobstall, Am. 21, 231). Caprylsäurenitril bildet sich bei Behandlung von n-Pelargonsäurenmid mit alkalischer Bromlösung (A. W. Hofmann, B. 17, 1407). Caprylsäure entsteht neben anderen Säuren bei der Oxydation von Olsäure mit Salpetensäure (Redpenshalber, A. 59, 51). Bei der Oxydation von Dioxystearinsäure (aus Ölsäure) mit Permanganatlösung (Spiridonov, J. pr. [2] 40, 249).

Darst. Cocosnußöl wird durch Kochen mit Natronlauge (D: 1,12) verseift und die klare Seifenlösung mit verdünnter Schwefelsäure destilliert (Fehling, A. 53, 400). Die zuerst übergehenden flüssigen Säuren werden entwässert und fraktioniert; man bindet den bei 220—240° siedenden Anteil an Baryt und reinigt das Bariumsalz durch Umkrystallisieren. Die aus ihm mit Salzsäure freigemachte Caprylsäure wird destilliert (

n₀.: 1,4285 (SCHEIJ); n₅.: 1,42635 (STEPHAN). Mol. Verbrennungswärme: 1139,965 Cal. (STOHMANN, $J.\ pr.\ [2]\ 32$, 418), 1138,694 Cal. (Luginin, $A.\ ch.\ [6]\ 11$, 221). Magnetische Rotation: Perkin, Soc. 45, 575. Veresterungskonstante: Sudborough, Gittins, Soc. 98, 214. Riecht schweißähnlich; der Dampf reizt stark zum Husten (Zincke, $A.\ 152$, 9). — NaC₈H₁₆O₂. Krystalle (aus Alkohol) (Zincke, $A.\ 152$, 9; Spiridonow, $H.\ 19$, 652; $J.\ pr.\ [2]\ 40$, 249). — Cu(C₈H₁₆O₂)₂. Grüne Blättchen (aus Alkohol). F: 264—266°. Kaum löslich in Wasser (Zincke, $A.\ 152$, 11). — AgC₈H₁₅O₂. Krystalle (aus verd. Alkohol) (Stephan, $J.\ pr.\ [2]\ 62$, 528; vgl. Zincke, $A.\ 152$, 12). — Ca(C₈H₁₆O₂)₂+H₂O. Nadeln (Zincke, $A.\ 152$, 10; van Renesse, $A.\ 171$, 382). Löslichkeit in Wasser bei Temperaturen von O—100°: Lumsden, Soc. 81, 358. In viel heißem Alkohol löslich (Z.). — Ba(C₈H₁₆O₂)₂. Blättchen (Zincke, $A.\ 152$, 10; van Renesse, $A.\ 171$, 382; Scala, $G.\ 38\ I,\ 322$). 100 Tle. Wasser lösen bei 20° 0,6192 Tle. Salz (v. R.). Auch in viel heißem Alkohol löslich (Z.). — Zn(C₈H₁₅O₂)₂. Schuppen (aus Alkohol oder Wasser). F: 135—136° (v. R., $A.\ 171$, 383), 134,5—135,5° (Z., $A.\ 152$, 11). In kochendem Wasser sehr schwer, in viel kochendem Alkohol besser löslich (v. R.). — Pb(C₈H₁₅O₂)₂. Blättchen (aus heißem Alkohol). F: 83,5—84,5°. So gut wie unlöslich in kochendem Wasser (Z., $A.\ 152$, 11).

Methylester $C_0H_{18}O_2=CH_3\cdot[CH_2]_6\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Aus Caprylsäure mit Methylalkohol und Schwefelsäure (Gartenmeister, A. 233, 286). Durch Erwärmen von Cocosfett mit $2^0/_0$ Chlorwasserstoff enthaltendem Methylalkohol, neben anderen Produkten (Haller, Youssouffan, C. r. 143, 805). — F.: -40° bis -41° (H., Y.; vgl. Cahours, Demarcay, Bl. [2] 34, 481). Kp: $192-194^\circ$ (C., D.), $192,9^\circ$ (Ga.); Kp₂₅: 95° (Guérin, Bl. [3] 29, 1120); Kp₁₅: 83° (H., Y.). D_0° : 0.8942 (Ga.); D_1^{18} : 0.887 (C., D.). Ausdehnung: Ga., A. 233, 286. Liefert beim Erhitzen mit Natrium in Gegenwart von absolutem Alkohol über $50^\circ/_0$ Octanol-(1); daneben entsteht zu etwa $5^\circ/_0$ das Glykol $C_7H_{15}\cdot CH(OH)\cdot CH(OH)\cdot C_7H_{15}$ (wahrscheinlich ein Gemisch der beiden Diastereoisomeren) (Bouveault, Blanc, C. r. 136, 1677; Bl. [3] 31, 672).

Athylester $C_{10}H_{20}O_2 \doteq CH_3 \cdot [CH_2]_6 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. Erstarrt bei -47° bis -48° blättrig (Cahours, Demarçay, Bl. [2] 34, 482). Kp_{753,1}: $207-208^{\circ}$ (van Renesse, A. 171, 382); Kp: $205,8^{\circ}$ (Gartenmeister, A. 233, 286). D₀: 0,8842 (G.); D⁰: 0,8871 (v. R.); D¹⁶: 0,8730 (v. R.); D¹⁷: 0,878 (C., D.). Latente Verdampfungswärme: Brown, Soc. 83, 994. Ausdehnung: G., A. 233, 286). Kritische Temperatur: Brown, Soc. 89, 314. — Spaltung durch Pankreassaft: Morel, Terroine, C. r. 149, 236.

Propylester $C_{11}H_{22}O_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_6 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$. Kp: 224,7° (Garten-meister, A. 233, 287). D_6^a : 0,8805. Ausdehnung: G.

Butylester $C_{12}H_{24}O_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_6 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$. Kp: 240,5° (Gartenmeister, A. 233, 288). D_0^* : 0,8797; Ausdehnung: G.

Ester des linksdrehenden Methyläthylcarbincarbinols (vgl. Bd. I, S. 385) $C_{12}H_{28}O_2$ = $CH_3 \cdot [CH_2]_6 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot C_2H_5$. $Kp_{727} : 250-253^\circ$; $D_1^{so} : 0,860$; $n_2^{so} : 1,4273$ (Guye, Chavanne, Bl. [3] 15, 283). Optisches Drehungsvermögen (korrigiert auf reinen linksdrehenden Amylalkohol durch Umrechnung) [a] $_0^{so} : +2,74^\circ$ (G., Bl. [3] 25, 549).

n-Heptylester $C_{15}H_{20}O_2=CH_3\cdot[CH_2]_5\cdot CO_2\cdot[CH_2]_8\cdot CH_3$. F: -6° ; Kp: 289,8°. D_0° : 0,8754; Ausdehnung: Gartenmeister, A. 233, 288.

n-Octylester $C_{16}H_{32}O_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_6 \cdot CO_2 \cdot [CH_2]_7 \cdot CH_3$. B. Bei der Oxydation von n-Octylalkohol (Zincke, A. 152, 8). — F: —9° bis —12°; Kp: 305,9°; D°; 0,8755; Ausdehnung: Gartenmeister, A. 233, 289.

Tricaprylat des Glycerins, Glycerintricaprylin, Tricaprylin $C_{27}H_{50}O_{6}=\langle CH_{3}\cdot [CH_{2}]_{6}\cdot CO\cdot O\cdot CH_{2}\rangle_{2}CH\cdot O\cdot CO\cdot [CH_{2}]_{6}\cdot CH_{3}$. B. Durch Erhitzen von Glycerin mit überschüssiger Caprylsäure im Vakuum unter Durchleiten eines trockmen Luftstromes (SCHELL, R. 18, 193). — Farblose, geruch- und geschmacklose Flüssigkeit. F: 8–8,3°. D³⁰: 0,9540. n³⁰: 1,444917. Mischbar mit 85°/aigem Alkohol. Leicht löslich in absolutem Alkohol, Ather, Chloroform, Benzol und Petroläther.

Caprylsäureanhydrid $C_{16}H_{30}O_3=CH_3\cdot[CH_2]_6\cdot CO\cdot CO\cdot [CH_2]_6\cdot CH_3$. B. Durch Einw. von Phosphoroxychlorid auf caprylsaures Barium (Chiozza, A. 85, 229). Durch Erwärmen von Caprylsäurechlorid mit caprylsaurem Natrium im Vakuum (Krafft, Rosing, B. 33, 3576). Durch mehrstündiges Kochen von Caprylsäure mit Essigsäureanhydrid (Autenbieth, B. 34, 183). $-F:-1^{\circ}$ (K., R.). Kp: $280-285^{\circ}$ (A.); Kp₁₅: 186° (K., R.).

Octanoylchlorid, Caprylsäurechlorid $C_8H_{15}OCl = CH_3 \cdot [CH_2]_6 \cdot COCl$. B. Durch Einw. von Phosphortrichlorid auf Octansäure (Aschan, B. 31, 2348). — Kp_{765} : 194—196° (Henry, C. 1899 I, 968; R. 18, 252); Kp_{15} : 83° (Krafft, König, B. 23, 2384). D⁸: 0,973 (H.).

Octanamid, Caprylsäureamid $C_8H_{17}ON = CH_3 \cdot [CH_2]_6 \cdot CO \cdot NH_2$. B. Aus Caprylsäureäthylester mit wäßr. Ammoniak (Felletär, J. 1868, 624). Durch Erhitzen von caprylsaurem Ammonium (A. W. Hofmann, B. 15, 983). Durch Eintropfen von Caprylsäurechlorid in Ammoniak (Aschan, B. 31, 2348). Durch Einw. von konz. Schwefelsäure auf Caprylsäurenitril (A. W. Hofmann, B. 17, 1408). — Blätter. F: 110^6 (F.), $105-106^6$ (H., B. 17, 1408). Siedet über 200^6 unter Zersetzung (F.). 100 Tle. siedendes Wasser lösen 0,454 Tle. Amid (H., B. 17, 1408). Leicht löslich in Alkohol und Äther (F.).

Octannitril, Caprylsäurenitril, Heptylcyanid $C_8H_{18}N=CH_3\cdot [CH_2]_6\cdot CN$. B. Aus caprylsaurem Ammonium durch Erhitzen mit Phosphorsäureanhydrid (Felletár, J. 1868, 634). Aus n-Nonylamin durch alkalische Bromlösung (A. W. Hofmann, B. 17, 1407, 1920). — Kp: 194—195° (F.), 198—200° (H., B. 17, 1410). $D^{(3)}$: 0,8201 (F.).

n-Octyl-nitrolsäure $C_8H_{16}O_9N_2=CH_3\cdot [CH_2]_6\cdot C(:N\cdot OH)\cdot NO_2$. B. Aus Nitrooctan und salpetriger Säure (Eichler, B. 12, 1885). — Olig. — Liefert mit konz. Schwefelsäure Caprylsäure.

2-Chlor-octannitril-(1), α -Chlor-caprylsäurenitril $C_0H_{14}NCl=CH_{2}l_5\cdot CHCl\cdot CN$. B. Durch Einw. von Phosphorpentachlorid auf α -Oxy-caprylsäurenitril (Henry, C. 1898 II, 662). — Flüssigkeit. Kp_{75} : 217°; Kp_{36} : 124°. D^{12} : 0,959.

Äthylester der 2-Brom-octansäure-(1), a-Brom-caprylsäure-äthylester $C_{10}H_{19}O_2Br = CH_3 \cdot [CH_2]_5 \cdot CHB_1 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Durch Einw. von Alkohol auf rohes, aus Caprylsäure, Brom und Phosphor gewonnenes a-Brom-caprylsäurebromid (Auwers, Bernhardi, B. 24, 2223). — Flüssig. Kp: $245-247^\circ$.

- 2. 2-Methyl-heptansäure-(7), ϵ -Methyl-hexan-a-carbonsäure, δ -Isopropyl-n-valeriansäure $C_8H_{16}O_2 = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2H$.
- 4-Brom-2-methyl-heptansäure-(7), γ -Brom- ε -methyl-hexan-a-carbonsäure, " γ -Brom-isooctylsäure" $C_8H_{15}O_2Br = (CH_3)_cCH \cdot CH_2 \cdot CHBr \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Aus 2-Methyl-hepten-(4)-säure-(7) $(CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CO_2H$ und bei 0^0 gesättigter Bromwasserstoffsäure (FITTIG, Schneegans, A. 255, 105). Gelbliches Öl. Gibt mit Sodalösung das Lacton
- 5-Brom-2-methyl-heptansäure-(7), β -Brom- ε -methyl-hexan- α -carbonsäure, β -Brom-isooctylsäure" $C_8H_{16}O_2Br=(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CHBr\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Bei mehrtägigem Stehen der 2-Methyl-hepten-(5)-säure-(7) $(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH\cdot CH\cdot CO_2H$ mit 3—4 Vol. bei 0° gesättigter Bromwasserstoffsäure (FITTIG, WEIL, A. 283, 286). Öl. Beim Kochen mit Wasser entstehen 2-Methyl-heptanol-(5)-säure-(7), 2-Methyl-hepten-(5)-säure-(7), 2-Methyl-hepten-(4)-säure-(7) und Heptylen.
- 4.5-Dibrom-2-methyl-heptansäure-(7), $\beta.\gamma$ -Dibrom- ϵ -methyl-hexan-a-carbonsäure, $,\beta.\gamma$ -Dibrom-isooctylsäure" $C_8H_{14}O_2Br_2=(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Durch Zutropfen einer Lösung von 11 g Brom in 100 g Chloroform zu einer Lösung von 10 g 2-Methyl-hepten-(4)-säure-(7) in 100 g Chloroform im Sonnenlicht unter starker Kühlung (THIELE, WEDEMANN, A. 347, 137); man destilliert das Lösungsmittel ab. Krystalle (aus Petroläther oder Chloroform + Gasolin). F: 76°. Sehr leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer Petroläther.
- 5.6-Dibrom-2-methyl-heptansäure-(7), $a.\beta$ -Dibrom- ε -methyl-hexan-a-carbon-säure, $a.\beta$ -Dibrom-isooctylsäure" $C_8H_{14}O_2Br_2=(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot CO_2H$. B. Bei allmählichem Eintragen, am Licht und unter Umschütteln, von 2 At.-Gew. Brom, getöst in 20 Tln. Schwefelkohlenstoff, in die Lösung von 1 Mol.-Gew. 2 Methyl-hepten-(5)-säure-(7) in 3 Vol. Schwefelkohlenstoff (FITTIG, WEIL, A. 283, 285); man verdunstet das Lösungsmittel im Vakuum. Nadeln (aus Ligroin). F: $58-59^{\circ}$.
- 3. 3-Methylsäure-heptan, Heptan-y-carbonsäure, a-Äthyl-n-capronsäure, Äthyl-butyl-essigsäure $C_8H_{18}O_2 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3$

Amid, a-Äthyl-n-capronsäureamid $C_8H_{17}ON = \Theta H_3 \cdot CH_2 \cdot CH_3$. Nadeln (aus Wasser). F: $101-102^\circ$ (Raper, Soc. 91, 1837).

4. 4-Methylsäure-heptan, Heptan-δ-carbonsäure, Dipropylessigsäure C₈H₁₆O₂ = (CH₃·CH₂·CH₂)₂CH·CO₂H. B. Beim Kochen von 20 g Dipropylacetessigsäureäthylester mit 200 cem alkoholischer Kalilauge (von 15°/₀) (Burton, Am. 3, 389). Beim Erhitzen von Dipropylmalonsäure auf 180-200° (Fürth, M. 9, 319). Der Äthylester entsteht, wenn man Diallylessigsäureäthylester in Alkohol mit HBr sättigt und das Reaktionsprodukt in Alkohol mit Zinkstaub kocht; er wird mit Natronlauge verseift (Oberrett, B. 29, 2000); — Flüssig. Kp: 219,5° (B.). D²₄: 0,9215 (B.). Schwer löslich in Wasser (B.). Molekulare Verbrennungswärme (flüssig): 1151,5 Cal. bei konst. Vol. (Stohmann, J. pr. [2] 49, 108). — AgC₈H₁₅O₂. Niederschlag. 100 Tle. Wasser lösen bei 11,7° 0,1231 Tle. und bei 72° 0,1904 Tle. (F.). — Ca(C₈H₁₆O₂)₂+2H₂O. Nadelbüschel. In heißem Wasser schwerer löslich als in kaltem. 100 Tle. Wasser lösen bei 0,3° 9,53 Tle., bei 10,3° 8,312 Tle., bei 73,9° 2,148 Tle. wasserfreies Salz (F.).

Äthylester $C_{10}H_{20}O_2 = (CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2)_2CH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. Flüssig. Kp: 183° (Burton, Am, 3, 390).

Amid, Dipropylessigsäureamid $C_8H_{17}ON = (CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2)_2 \cdot CH \cdot CO \cdot NH_2$. B. Durch Erhitzen von dipropylmalonsaurem Ammonium auf 180° ; Ausbeute fast quantitativ (E. Fischer, Dilthey, B. 35, 853). Beim Behandeln von Dipropylmalonsäurenitril mit Alkohol und Natrium (Erefa, G. 26 II, 245). — Nädelchen (aus verdünntem Alkohol). F: 123° bis 124° (E.), 123° (F., D.). Sehr leicht löslich in Alkohol (E.).

N-Oxymethyl-dipropylessigsäureamid, N-Methylol-dipropyl-acetamid $C_9H_{19}O_2N$ = $(CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2)_2CH \cdot CO \cdot NH \cdot CH_2 \cdot OH$. B. Aus Dipropylacetamid und Formaldehydlösung in Gegenwart von Bariumhydroxyd (Einhorn, Hamburger, A. 361, 128). — Nädelchen (aus Benzol). F: 1170. Unlöslich in Wasser.

Dipropylessigsäurenitril, Dipropylacetonitril $C_8H_{15}N=(CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2)_2CH\cdot CN$. B. Aus Dipropyleyanessigsäure durch langsames Destillieren (Höring, Baum, D. R. P. 186739; C. 1907 II, 1030). — Farblose Flüssigkeit. Kp: 183–184°.

4-Brom-4-methylsäure-heptan, δ -Brom-heptan- δ -carbonsäure, Dipropylbromessigsäure $C_8H_{15}O_2Br=(CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2)_2CBr\cdot CO_2H$. B. Aus Dipropylmalonsäure und Brom bei $160-180^{\circ}$ (Kalle & Co., D. R. P. 175585; C. 1906 II, 1693). — Kp: 228° bis 230°.

Äthylester $C_{10}H_{10}O_2Br=(CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2)_2CBr\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Durch Bromieren von Dipropylacetylchlorid und Eingießen des Reaktionsproduktes in absoluten Alkohol (Blaise. Bagard, A. ch. [8] 11, 138). — Flüssig. Kp_8 : $99-100^{\circ}$. Liefert beim Erhitzen mit Diäthylanilin als Hauptprodukt den Äthylester der stabilen β -Äthyl- α -propyl-acrylsäure; daneben entsteht etwas des labilen Stereoisomeren und etwas Propylpropenylessigsäureäthylester $CH_3\cdot CH\cdot CH\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot C$

Bromid, Dipropylbromaeetylbromid $C_8H_{14}OBr_2=(CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2)_2CBr\cdot COBr$. B. Aus Dipropylessigsäure, Phosphor und Brom (Kalle & Co., D. R. P. 158 220; C. 1905 I. 635). — Kp_{20} : 110—130°.

Amid, Dipropylbromacetamid $C_8H_{16}ONBr = (CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2)_2CBr \cdot CO \cdot NH_2$. B. Aus dem Ammoniumsalz oder den Estern der Dipropylbromessigsäure nach üblichen Methoden (Kalle & Co., D. R. P. 170629; C. 1906 I, 1807). Aus Dipropylbromacetylchlorid, erhalten durch Bromierung von Dipropylacetylchlorid, mit NH_3 (Fuchs, Z. Ang. 17, 1508). Aus Dipropylbromacetylbromid und NH_3 (Kalle & Co., D. R. P. 158220; C. 1905 I, 635). Aus Dipropylbromacetonitril durch Erwärmen mit konz. Schwefelsäure (Baum, Höring, D. R. P. 186739; C. 1907 II, 1030). — Krystalle. F: 59—60° (K. & Co., D. R. P. 158220), 55—56° (Fuchs). Löslich in 300 Tln. Wasser. Wirkt hypnotisch und sedativ, aber nicht so stark wie Diäthylbromacetamid.

Nitril, Dipropylbromacetonitril $C_8H_{14}NBr = (CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2)_2CBr \cdot CN$. B. Aus Dipropylacetonitril und Brom (Höring, Baum, D. R. P. 186739; C. 1907 II, 1030). — Kp_{760} : 209°; Kp_{18} : 103—104°.

3.4-Dibrom-4-methylsäure-heptan, $\gamma.\delta$ -Dibrom-heptan- δ -carbonsäure, β -Äthyl-a-propyl-acrylsäure-dibromid $C_8H_{14}O_2Br_2=CH_3\cdot CH_2\cdot CHBr\cdot CBr\cdot (CO_2H)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot B$. Aus β -Äthyl-a-propyl-acrylsäure und Brom in Schwefelkohlenstoff (Čeichton, Soc. 89, 931). — Die wäßrige Lösung des Natriumsalzes trübt sich beim Erwärmen unter Abscheidung eines Öls,

- 2.3-Dimethyl-hexansäure-(6), γ.δ-Dimethyl-pentan-α-carbonsäure,
 γ-Methyl-γ-isopropyl-buttersäure C₈H₁₆O₂ = (CH₃)₂CH·CH(CH₃)·CH₂·CH₂·CH₂·CO₂H. Eine Säure, die vielleicht als γ-Methyl-γ-isopropyl-buttersäure aufzufassen ist, entsteht beim Schmelzen von Camphersäure mit Atzkali (Crossley, Perkin jun., Soc. 73, 19).
 Ol. Kp₇₅₀: 230-232°. Oxydation mit Permanganat liefert Bernsteinsäure und α-Methylglutarsäure. AgC₈H₁₆O₂.
- 3.4-Dibrom-2.3-dimethyl-hexansäure-(6), $\beta.\gamma$ -Dibrom- γ -methyl- γ -isopropyl-buttersäure $C_8H_{14}O_2Br_2=(CH_3)_2CH\cdot C(CH_3)Br\cdot CHBr\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Aus 2.3-Dimethyl-hexen-(3)-säure-(6) und Brom (BLAISE, C. r. 130, 1036; Bl. [3] 23, 429). F: 141-142° (Zers.).
- 6. 2.4-Dimethyl-hexansäure-(6), $\beta.\delta$ -Dimethyl-pentan-a-carbonsäure, $\beta.\delta$ -Dimethyl-n-capronsäure $C_3H_{16}O_2=(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Man läßt auf $\beta.\delta$ -Dimethylhydrosorbinsäure HBr in Eisessig einwirken und reduziert die erhaltene rohe Dimethylbromhexansäure in Eisessig mit Zinkstaub (Ruff, A. 369, 350). Flüssig. Kp₁₄: 118,5—119,5°. Fast unlöslich in Wasser, sonst leicht löslich.
- 7. 2-Methyl-4-methylsäure-hexan, ε -Methyl-hexan- γ -carbonsäure, Äthyl-isobutyl-essigsäure $C_8H_{16}O_2=(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CH_3$. B. Bei 5-stündigem Kochen von 80 g Äthylisobutylacetessigsäureester mit 160 g Kaliumhydroxyd, 24 g Wasser und 24 g Alkohol (Guye, Jeanfeètre, Bl. [3] 13, 183). Flüssig. Kp_{729} : 219—220°. D^{15} : 0,906.
- Chlorid, Äthylisobutylacetylchlorid C₈H₁₅OCl = (CH₃)₂CH·CH₂·CH(COCl)·CH₂·CH₃. Flüssig. Kp: 165-172° (GUYE, JEANFRÉTBE, Bl. [3] 13, 184).
- γ-Brom-ε-methyl-hexan-γ-carbonsäure-äthylester, Äthyl-isobutyl-bromessigsäureäthylester $C_{10}H_{18}O_2B_\Gamma=(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CBr(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CH_2\cdot CH_3$. B. Aus dem Chlorid der Äthyl-isobutyl-bromessigsäure und Alkohol (Guye, Jeanprétre, Bl. [3] 13, 185). Flüssig. $Kp_{80-190}\colon 160-165^{\circ}$.
- γ -Brom-ε-methyl-hexan- γ -carbonsäurechlorid, Äthyl-isobutyl-bromacetyl-chlorid $C_8H_{14}OClBr = (CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CBr(COCl)\cdot CH_2\cdot CH_3$. B. Beim Erhitzen von Äthyl-isobutylacetylchlorid mit Brom (Guye, Jeanfeètre, Bl. [3] 18, 184).
- 8. 2.5-Dimethyl-hexansāure-(1), ε-Methyl-hexan- β -carbonsāure, a.δ-Dimethyl-n-capronsāure $C_8H_{16}O_2=(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2H$. B. Bei der Oxydation von 2.5-Dimethyl-hexanol-(1) (Carleton-Williams, Soc. 35, 128). Bleibt bei -17° flüssig. $Kp_{767}\colon 218-220^\circ$. $D_1^0\colon 0.926\colon D_2^{40}\colon 0.911\colon D_2^{40}\colon 0.903\colon D_1^{400}\colon 0.846$. 100 Tle. Wasser lösen bei 15° 0,15 Tle. Säure. $AgC_8H_{15}O_2$. Krystalle (aus heißem Wasser). $Mg(C_8H_{15}O_2)_2+2H_2O$. Amorph, zerfließlich.

Athylester $C_{10}H_{20}O_2 = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. Kp: 175° (Carleton-Williams, Soc. 35, 129).

- Ester des 2.5-Dimethyl-hexanols-(1) $C_{16}H_{32}O_{2} = (CH_{3})_{2}CH \cdot CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot CH_{3} \cdot CO_{2} \cdot CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot CH_{3} \cdot CH_{2} \cdot CH_{3} \cdot CH_{2} \cdot CH_{3} \cdot$
- 9. 3-Methyl-3-methylsäure-hexan, γ -Methyl-hexan- γ -carbonsäure, Methyläthylpropylessigsäure $C_8H_{16}O_2=CH_3\cdot CH_2\cdot C(CH_3)(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3$. B. Aus Methyläthylpropylacetamid durch Nitrosylsulfat in Schwefelsäure (HALLER, BAUER, C.r. 148, 130). Flüssigkeit von ätherischem Geruch. Kp: $215-220^\circ$.
- Amid, Methyläthylpropylacetamid $C_8H_{17}ON = CH_3 \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)(CO \cdot NH_2) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_$
- 10. 2-Methyl-3-äthyl-pentansäure-(5), γ -Methyl- β -äthyl-butan-a-carbonsäure, β -Isopropyl-n-valeriansäure $C_8H_{16}O_2=(CH_3)_2CH\cdot CH(C_2H_5)\cdot CH_2\cdot CO_2H$.

 δ -Brom- β -isopropyl-n-valeriansäureäthylester $C_{10}H_{19}O_2Br=(CH_3)_2CH\cdot CH(CH_2\cdot CH_2Br)\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Durch Einw. von Phosphorpentabromid auf β -Isopropyl-valerolacton und Zersetzung des Reaktionsproduktes durch absoluten Alkohol (Blanc, Bl. [4] 3, 296). — Farblose bewegliche Flüssigkeit von nachhaltigem Geruch. Kp₁₄: 138°. — Liefert bei der Einw. von Kaliumcyanid und Verseifung des entstandenen Nitrilsäureesters β -Isopropyladipinsäure.

11. 3-Methylsäure-3-äthyl-pentan, γ -Äthyl-pentan- γ -carbonsäure, Triäthylessigsäure $C_8H_{16}O_2=(CH_3\cdot CH_2)_3C\cdot CO_2H$. B. Aus Triäthylacetamid durch Nitrosylsulfat in Schwefelsäure (Haller, Bauer, C. r. 148, 130). — Krystallmasse. F: 39,5°. Kp: $220-222^\circ$. Kp₁₂: 119° .

Amid, Triäthylacetamid $C_8H_{17}ON = (CH_3 \cdot CH_2)_3C \cdot CO \cdot NH_2$. B. Aus Triäthylacetophenon durch Erhitzen mit Natriumamid in Benzol und tropfenweisen Zusatz von Wasser zum Reaktiousprodukt (Haller, Bauer, C. r. 148, 130). — Nadeln (aus Alkohol). F: 108°. Kp₂₀: 148–149°.

12. 2.2.4-Trimethyl-pentansäure-(5) (?). Isodibutolsäure $C_8H_{16}O_2 = (CH_3)_2C \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot CO_2H$ (?). B. Bei der Oxydation von Isodibutol $(CH_3)_3C \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)_2 \cdot OH$ (?) (Bd. I, S. 423) (Butlerow, A. 189, 70). — Flüssig. Siedet nicht ganz unzersetzt gegen 215°. — $AgC_8H_{15}O_2$. Weiße Nadeln.

13. Carbonsäure C₈H₁₆O₂ aus Harzessenz.

Amid $C_8H_{17}ON = C_7H_{15}\cdot CO\cdot NH_2$. Glänzende Blättchen. F: 84–85°. Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser (Lwow, B. 20, 1023).

9. Carbonsäuren CoH18O2.

1. Nonansäure, Octan-a-carbonsäure, Pelargonsäure ("n-Nonylsäure") $C_9H_{18}O_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_7 \cdot CO_9H$. V. Im flüchtigen Öl von Pelargonium roseum (Redtenbacher, Pless, A. 59, 54 Anm.). Im Runkelrübenfuselöl (Perrot, C. r. 45, 309; A. 105, 64). Frei und als Ester im Kartoffel- und Kornfuselöl (K. Windisch, Arbeiten aus d. Kais. Gesundheitsamt [Berlin] 8, 215, 228; C. 1892 I, 894). In ranzigen Fetten (Scala, G. 38 I, 309).

B. Durch Oxydation von Pelargonaldehyd mit Silberoxyd (Walbaum, Stephan, B. 33, 2303). Aus n-Octyl-cyanid durch Kochen mit alkoholischer Kalilauge (Zincke, Franchimont, A. 164, 333). Bei der Reduktion von Hexylpropiolsäure mit Natrium und Alkohol (Moureu, Delange, C. r. 132, 990; Bl. [3] 29, 664). Beim Erhitzen von Heptylacetessigester mit festem Kali und wenig Wasser (Jourdan, A. 200, 107). Bei 2-3-stündigem Erhitzen von sebacinsaurem Barium mit Natriummethylat auf 300° (Mai, B. 22, 2136). Durch Oxydation von Undecen-(2) mit 4% iger Kaliumpermanganatösung (Thoms, Mannich, B. 36, 2549). Bei der Oxydation von Rautenöl mit Salpetersäure (Gerhardt, A. 67, 245). Beis 5-stündigem Erhitzen von Undecanon-(2)-oxim-(3) mit 20% iger Schwefelsäure auf 200° (Filett, Ponzio, G. 24 II, 296). Beim Schmelzen von Undecylensäure mit Kaliumhydroxyd (Krafft, B. 10, 2034; K., Becker, B. 11, 1413). Bei der Oxydation von Ölsäure mit Salpetersäure (Redterbacher, A. 59, 52). Bei der Einw, von Ozon auf ölsaures Natrium in wäßt. Lösung neben anderen Produkten (Harries, Thieme, A. 343, 355). Beim Erwärmen des Ölsäureozonids (s. S. 466) mit Wasser oder wäßt. Alkalien (neben anderen Produkten) (Harries, Türk, B. 39, 3737; Molinari, Soncini, B. 39, 2739; M., Barozi, B. 41, 2795). Durch Erhitzen des Ölsäureozonidperoxyds (s. S. 466) mit Wasser (neben anderen Produkten) (Harries, Türk, B. 39, 3732; H., Thieme, A. 343, 355). Beim Erwärmen von Triolein-czonid mit 30% iger Kalilauge auf dem Wasserbade (neben anderen Produkten) (Molinari, Fenaboli, B. 41, 2790). Durch Kochen des Elaidinsäureozonidperoxyds mit Wasser (neben anderen Produkten) (H., Thi., A. 343, 357). Bei der Oxydation von Stearolsäure CH₃-(CH₂), CC-(CH₂), CO₂H mit Salpetersäure (Limpach, A. 190, 297). Aus Dioxystearinsäure CH₃-(CH₂), CO-NH-CO-(CH₂), CO₂H mit Salpetersäure bei der Oxydation mit alkalischer Permanganatiösung, neben Azelainsäure (Edmed) Pelargonylazelainamidsäure CH₃-(CH₂), CO-NH-CO-(CH₂), CO₂H mit Salzsäure (D: 1,19) im geschlossenen Rohr auf

[2] 48, 324; Ponzio, G. 34 II, 53). Bei der Oxydation von Behenolsäure mit roter rauchender Salpetersäure (neben anderen Produkten) (v. Grossmann, B. 26, 641). Bei 3-4-stündigem Erhitzen der (aus Ketooximinobehensäure durch Umlagerung entstehenden) Pelargonylbrassylamidsäure CH₃·[CH₂]₇·CO·NH·CO·[CH₂]₁₁·CO₂H mit Salzsäure (D: 1,19) auf 150°, neben Brassylsäure (Spieckermann, B. 29, 810).

Darst. Man schmilzt ein Gemenge von 1 Tl. Underylensäure, 3-4 Tln. Kaliumhydroxyd und wenig Wasser einige Stunden im eisernen Kessel, solange noch Wasserstoff entweicht; dann wird mit Salzsäure übersättigt und die freie Säure im luftverdünnten Raume destil-

liert (Krafft, B. 15, 1691).

Olige Flüssigkeit. Erstarrt beim Abkühlen blättrig-krystallinisch. F: 12,5° (Krafft, B. 15, 1692). Kp. 253-254° (korr.) (K.); Kp. 252-253° (Walbaum, Stephan, B. 33, 2304); Kp. 186° (K.); Siedepunkte unter verschiedenen Drucken. Kahlbaum, Ph. Ch. 13, 43. Pelargonsäure ist mit Wasserdampf langsam flüchtig (Zincke, Franchimont, A. 164, 335). $D_{*}^{p,5}$: 0,9109; $D_{*}^{p,5}$: 0,9068; $D_{*}^{p,3}$: 0,8433 (Krafft, B. 15, 1692); $D_{*}^{q,5}$: 0,9100; $D_{*}^{p,5}$: 0,8559 (Elikman, B. 12, 165); D_{*}^{15} : 0,9088; $D_{*}^{p,5}$: 0,9073 (Walbaum, Stephan, B. 33, 2304); D".5: 0,9065 (ZINCKE, FRANCHIMONT, A. 164, 335). np.: 1,43057 (Walbaum, Stephan, B. 38, 2304; $n_{\alpha}^{44.5}$: 1,43 302; $n_{\beta}^{44.5}$: 1,44063; Molekularrefraktion: Eijeman, R. 12, 165. Molekulare Verbrennungswärme: 1287,352 Cal. (Luginin, A. ch. [6] 11, 222). Magnetische Rotation: Perkin, Soc. 45, 575. — Veresterungskonstante: Sudborough, Gittins, Soc. 93, 214. – Nachweis von Pelargonsäure durch Erhitzen mit äthylschwefelsaurem Kalium, wobei der Geruch des Pelargonsäureäthylesters auftritt: Castellana, R. A. L. [5] 14 I, 467; G. 36 I, 108.

 $Cu(C_8H_{17}O_2)_2$. Blaugrüner Niederschlag. F: 260° (Zincke, Franchimont, A. 164, 337), 256° (Jourdan, A. 200, 110). In heißem Alkohol löslich. — $AgC_9H_{17}O_2$. Flockiger Niederschlag. Sehr schwer löslich in heißem Wasser (Z., Fr., A. 164, 338). Lichtempfindlich (Harres, Thieme, A. 343, 358). — Mg(C₂H₁₇O₂)₂ + 1¹/₂H₂O. Krystalle. Schwer löslich in Wasser, sehr leicht in Weingeist (Filett, Ponzio, G. 23 II, 385). — Ca(C₈H₁₇O₂)₂ + H₂O. Krystalle (aus Wasser oder Alkohol). Wird bei 100° wasserfrei (Filett, Ponzio, G. 23 II, 365). — Ca(C₈H₁₇O₂)₂ + H₂O. Krystalle (aus Wasser oder Alkohol). 385; vgl. Zincke, Franchimont, A. 164, 336). F: 2160 (Harries, Thieme, A. 343, 358). Löslichkeit in Wasser zwischen 0° und 100°: Lumsden, Soc. 81, 359. — Ba(C₉H₁₇O₂)₂. Blättchen (Zincke, Franchimont, A. 164, 336; Jourdan, A. 200, 110; Scala, G. 38 I, 309). 100 Tle. Wasser lösen bei 15° 0,14 Tle., bei 100° 0,4 Tle. (v. Grossmann, B. 26, 643). Löslich in heißem Alkohol (Z., F.). — $Zn(C_9H_{17}O_2)_2$. Krystalle (aus Alkohol). F: 131—132°. Schwer löslich in kochendem Alkohol (Z., F., A. 164, 337). — Cadmium-Salz. Blättehen. F: 96° (Z., F., A. 164, 337).

Methylester $C_{10}H_{20}O_2=CH_3\cdot [CH_2]_1\cdot CO_2\cdot CH_3$. Be Beim Erwärmen von Pelargonsäure mit Methylalkohol und konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbade (ZINCKE, FRANCHI-MONT, A. 164, 338). — Kp_{56,8}: 213—214° (korr.) (Z., F.). D^{17,5}: 0,8765 (Z., F.); D⁶: 0,8918 (Gartenmeister, A. 233, 290). Ausdehnung: G., A. 233, 290.

Äthyloster $C_{11}H_{22}O_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_7 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Durch Erwärmen von Pelargonsäure mit Alkohol und konz. Schwefelsäure (ZINCKE, FEANCHMONT, A. 164, 338). Durch Hydrierung von Önanthylidenessigester in Gegenwart von (bei 280° gewonnenem) reduziertem Nickel bei 180° (Darzens, C. r. 144, 329). — Kp_{766,92}: 227—228° (korr.) (Z., F.); Kp: 216° bis 219° (Schalfejew, H. 6, 119). D^{17,5}: 0,8655 (Z., F.). Latente Verdampfungswärme: Brown, Soc. 83, 994. Kritische Temperatur: Brown, Soc. 89, 314. Magnetische Rotation: Perkin, Soc. 45, 576. — Liefert bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol Nonanol-(1) (BOUVEAULT, BLANC, Bl. [3] 31, 674; D. R. P. 164294; C. 1905 II, 1700).

Ester des linksdrehenden Methyläthylcarbinearbinols (vgl. Bd. I, S. 385) $C_{14}H_{22}O_{2}$ = CH₈·[CH₂], ·CO₃·CH₂·CH(CH₃)·C₂H₅. Kp₇₂₇: 262-265°; D²⁰: 0,861; n²⁰: 1,4298 (Guye, Chavanne, Bl. [3] 15, 283). Optisches Drehungsvermögen (korrigiert auf optisch reinen linksdrehenden Amylalkohol durch Umrechnung) $[a]_{B}^{\infty}$: +2,54° (Guye, Bl. [3] 25, 549).

Pelargonsäureanhydrid $C_{18}H_{34}O_{8} = CH_{3} \cdot [CH_{2}]_{7} \cdot CO \cdot O \cdot CO \cdot [CH_{2}]_{7} \cdot CH_{3}$. F: 5° (CHIOZZA, A. 85, 231), 16° (KRAFFT, ROSINY, B. 33, 3577). Kp_{18} : 207° (K., R.). Leichter als Wasser (CH.).

Nonanoylchlorid, Pelargonsäurechlorid $C_9H_{17}OCl = CH_3 \cdot [CH_2]_7 \cdot COCl$, $Kp_{749} : 220^{\circ}$ (Henry, C. 1899 I, 968; R. 18, 253; Cahours, J. 1850, 402); $Kp_{15} : 98^{\circ}$ (Krafft, König, B. 23, 2384). $D^8 : 0.998$ (H.). — Spaltet beim Erhitzen auf den Siedepunkt und schließlich auf 260—280° 1 Mol.-Gew. HCl ab (Bistryski, Lundtwing, B. 42, 4723).

Nonanamid, Pelargonsäureamid $C_9H_{19}ON = CH_3 \cdot [CH_2]_7 \cdot CO \cdot NH_2$. B. Aus Pelargonsäureäthylester durch Erhitzen mit wäßr. Ammoniak auf $120-130^{\circ}$ (Schalfejew, B. 6, 1252; **E. 6**, 119). Durch Erhitzen von pelargonsaurem Ammonium auf 230° (A. W. Hofmann, B. 15, 984). — Krystalle. F: 99° (H.), 92—93° (Sch.). Fast unlöslich in kaltem Wasser (H.). — Liefert bei der Reduktion mit Natrium und absolutem Alkohol n-Nonylalkohol, neben anderen Produkten (Bouveault, Blanc, C. r. 138, 149).

Nonannitril, Pelargonsäurenitril C₉H₁₇N = CH₃·[CH₂]₇·CN. B. Aus n-Octyljodid mit Kaliumcyanid bei 180° (Eichler, B. 12, 1888). In geringer Menge beim Kochen von (1 Tl.) Methylnonylketon mit (3 Tln.) Salpetersäure (D: 1,23) (Hell, Kitrosky, B. 24, 985). — Kp: 214—216° (E.). D¹⁶: 0,786 (E.). Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und Äther (E.).

- 2-Brom-nonansäure-(1)-äthylester, a-Brom-octan-a-carbonsäure-äthylester, a-Brom-pelargonsäureäthylester $C_{11}H_{21}O_2Br=CH_3\cdot[CH_{216}\cdot CHBr\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Man bromiert Pelargonsäure und behandelt die entstehende Säure mit Alkohol und Schwefelsäure (Blase, Bl. [3] 31, 491). Durch aufeinanderfolgende Einw. von Phosphortrichlorid und Brom auf Pelargonsäure und Eingießen des Reaktionsproduktes in absoluten Alkohol (B., Luttringer, Bl. [3] 33, 650). Farblose, mit der Zeit sich gelb färbende Flüssigkeit von anisartigem Geruch. Kp₂₀: 149—154 $^{\circ}$ (B., L.). Gibt beim Kochen mit Kalilauge a-Oxy-pelargonsäure (B.).
- 3-Brom-nonansäure-(1), β -Brom-octan- α -carbonsäure, β -Brom-pelargonsäure $C_9H_{17}O_2Br=CH_3\cdot [CH_2]_5\cdot CHBr\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Bei mehrstündigem Stehen von 1 Vol. Nonensäure $CH_3\cdot [CH_2]_5\cdot CH: CH\cdot CO_2H$ mit 4-5 Vol. bei 0^0 gesättigter Bromwasserstoffsäure (Fittig, Schnebbans, A. 227, 83). Dicke Flüssigkeit. Zersetzt sich beim Erwärmen mit Soda unter Abscheidung eines leichtflüchtigen Öles.
- 2. 2-Methyl-octansäure-(1). Octan- β -carbonsäure, Methylhexylessig-säure $C_9H_{18}O_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_5 \cdot CH(CH_3) \cdot CO_2H$. V. Im ätherischen Hopfenöl als Linalylester (Chapman, Soc. 83, 509). B. Aus 2-Methyl-octannitril-(1) durch Kochen mit alkoholischer Kalilauge, neben dem Amid der Säure (Kullhem, A. 173, 319). Öl. Erstarrt nicht bei -11° (K.). Kp_{760} : $244-246^{\circ}$ (korr.) (K.); Kp_{46} : $135-150^{\circ}$ (Ch.); Kp_{17} : 136° (Bouveault, Blanc, Bl. [3] 31, 748). D'\(\frac{1}{2}: 0,9098 (Bou., Bl.); D^{18} : 0,90325 (K.). In Wasser so gut wie unlöslich, leicht löslich in Alkohol und Äther (K.). NaC_{\(\hat{\gamma}\)}H_{\(\frac{1}{2}\)</sup>O_{\(\hat{\gamma}\)}+H_{\(\hat{\gamma}\)</sup>O Nadeln (aus Wasser). Wird bei 100° wasserfrei. Sehr leicht löslich in Wasser, leicht in Alkohol (K., A. 173, 325). $KC_9H_{17}O_2$. Amorph. In Wasser und Alkohol leicht löslich (K., A. 173, 325). Cu($C_9H_{17}O_2$)₂. Grüne Nadeln, zu Warzen vereinigt (aus Alkohol) (K., A. 173, 326). $AgC_9H_{17}O_2$. Weißer käsiger Niederschlag (K., A. 173, 327). $Ca(C_9H_{17}O_2)_2 + H_2O$. Nadeln (aus Alkohol) (K., A. 173, 326).}}

Äthylester $C_{11}H_{22}O_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_5 \cdot CH(CH_3) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. Kp_{50} : $213-215^6$ (korr.) (Kullhem, A. 173, 328); Kp_{13} : 99^6 (Bouveault, Blanc, Bl. [3] 31, 748). D_1^2 : 0,86406 (K.). — Liefert bei der Reduktion mit Natrium und absolutem Alkohol 2-Methyl-octanol-(1) (Bou., Bl.).

- 2-Methyl-octanamid-(1), Methylhexylessigsäureamid $C_9H_{12}ON = CH_{3'}[CH_2]_5$ · $CH(CH_3) \cdot CO \cdot NH_2$. B. Aus 2-Methyl-octannitril-(1) und alkoholischem Kali (Kullhem, A. 173, 322). Aus 2-Methyl-octansäure-(1)-äthylester mit Ammoniak (K., A. 176, 308). F: 80-81° (K., A. 173, 322; vgl. dazu K., A. 176, 308).
- 2-Methyl-octannitril-(1), Methylhexylessigsäurenitril $C_0H_{17}N=CH_3\cdot [CH_2]_5\cdot CH(CH_3)\cdot CN$. B. Aus 2-Jod-octan und Kaliumeyanid (Felletár, Z. 1868, 665). Kp: 206°. D¹¹¹: 0,8187.
- 2-Methyl-octanamidoxim-(1), [Methylhexyläthenyl]-amidoxim $C_9H_{20}ON_2=CH_3-[CH_2]_5\cdot CH(CH_3)\cdot C(:N\cdot OH)\cdot NH_2$. B. Aus (2 g) 2-Methyl-octannitril-(1), (1 g) Hydroxylamin-hydrochlorid und Natriumäthylat bei 0° (Freund, Schönfeld, B. 24, 3355). Kurze Prismen (aus Ligroin). F: 84°.
- 3. 2-Methyl-octansäure-(8), ζ -Methyl-heptan-a-carbonsäure $C_9H_{18}O_2=(CH_9)_2CH\cdot[CH_2]_5\cdot CO_2H$.
- 4.5-Dibrom-2-methyl-octansäure-(8), $\gamma.\delta$ -Dibrom-5-methyl-heptan- α -carbon-säure $C_2H_{16}O_2Br_2=(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Aus 2-Methyl-octan-(4)-säure-(8) $(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CH\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$, gelöst in Chloroform, und Brom am Licht (Fittig, Bronnert, A. 282, 355). Triklin-pinakoidale Säulen (aus Ligroin). F: 66°.

- 4. 3-Methyl-octansäure-(1), β -Methyl-heptan-a-carbonsäure, sek.-Heptylrasigsäure $C_9H_{18}O_2=CH_3\cdot [CH_2]_4\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Beim Erhitzen von sek.-Heptylmalonsäure $CH_3\cdot [CH_2]_4\cdot CH(CH_3)\cdot CH(CO_2H)_2$ auf 160° (Venable, B. 13, 1652). Flüssig. Kp: 232°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und Äther. Molekulare Verbrennungswärme (flüssig): 1309,5 Cal. (Stohmann, J. pr. [2] 49, 108).
- 5. 4-Äthylsäure-heptan, β . β -Dipropyl-propionsäure $C_9H_{18}O_2 = (CH_3 \cdot CH_2)_9CH \cdot CH_9 \cdot CO_9H$.
- 4.4¹-Dibrom-4-äthylsäure-heptan, a.β-Dibrom-β.β-dipropyl-propionsäure, β.β-Dipropyl-acrylsäure-dibromid $C_9H_{18}O_2Br_2 = (CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2)_3CBr \cdot CHBr \cdot CO_2H$. B. Aus β.β-Dipropyl-acrylsäure und Brom in Åther (Reformatski, β.Κ. 22, 61). Verwendet man Dipropylacrylsäure, die aus Dipropylallylcarbinol durch Oxydation gewonnen worden ist, so schmilzt das entstehende Dibromid bei $80-82^\circ$; verwendet man (uneinheitliche?) Dipropylacrylsäure, die aus Dipropylketon und Chloressigsäureäthylester durch Kondensation (in Gegenwart von Zink) zu Dipropyläthylenmilchsäureäthylester ($CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3$
- 6. Carbonsäure $C_3H_{18}O_2$ aus Camphersäure. vielleicht $(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot CO_2H$. B. Beim Schmelzen von Camphersäure mit Ätzkali und in Spuren beim Schmelzen mit Ätznatron (Crossiev, Perkin jun., Soc. 73, 21). Kp: 240—242°. $AgC_9H_{17}O_2$.
 - 7. Carbonsäure C₉H₁₈O₂ aus Harzessenz.

Amid $C_9H_{19}ON = C_8H_{17}\cdot CO\cdot NH_2$. Glänzende Blättchen. F: 77–78°. Schwer löslich in kaltem Wasser (Lwow, B. 20, 1023).

10. Carbonsäuren $C_{10}H_{20}O_2$.

1. Decansäure-(1), Nonan-a-carbonsäure, Caprinsäure ("n-Decylsäure") C₁₀H₂₀O₂ = CH₃·[CH₂]₈·CO₂H. V. Im Cocosnußöl als Glycerid (Görgev, A. 66, 295). In der Kuhbutter als Glycerid (Lerch, A. 49, 223). Im fetten öl aus den Beeren von Lindera Benzoin als Glycerid (Casparl, Am. 27, 291). Im Limburger Käse (Iljenko, Laskowski, A. 55, 85). An Isoamylalkohol gebunden im Weinfuselöl (A. Fischer, A. 118, 309; Grimm, A. 157, 266). Frei und als Ester im Kartoffelfuselöl (J₄ hnson, J. 1854, 445; vgl. Windisch, C. 1892 I, 894) und Kornfuselöl (Rowney, A. 79, 236; vgl. Windisch). Teils gebunden, teils frei im ätherischen Coriandersamenöl (Walbaum, Müller, C. 1909 II, 2160). In Form von Estern im ätherischen Öl von Artemisia herba alba (Algier) (Grimal, Bl. [3] 31, 697). — B. Beim Gären (8-tägigem Stehen) von Wollwaschwasser (A. Buisine, P. Buisine, C. τ. 105, 614; J. 1887, 1837). Aus Decanol-(1) mit schwach schwefelsaurer Kaliumpermanganat-Lösung (Schulte, B. 42, 3612). Aus Decanal-(1) durch Oxydation mit Silberoxyd (Stephan, J. pr. [2] 62, 525). Das Nitril entsteht aus 1-Brom-nonan und Cyankalium; man verseift das Nitril mit alkoholischem Kali (Bagard, Bl. [4] 1, 346). Die Säure entsteht durch Verseifung von Caprinsäure-methylamid, das bei der Umlagerung von Methyl-n-nonyl-ketoxim neben Acetyl-n-nonylamin gebildet wird (Houben, B. 35, 3592). Beim Kochen von n-Octyl-acetessigester mit alkoholischem Kali (Guthzeit, A. 204, 5). Bei 3-stündigem Erhitzen des aus Oximinostearinsäure durch Umlagerung gebildeten, n-Caprinoyl-η-aminocaprylsäure C₃H₁₉·CO·NH·CH₂·C₆H₁₂·CO₂H enthaltenden Produkts mit rauchender Salzsäure auf 180°, neben Acelainsäure, n-Nonylamin und η-Amino-caprylsäure (Behrend, B. 29, 808). — Gewinnung von Caprinsäure aus Wollwaschwässen durch Gärung: A. Buisine, P. Buisine, C. r. 105, 614; J. 1887, 1837. Gewinnung aus Kernöl und Cocosöl durch unvollständige Verseifung: Winter, D. R. P. 170563; C. 1906 II, 731.

29, 808). — Gewinnung von Caprinsäure aus Wollwaschwässern durch Gärung: A. Buisine, P. Buisine, C. r. 105, 614; J. 1867, 1837. Gewinnung aus Kernöl und Cocosöl durch unvollständige Verseifung: Winter, D. R. P. 170563; C. 1908 II, 731.

Nadeln. F: 30° (Görgey, A. 66, 290), 31,3—31,4° (Krafft, B. 15, 1696), 31,5° (Houben, B. 35, 3592). Kp: 268,4° (korr.) (Kahlbaum, Ph. Ch. 13, 44); Kp: 268—270° (Grimm, A. 157, 268); Kp₂₅: 267—269° (Stephan, J. pr. [2] 62, 525); Kp₁₀₀: 199,5—200° (Krafft, B. 15, 1708); Kp₂₅: 170° (Bagard, Bl. [4] I, 348); Kp₁₈: 169—171° (Stephan); Kp₁₃: 153° bis 154° (Scheij, R. 18, 185); Kp₁₁: 148—151° (Houben); Siedepunkte unter verschiedenen Drucken: Kahlbaum, Ph. Ch. 13, 44. D³°: 0,896; D³°: 0,889 (Stephan); D¹°: 0,8858 (Scheij). Sehr wenig lößlich in Wasser, leicht in Alkohol und Äther (Rowney, A. 79, 239). Assoziation in Phenollösung: Robertson, Soc. 83, 1428. n³°: 1,43078 (Stephan, J. pr. [2] 62, 525); n³°: 1,42855 (Scheij, R. 18, 185). Molekulære Verbrennungswärme: 1458,3 Cal. (Stohmann, J. pr. [2] 49, 107). — Veresterungskonstante: Sudborough, Gittins, Soc. 93, 214.

Na $C_{10}H_{19}O_2$. Sehr leicht löslich in kaltem Wasser und Alkohol (Rowney, A. 79, 242), — Cu($C_{10}H_{19}O_2$). Unlöslich in Wasser und Alkohol (R., A. 79, 243). — Ag $C_{10}H_{19}O_2$. Nadeln (aus kochendem Wasser). Wenig löslich in kochendem Wasser, leichter in siedendem Alkohol (R., A. 79, 240). — Mg($C_{10}H_{19}O_2$). Krystalle (aus Wasser) (R., A. 79, 242). — Ca($C_{10}H_{19}O_2$). Ähnelt in Aussehen und Eigenschaften dem Bariumsalz, ist aber etwas leichter löslich (A. FISCHER, A. 118, 314; s. dagegen Gottlier, A. 57, 65). — Ba($C_{10}H_{19}O_2$). Krystalle (aus wasser). Wird in trocknem Zustande von Wasser schwer benetzt. Das mit Alkohol befeuchtete Salz ist in siedendem Wasser etwas löslich. Sehr wenig löslich in kaltem Alkohol, leichter in heißem Alkohol (R., A. 79, 241; F., A. 118, 313; Schulte, B. 42, 3612).

Methylester $C_{11}H_{22}O_2=CH_3\cdot[CH_2]_8\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Aus Caprinsäure, Methylalkohol und Chlorwasserstoff (Grimm, A. 157, 269). Durch Erwärmen von Cocosfett mit $2^0/_0$ Chlorwasserstoff enthaltendem Methylalkohol, neben anderen Produkten (Haller, Youssourian, C. r. 143, 805). — F: -18^0 (H., Y.). Kp: $223-224^{\circ}$ (G.); Kp₁₅: 114° (H., Y.).

Äthylester $C_{12}H_{24}O_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_8 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. Kp_{758,3}: 244,6° (Windisch, Arbeiten aus d. Kais. Gesundheitsamt 8, 228); Kp: 243–245° (A. FISCHER, A. 118, 314). D: 0,862 (F.).

Isoamylester $C_{15}H_{30}O_2=CH_3\cdot[CH_2]_8\cdot CO_2\cdot C_5H_{11}$. Siedet nicht unzersetzt bei 275° bis 290° (Grimm, A. 157, 269).

n-Decylester $C_{20}H_{40}O_2=CH_3\cdot[CH_2]_8\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot[CH_2]_8\cdot CH_3$. B. Durch Einw. der berechneten Menge Chromsäuregemisch auf Decylalkohol bei Wasserbadtemperatur (Bouveault, Bl. [3] 31, 1311). — Krystallmasse von schwachem Geruch. F: 6°. Kp₈: 207°.

Tricaprinat des Glycerins, Glycerin-tricaprin, Tricaprin $C_{33}H_{62}O_6 = C_8H_{19} \cdot CO \cdot C \cdot C_9H_{19} \cdot CH(O \cdot CO \cdot C_9H_{19}) \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot C_9H_{19}$. B. Durch Erhitzen von Glycerin mit überschüssiger Caprinsäure im Vakuum unter Durchleiten eines trocknen Luftstroms (Scheij, R. 18, 194). — Krystalle. F: 31,1°. D.*: 0,9205. Leicht löslich in warmem Alkohol, in Äther, Chloroform, Petroläther und Benzol. n_0^{sp} : 1,44461.

Acetolester der Caprinsäure $C_{13}H_{24}O_3 = CH_3 \cdot [CH_2]_8 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot CH_3$. B. Man versetzt die ätherische Lösung der Caprinsäure nacheinander mit der berechneten Menge Natrium und der äquimolekularen Menge Monochloraceton, destilliert den Äther ab, erhitzt die Masse 4 Stunden im Ölbade auf $120-130^\circ$ und zersetzt sie mit Wasser und Äther (Locquin, C. τ . 138, 1275). — Kp₂₅: $165-170^\circ$.

Decanoylchlorid, Caprinsäurechlorid $C_{10}H_{13}OCl = CH_3 \cdot [CH_2]_8 \cdot COCl$, B. Aus Caprinsäure und Phosphorpentachlorid (Krafft, König, B. 23, 2385; vgl. Grimm, A. 157, 272). Kp₁₆: 114 6 (Kr., Kö.).

Decanamid, Caprinsäureamid $C_{10}H_{21}ON = CH_3 \cdot [CH_2]_8 \cdot CO \cdot NH_2$. B. Aus Caprinsäureäthylester mit alkoholischem Ammoniak (Rowney, A. 79, 243). Durch Erhitzen von caprinsaurem Ammonium auf 230° (A. W. Hofmann, B. 15, 984). Man läßt Caprinsäurenitril 24 Stunden mit konz. Schwefelsäure stehen (EHESTÄDT, Diss. [Freiburg i. Br., 1886], S. 23). — Blättchen (aus Äther). F: 108° (E.), 98° (H.; vgl. R.).

Decannitril, Caprinsäurenitril, n-Nonyleyanid $C_{19}H_{19}N=CH_3\cdot [CH_2]_8\cdot CN$. B. Aus Decylamin durch Brom und Alkali (EHESTADT, Diss. [Freiburg i. Br., 1886], S. 23). — Flüssig. Kp: 235—237°.

2-Brom-decansäure-(1), α -Brom-n-nonan- α -carbonsäure, α -Brom-caprinsäure $C_{10}H_{19}O_3Br = CH_3 \cdot [CH_2]_7 \cdot CHBr \cdot CO_2H$. B. Aus Caprinsäure nach folgender Reaktionsfolge: $CH_3 \cdot [CH_2]_7 \cdot CH_2 \cdot CO_2H \to CH_3 \cdot [CH_2]_7 \cdot CH_2 \cdot CO_2H \to CH_3 \cdot [CH_2]_7 \cdot CHBr \cdot CO_2H$ (BAGARD, Bl. [4] 1, 310, 348). — Farblose Flüssigkeit. Krystallisiert bakühlen der ätherischen Lösung auf -80° , schmilzt alsdann bei $+4^\circ$. Löslich in Ather.

Äthylester $C_{12}H_{23}O_2Br = CH_3 \cdot [CH_2]_7 \cdot CHBr \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. Farblose Flüssigkeit. Kp_{21} : 163–164° (BAGARD, Bl. [4] 1, 349).

4-Brom-decansäure-(1), γ -Brom-n-nonan- α -carbonsäure, γ -Brom-caprinsäure $C_{10}H_{19}O_2Br=CH_3\cdot [CH_2]_5\cdot CHBr\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$. Bei mehrstündigem Stehen von Decen-(3)-säure-(1) $C_6H_{13}\cdot CH:CH\cdot CH_2\cdot CO_2H$ mit bei 0^o gesättigter Bromwasserstoffsäure (Fittig, Schneegans, A. 227, 92). Öl. Schwerer als Wasser. Zerfällt beim Erwärmen mit Sodalösung in HBr und Hexyl-butyrolacton.

2. 2-Methyl-nonansäure-(1), Nonan- β -carbonsäure $C_{10}H_{20}O_2=CH_3\cdot [CH_2]_6\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2H$. B. Durch Schmelzen von 2-Methyl-nonanol-(1) mit Kali bei 250° (GUERBET,

- C. r. 135, 174; Bl. [3] 27, 1036; A. ch. [7] 27, 99). Farblose Flüssigkeit, Kp: 261—265° (korr.). D°: 0,9127. Liefert bei gemäßigter Oxydation durch Chromsäuregemisch Kohlendioxyd, Essigsäure, Önanthsäure, Caprylsäure und Methylheptylketon.
- 2-Methyl-nonanamid-(1) $C_{10}H_{21}ON = CH_3 \cdot [CH_2]_6 \cdot CH(CH_3) \cdot CO \cdot NH_2$. Farblose prismatische Nadeln (aus Alkohol). F: 76° (Guerbet, C. r. 135, 174).
- 3. 2.6-Dimethyl-octansäure-(8). β .5-Dimethyl-heptan-a-carbonsäure $C_{10}H_{20}O_2=(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Beim Erhitzen von 10 g Menthonoxim mit 10 g KOH und 2 ccm Wasser auf 220—230°, neben einer Säure $C_{10}H_{20}O_3$ (Wallach, A. 296, 126). Bei der Belichtung von Menthon in wäßr.-alkoholischer Lösung (Ciamician, Sildeb, B. 40, 2420; R. A. L. [5] 16 I, 838; A. ch. [8] 11, 435). Kp: 249° bis 251° (W.), 249—252° (C., S.). D: 0,905 (W.). n_0 : 1,4373 (W.). Ag $C_{10}H_{10}O_2$ (W.; C., S.).
- 2.6-Dimethyl-octanamid-(8) $C_{10}H_{21}ON = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH_2$. B. Durch Erhitzen des Ammoniumsalzes der 2.6-Dimethyl-octansäure-(8) auf 220° (Wallach, A. 296, 128). Blättchen (aus siedendem Wasser oder Äther-Petroläther). F: 108—109°. Schwach rechtsdrehend.
- 3-Nitro-2.6-dimethyl-octansäure-(8) $C_{10}H_{19}O_4N=(CH_3)_2CH\cdot CH(NO_2)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH_2\cdot C$
- 4. 2.6-Dimethyl-3-methylsāure-heptan β - ζ -Dimethyl-heptan- γ -carbon-säure. Isopropyl-isoamyl-essigsäure $C_{10}H_{20}O_2=(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2(CO_2H)\cdot CH(CH_3)_2$. Zur Konstitution vgl. Nef. A. 318, 157. B. Durch Oxydation von 2.6-Dimethyl-3-methylol-heptan (Bd. I, S. 427) mit schmelzendem Kali oder Chromsäuregemisch (Bordin, Z. 1870, 416; J. 1870, 680; Guerbet, C. r. 128, 512, 1003; A. ch. [7] 27, 75). Durch Einw. von Kohlenoxyd auf Natriumisoamylat bei 180–190°, neben anderen Produkten (Beatty, Am. 30, 229, 233). Aus Isopropylisoamylmalonsäurediäthylester durch Verseifung und Abspaltung von Kohlendioxyd (Nef. A. 318, 159). Etwas dickflüssiges Öl von unangenehmem, ranzigem Geschmack und schwachem Geruch. Wird bei -37° nicht fest (B.). Kp: 248–249° (korr.) (G.); Kp₇₅₁: 241,5° (korr.) (B.); Kp₅₆: 162° bis 163° (G.); Kp₁₃: 135–136° (N.). D°: 0,90956 (B.). Fast unlöslich in Wasser; mischbar mit Alkohol und Ather (B.). NaC₁₀H₁₉O₂ (B.). KC₁₀H₁₉O₂. Amorph. Gummiartig. Zerfließlich. Leicht löslich in Alkohol und Ather. Bräunt sich bei 340–360°, schmilzt erst oberhalb 400° (B.). AgC₁₀H₁₉O₂ (B.). Ca(C₁₀H₁₉O₂). Nadeln (aus Alkohol). Schwer löslich in siedendem Wasser und in Ather, leicht in Alkohol (B.). Cd(C₁₀H₁₉O₂). Nadeln (aus Alkohol) (B.).

Chlorid $C_{10}H_{19}OCl=(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH(COCl)\cdot CH(CH_3)_2.$ $Kp_{60}\colon 115^{\circ}$ (Guerber, C. r. 128, 1003; A. ch. [7] 27, 76); $Kp_{13}\colon 89^{\circ}$ (Nef. A. 318, 160).

Amid $C_{10}H_{21}ON = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH(CO \cdot NH_2) \cdot CH(CH_3)_2$. F: 112° (Guerbet; Nef). Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol (G.).

- 3.4-Dibrom-2.6-dimethyl-3-methylsäure-heptan, α -Isopropyl- β -isobutyl-acrylsäure-dibromid $C_{10}H_{18}O_2Br_2=(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CHBr\cdot CBr(CO_2H)\cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus α -Isopropyl- β -isobutyl-acrylsäure (s. S. 457), gelöst in Kohlenstofftetrachlorid, und etwas weniger als 1 Mol.-Gew. Brom unter Kühlung (Hell, Schoop, B. 12, 194; L. Kohn, M. 17, 138). Prismen (aus Benzol). F: 135° (H., Son.). Schwer löslich in kaltem Wasser.
- 5. 2.6-Dimethyl-4-methylsäure-heptan. β , ζ -Dimethyl-heptan- δ -carbon-säure, Diisobutylessigsäure $C_{10}H_{20}O_2 = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CH(CO_2H) \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. B. Durch Erhitzen von Diisobutylmalonsäure (Bentley, Perkin jun., Soc. 78, 62). Zähes Öl von schwachem Geruch. Kp₇₃₀: 225—230°.

Chlorid C₁₀H₁₉OCI = (CH₃)₂CH·CH₂·CH(COCI)·CH₂·CH(CH₃)₂. B. Aus DiisobutyI-essigsäure und Phosphortrichlorid beim Erhitzen (Bentley, Perkin jun., Soc. 73, 62).

— Farblose, stechend riechende Flüssigkeit. Kp₂₀: 95°.

Amid C₁₀H₂₁ON = (CH₃)₂CH·CH₂·CH(CO·NH₂)·CH₂·CH(CH₃)₂. B. Aus Diisobutylessigsäurechlorid mit konz. wäßr. Ammoniak (Bentley, Perkin jun., Sec. 73, 63). — Nadeln. F: 120—121°. Sehr leicht löslich in Aikohol, fast unlöslich in Wasser und Petroläther.

a-Brom-diisobutylessigsäure-äthylester $C_{12}H_{23}O_2Br = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CBr(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. B. Durch Bromierung von (nicht in reinem Zustande angewandtem) Diisobutylessigsäureäthylester (Bentley, Perkin jun., Soc. 73, 66). — Ol. Kp₂₇: 138° bis 140°. — Wird durch Chlorwasserstoff nicht verseift. Gibt mit alkoholischer Kalilauge a-Oxy-diisobutylessigsäure $(CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot C(OH)(CO_2H) \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$ und β -Isopropyla-a-isobutyl-acrylsäure $(CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot C(CO_2H) \cdot CH \cdot CH(CH_3)_2$.

11. Carbonsäuren $C_{11}H_{22}O_{2}$.

1. Undecansäure-(1), Decan-a-carbonsäure ("Undecylsäure") $C_{11}H_{22}O_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_b \cdot CO_2H$. B. Durch Erhitzen von Undecen-(1)-säure-(11) $CH_2 \cdot CH \cdot [CH_2]_b \cdot CO_2H$ mit Jodwasserstoffsäure (Kp: 127°) und rotem Phosphor auf 200—220° (Krafft, B. 11, 2219). Durch Behandeln der Jodundecansäure (s. u.) mit Zink und Salzsäure in Gegenwart von Alkohol (Bagard, Bl. [4] 1, 353). Bei der Oxydation von Methyl-undecyl-keton $CH_3 \cdot [CH_2]_{10} \cdot CO \cdot CH_3$ mit Chromsäuregemisch (Krafft, B. 12, 1667). — Schuppige Krystallmasse. F: 28,5° (K., B. 11, 2219). Kp₁₀₀: 228° (K., B. 11, 2219); Kp₁₀₀: 212,5° (K., B. 12, 1668); Kp₁₁: 168° (B.). Unlöslich in Wasser, sehr leicht löslich in Alkohol und Äther (K., B. 11, 2219). Molekulare Verbrennungswärme: 1615,9 Cal. (Stohmann, J. pr. [2] 49, 107). — AgC₁₁H₂₁O₂. Unlöslich (K., B. 12, 1668). — Ba(C₁₁H₂₁O₂)₂. Sehr schwer löslich (K., B. 12, 1668).

Äthylester $C_{13}H_{26}O_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_9 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Durch Behandlung von Undecen-(1)-säure-(11)-äthylester mit Wasserstoff in Gegenwart von (bei 280° gewonnenem) reduziertem Nickel bei 180° (Darzens, C, r, 144, 330).

Ester des linksdrehenden Methyläthylearbinearbinels (vgl Bi. I, S. 385) $C_{16}H_{32}O_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_9 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot C_2H_5$. Kp_{728} : 293–296°; D_4^{ss} : 0,871; $n_D^{ss,4}$: 1,4431 (Guye, Chavane, Bl. [3] 15, 284).

Undecanamid $C_1H_{23}ON = CH_3 \cdot [CH_2]_0 \cdot CO \cdot NH_2$. B. Man läßt Undecannitril 24 Stunden mit konz. Schwefelsäure stehen (Ehestädt, Diss. [Freiburg i. Br. 1886], S. 20). — F: 103°.

Undecannitril $C_{11}H_{21}N=CH_3\cdot [CH_2]_9\cdot CN$. B. Aus Undecylamin durch Brom und Alkali (EHESTÄDT, Diss. [Freiburg i. Br. 1886], S. 19). — Flüssig. Kp: 253—254°.

10-Brom-undecansäure-(1), ι -Brom-decan- α -carbonsäure $C_{11}H_{21}O_{\flat}Br=CH_{3}\cdot CHBr\cdot [CH_{2}]_{8}\cdot CO_{2}H$. Zur Konstitution vgl. Walker, Lumsden, Soc. 79, 1195. — B. Aus Undecen-(1)-säure-(11) und Bromwasserstoff (Brunner, B. 19, 2226), am besten in Äther (W., L., Soc. 79, 1192). — $F:35^{\circ}$. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln, unlöslich in Wasser (W., L.). — Gibt mit Alkalien oder beim Erhitzen Undecylensäure (W., L.).

Methylester $C_{12}H_{23}O_2Br=CH_3\cdot CHBr\cdot [CH_2]_8\cdot CO_2\cdot CH_3$. (Enthält den Methylester der 11-Brom-undecansäure-(1) beigemengt; vgl. Walker, Lumsden, Soc. 79, 1191.) B. Man sättigt Undecen-(1)-säure-(11)-methylester mit Bromwasserstoff und fraktioniert das entstandene Produkt im Vakuum (Nördlinger, B. 23, 2357; Komppa, C. 1899 II, 1016; B. 34, 897). — Flüssig. Kp₁₅: 173°; Kp₁₆: 165.5° (N.) Kp₁₆: 165°; Kp₆,5: 158° (K.). — Überführung in die bei 82° schmelzende 3-Methyl-dodecan-disäure $HO_2C\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot [CH_2]_8\cdot CO_2H$ durch Malonestersynthese: Komppa, B. 34, 895.

11-Brom-undecansäure-(1), κ -Brom-decan- α -carbonsäure $C_{11}H_{21}O_2Br=CH_2Br-[CH_2]_0\cdot CO_2H$. B. Aus Undecen-(1)-säure-(11) und HBr in Toluol-Lösung (Walker, Lumsden, Soc. 79, 1193). — Nadeln (aus Ligroin). F: 51°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln, unlöslich in Wasser. Ist beim Erwärmen beständig. — Durch Einw. von Silberoxyd entsteht Undecanol-(11)-säure-(1); durch Einw. von KCN und darauf folgende Verseifung entsteht Dodecandisäure (W., L., Soc. 79, 1201).

Äthylester $C_{13}H_{25}O_2Br = CH_2Br \cdot [CH_2]_9 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Bei 6-stündigem Erhitzen von 11-Brom-undecansäure-(1) mit 150 ccm Alkohol und 5 ccm Schwefelsäure auf dem Wasserbade (Walker, Lumsden, Soc. 79, 1196). Entsteht im Gemisch mit 10-Brom-undecansäure-(1)-äthylester bei der Anlagerung von HBr an Undecen-(1)-säure-(11)-äthylester (W., L., Soc. 79, 1191; vgl. Nördlinger, B. 23, 2357). — Kp₁₈: 188–190°.

10.11-Dibrom-undecansäure-(1), i.z.-Dibrom-decan-a-carbonsäure, Undecylensäuredibromid $C_{11}H_{20}O_2Br_2=CH_2Br\cdot CHBr\cdot [CH_2]_s\cdot CO_2H$. B. Aus Undecen-(1)-säure-(11) und Brom in Schwefelkohlenstoff (Kraff, B. 10, 2035; Becker, B. 11, 1413). — Krystalle. F: 38° (K., B. 10, 2035; B.). — Liefert bei Einw. von alkoholischem Kali die 1- oder 2-Brom-undecen-(1)-säure-(11), Undecin-(2)-säure-(11) und Undecin-(1)-säure-(11) (K., B. 11, 1414; 29, 2233, 2237; Welander, B. 28, 1448).

Anhydrid der 10.11-Dibrom-undecansäure-(1) $C_{22}H_{38}O_3Br_4 = CH_2Br \cdot CHBr \cdot [CH_2]_8 \cdot CO \cdot O \cdot CO \cdot [CH_2]_8 \cdot CHBr \cdot CH_2Br$. B. Aus dem Anhydrid der Undecen-(1)-säure-(11) und Brom in Schwefelkohlenstoff (Krafft, Tritschler, B. 33, 3581). — Krystalle. F: 36,5°.

10- oder 11-Jod-undecansäure-(1), ι - oder \varkappa -Jod-decan-u-carbonsäure $C_{11}H_{21}O_2I$ = $CH_3 \cdot CHI \cdot [CH_2]_8 \cdot CO_2H$ oder $CH_2I \cdot [CH_2]_8 \cdot CO_2H$. B. Durch Sättigen von Undecen-(1)-säure-(11) mit Jodwasserstoff (Brunner, B. 19, 2226). — Krystallinisch. F: 24°.

- 2. 3-Åthyl-nonansäure-(1). β -Åthyl-octan-a-carbonsäure. β -Äthyl-pelargonsäure $C_{11}H_{22}O_2=CH_3\cdot [CH_2]_b\cdot CH(C_2H_5)\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Durch Kondensation von 3-Jod-nonan mit Natriummalonester, Verseifen des entstandenen Esters und Zersetzung der freien Säure im Ölbade bei 180° (BAGARD, Bl. [4] 1. 359). Flüssig. Kp₂₈: 170°.
- 3. 2.7-Dimethyl-4-methylsäure-octan. $\beta.\eta$ -Dimethyl-octan- δ -carbonsäure. Isobutyl-isoamyl-essigsäure $C_{11}H_{22}O_2=(CH_3)_2CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_2$. B. Durch Erhitzen von Isobutyl-isoamyl-malonsäureester mit alkoholischer Kalilauge und nachfolgendes Erhitzen der Isobutyl-isoamyl-malonsäure bis zum Aufhören der Kohlendioxyd-Entwicklung (Nef. A. 318, 155). Kp₁₃: 144—146°. Das Chlorid siedet unter 15 mm bei 100—102°; das Amid schmilzt bei 84—85°.
- 4. 2.3.6-Trimethyl-4-methylsäure-heptan, $\beta.\gamma.\xi$ -Trimethyl-heptan- δ -carbonsäure. β -Isopropyl-a-isobutyl-buttersäure $C_{11}H_{22}O_2=(CH_2)_2CH\cdot CH(CH_3)\cdot CH(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus β -Isopropyl-a-isobutyl-butyrolaeton durch Behandlung mit HI und darauf mit Zink und Salzsäure (Nef. A. 318, 154). Öl. Kp₁₁: 145°. Das Chlorid siedet unter 13 mm bei 99°; das Amid schmilzt bei 82–83°.
- 5. 2.2.3.4.4-Pentamethyl-3-methylsäure-pentan, Methyl-di-tert.-butylessigsäure C₁₁H₁₂O₂ = CH₃·C[C(CH₃)₃]₂·CO₂H. B. Bei der Oxydation von Triisobutylen (s. Bd. I, S. 225) mit Chromsäuregemisch, neben CO₂. Essigsäure und Trimethylessigsäure (Butlerow, Ж. II, 203; B. 12, 1483). Durch Oxydation der Pigmente aus Roßhaar und Schafwolle (Spiegler, B. Ph. P. 4, 55). Darst. Ein Gemisch von I Tl. Triisobutylen, 5 Tln. K₂Cr₂O₇, 10 Tln. Wasser und 15 Tln. H₂SO₄ bleibt einige Tage lang in der Kälte stehen. Dann verdünnt man mit Wasser, destilliert, solange noch ölige Tropfen übergehen, und zieht den Rückstand mit Äther aus. Der Äther wird verdunstet, der Rückstand in Soda gelöst und die filtrierte Lösung nach dem Ansäuern abermals mit Äther ausgezogen (B). Krystallinische Masse. Die trisch erstarrte Säure schmilzt bei 66-70° (B.); F: 68° (S.). Kp: 260° (korr.) (B.), 256-258° (korr.) (S.). Unlöslich in Wasser, sehr leicht löslich in Alkohol und Äther (B.). Schwache Säure. NaC₁₁H₂₁O₂+½₂H₂O. Krystallinisch. Das trockne Salz absorbiert an der Luft Kohlendioxyd und scheidet freie Säure ab (B.). Das Magnesiumsalz fällt aus konz. Lösung in öligen Tropfen aus, die nach einigen Stunden erstarren; aus verdünnter Lösung fällt es sofort fest aus. Es ist leicht löslich in Alkohol, sehr schwer in kaltem Wasser (Unterschied und Trennung von Trimethylessigsäure (B.).

Methylester $C_{12}H_{24}O_2=CH_3\cdot C[C(CH_3)_3]_2\cdot CO_2\cdot CH_3$. Flüssig. Kp: 217—220° (Butlerow, Jk. 11, 210; B. 12, 1484).

Äthylester $C_{13}H_{20}O_2=CH_3\cdot C^*[C(CH_3)_3]_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. Flüssig. Kp: $227-230^{\circ}$ (Butlerow, 3K. 11, 214; B. 12, 1484).

6. Carbonsäure C₁₁H₂₂O₂ aus Harzessenz.

Amid $C_nH_{23}ON = C_{10}H_{21} \cdot CO \cdot NH_2$. Glänzende Blättehen. F: 80 – 81°. Fast unlöslich in kaltem Wasser (Lwow, B. 20, 1023).

12. Carbonsäuren $C_{12}H_{24}O_2$.

1. Dodecansäure, Undecan-a-carbonsäure, Laurinsäure $C_{12}H_{24}O_2 = CH_3 \cdot (CH_2)_{10} \cdot CO_2H$. Nachweis der normalen Konstitution durch Abbau zur Caprinsäure: EHESTADT, Diss. [Freiburg i. Br. 1886], S. 11 ff. — V. An Glycerin gebunden im Lorbeeröl (aus den Früchten von Laurus nobilis) (MARSSON, A. 41, 330), im Cocosnußöl (Görgey, A. 66, 295; Oudemans, J. pr. [1] 81, 375), in den Pichurimbohnen (Stahmer, A. 53, 393), im Fangkallak-Fett (aus den Früchten von Cylicodaphne sebifera) (Oudemans, J. pr. [1] 99,

412; Z. 1867, 256), in den Beeren von Lindera Benzoin (Caspari, Am. 27, 303), im Dikabrot (von Mangifera Gabonensis) (Oudemans, J. pr. [1] 81, 356). Im Walrat (Heintz, A. 92, 294; J. pr. [1] 66, 43). Im Holz von Goupia tomentosa (Dunstan, Henry, Soc. 73, 226). Wurde in einem Weinhefenöl ("Önanthäther") beobachtet (Ordonneau, Bl. [2] 45, 336). In einem Kornfuselöl (Hilger, C. 1894 I, 981). — B. Bei der Oxydation von Taririnsäure CH₃·[CH₂]₁₀·C:C·[CH₂]₄·CO₂H mit Salpetersäure oder Kaliumpermanganat (Arnaud, Bl. [3] 27, 485). Bei der Oxydation von Cholsäure mit Dichromatmischung (Tapeiner, A. 194, 229). — Darst. Man verseift Lorbeeröl mit starker Kalilauge und destilliert die freien Fettsäuren solange unter vermindertem Druck als das Destillat noch rasch erstartt; die übergegangene Säure wird durch Rektifizieren im Vakuum gereinigt (Kraffer, B. 12, 1665). Darstellung aus Cocosbutter durch Verseifung und fraktionierte Fällung der entstandenen Fettsäuren als Bariumsalze: Görgex, A. 66, 294; Oudemans, J. pr. [1] 81, 372. Darstellung aus Cocosöl durch Verseifung, Veresterung der entstandenen Fettsäuren durch Methylalkohol und Schwefelsäure und fraktionierte Destillation der gebildeten Methylester: Guern, Bl. [3] 29, 1118. Gewinnung aus Kernöl und Cocosöl durch unvollständige Verseifung: Winter, D. R. P. 170563; C. 1906 II, 731. Darstellung aus dem Öl der Beeren von Lindera Benzoin: Caspari, Am. 27, 291.

Nadeln (aus Alkohol). F: 44° (Stohmann, Wilsing, J. pr. [2] 32, 88), 43,6° (Heintz, J. 92, 294), 43° (Partheil, Ferié, Ar. 241, 557), 42° (Caspari, Am. 27, 304). Unter gewöhnlichem Druck nicht unzersetzt destillierbar. Kp₁₀₀: 225° (Krafft, B. 13, 1415); Kp₁₆: 180° (Scheil, R. 18, 186), 177° (P., F.); Kp₁₆: 176° (Krafft, Weilandt, B. 29, 1324); Kp₁₀₋₁₁: 166° (C.). Verhalten bei der Destillation im Vakuum des Kathodenlichts: Kr., W., B. 29, 1324; Kr., Lermann, B. 38, 246; Caldwell, Hurtley, Soc. 95, 855; Hansen, B. 42, 213. Ist mit Wasserdampf flüchtig (Oudemans, J. pr. [1] 99, 409). D²° (0,883 (Görgey, A. 66, 306); D₄ der eben geschmolzenen Laurinsäure: 0,8750 (Krafft, B. 15, 1724); D²° (0,8642 (Scheil, R. 18, 186); Dï³ (0,8495 (Elikman, R. 12, 165)). Leicht löslich in Alkohol und Äther (Marsson, A. 41, 333), unlöslich in Wasser (Caspari, Am. 27, 304). Wärmetönung beim Lösen in organischen Flüssigkeiten: Timofelew, C. 1905 II, 436. n²² (1,41749; n²³² (1,42474 (Elikman, R. 12, 165); n² (1,42665 (Scheil, R. 18, 186); n² (1,4236 (Partheil, Ferié, Ar. 241, 557). Molekularrefraktion: Elikman. Assoziation in Phenolisung: Robertson, Soc. 83, 1428. Ebullioskopisches Verhalten: Mameli, G. 33 I, 490. Molekulare Verbrennungswärme für konst. Druck: 1771,8 Cal. (Stohmann, Langbein, J. pr. [2] 42, 374), 1759,720 Cal. (Luginin, A. ch. [6] 11, 222). Spezifische Wärme: St., Wilsing, J. pr. [2] 32, 89. — Bei der Elektrolyse der schwach sauren verdünnten alkoholischen Lösung des Kaliumsalzes entsteht Dokosan neben geringen Mengen eines Esters der Laurinsäure (Petersen, Z. El. Ch. 12, 143). Veresterungskonstante: Sudbrough, Gittins, Soc. 93, 215. Mit γ-Chlor-propylenglykol-dischwefelsäureester (Bd. I, S. 474) entsteht γ-Chlor-propylenglykol-dislaurinat CH₂(1)-CH(0)-CO·C₁₁H₂₃)-CH(0)-CO·C₁₁H₂₃, Grün, Theimer, B. 40, 1787, 1800). Mit Glycerin-a.a'-dischwefelsäureester (Bd. I, S. 514) entsteht Glycerin-a-laurinat auf symm. Glycerindichlorhydrin (Bd. I, S. 364) entsteht die feste Form des Glycerin-a-laurinat auf stear

NH₄C₁₂H₂₃O₂+C₁₂H₂₄O₂. Krystallinisch. 100 Tle. absoluter Alkohol lösen bei 15° 6 Tle. (Oudemans, J. pr. [1] 89, 210). — LiC₁₂H₂₂O₂. Weiße Krystallschuppen. 100 cem Wasser von 18° lösen 0,1582 g, 100 cem Wasser von 25° 0,1722 g, 100 cem Alkohol (D: 0,797) von 18° 0,4190 g, 100 cem Alkohol von 25° 0,4420 g (Parthell, Ferié, Ar. 241, 558). — NaC₁₂H₂₃O₂+C₁₂H₂₄O₂. 100 Tle. absoluter Alkohol lösen bei 15° fast 2 Tle. (Oud., J. pr. [1] 89, 209). — NaC₁₂H₂₃O₂. Krystallinisch. 100 Tle. absoluter Alkohol lösen bei 15° 2,5 Tle. and bei Siedehitze 14,5 Tle. Wird durch viel Wasser dissoziiert (Oud., J. pr. [1] 89, 209). Krystallisationsbedingungen: Krafft, B. 32, 1598. — KC₁₂H₂₅O₂ + C₁₂H₂₄O₂. Krystallinisch. 100 Tle. absoluter Alkohol lösen bei 15° 4,5 Tle. und bei Siedehitze 38 Tle. (Oud., J. pr. [1] 89, 208). — KC₁₂H₂₅O₂. Amorph. 100 Tle. absoluter Alkohol lösen bei 15° 4,5 Tle. und bei Siedehitze 38 Tle. (Oud., J. pr. [1] 89, 208). — Cu(C₁₂H₂₃O₂). Nach Caspar (Am. 27, 309) bläulich grünes mikrokrystallinisches Pulver, das sich beim Erhitzen allmählich dunkler und endlich tiefgrün färbt und bei 220° noch nicht geschmolzen ist. Nach Oudemans (J. pr. [1] 89, 214) hellblaues amorphes Salz, das bei 90° zu einer dunkelgrünen Flüssigkeit schmilzt. 1000 Tle. Wasser lösen bei 15° 0,023 Tle., bei Siedetemperatur 0,029 Tle., 1000 Tle. absoluter Alkohol bei 15° 0,775 Tle., bei Siedetemperatur 6,53 Tle. (Oud.). — AgC₁₂H₂₂O₂ (Sthamer, A. 53, 395). 1000 Tle. Wasser lösen bei 15° 0,323 Tle., bei Siedetemperatur 0,824 Tle. (Oud., J. pr. [1] 89, 215). — Mg(C₁₂H₂₃O₂) + C₁₂H₂₄O₂. Nadeln (aus verdünntem Alkohol). F: 74—75°

(Casp., Am. 27, 303). — $Mg(C_{12}H_{23}O_2)_2 + 3H_2O$. Kugelförmige Krystallaggregate. F: 75°. 1000 Tie. Wasser lösen bei 15° 0,23 Tie., bei Siedetemperatur 0,411 Tie., 1000 Tie. absoluter Alkohol bei 15° 15,25 Tie., bei Siedetemperatur 126 Tie. (Oudemans, J. pr. [1] 89, 211). — $Ca(C_{12}H_{22}O_2)_2 + H_2O$. Weiße Nadeln. F: 182—183°. Verwittert an der Luft (Casp., Am. 27, 308). 1000 Tie. Wasser lösen bei 15° 0,039 Tie., bei Siedetemperatur 0,547 Tie., 1000 Tie. absoluter Alkohol bei 15° 0,719 Tie., bei Siedetemperatur 22,02 Tie. (Oud., J. pr. [1] 89, 211). — $Ba(C_{12}H_{23}O_2)_2$. Blättchen (Heintz, A. 92, 294; Holzmann, Ar. 236, 418). Schmilzt nicht bis 260° (Casp., Am. 27, 307). 1000 Tie. Wasser lösen bei 15° 0,054 Tie., bei Siedetemperatur 1,009 Tie. (Oud., J. pr. [1] 89, 211). — $Sr(C_{12}H_{23}O_2)_2 + H_2O$. Nadeln. Zersetzt sich bei ca. 240°, ohne zu schmelzen (Casp., Am. 27, 307). 1000 Tie. Wasser lösen bei 15° 0,272 Tie., bei Siedetemperatur 0,360 Tie., 1000 Tie. absoluter Alkohol bei 15° 0,598 Tie., bei Siedetemperatur 3,590 Tie. (Oud., J. pr. [1] 89, 211). — $Zn(C_{12}H_{23}O_2)_2$. Nadeln. F: 127° (Casp., Am. 27, 309). — $Zn(C_{12}H_{23}O_2)_2 + H_2O$ (?). Krystallinisch. F: 80°. 1000 Tie. Wasser lösen bei 15° 0,134 Tie., bei Siedetemperatur 8,78 Tie. (Oud., J. pr. [1] 89, 212). — $Pb(C_{12}H_{23}O_2)_2$. Nadeln. F: 101° (Casp., Am. 27, 310), 110—120° (Heintz, A. 92, 293). 1000 Tie. Wasser lösen bei 15° 0,047 Tie., bei Siedetemperatur 2,35 Tie. (Oud., J. pr. [1] 89, 215). — $Mn(C_{12}H_{23}O_2)_2$. Hellrosarotes krystallinisches Pulver. F: 76°. Löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser (Casp., Am. 27, 310). — $Mn(C_{12}H_{23}O_2)_2 + H_2O$. Ugl. darüber Oud., J. pr. [1] 89, 213. — $Co(C_{12}H_{22}O_2)_2 + H_2O$. Hellrote Nadeln. F: 52° (Casp., Am. 27, 310); F: 75° (Oud., J. pr. [1] 89, 214). 1000 Tie. Wasser lösen bei 15° 0,072 Tie., bei Siedetemperatur 0,376 Tie., 1000 Tie. absoluter Alkohol bei 15° 0,174 Tie., bei Siedetemperatur 18,01

Methylester $C_{13}H_{26}O_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_{10} \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Durch Erwärmen von Cocosfett mit $2^9/_0$ Chlorwayserstoff enthaltendem Methylalkohol, neben anderen Produkten (Haller, Youssoufian, C. r. 143, 805). — F: $+5^9$ (H., Y.). Kp₁₈: 148° (Guérin, Bl. [3] 29, 1121); Kp₁₅: 141° (H., Y.).

Athylester $C_{14}H_{29}O_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_{10} \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. Öl, erstarrt bei -10^{9} (Görgey, A. 66, 306). Kp: 269 9 (Delffer, A. 92, 278); Kp₀ bei 25 mm Steighöhe: 79 9 , Kp₀ bei 65 mm Steighöhe: 10^{10} (Krayff, B. 36, 4340). D⁽³⁻³⁾₁: 0,8675; D⁽¹⁾⁽²⁾₁: 0,7728 (Eijeman, R. 14, 187); D⁽³⁾₁₀: 0,8671 (D.). $n^{(2)}_{\alpha}$: 1,43269; $n^{(3)(4)}_{\alpha}$: 1,38313; $n^{(2)(4)}_{\beta}$: 1,44030; $n^{(3)(4)}_{\beta}$: 1,38978; Molekularrefraktion: Eijeman, R. 12, 277; R. 14, 187. — Liefert durch Reduktion mit Natrium und Alkohol Dodecanol-(1) (Bouveault, Blanc, Bl. [3] 31, 674). — Spaltung durch Pankreassaft: Mobel, Tebroine, C. r. 149, 236.

[\$\beta\$-Chlor-\text{athyl}]-ester \$C_{14}H_{27}O_2Cl=CH_3\cdot[CH_2]_{10}\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CH_2Cl.\$\$ F: ca. 24°; \$Kp_0: 100° (Krafft, \$B\$, 36, 4341).

[β -Brom-äthyl]-ester $C_{14}H_{27}O_2Br = CH_3 \cdot [CH_2]_{10} \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2Br$. F: 36^0 ; Kp_0 : 124^0 (Kraff, B. 36, 4341).

[β.γ-Dichlor-propyl]-ester $C_{15}H_{28}O_{2}Cl_{2} = CH_{2} \cdot [CH_{2}]_{10} \cdot CO_{2} \cdot CH_{2} \cdot CHCl \cdot CH_{2}Cl.$ B. Durch Kochen von γ-Chlor-propylenglykol-a-monolaurinat (s. u.) mit Phosphorpentachlorid in Tetrachlorkohlenstoff im Wasserstoffstrom (Grün, v. Skopnik, B. 42, 3754). — Hellgelbe, leicht bewegliche Flüssigkeit. Leicht löslich in Ather und Ligroin. — Liefert beim vorsichtigen Behandeln mit alkoholischer Kalilauge asymm. Glycerindichlorhydrin.

[β . γ -Dibrom-propyl]-ester $C_{15}H_{28}O_2Br_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_{10} \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CHBr \cdot CH_2Br$. Aus Laurinsäure-allylester und Brom in Ather (Parthell, v. Velsen, Ar. 238, 268). — Bei gewöhnlicher Temperatur eisartige Masse. $Kp_{1.5}$: 195°.

Ester des linksdrehenden Methyläthylcarbincarbinols (vgl. B.I. I. S. 385) $C_{17}H_{24}O_2$ = $CH_2 \cdot [CH_2]_{10} \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot C_2H_5$. $Kp_{729} \cdot 305-308^\circ$; $D_1^{30} \cdot 0,859$; $n_2^{n0} \cdot 1,4368$ (Guye, Chavanne, Bl. [3] 15, 284). Optisches Drehungsvermögen (korrigiert auf optisch reinen linksdrehenden Amylalkohol durch Umrechnung): $[a]_0^{n0} \cdot +2,03^{n0}$ (Guye, Bl. [3] 25, 549).

Dilaurinat des Äthylenglykols, Äthylen-dilaurinat $C_{29}H_{50}O_4 = CH_3 \cdot [CH_2]_{10} \cdot CO \cdot CO \cdot [CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3$

α-Monolaurinat des γ-Chlor-propylenglykols $C_{15}H_{29}O_3Cl = CH_3 \cdot [CH_2]_{10} \cdot CO \cdot O \cdot CH_3 \cdot CH(OH) \cdot CH_2Cl$. B. Durch Erwärmen von γ-Chlor-propylenglykol und Laurinsäure-chlorid (Grün, v. Skopnik, B. 42, 3753). — Kryställchen (aus Ligroin bei ca. -10^0); bei Zimmertemperatur leicht flüssiges, schwach gelbes Öl. Sehr leicht löslich in organischen Solvenzien. — Liefert mit Phosphorpentachlorid in Tetrachlorkohlenstofflösung [β,γ-Dichlor-propylenglykol].

propyl]-laurinat. Durch Einw. von Silbernitrit in einer Wasserstoff-Atmosphäre bei 120° entsteht Glycerin-a-laurinat. Beim Erhitzen mit myristinsaurem Kalium auf 140° erhält man Glycerin-a-laurinat-a'-myristinat.

Dilaurinat des γ -Chlor-propylenglykols $C_{27}H_{51}O_4Cl=CH_3\cdot[CH_2]_{10}\cdot CO\cdot O\cdot CH_2\cdot CH(O\cdot CO\cdot [CH_2_{10}\cdot CH_3)\cdot CH_2Cl$. B. Aus γ -Chlor-propylenglykol-dischwefelsäureester (Bd. I, S. 474) und Laurinsäure, neben Glycerindilaurin (wahrscheinlich symmetrischem) (Grün, Theimer, B. 40, 1798). — Sehr weiche Drusen oder Körnchen von mikroskopisch kleinen Nadeln. F: 24°. Schwer löslich in Alkohol, sonst sehr leicht löslich. — Liefert mit myristinsaurem Kalium bei 150° im Kohlensäurestrom Glycerin- $\alpha.\beta$ -dilaurinat- α -myristinat, mit stearinsaurem Kalium Glycerin- $\alpha.\beta$ -dilaurinat- α -stearinat.

a-Monolaurinat des Glycerins, Glycerin-a-monolaurin, a-Monolaurin $C_{15}H_{30}O_4=CH_3\cdot[CH_2]_{10}\cdot CO\cdot O\cdot CH_2\cdot CH(OH)\cdot CH_2\cdot OH$. B. Durch Erhitzen von 2 Tln. scharf getrocknetem Kaliumlaurinat mit 1 Tl. γ -Chlor-propylenglykol im Rohr (mit Kohlensäure gefült) auf 180° (Krafft, B. 36, 4341). Durch Einw. von Silbernitrit auf γ -Chlor-propylenglykol-a-laurinat bei 120° in einer Wasserstoff-Atmosphäre (Grün, v. Skopnik, B. 42, 3755). — Blättehen. F: 59° (K.), 52° (G., v. S.). Der erstarrte Schmelzfluß schmilzt bei 40–41° (G., v. S.). Kp₀: 142° (K.). — Gibt mit Phenylisocyanat keinen Phenylcarbamid-säureester (G., v. S.).

β-Monolaurinat des Glycerins, Glycerin-β-monolaurin, β-Monolaurin $C_{15}H_{39}O_4$ $CH_3 \cdot [CH_2]_{10} \cdot CO \cdot O \cdot CH(CH_2 \cdot OH)_2$. B. Durch Behandeln von Laurinsäuredichlorisopropylester $CH_3 \cdot [CH_2]_{10} \cdot CO \cdot O \cdot CH(CH_2Cl)_2$ mit Silbernitrit (Grün, v. Skopnik, B. 42, 3755). — Liefert mit Phenylisocyanat einen Phenylcarbamidsäureester.

 $\begin{array}{l} \textit{a.a'-Dilaurinat des Glycerins, Glycerin-a.a'-dilaurin, a-Dilaurin} & C_{27}H_{52}O_5 = CH_3 \cdot \\ [CH_2]_{10} \cdot CO \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot [CH_2]_{10} \cdot CH_3. \end{array}$

Flüssige Form B. Aus Glycerin-a.a'-dischwefelsäure und Laurinsäure in schwefelsaurer Lösung bei 70° (Grün, Schacht, B. 40, 1787; vgl. G., B. 38, 2285). — Sehr leicht löslich außer in Alkohol Läßt sich durch Einimpfen von Krystallen der festen Form anscheinend teilweise in diese überführen.

Feste Form. B. Aus Dichlorisopropylalkohol (CH₂(1)₂CH·OH und Kaliumlaurinat durch 9-stündiges Erhitzen auf $140-150^{\circ}$ (Grün, Schacht, B. 40, 1787). — Sphärische Nadelaggregate. F: 55°. Löslich in Ligroin, Benzol, Äther, Alkohol, Chloroform, jedoch schwerer als die flüssige Form. — Liefert mit überschüssigem Myristinsäurechlorid Glycerin-a.a'-dilaurinat- β -myristinat (stabile und labile Form), sowie Glycerin-a-laurinat-a'. β -disterinat und Glycerin-a-d'-dilaurinat- β -stearinat.

Glycerindilaurin $C_{27}H_{52}O_5$ (wahrscheinlich identisch mit Glycerin-a.a'-dilaurin), B. Bei der Darstellung von γ -Chlor-propylenglykol-dilaurinat aus γ -Chlor-propylenglykol-dischwefelsäureester und Laurinsäure als Nebenprodukt (Grün, Theimer, B. 40, 1800). — Drusen von seideglänzenden Nadeln (aus Ligroin). F: 56,5° (auch nach dem Erstarren).

Trilaurinat des Glycerins, Glycerin-trilaurin, Trilaurin ("Laurostearin") $C_{39}H_{14}O_6 = CH_3 \cdot [CH_2]_{10} \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH(O \cdot CO \cdot \{CH_2]_{10} \cdot CH_3 \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot [CH_2]_{10} \cdot CH_3 \cdot V$. In den Lorbeeren (Marsson, A. 41, 330), in den Pichurimbohnen (Sthamer, A. 53, 390), im Fangkallak-Fett (van Gorkom, vgl Oudemans, J. pr. [1] 99, 412), im Fett der getrockneten Samen von Cylicodaphne sebifera (Sack, C. 1903 I, 980), im Fett der Kerne von Aerocomia sclerocarpa Mart. und im Fett der Kerne von Bactris Plumeriana Mart. (Sack, C. 1906 I, 1106), S. ferner S. 359 Vorkommen von Laurinsäure. — B. Durch Erhitzen von Glycerin mit überschüssiger Laurinsäure im Vakuum unter Durchleiten eines trocknen Luftstromes (SCHELJ, R. 18, 195). Durch Erhitzen von laurinsaurem Silber mit 1.2.3-Tribrom-propan und Xylol auf 140—150° und nach Abdestillieren des meisten Xylols auf 181—184° (Parthell, v. Velsen, Ar. 238, 268). — Darst. Man kocht Lorbeeren mit Alkohol aus (Marsson, A. 41, 330) oder behandelt Lorbeeröl mit Alkohol und destilliert das erhaltene feste Fett im Vakuum des Kathodenlichts, wobei Trilaurin bei 260—275° übergeht (Krafft, B. 36, 4343). Man extrahiert Pichurimbohnen mit Alkohol (Sthamer, A. 53, 391). — Nadeln (aus Alkohol) (St.). F: 45—46° (St., A. 53, 397), 46,4° (Schelj, R. 18, 195). Dp. 0,8944; np. 1,44039 (Sch.): np. 1,42464 (Parthell, v. Velsen, Ar. 238, 269). Schwer löslich in kaltem absolutem Alkohol, leicht in Äther (St.). Chloroform, Benzol, Petroläther (Sch.). Molekulare Verbrennungswärme: 5707,420 Cal. (Luginin, A. ch. [6] 11, 226), 5707,0 Cal. (für konstanten Druck) (Stohmann, Langeein, J. pr. [2] 42, 375).

Laurinsäure-anhydrid $C_{24}H_{46}O_3 = CH_3 \cdot [CH_2]_{10} \cdot CO \cdot CO \cdot [CH_2]_{10} \cdot CH_3$. B. Aus Laurylchlorid und Natriumlaurinat bei 100° (Krafft, Rosin v. B. 33, 3577). — Krystallmasse. F: 41°. Kp₀: 166° (K, R.). — Bei 8-stündigem Erhitzen mit der gleichen Gewichtsmenge

-a-Distearin auf 150° unter Durchleiten von Kohlendioxyd entsteht Glycerin-β-laurinat-α.α'-distearinat (stabile und labile Form) (Ghün, Schacht, B. 40, 1782).

Dodecanoylchlorid, Laurinsäurechlorid, Laurylchlorid C₁₂H₂₃OCl = CH₃· [CH₂]₁₀· COCl. B. Aus Laurinsäure mit Phosphorpentachlorid (Krafft, Bürger, B. 17, 1378) oder Phosphortrichlorid (Caspari, Am. 27, 305). — Erstart im Kältegemisch krystallinisch und schmilzt bei -17° (K., B.). Kp₁₈: 145° (C.); Kp₁₅: 142,5° (K., B.); Kp₁₀: 135-140° (Guérin, Bl. [3] 29, 1123). — Wird durch Alkohol und Wasser sehr schnell zersetzt (C.). Spaltet bei 250-280° im Kohlensäurestrom ein Mol. HCl ab unter Bildung einer Verbindung (C₁₂H₂₂O)₁₀ (Bistrzycki, Landtwing, B. 42, 4723). Gibt mit α-Dimyristin Glycerin-β-laurinat-α α'-dimyristinat (Grün, Schacht, B. 40, 1787), mit Glycerin-α-myristinat-α'-stearinat Glycerin-β-laurinat-α'-myristininat-α'-stearinat (G., v. Skopnik, B. 42, 3758).

laurinat-a-myristininat-a'-stearinat (G., v. Skopnik, B. 42, 3758).

Verbindung (C₁₂H₂₂O)_X. B. Durch 2¹/₂-3-stündiges Erhitzen von Laurylchlorid auf 250-280° im Kohlensäurestrom (BISTRZYCKI, LANDTWING, B. 42, 4723). — Farblose Nadeln (aus absolutem Alkohol). Erweicht von etwa 49° an, ist bei 58° klar geschmolzen.

Dodecanamid, Laurinsäureamid $C_{12}H_{23}ON = CH_3 \cdot [CH_2]_{10} \cdot CO \cdot NH_2$. B. Aus Laurinsäureäthylester durch 5—6-stündiges Erhitzen mit 33% gem Ammoniak auf 220° (Ehestädt, Diss. [Freiburg i. Br. 1886], S. 13). Aus Dodecannitril $C_{11}H_{23}\cdot CN$ und Schwefelsäure (Lutz, B. 19, 1441). — Darst. Aus Laurinsäurechlorid mit Ammoniak (Krafft, Stauffer, B. 15, 1729; Caspari, Am. 27, 305). — Weiße federartige Nadeln. F: 110° (E.), 102° (K., St.), 98—99° (C.), 97° (L.). Kp_{12,5}: 199—200° (Eitner, Wetz, B. 26, 2840). Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol (C.). Molekulare Verbrenungswärme bei konstantem Druck: 1849,7 Cal. (Stohmann, J. pr. [2] 52, 60). — Liefert durch Reduktion mit Natrium in amylalkoholischer oder äthylalkoholischer Lösung Dodecylalkohol und Dodecylamin (Scheuble, Löbl, M. 25, 348).

Lauriminoisobutyläther $C_{16}H_{33}ON=CH_3\cdot [CH_2]_{10}\cdot C(:NH)\cdot O\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_2$. B. Das Hydrochlorid entsteht aus Laurinsäurenitril und Isobutylalkohol bei der Einw. von Chlorwasserstoff (EITNER, Wetz, B. 26, 2840). — $C_{16}H_{33}ON+HCl$. Krystallpulver, sehr hygroskopisch. F: 65—66°. Leicht löslich in Alkohol.

Dodecannitril, Laurinsäurenitril, Lauronitril $C_{12}H_{23}N = CH_3 \cdot [CH_2]_{10} \cdot CN$. B. Aus Dodecylamin mit Brom und Natronlauge (Lutz, B. 19, 1441). — Darst. Man erwärmt 1 Tl. Laurinsäureamid mit $^{1}/_{2}$ Tl. Phosphorsäureanhydrid und destilliert das Produkt im Vakuum (Krafft, Stauffer, B. 15, 1729). — Öl von charakteristischem Geruch. F: $+4^{\circ}$; Kp₁₀₀: 198°; D₁: 0,8350 (flüssig); D¹⁵: 0,8273; D^{25,5}: 0,7675 (K., St.). — 2C₁₂H₂₃N + HBr. Blättchen. F: 75,5—76° (Eitner, Wetz, B. 26, 2847). Schwer löslich in Äther und Ligroin, mäßig in Schwefelkohlenstoff, leicht in Alkohol, Benzol und Chloroform.

Dodecanamidin, Dodecenylamidin, Lauramidin $C_{12}H_{26}N_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_{10} \cdot C(:NH) \cdot NH_2$. B. Das Hydrochlorid entsteht aus salzsaurem Lauriminoisobutyläther und Ammoniak in Alkohol (Eitner, Wetz, B. 26, 2842). $-C_{12}H_{26}N_2 + HCl$. Glänzende Blättchen (aus Wasser). F: $128-129^{\circ}$. $-(C_{12}H_{26}N_2 + HCl)_2 + PtCl_4$.

Dodecanamidoxim, Dodecenyl-amidoxim, Lauramidoxim $C_{12}H_{26}ON_2 = CH_3 \cdot \{CH_2\}_{10} \cdot C(:N \cdot OH) \cdot NH_2$. B. Durch Digerieren von Laurinsäurenitril mit salzsaurem Hydroxylamin und Natriumcarbonat (EITNER, WETZ, B. 26, 2844). — F: 92—92,5°. Leicht löslich in Alkohol und Chloroform, schwer in Ligroin, sehr wenig in Äther. Verbindet sich mit Schwefeldioxyd.

Lauramidoximschweflige Säure $C_{19}H_{28}O_3N_2S = CH_3 \cdot [CH_2]_{10} \cdot C(NH_2) : N \cdot O \cdot SO_2H$ (?). B. Bei 1-tägigem Überleiten von Schwefeldioxyd über Lauramidoxim (EITNER, WETZ, B. 26, 2845). — Krystallpulver. Sehr unbeständig. Unlöslich in Wasser, Ather und Ligroin.

symm. Dilaurinoyl-hydrazin, symm. Dilaurylhydrazin $C_{24}H_{48}O_2N_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_{10} \cdot CO \cdot NH \cdot NH \cdot CO \cdot [CH_2]_{10} \cdot CH_3$. Liefert beim Erhitzen unter vermindertem Druck (22 mm) auf 275° Diundecyl-furodiazol $C_{11}H_{23} \cdot C \cdot N \cdot N \cdot C \cdot C_{11}H_{23}$ (Syst. No. 4488) (Stollé, Schätzlein.

J. pr. [2] 69, 503). Beim Erhitzen mit Phosphorpentasulfid auf 160° entsteht Diundecylthiodiazol (Syst. No. 4488).

2-Brom-dodecansäure-(1), a-Brom-undecan-a-carbonsäure, a-Brom-laurinsäure $C_{12}H_{23}O_2Br = CH_3 \cdot [CH_2]_9 \cdot CHBr \cdot CO_2H$. B. Das Bromid entsteht aus Laurinsäure, Brom und rotem Phosphor; man zersetzt das rohe Säurebromid mit warmem Wasser (Auwers, Bebnhardi, B. 24, 2224). — Darst. Man versetzt 200 g Laurinsäurechlorid nach und nach

mit 190 g Brom, erhitzt 12—15 Stunden lang auf dem Wasserbade und zersetzt die Reaktionsmasse mit heißem Wasser (Guźrin, Bl. [3] 29, 1123). — F: 32° (G.), 30—31,5° (A., B.). Schwer löslich in Ligroin, leicht in Alkohol und Benzol, zerfließlich in Ather und Chloroform (A., B.). Liefert beim Kochen mit wäßr. Kalilauge α-Oxy-laurinsäure (Guźrin).

Äthylester $C_{14}H_{27}O_2Br = CH_3 \cdot [CH_2]_6 \cdot CHBr \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. Flüssig. Kp_{10} : 172—174° (Auwers, Bernhardt, B. 24, 2225).

2. 2.8-Dimethyl-5-methylsäure-nonan. β.θ-Dimethyl-nonan-ε-carbon-säure, Diisoamylessigsäure C₁₂H₂₄O₂ = (CH₃)₂CH·CH₂·CH₂·CH₂·CH(CO₂H)·CH₂·CH₂·CH₂·CH(CO₃h)·CH₂·CH₂·CH₃·CH₄·CH₃·CH₄·CH₃·CH₄·CH₂·CH₄·CH₄·CH₃·CH₄

Amid, Diisoamylacetamid $C_{12}H_{25}ON = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CO \cdot NH_2) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. Nadeln. F: 115°. Löslich in warmem Wasser, leicht löslich in Äther, Benzof und Alkohol (FOURNIER, C. r. 128, 1289).

- 3. Hordeinsäure $C_{12}H_{24}O_2$. B. Bei der Destillation von 4 Tln. Gerste mit 6 Tln. Schwefelsäure und 4 Tln. Wasser (Beumann, J. pr. [1] 66, 52; J. 1855, 513; vgl. indessen Wurtz, A. ch. [3] 46, 227 Anm.). Krystallinische Blättchen. F: 60°. Unlöslich in Wasser. $AgC_{12}H_{23}O_2$ (B.).
- 4. Carbonsäure $C_{12}H_{24}O_2$ (?) aus dem Fett des Kieselschwamms. V. Im Fett des Kieselschwamms, neben Ölsäure (Henze, H. 41, 120). F: 110°. Löslich in Alkohol und Äther.
- 5. Carbonsäure C₁₂H₂₄O₂ aus Aye. V. Findet sich neben anderen Säuren in Age (dem aus dem Coccus axin gewinnbaren Fett) (Syst. No. 4732) und wird daraus durch Verseifung gewonnen (Hoppe, J. 1860, 324). Krystallinisch. F: 42°.

13. Cairbon's äuren $C_{13}H_{26}O_2$.

l. Tridecansäure, n-Dodecan-a-carbonsäure ("Tridecylsäure") $C_{13}H_{25}O_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_{11} \cdot CO_2H$. Aus Tridecanal durch Oxydation mit Permanganat in wasserhaltigem Aceton (LE Sueur, Soc. 87, 1905). Aus Tridecanol-(1) durch Oxydation mit Kaliumdichromat und konz. Schwefelsäure (Blau, M. 26, 107). Bei der Oxydation von Methyl-tridecyl-keton $C_{13}H_{27} \cdot CO \cdot CH_3$ mit Chromsäuregemisch (Krawet, B. 12, 1669). Beim Kochen von Dodecyl-tridecanoyl-harnstoff $C_{12}H_{25} \cdot NH \cdot CO \cdot NH \cdot CO \cdot C_{12}H_{25}$ mit Kalilauge (Lutz, B. 19, 1440). — Platten (aus Aceton + Ameisensäure) (LE S.). Krystalle aus Alkohol (B.). F: 42,5° (LE S.), 40,5° (K.), 40° (B.). Kp₁₀₀: 236° (K.). Leicht löslich in allen organischen Lösungsmitteln (LE S.). — AgC₁₃H₂₅O₂ (K.). — Ca(C₁₃H₂₅O₂)₂ (L.). — Ba(C₁₃H₂₅O₂)₂. Blätter (aus Alkohol) (B.).

Tridecanamid $C_{13}H_{27}ON = CH_3 \cdot [CH_2]_{11} \cdot CO \cdot NH_2$. B. Man löst 1 Vol. Tridecannitril in 1 Vol. konz. Schwefelsäure und fällt die Lösung nach 24 Stunden durch Wasser (Lutz, B. 19, 1439). — Blättchen (aus Alkohol). F: 98,5°. Leicht löslich in Alkohol und Äther.

Tridecannitril $C_{13}H_{25}N=CH_3\cdot [CH_2]_{11}\cdot CN$. B. Aus Tridecylamin mit Brom und Natronlauge (Lutz, B. 19, 1438). — Flüssig. Kp: 275°. Leicht löslich in Alkohol und Äther.

- 2-Brom-tridecansäure-(1), a-Brom-n-dodecan-a-carbonsäure $C_{13}H_{25}O_2Br=CH_3$ · $[CH_2]_{10}$ ·CHBr· CO_2H , B. Aus Tridecansäure mit Brom und amorphem Phosphor; man zersetzt das entstandene Säurebromid mit Wasser (Le Sueur, Soc. 87, 1905). Platten (aus Aceton + Ameisensäure). F: 30,5°.
- 2. Ficocerylsäure C₁₃H₂₆O₂. B. Durch Verseifung des Gondangwachsen (Syst. No. 4734) (Greshoff, Sack, R. 20, 71). Krystalle (aus Alkohol). F: 57°.

14. Carbonsäuren $C_{14}H_{28}O_2$.

Tetradecansaure, Tridecan-a-carbonsaure. Myristinsaure $C_{14}H_{28}O_{\bullet}=$ CH₂·[CH₂]₁₂·CO₂H. V. Frei und als Methylester in der Veilchenwurzel (Tiemann, Krüger, B. 26, 2676). Frei und verestert im ätherischen Muskatnußöl (Power, Salway, Soc. 91, 2057). An höhere Alkohole gebunden im Walrat (HEINTZ, A. 92, 291; J. pr. [1] 66, 38), im australischen Wollfett (DARMSTÄDTER, LIFSCHUTZ, B. 29, 618; 31, 97), im Fett der Dermoidcysten (v. Zeynek, H. 23, 46). An Glycerin gebunden im Öl der Erdmandeln (Hell, Twerdomedow, B. 22, 1744), im Cocosnusci (Görgey, A. 66, 314; Reyst, C. 1906 I, 1061; R. 25, 280), in der Muskatbutter von Myristica moschata (PLAYFAIR, A. 37, 155; KRAFFT, B. 12, 1669), im Otobafett von Myristica otoba (URICOECHEA, A. 91, 369), im Fett der Früchte von Myristica surinamensis (Reimer, Will, B. 18, 2013), im Biouhybafett von Myristica bicuhyba seu officinalis Mart. (Nördlinger, B. 18, 2620), im Fett der Samen von Virola venezuelensis (Thoms, Mannich, C. 1901 II, 189), im fetten Öl des Quittensamens (Herrmann, Ar. 237, 367), im Leinöl (Fahrion, Z. Ang. 16, 1194), im Öl von Canarium commune (Oudemans, J. pr. [1] 99, 409), im Dikabrot (Oud., J. 1860, 322; J. pr. [1] 81, 356; 99, 409), in der Cascara sagrada (Jowett, C. 1905 I, 388), in der Butter, in der Margarine und im amerikanischen Schweineschmalz (Parthell, Feelf, Ar. 241, 565), im Dorsch-Ieberöl (Bull, B. 39, 3572), im Cochenillefett (Liebermann, B. 18, 1982). Sehr geringe Mengen Myristinsäure finden sich auch unter den Produkten, welche beim Kochen von Rindergalle mit Natronlauge entstehen (LASSAR-COHN, B. 25, 1829). — B. Beim Schmelzen von Stearolsäure mit Ätzkali (Marasse, B. 2, 361; Bodenstein, B. 27, 3398). — Darst. Man verseift Muskatbutter und destilliert die freie Säure im luftverdünnten Raume (KRAFFT, B. 12, 1669). Auch das Fett der Samen von Virola venezuelensis, welches in der Hauptsache aus Trimyristin besteht, ist ein geeignetes Ausgangsmaterial (Thoms, Mannich, *C. 1901 II, 189).

Krystallblättchen. F: 53,8° (Krafft, B. 15, 1724), 53,7° (Parthell, Febié, Ar. 241, 556). Kpho: 250,5° (korl.) (K., B. 16, 1719); Kphe: 199° (P., F., Ar. 241, 556); Kphi: 196,5° (K., B. 16, 1719). Verhalten bei der Destillation im Vakuum des Kathodenlichtes: Krafft, Weilandt, B. 29, 1324; Caldwell, Hürtley, Soc. 95, 855; Hansen, B. 42, 213. D^{33,6}: 0,8622 (flüssig) (K., B. 15, 1724). Leicht löslich in absolutem Alkohol, Äther, Benzol und Chloroform (Liebermann, B. 18, 1983). Wärmetönung beim Lösen in organischen Ffüssigkeiten: Timofejew, C. 1905 II, 436. n³⁰: 1,43075 (Scheij, R. 18, 187); n^{35,6}: 1,4248 (Partheil, Ferié, Ar. 241, 556). Molekulare Verbrennungswärme für konst. Druck: 2085,9 Cal. (Stohmann, Langbein, J. pr. [2] 42, 374), 2061,713 Cal. (Luginin, A. ch. [6] 11, 222). Spezifische Wärme: St., Wilsing, J. pr. [2] 32, 85. — Bei der Eletrolyse der schwach sauren verdünnten alkoholischen Lösung des Kaliumsalzes entsteht Hexakosan C²⁰H₅₄ neben geringen Mengen eines Myristinesters (Petersen, Z. El. Ch. 12, 144). Bei längerem Kochen mit Salpetersäure (D: 1,3) liefert Myristinsäure wesentlich Bernsteinsäure und Adipinsäure, weniger Glutarsäure und wenig Oxalsäure, Korksäure und Pimelinsäure (Nördlinger, B. 19, 1899). Veresterungskonstante: Sudborden, Gittins, Soc. 93, 215. Gibt mit Glycerin-a.a'-dischwefelsäureester eine Additionsverbindung von Glycerin-a.a'-dimyristin mit Myristinsäure (C₁₃H₂·CO₂)₂C₃H₅·OH +2C₁₄H₂₀O₂, neben Glycerin-a.a'-dimyristin (Grün, Schacht, B. 40, 1785). Aus myristinsaurem Kalium und γ-Chlor-propylenglykol-a-stearinat Glycerin-a-myristinat-a'-stearinat (G, v. S., B. 42, 3758).

LiC₁₄H₂₇O₂. Weiße Krystallschuppen. 100 ccm Wasser von 18° lösen 0,0236 g, 100 ccm Wasser von 25° 0,0236 g, 100 ccm Alkohol (D: 0,797) von 18° 0,1841 g, 100 ccm Alkohol von 25° 0,2070 g (Partheil, Febié, Ar. 241, 556). — Krystallisationsbedingungen des Natriumsalzes: Keafft, B. 32, 1598. — KC₁₄H₂₇O₂. Krystallinische Masse, in Wasser und Alkohol leicht löslich, in Äther unlöslich (Playfair, A. 37, 158). — Cu(C₁₄H₂₇O₂). Bläulichgrüne mikroskopische Nadeln (Heintz, A. 92, 293). — AgC₁₄H₂₇O₂. Weißes amorphes Pulver (H., A. 92, 293). — Mg(C₁₄H₂₇O₂)₂ + 3H₂O. Mikroskopische Nadeln (H., A. 92, 293). — Ca(C₁₄H₂₇O₂)₂. Unlöslich in Aceton (Darmstädter, Lifschütz, B. 29, 619, 621). — Ba(C₁₄H₂₇O₂)₂. Krystallpulver, sehr wenig löslich in Wasser und Alkohol (Playfair, A. 97, 160: Heintz, A. 92, 293). — Pb(C₁₄H₂₇O₂)₂. Amorphes Pulver (H., A. 92, 293).

Methylester $C_{15}H_{30}O_2=CH_3\cdot[CH_2]_{h2}\cdot CO_2\cdot CH_3$. V. In der Veilchenwurzel (Tiemann, Krüger, B. 26, 2677). -B. Durch Erwärmen von Cocosfett mit $2^0/_0$ Chlorwasserstoff enthaltendem Methylalkohol, neben anderen Produkten (Haller, Youssouffan, C. r. 143, 805). - Krystalle (aus wenig Alkohol in Kältemischung) (Bull, B. 39, 3572). F: $+18^0$ (H., Y.), 19^0 (B). Kp₇₅₁: 295^0 (T., K.); Kp₁₅: $167-168^0$ (H., Y.). - Liefert bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol Tetradecanol-(1) (Bouveault, Blanc, C. r. 137, 61).

Äthylester $C_{16}H_{39}O_2=CH_3\cdot [CH_2]_{12}\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in eine alkoholische Lösung von Myristinsäure (Playfair, A. 37, 157). – F: 10,5–11,5°

- (Nördlinger, B. 18, 2623). Kp: 295° (Reimer, Will, B. 18, 2016). Kp₀ (bei 25 mm Steighöhe): 102°; Kp₀ (bei 65 mm Steighöhe): 121° (Krafft, B. 36, 4340). Schwer löslich in Alkohol und Äther, leichter in Ligroin (Lutz, B. 19, 1434). Bei der Einw. von Natrium auf die alkoholische Lösung entsteht Tetradecanol-(1) (Bouveault, Blanc, D. R. P. 164294; C. 1905 II, 1701).
- [\$\beta\$-Chlor-\text{\text{athyl}}-ester \$C_{16}H_{31}O_2Cl = CH_3 \cdot [CH_2]_{12} \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2Cl. F: 340; \$Kp_0: 1150 (Krafft, \$B\$, \$36, 4341).
- [\$\beta\$-Brom-\text{athyl}]-ester \$C_{16}H_{31}O_2Br = CH_3 \cdot [CH_2]_{12} \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2Br. F: 480; Kp_0: 1340 (Krafft, \$B\$, \$36, 4341).
- Dimyristinat des Äthylenglykols, Äthylen-dimyristinat $C_{30}H_{58}O_4 = CH_3 \cdot [CH_2]_{12} \cdot CO \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot [CH_2]_{12} \cdot CH_3$. F: 64°; Kp₀ (bei 20 mm Steighöhe): 208° (Krafft, B. 36, 4340).
- Dimyristinat des γ -Chlor-propylenglykols $C_{31}H_{50}O_4Cl=CH_3\cdot [CH_2]_{12}\cdot CO\cdot O\cdot CH_2-CH(O\cdot CO\cdot [CH_2]_{12}\cdot CH_3)\cdot CH_2Cl$. B. Aus γ -Chlor-propylenglykol-dischwefelsäureester und Myristinsäure, neben Dimyristin (Grün, Theimer, B. 40, 1797). Aus Glycerin- $\alpha\beta$ -dimyristin beim Erwärmen mit Thionylchlorid (G., Th.). Sehr weiche Krystalle (aus Alkohol). F: 29°. Löslich in Ligroin, Alkohol, Äther, Chloroform. Liefert mit Silbernitrit im Wasserstoffstrom Glycerin- $\alpha\beta$ -dimyristin. Gibt mit Kaliumlaurinat im Kohlendioxydstrom Glycerin- α -laurinat- $\alpha'\beta$ -dimyristinat.
- a-Monomyristinat des Glycerins, Glycerin-a-monomyristin, a-Monomyristin $C_{17}H_{24}O_4=CH_3\cdot[CH_2]_{12}\cdot CO\cdot O\cdot CH_2\cdot CH(OH)\cdot CH_2\cdot OH.$ B. Aus 2 Tln. Kaliummyristinat und 0,9 Tln. γ -Chlor-propylenglykol in einer Kohlendioxyd-Atmosphäre bei 180° (Krafft, B. 36, 4342). F: ca. 68°.
- α-Laurinat-α'-myristinat des Glycerins, Glycerin-α-laurin-α'-myristin, α-Laurin-α'-myristin, α-Lauro-α'-myristin $C_{29}H_{60}O_5=CH_3\cdot[CH_2]_{12}\cdot CO\cdot O\cdot CH_2\cdot CH(OH)\cdot CH_2\cdot O\cdot CO\cdot [CH_2]_{10}\cdot CH_3$. B. Aus γ-Propylenglykol-α-monolaurinat und Kaliummyristinat in einer Wasserstoff-Atmosphäre bei 140° (Grün, v. Skopnik, B. 42, 3756). Krystalle (aus sehr verdümter Ligroin-Äther-Lösung unter 0°). Schmilzt bei 40–42°, nach dem Erstarren bei 34–35°. Leicht löslich in allen Fettlösungsmitteln. Gibt beim Erwärmen mit Stearinsäurechlorid Glycerin-α-laurinat-α'-myristinat-β-stearinat.
- $a.\beta$ -Dilaurinat-a'-myristinat des Glycerins, Glycerin- $a.\beta$ -dilaurin-a'-myristin, $a.\beta$ -Dilaurin-a'-myristin, a'-Myristo- $a.\beta$ -dilaurin $C_{41}H_{78}O_6 = CH_3 \cdot [CH_2]_{12} \cdot CO \cdot CCH_2 \cdot CH(O \cdot CO \cdot [CH_2]_{10} \cdot CH_3 \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot [CH_2]_{10} \cdot CH_3$. B. Aus γ -Chlor-propylenglykol-dilaurinat und Kalium-myristinat im Kohlensäurestrom bei 150° (Grün, Theimer, B. 40, 1799). Körner (aus Äther oder Ligroin) oder Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt bei 41°, nach dem Erstarren bei 36,5°.
- a.a'-Dilaurinat-β-myristinat des Glycerins, Glycerin-a.a'-dilaurin-β-myristin, a.a'-Dilaurin-β-myristin, β-Myristo-a.a'-dilaurin $C_{41}H_{78}O_6 = CH_3 \cdot [CH_2]_{12} \cdot CO \cdot O \cdot CH$ ($CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot [CH_2]_{10} \cdot CH_3$)₂. B. Aus a.a'-Dilaurin und dem doppelten Überschuß von Myristin-säurechlorid in zwei durch den Schmelzpunkt verschiedenen Formen (GRÜN, SCHACHT, B. 40, 1788).
- Labile Form: Tafeln oder Schuppen. F: 32°. Sehr leicht löslich in Äther, Chloroform-Alkohol und Äther-Alkohol; wird durch Einimpfen von Spuren der stabilen Form in die alkoholisch-ätherische Lösung zu dieser umgewandelt.
- Stabile Form: Mikrokrystallines Pulver. F: 39,5°. In allen Lösungsmitteln weniger löslich als die labile Form; läßt sich zu letzterer nicht umwandeln.
- a β-Dimyristinat des Glycerins, Glycerin-a.β-dimyristin, a.β-Dimyristin $C_{31}H_{60}O_5$ = $CH_3 \cdot [CH_2]_{12} \cdot CO \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH(O \cdot CO \cdot [CH_2]_{12} \cdot CH_3) \cdot CH_2 \cdot OH$. B. Aus γ-Chlor-propylenglykol-dimyristinat und Silbernitrit im Wasserstoffstrom (Grün, Theimer, B. 40, 1797). Krystalle. Schmilzt bei 64,5° (ebenso nach dem Erstarren); nach mehreren Monaten bei 62,5° (kurz nach dem Erstarren bei 50°, nach 24 Stunden bei 60°).
- a.a'-Dimyristinat des Glycerins, Glycerin-a.a'-dimyristin, a.a'-Dimyristin $C_{31}H_{60}O_5 = (CH_3\cdot[CH_2]_{12}\cdot CO\cdot O\cdot CH_2)_2CH\cdot OH$. B. Aus 1.3-Dichlorpropanol-(2) und Kaliummyristinat bei 150° (Grün, Theimer, B. 40, 1797). In geringer Menge aus Glycerin-a.a'-dischwefelsäureester und Myristinsäure, neben einem Additionsprodukt aus Dimyristin und Myristinsäure (s. S. 367) als Hauptprodukt (G., Schacht, B. 40, 1785). Krystalle. Das aus Dichlorpropanol erhaltene Präparat schmilzt bei 55° und 61°, nach dem Erstarren nur bei 61°, nach mehreren Monaten bei 59°; das aus Glycerindischwefelsäureester erhaltene Präparat schmilzt, aus Alkohol oder Äther krystallisiert, bei 63°, aus Amylalkohol krystallisiert bei 65°, nach längerem Liegen bei 62,5°. Nur in Ligroin schwer löslich, sonst leicht löslich. Gibt mit Laurinsäurechlorid Glycerin-β-laurinat-a.a'-di-myristinat.

Additionsverbindung von a.a'-Dimyristin und Myristinsäure $C_{58}H_{116}O_{9}=C_{31}H_{60}O_{5}+2C_{14}H_{28}O_{9}$. B. Neben a.a'-Dimyristin bei der Einw, von Glycerin-dischwefelsäureester auf Myristinsäure (Grün, Schacht, B. 40, 1786). — Kryställehen. Schmilzt, aus Alkohol oder Äther krystallisiert, bei 53,5°, aus Amylalkohol krystallisiert, bei 55°. Viel leichter löslich als a.a'-Dimyristin; beim Umkrystallisieren sehr beständig.

Glycerin-dimyristin $C_{31}H_{60}O_5$ (wahrscheinlich identisch mit Glycerin-a a'-dimyristin). B. Bei der Darstellung von γ -Chlor-propylenglykol-dimyristinat aus γ -Chlor-propylenglykol-dischwefelsäureester und Myristinsäure als Nebenprodukt (Grün, Theimer, B. 40, 1800). — Zu Drusen vereinigte Nädelchen. Schmilzt bei 65° (nach dem Erstarren bei 64,5°), nach mehreren Monaten bei 62,5° (nach dem Erstarren bei 60°).

 β -Acetat-a.a'-dimyristinat des Glycerins, Glycerin- β -acetin-a.a'-dimyristin, β -Acetin-a.a'-dimyristin, β -Aceto-a.a'-dimyristin $C_{33}H_{62}O_6=(CH_3\cdot (CH_2)_{12}\cdot CO\cdot O\cdot CH_2)_2$ CH·O·CO·CH₃. B. Beim 4-stündigen Erhitzen von a.a'-Dimyristin mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (Grün, Schacht, B. 40, 1786). — Scheidet sich aus Äther zum Teil in Nadeln vom Schmelzpunkt 41,5°, zum Teil in kugeligen Aggregaten vom Schmelzpunkt 46,5° aus; nach mehreren Monaten schmelzen auch die Nadeln bei 46,5°.

a-Laurinat-a',β-dimyristinat des Glycerins, Glycerin-a-laurin-a',β-dimyristin, a-Laurin-a',β-dimyristin, a-Lauro-a',β-dimyristin $C_{43}H_{82}O_6 = CH_3 \cdot [CH_2]_{12} \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH(O \cdot CO \cdot [CH_2]_{12} \cdot CH_3) \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot [CH_2]_{10} \cdot CH_3$. B. Aus a.a'-Dilaurin und dem doppelten Überschuß Myristinsäurechlorid, neben a.a'-Dilaurin-β-myristin (Grün, Schacht, B. 40, 1790). Aus γ-Chlor-propylenglykol-dimyristinat und trocknem Kaliumlaurinat im Kohlendioxydstrom bei 175–180° (G., Theimer, B. 40, 1798). — Körnchen (aus Äther) oder Nadeln (aus Alkohol). Das Präparat aus γ-Chlor-propylenglykol-dimyristinat schmilzt bei 45° (nach dem Erstarren bei 42,5°), nach mehreren Wochen bei 43,5° (nach dem Erstarren bei 40°). Leicht löslich in Äther und Chloroform, schwer in Alkohol.

β-Laurinat-a.a'-dimyristinat des Glycerins, Glycerin-β-laurin-a.a'-dimyristin, β-Laurin-a.a'-dimyristin, β-Lauro-a.a'-dimyristin $C_{43}H_{82}O_8 = (CH_3 \cdot [CH_2]_{12} \cdot CO \cdot O \cdot CH_2)_2$ CH·O·CO·[CH₂]₁₀·CH₃. B. Aus a.a'-Dimyristin und Laurinsäurechlorid (Grün, Schacht, B. 40, 1787). — Mikrokrystalline Körnchen. F: 46,5°. Löslich in Chloroform, schwer löslich in Alkohol, unlöslich in Äther.

Trimyristinat des Glycerins, Glycerintrimyristin, Trimyristin $C_{45}H_{66}O_6 = (CH_3)_{12} \cdot CO \cdot O \cdot CH_2)_{2}CH \cdot O \cdot CO \cdot [CH_2]_{12} \cdot CH_3$. V. In der Muskatbutter (Playfair, A. 37, 153). Im Otobafett (Uricoechea, A. 91, 369). Im Fett der Früchte von Myristica surinamensis (Reimer, Will, B. 18, 2013). Im Bieuhybafett (Nördlinger, B. 18, 2622). In den Samen von Virola venezuelensis (Thoms, Mannich, C. 1901 II, 189). Im Cochenillefett (Liebermann, B. 18, 1982). Siehe auch Vorkommen der Myristinsäure (S. 365). — B. Aus Glycerin und Myristinsäure durch Erhitzen im luftverdünnten Raum unter Durchleiten eines trocknen Luftstromes (Scheij, R. 18, 172, 197). — Darst. Gepulverte Muskatnüsse werden mit Äther ausgezogen; man preßt die bei freiwilligem Verdunsten des Auszuges gewonnenen Krystalle ab, wäscht sie mit kaltem Alkohol und krystallisiert aus einem Gemenge von 1 Tl. Alkohol (von $90^{0}/_{0}$) und 3 Tln. Benzol unter Zusatz von Tierkohle um (Comar, J. 1859, 366; Masino, A. 202, 173). Muskatbutter wird in heißem Alkohol gelöst und das beim Erkalten sieh ausscheidende Trimyristin aus Alkohol umkrystallisiert (Stohmann, J. pr. [2] 31, 298). — Blätter (aus Äther). F: 56,5° (Scheij, R. 18, 197), 55° (Masino). Erhitzt man geschmolzenes Trimyristin auf 57—58°, so erstart es beim Erkalten porzellanartig und schmilzt dann wieder bei 49°; erhitzt man es jetzt $^{1}/_{2}$ Minuté lang auf 50°, so wird es wieder fest und krystallinisch und zeigt den ursprünglichen Schmelzpunkt 55° (Reimer, Will, B. 18, 2013). D^m. 0,8848 (Scheij). Leicht löslich in Alkohol, Benzol und Chloroform (Lutz, B. 19, 1433). n^m. 1,44285 (Scheij). Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Druck: 6650,5 Cal. (Stohmann, Langbein, J. pr. [2] 42, 376), 6601,895 Cal. (Luginin, A. ch. [6] 11, 227).

Myristinat des Acetylcarbinols, Acetolmyristinat $C_{17}H_{32}O_3 = CH_3 \cdot [CH_2]_{12} \cdot CO \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO \cdot CH_3$. Man versetzt die ätherische Lösung der Myristinsäure nacheinander mit der berechneten Menge Natrium und der äquimolekularen Menge Monochloraceton, destilliert den Äther ab, erhitzt die Masse 4 Stunden im Ölbade auf $120-130^{\circ}$ und zersetzt sie mit Wasser und Äther (Locquin, C.r. 138, 1275). — F: 42°. Kp₂₆: $224-226^{\circ}$.

Myristinsäureanhydrid $C_{28}H_{54}O_3 = CH_3 \cdot [CH_2]_{12} \cdot CO \cdot O \cdot CO \cdot [CH_2]_{12} \cdot CH_3$. Beim Erhitzen von Myristinsäurechlorid mit myristinsaurem Natrium unter Luftabschluß auf 100° (Krafft, Rosiny, B. 33, 3577). — Krystallmasse. F: 51°. Kp₀: 198° (K., R.). — Liefert mit Glycerin-a. distearin Glycerin- β -myristin-a. distearin (stabile und labile Form) (Grün, Schacht, B. 40, 1784).

Tetradecanoylchlorid, Myristinsäurechlorid $C_{14}H_{27}OCl = CH_3 \cdot [CH_2]_{12} \cdot COCl$. B. Aus Myristinsäure mit Phosphortrichlorid auf dem Wasserbade (Blau, M. 26, 95). — Erstarrt im Kältegemisch. F: -1° (Krafft, Bürger, B. 17, 1379). Kp₁₅: 168° (K., B.). Gibt mit Glycerin-a.a'-dilaurin Glycerin-a.a'-dilaurin- β -myristin (stabile und labile Form), neben Glycerin-a-laurin-a'- β -dimyristin (Grün, Schacht, B. 40, 1788). Liefert mit Glycerin-a-laurin-a'-stearin Glycerin-a-laurin- β -myristin-a'-stearin (G, v. Skopnik, B. 42, 3757).

Tetradecanamid, Myristinsäureamid C₁₄H₃₉ON = CH₃·[CH₂]₁₃·CO·NH₃. B. Aus Myristinsäurechlorid durch Eintragen in bei 0⁶ gesättigtes Ammoniak (Blau, M. 26, 96). Aus Myristinsäureäthylester durch Erhitzen mit konz. wäßr. Ammoniak auf 250⁶ (Reimer, Will, B. 18, 2016). Durch Erhitzen von Trimyristin C₃H₅(C₁₄H₂₇O₂)₃ mit alkoholischem Ammoniak auf 100⁶ (Masino, A. 202, 174). Durch Erhitzen von myristinsaurem Ammonium im geschlossenen Rohr auf 230⁶ (R., W.). — Nadeln aus Alkohol (Blau). F: 102⁶ (M.). Kp₁₂: 217⁶ (Eitner, Wetz, B. 26, 2840); Kp₆: 135—136⁶ (Krafft, Weilandt, B. 29, 1324). Leicht löslich in Alkohol, Chloroform, Benzol, schwer in Ather (M.). Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Druck: 2160,6 Cal. (Stohmann, J. pr. [2] 52, 60).

Myristiminoisobutylather $C_{18}H_{37}ON = CH_3 \cdot [CH_2]_{12} \cdot C(:NH) \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$ B. Das Hydrochlorid entsteht beim Einleiten von Chlorwasserstoff in ein Gemisch von Myristinsäurenitril und Isobutylalkohol (EITNER, WETZ, B. 26, 2840). — $C_{18}H_{37}ON + HCl$. F: ca. 69—70°.

Tetradecannitril, Myristinsäurenitril (Myristonitril) $C_{14}H_{27}N = CH_3 \cdot [CH_2]_{12} \cdot CN$. Darst. Aus Myristinsäureamid und Phosphorsäureanhydrid (Krafft, Staufffer, B. 15, 1730). — F: 19°. Kp₁₀₀: 226,5° (K., St.); Kp₁₃: 169°; Kp₀: 86° (K., Weilandt, B. 29, 1324). D₁°: 0,8281 (flüssig); D²⁵: 0,8241; D⁹⁹: 0,7724 (K., St.). — $2C_{14}H_{27}N + HBr$. F: 79,5—80,5° (EITNER, WETZ, B. 26, 2847).

Tetradecanamidin, Myristamidin $C_{14}H_{30}N_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_{12} \cdot C(:NH) \cdot NH_2$. B. Das Hydrochlorid entsteht aus Myristiminoisobutyläther-Hydrochlorid und Ammoniak in Alkohol (E., W., B. 26, 2842). $-C_{14}H_{30}N_2 + HCl$. F: 176–177°. $-(C_{14}H_{30}N_2 + HCl)_3 + PtCl_4$.

Tetradecanamidoxim, Myristamidoxim $C_{14}H_{30}ON_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_{12} \cdot C(:N \cdot OH) \cdot NH_2$. B. Aus Myristinsäurenitril, salzsaurem Hydroxylamin und Natriumcarbonat (EITNER, Wetz, B. 26, 2844). — F: 97°.

Myristamidoximschweflige Säure $C_{14}H_{30}O_3N_2S = C_{13}H_{27} \cdot C(NH_2): N \cdot O \cdot SO_2H$ (?). B. Beim Einleiten von Schwefeldioxyd in eine Lösung von Myristamidoxim in Benzol (EITNER, Wetz, B. 26, 2844). — Krystallpulver.

2-Brom-tetradecansäure-(1), a-Brom-tridecan-a-carbonsäure, a-Brom-myristinsäure $C_{14}H_{27}O_2Br=CH_3\cdot [CH_2]_{11}\cdot CHBr\cdot CO_2H$. B. Aus Myristinsäure mit (1 Mol.) Brom und rotem Phosphor (Hell, Twerdomedow, B. 22, 1746; Le Sueur, Soc. 87, 1902; vgl. Krafft, Beddies, B. 25, 486). — Nadeln (aus Benzol oder Eisessig). F: 41,5—42,5° (Le S.). Leicht löslich in kaltem Äther, Alkohol, Petroläther, Chloroform (Le S.).

Tetrabrommyristinsäure $C_{14}H_{24}O_2Br_4$. B. Durch Vereinigung von Myristolsäure $C_{14}H_{24}O_2$ mit Brom (MASINO, A. 202, 176). — Wenig beständig. — Zerfällt schon bei gewöhnlicher Temperatur in HBr und $C_{14}H_{22}O_2Br_2$.

Thiomyristinsäure $C_{14}H_{28}OS = CH_3 \cdot [CH_2]_{12} \cdot CO \cdot SH$ (Tetradecanthiolsaure) bezw. $CH_3 \cdot [CH_2]_{12} \cdot CS \cdot OH$ (Tetradecanthionsäure). B. Durch Verseifen des Myristinsäurephenylesters in absolut-alkoholischer Lösung mit Natriumhydrosulfi (Auger, Billy, C. r. 136, 555). — Nadeln (aus Ather). F: gegen 25°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol. Geruch unangenehm.

- 2. 6-Methylsäure-tridecan. Tridecan- \S -carbonsäure. n-Amyl-n-heptylessigsäure, "Diönanthsäure" $C_{14}H_{28}O_2=CH_3\cdot[CH_2]_4\cdot CH(CO_2H)\cdot[CH_2]_6\cdot CH_3$. B. Entsteht neben Capronsäure und Önanthsäure beim Behandeln von n-Amyl-n-heptyl-acetaldehyd ("Diönanthaldehyd") $C_{14}H_{28}O$ mit Wasser und Silberoxyd (W. H. Perkin jun., Soc. 43, 74); wird von den mitentstandenen Säuren durch Fraktionieren getrennt. Wird bei -10° nicht fest. Kp: $300-310^{\circ}$.
- 3. 2.2-Dimethyl-dodecansäure-(1), β -Methyl-dodecan- β -carbonsäure, a.a-Dimethyl-laurinsäure $C_{14}H_{22}O_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_2 \cdot C(CH_2)_2 \cdot CO_2H$. B. Durch Einw.

von Natriumnitrit auf ihr Amid in konz. Schwefelsäure bei 0° (HALLER, BAUER, C. r. 149, 7). — Krystallmasse. F: 27°. Kp₁₈: 184°.

- Amid, a.a.-Dimethyl-laurinsäureamid $C_{14}H_{29}ON = CH_3 \cdot [CH_2]_3 \cdot C(CH_2)_2 \cdot CO \cdot NH_2$. B. Durch 6–8-stündiges Erhitzen von Dimethylundecyl-phenyl-keton mit der berechneten Menge Natriumamid in siedendem Benzol und Zersetzung des Reaktionsproduktes mit Wasser (Haller, Bauer, C. r. 149, 7). Blättchen (aus Benzol). F: 95–96°.
- 4 Carbonsäure $C_{14}H_{28}O_2$. I. Im indischen Geraniumöl als Ester (Flatau, Labbé, C. r. 126, 1876). Kommt in reinem indischen Geraniumöl nicht vor (Schimmel & Co., C. 1898 II, 985). F: $28,2^{\circ}$. $Cu(C_{14}H_{27}O_2)_2 + H_2O$. Grünblaues Pulver. F: $74-75^{\circ}$. Verliert beim Erhitzen Wasser und wird violett (F., L). $AgC_{14}H_{27}O_2$. Weißgelber Niederschlag. F: $191-192^{\circ}$. Unlöslich in heißem Wasser (F., L.). $Ca(C_{14}H_{27}O_2)_2$. Weißes Pulver (F., L.). $Ba(C_{14}H_{27}O_2)_2$. Weißes Pulver (F., L.).
- 5. Curbonsäure $C_{14}H_{23}O_2$, " β -Diönanthsäure" (nach Guerbet, C.r. 134, 469: $CH_3 \cdot [CH_2]_3 \cdot CH(CH_2 \cdot CO_2H) \cdot [CH_2]_6 \cdot CH_3$). B. Beim Erhitzen von n-Heptylalkohol mit Natrium (G., C.r. 132, 209). F: 4°. Kp₁₃: 190—191°. D¹⁵: 0,8860. Wird durch Chromsäure zu Kohlensäure, Caprylsäure, Önanthsäure, Valeriansäure, Buttersäure, Essigsäure oxydiert (G., C.r. 134, 469).

15. Carbonsäuren $C_{15}H_{30}O_2$.

1. Pentadecansäure. Tetradecan-a-carbonsäure ("n-Pentadecylsäure") $C_{13}H_{20}O_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_{13} \cdot CO_2H$. B. Beim Erhitzen von Pentadecanol-(1) mit Kalikalk auf 250° (Panics, M. 15, 14). Durch Oxydation von Pentadecanal mit Kaliumpermanganat-Lösung (Le Sueur, Soc. 87, 1898). Durch Oxydation von Methyl-pentadecyl-keton $C_{15}H_{31} \cdot CO \cdot CH_3$ mit Chromsäuregemisch, neben Essigsäure (Krafft, B. 12, 1671). — Platten (aus verdünntem Aceton) (Le S.). F: 51° (K.), 53° (Le S.). Kp₁₀₀: 257 (K.). Leicht löslich in Äther, Alkohol, Chloroform, Benzol und Petroläther (Le S.). — AgC₁₅H₂₉O₂ (K.; Le S.). — Ba($C_{15}H_{28}O_2$)₂ (K.).

Methylester $C_{16}H_{22}O_2=CH_3\cdot[CH_2]_{13}\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Aus dem Silbersalz der Säure mit Methyljodid (Le Sueur, Soc. 87, 1898). — Nadeln (aus verdünntem Alkohol). F: 18,5°.

Äthylester $C_{17}H_{34}O_2=CH_3\cdot [CH_2]_{13}\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. Nadeln (aus verdünntem Alkohol). F: 14°; leicht löslich in organischen Lösungsmitteln (Le Sueur, Soc. 87, 1899).

- Amid C₁₅H₃₁ON = CH₃·[CH₂]₁₃·CO·NH₂. B. Die Säure wird in das Chlorid verwandelt und dieses mit konz. Ammoniak behandelt (LE SUEUR, Soc. 87, 1899). Nadeln (aus Alkohol). F: 102,5°. Unlöslich in Petroläther und kaltem Wasser, ziemlich sehwer löslich in kaltem Äther, leicht in siedendem Alkohol.
- 2-Brom-pentadecansäure-(1), a-Brom-tetradecan-a-carbonsäure $C_{15}H_{29}O_2Br = (^{\circ}H_3\cdot [CH_2]_{h_2}\cdot CHBr\cdot CO_2H$. B. Aus Pentadecansäure mit Brom und amorphem Phosphor (Le Sueur, Soc. 87, 1899). Platten (aus verdünntem Eisessig). F: 42,5°. Leicht löslich in Äther, Chloroform, Alkohol, Petroläther.
- 2. Carbonsäure $C_{15}H_{20}O_2$ aus Hefefett. B. Durch Verseifung von Hefefett (Hinsberg, Roos, H. 38, 4). Farblose glänzende Blättehen. F: 56°. Löslich in Alkohol, Äther; schwer löslich in Essigsäure und Petroläther; unlöslich in Wasser. Calciumsalz und Bariumsalz sind unlöslich.
- 3. Lactarsäure C₁₅H₃₀O₂. 3. Im Schwamme Agaricus integer, neben viel Mannit (Thörner, B. 12, 1636). Im Schwamme Lactarius piperatus (Chuit, Bl. [3] 2, 153). Darst, Man kocht den getrockneten Schwamm wiederholt mit Alkohol aus. Kleine Nadeln. F: 69,5—70° (Th.). Sehr leicht löslich in Äther, Benzol, Schwefelkohlenstoff, Chloroform, kochendem Alkohol und Eisessig, sehr schwer in Ligroin, unlöslich in Wasser (Th.). NaC₁₅H₂₉O₂. Scheidet sich aus verdünnten alkoholischen Lösungen in Blättchen aus, die sich gegen 250° zersetzen (Ch.). KC₁₅H₂₉O₂ +C₁₅H₃₀O₂. Seideglänzende Blättchen. Schmilzt gegen 110° (Ch.). KC₁₅H₂₉O₂. Blättchen. Zersetzt sich gegen 245°, ohne zu schmelzen (Ch.). Ba(C₁₅H₂₉O₂)₂. Niederschlag. Unlöslich in Wasser, Alkohol und Äther (Ch.). Das (saure) Bleisalz krystallisiert aus Alkohol in dünnen Blättchen, die bei 114° schmelzen (Ch.).
- Methylester $C_{16}H_{32}O_2 = C_{14}H_{29} \cdot CO_2 \cdot CH_3$. Große Blätter (aus Alkohol). F: 38° (Снигт, Bl.~[3]~2,~156).
 - Äthylester $C_{17}H_{34}O_2 = C_{14}H_{29} \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. Blättehen. F: 35,5° (Chuit, *Bl.* [3] 2, 157). BEILSTEIN's Handbuch. 4. Aufl. II.

Amid $C_{15}H_{31}ON=C_{14}H_{29}\cdot CO\cdot NH_2$. Kleine Nadeln (aus Alkohol). F: 108° (Chuit, Bl. [3] 2, 157). Schwer löslich in Äther.

4. Isocetinsäure $C_{15}H_{30}O_2$. V. An Glycerin gebunden im Öle der Samen von Jatropha Curcas (Bours, C. r. 29, 923; J. 1854, 462). — Blättchen. F: 55°.

Äthylester $C_{17}H_{34}O_2 = C_{14}H_{29} \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. F: 21° (Bours, C. r. 29, 923; J. 1854, 463).

5. Carbonsäure C₁₅H₂₀O₂ aus einer Oxysäure C₁₅H₂₀O₃ des Angelicaöls.

"Brompentadecylsäure" $C_{15}H_{39}O_{2}Br$. B. Bei 15-stdg. Erhitzen von 1 Tl. "Oxypentadecylsäure" $C_{15}H_{39}O_{3}$ aus Angelicaöl mit 5 Tln. rauchender Bromwasserstoffsäure auf 100° (CIAMICIAN, SILEER, B. 29, 1815). — Schuppen (aus Ligroin). F: 65°.

"Jodpentadecylsäure" $C_{15}H_{29}O_2I$. B. Beim Schütteln von "Oxypentadecylsäure" aus Angelicaöl mit Eisessig-Jodwasserstoffsäure (von $40^{\circ}/_{\circ}$) (Ciamician, Silber, B. 29, 1815). — Schuppen (aus Alkohol). F: 78—79°.

- 6. Carbonsäure $C_{15}H_{30}O_2$ aus einer rom Convolvulin herstammenden Oxysäure $C_{15}H_{30}O_3$. B. Beim Erhitzen der "Oxypentadecylsäure" aus Convolvulin mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) und rotem Phosphor auf 200° (Taverne, R 13, 209). F: ca. 48°. Kp₁₄: 206°. AgC₁₅H₂₉O₂.
- 7. Carbonsäure $C_{1!}H_{30}O_2$ unbekannter Könstitution. B. Bei 2-3-stdg. Kochen einer Lösung von 5 g Coccerylalkohol $C_{30}H_{62}O_2$ in 75 g Eisessig mit der Lösung von 5 g Chromsäure in wenig Wasser und 10 g Eisessig (Liebermann, Bergam, B. 20, 962). Bei der Oxydation von Coccerinsäure $C_{31}H_{62}O_3$ mit Chromsäure und Eisessig (L., B.). Man fällt die Lösung mit dem 10-fachen Vol. Wasser, kocht den gewaschenen Niederschlag mit Kalilauge und fällt die erkaltete, filtrierte Lösung durch Salzsäure. Der Niederschlag wird in verdünntem Ammoniak gelöst, mit Chlorcalcium gefällt, das Calciumsalz mit Ligroin gewaschen und durch Salzsäure zerlegt. Die freie Säure krystallisiert man aus Eisessig um und entfernt die ersten Anschüsse. F: $59-60^{\circ}$. Sehr leicht löslich in Alkohol, Ather, Eisessig und Benzol, schwerer in Ligroin. $Ca(C_{15}H_{29}O_2)_2$. Schleimiger Niederschlag, der beim Aufkochen körnig wird. $Ba(C_{15}H_{29}O_2)_2$. Dem Calciumsalz ähnlich.

Methylester $C_{16}H_{32}O_2 = C_{14}H_{29} \cdot CO_2 \cdot CH_3$. F: $66-68^{\circ}$ (L., B, B. 20, 965).

16. Carbonsäuren $C_{16}H_{32}O_2$.

1. Hexadecansäure, Pentadecan-a-carbonsäure, Palmitinsäure C₁₆H₃₂O₂ = CH₃ [CH₂]₄·CO₂H. V. Freie Palmitinsäure wurde gefunden: in einem Kornfuselöl (HILGER, C. 1894 I, 981), im Kalmusöl (neben veresterter Palmitinsäure) (Thoms, Beckstroem, B. 35, 3188), in der Rinde von Prunus serotina (Power, Moore, Soc. 95, 248), im Sellerieöl (Chamcian, Silber, B. 30, 494), im französischen Petersilienöl (Thoms, B. 36, 3452), im ätherischen Möhrenöl (Richter, Ar. 247, 394), im Jalapenharz (Power, Rogerson, C. 1909 II, 984), in den Wurzeln von Morinda langiflora (Barrowcleff, Tutin, Soc. 91, 1911), im ätherischen Öl der Eberwurzel (Carlina acaulis) (Semmler, B. 39, 727), im Leichenwachs (Ebert, B. 8, 775; Tarugi, G. 34 II, 469). Palmitinsäurecetylester findet sich im Walrat (Heintz, A. 84, 306; 92, 291; Ann. d. Phys. 92, 431), Palmitinsäuremyricylester im Bienenwachs (Broder, A. 71, 151; Nafzger, A. 224, 251). In veresterter Form findet sich Palmitinsäure fermer im Kalmusöl (neben freier Palmitinsäure) (Thoms, Beckstroem, B. 35, 3189), in frisch destilliertem Heerabol-Myrrhenöl (Lewinsohn, Ar. 244, 434), in den Blättern von Morinda langiflora (Barrowcliff, Tutin, Soc. 91, 1917). An Glycerin gebunden findet sich die Palmitinsäure allgemein verbreitet in den Fetten des Pflanzen- und Tierreiches (meist neben Glyceriden der Stearinsäure und Ölsäure), so im Palmöl (Frémy, A. 36, 44; Stenhouse, A. 36, 51), im Cocosnußöl (Oudemans, J. pr. [1] 81, 375), im Leinöl (Fahrion, Z. Ang. 16, 1193), im chinesischen Talg (von Stillingia sebifera) (Borck, J. pr. [1] 49, 395; J. 1850, 404; Maskelyne, J. pr. [1] 65, 287; J. 1855, 519), im japanischen Wachs (Sthamer, A. 43, 339), im Myrtelwachs (von Myrica cerifera) (neben freier Palmitinsäure) (Chittenden, Smith, Am. 6, 217), in Micromeria Chamissonii Greene (Power, Salway, Am. Soc. 30, 257), im Tabaksamenöl (Ampola, Scurti, G. 34 II, 315), in den Kaffeebohnen (Rochleder, 4. 50, 230), im Hammeltalg, Rindstalg, in der Butter (Heintz, J. pr. [1] 66, 18), im Menschenfett (Heintz, Ann.

4. 50, 230), im Hammeltalg, Rindstalg, in der Butter (Heintz, J. pr. [1] 66, 18), im Menschenfett (Heintz, Ann. d. Physik, 84, 251), im Dorschleberöl (Bull, B. 39, 3572).

B. Beim Erhitzen von Cetylalkohol mit Kalikalk auf 275—280° (Dumas, Stas. 4. 35, 139; Heintz, A. 84, 306; 92, 299; vgl. auch Keafft, B. 17, 1629). Bei der Oxydation von Cetylalkohol mit Chromsäure (Claus, v. Dreden, J. pr. [2] 43, 149). Beim Schmelzen von Ölsäure oder Elaidinsäure mit Ätzkali, neben Essigsäure (Varrentrapp, 4. 35, 210). Bei der trocknen Destillation von Walrat, neben Ceten (Smith, A. 42, 248; vgl. Krafft, B. 16, 3023). Bei der Oxydation von Octadecanon-(2) mit Chromsäuremischung, neben

Essigsäure (Krafft, B. 15, 1707).

Darst. Man verseift 3 Tle. japanisches Wachs mit einer Lauge aus 1 Tl. KOH und 1 Tl. Wasser, fällt mit warmer Salzsäure, destilliert die gefällte Säure im Vakuum und krystallisiert das Destillat aus dem 3-fachen Gewichte Weingeist (von $70-75^{\circ}/_{0}$) um (Krafft, B. 21, 2265). Auch das Myrtelwachs eignet sich gut zur Darstellung, da es außer Palmitinsäure nur wenig Laurinsäure enthält (CHITTENDEN, SMITH, Am. 6, 218). Man kocht eine Lösung von 10 Tln. gereinigtem Walrat in 30 Tln. Alkohol mit einer alkoholischen Lösung von 4.5 Tln. Ätzkali längere Zeit, fällt mit Bariumchlorid, koliert heiß und preßt den Niederschlag warm aus; er wird mit Alkohol gewaschen und durch Kochen mit verdünnter Salzsäure zerlegt (Heintz, Ann. d. Physik 92, 431).

Reinigung. Ist der rohen, aus Fetten gewonnenen Palmitinsäure nur wenig Säure mit höherem Kohlenstoffgehalt (Stearinsäure u. a.) beigemengt, so genügt es, sie aus Alkohol umzukrystallisieren. Im anderen Falle bereitet man eine kaltgesättigte, alkoholische Lösung der Palmitinsäure und fällt 2—3 mal mit einer etwa ½0 der Palmitinsäure betragenden Menge von in Wasser gelöstem Magnesiumacetat; das Filtrat gibt beim Verdünnen Palmitinsäure, die noch aus Weingeist umkrystallisiert wird (Heintz, J. pr. [1] 66, 6; vgl. Kreis, Hafner, B. 36, 2769). Trennung von Stearinsäure mittels fraktionierter Fällung durch Alkohol in Acetonlösung: Charitschkow, C. 1905 II, 118.

Krystallschuppen. F: 62° (Heintz, J. pr. [1] 66, 8), 62,5° (Parthell, Ferié, Ar. 241, 554), 62,6° (Schell, R. 18, 187), 62,618° (de Visser, R. 17, 185). Erhöhung des Schmelzpunktes durch Druck: Heydweiller, Ann. d. Physik [N. F.] 64, 729. Schmelzpunkte der binären Gemische von Palmitinsäure mit Stearinsäure, Myristinsäure und Laurinsäure: HEINTZ, J. pr. [1] 66, 12, 13, 14. Schmelzpunkte der binären und ternären Gemische von Palmitinsäure mit Stearinsäure und mit Ölsäure: Carlinfanti, Levi-Malvano, G. 39 II, 353, 375. — Läßt sich zum größten Teil unzersetzt überdestillieren (Frémy, A. 36, 45). Der Siedepunkt der Palmitinsäure liegt bei gewöhnlichem Druck zwischen 339° und 356° (CARNELLEY, WILLIAMS, B. 12, 1360); Kp₁₀₀: 271,5° (korr.) (Krafft, B. 16, 1721); Kp₂₀: 219° (Parthell, Ferie, 4241, 554); Kp₁₅: 215° (korr.) (K., B. 16, 1721). Verhalten bei der Destillation im des Kathodenlichtes: Krafft, Wellandt, B. 29, 1324; Kreis, Hafner, B. 36, 2769; CALDWELL, HURTLEY, Soc. 95, 855; HANSEN, B. 42, 213. — Dec. 0,8527 (flüssig) (K., B. 15, 1724); Dr. 20,8465 (Scheij, R. 18, 188). 100 The absoluter Alkohol lösen bei 19,50 9,32 Tle. Säure (Chittenden, Smith, Am. 6, 219). 100 ccm der Lösung in Alkohol (D: 0,8183) enthalten bei 0° 1,13 g (Hehner, Mitchell, Am. Soc. 19, 40). Wärmetönung beim Lösen von Palmitinsäure in organischen Flüssigkeiten: Тімоғејеж, C. 1905 II, 436. Assoziation in Phenoliösung: Robertson, Soc. 83, 1428. — $n_{\alpha}^{15.8}$: 1,42719; $n_{\alpha}^{15.8}$: 1,43458 (Eijkman, R. 12, 165). np^{3,5}: 1,4284 (Parthell, Ferié, Ar. 241, 554); np³: 1,42693 (Scheij, R. 18, 188). Molekular-Refraktion: ЕІЈКМАН. — Schmelzwärme, spezifische Wärme: BRUNER, B. 27, 2106. Molekulare Verbrennungswärme: 2398,4 Cal. (Stohmann, J. pr. [2] 49, 107; vgl. St., J. pr. [2] 31, 299), 2371,789 Cal. (Luginin, A. ch. [6] 11, 223).

Bei der Elektrolyse der schwach sauren verdünnten alkoholischen Lösung des Kaliumsalzes entsteht hauptsächlich Triakontan neben geringen Mengen eines Palmitinsäureesters (Petersen, Z. El. Ch. 12, 144). Bei der Oxydation von Palmitinsäure durch alkalische Permanganatlösung entstehen: Essigsäure, Buttersäure, Capronsäure, Oxalsäure, Bernsteinsäure, Adipinsäure und Säuren C₅H₁₀O₃ (?) und C₁₆H₃₂O₄ (Dioxypalmitinsäure?), und zwar resultieren bei Anwendung von konz. Permanganatlösung Säuren von niedrigerem, von verdünnter Permanganatlösung Säuren von höherem Kohlenstoffgehalte (Gröger, M. 8, 490, 497). Palmitinsäure wird von konz. Schwefelsäure bei 160—180° zersetzt unter Verstellen von Konzen von konz kohlung und Bildung von Kohlenoxyd und von schwefliger Säure (Bistrzycki, v. Siemiradzki, B. 39, 64). Liefert bei Einw. von Phosphorsäureanhydrid bei 200–210° Palmiton C₁₅H₃₁·CO·C₁₅H₃₁ (Kipping, Soc. 57, 985). — Beim Eindampfen der alkoholischen Lösung von Palmitinsäure tritt eine geringe Veresterung ein (Emerson, Dumas, Am. Soc. 31, 949). Veresterungskonstante: Sudborough, Gittins, Soc. 93, 216. Bei der Destillation von Bariumpalmitat mit Bariumacetat im Vakuum entsteht Heptadecanon-(2) C₁₅H₃₁·CO·CH₃

(Krafft, B. 12, 1671).

Quantitative Bestimmung der Palmitinsäure. Man fällt die Säure aus ihren Salzen durch Salzsäure, wäscht sie mit Wasser, löst in wenig kochendem absolutem Alkohol, verdunstet die Lösung und wägt den über Schwefelsäure getrockneten Rückstand (CHITTENDEN, SMITH, Am. 6, 223). Zur titrimetischen Bestimmung vgl.: R. COHN, B. 38, 3783; C. 1906 I, 788; vgl. dagegen Schwarz, C. 1905 II, 1133; Holde, Schw., B. 40, 88.

Salze. Die palmitinsauren Alkalien (Seifen) lösen sich in Alkohol und in kleinen Mengen Wasser unzersetzt. Durch viel Wasser werden sie in freies Alkali und niederfallendes saures Salz zersetzt.

 $\mathrm{NH_4C_{16}H_{31}O_2+C_{16}H_{32}O_2}$. Unlöslich in kaltem Wasser (Frémy, A. 36, 46). — $\mathrm{LiC_{16}H_{31}O_2}$. Weiße Krystallschuppen. 100 ccm Wasser von 18° lösen 0,0114 g, 100 ccm Wasser von 25° 0,0174 g, 100 ccm Alkohol (D: 0,797) von 18° 0,0798 g, 100 ccm Alkohol von 25° 0,0952 g (Partheil, Febié, Ar. 241, 554). — NaC₁₆H₃₁O₂ + C₁₆H₃₂O₂. Unlöslich in Wasser, sehr leicht löslich in heißem Alkohol (Chevreul; vgl. Krafft, Stern, B. 27, 1751; Krafft, Wiglow, B. 28, 2568). — NaC₁₆H₃₁O₂. Blättrige Krystalle (aus Alkohol) (Heintz, A. 88, 298; Maskelyne, J. pr. [1] 65, 292). F: ca. 270° (Krafft, B. 32, 1598). Ebullioskopisches Verhalten: Smits, Ph. Ch. 45, 608. Krystallisationsbedingungen: Krafft, B. 32, 1598. Hydrolytische Spaltung: Krafft, Stern, B. 27, 1751, 1760; K., Wiglow, B. 28, 2568; R. Cohn, B. 38, 3781; C. 1906 I, 788; B. 40, 1307; Holde, Schwarz, B. 40, 88. — KC₁₆H₃₁O₂ + C₁₆H₃₂O₂. Krystalle (Schwarz, A. 60, 72). — KC₁₆H₃₁O₂. Weiße Schuppen, in Alkohol löslich (Dumas, Stas, A. 35, 142). — Cu(C₁₆H₃₁O₂). Hellgrünlichblaue mikroskopische Blättchen (Heintz, A. 88, 299; Maskelyne, J. pr. [1] 65, 293). In Äther und Chloroform etwas löslich (Taverne, C. 1897 II, 48). — AgC₁₆H₃₁O₂. Blättchen (Krafft, B. 21, 2266; vgl. Maskelyne, J. pr. [1] 65, 293). — Mg(C₁₆H₃₁O₂). Krystallinischer Niederschlag (Heintz, A. 88, 298). F: 120° (H.). 100 Tle. absol. Alkohol lösen bei 20° 0,4869 Tle. Salz (Chittenden, Smith, Am. 6, 221). — Ca(C₁₆H₃₁O₂). 100 Tle. absol. Alkohol lösen bei 20° 0,0103 Tle. Salz (Ch., Sm., Am. 6, 221). — Ba(C₁₆H₃₁O₂). Glänzendes Krystallpulver. Zersetzt sich vor dem Schmelzen (Heintz, A. 88, 298). 100 Tle. absol. Alkohol lösen bei 20° 0,0035 Tle. Salz und bei Siedehitze 0,0128 Tle. (Ch., Sm., Am. 6, 221). — Pb(C₁₆H₃₁O₂). Niederschlag (Heintz, A. 88, 299; Maskelyne, J. pr. [1] 65, 293). F: 112° (Borok, J. 1850, 404), 110—120° (H.). Von dem amorphen Salz lösen 100 Tle. absol. Alkohol bei 19° 0,0027 Tle. und vom frisch gefällten krystallinischen Salz bei 21° 0,0157 Tle. (Ch., Sm., Am. 6, 222). 50 cem der Lösung in Äther enthalten 0,0092 g Salz (Lidow, H. 24, 525; H. 26 Ref., 97). — Pb(C₁₆H₃₁O₂)4. H. Durch Erhitzen von 1 Mol.-Gew. Bleitet

Methylester der Palmitinsäure $C_{17}H_{34}O_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_{14} \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Durch Ethitzen von Palmitinsäure mit Methylalkohol auf 200—250° (Berthelot, C. r. 37, 857; J. 1853, 502). Durch Erwärmen von Cocosfett mit $2^{\circ}/_{\circ}$ Chlorwasserstoff enthaltendem Methylalkohol neben anderen Produkten (Haller, Youssoufian, C. r. 143, 805). — Krystalle (aus Alkohol bei —15°). F: 29,5° (Bull, B. 39, 3573), 30,5° (Fanto, Stritar, A. 351, 335 Anm.). Kp₁₅: 196° (H., Y.).

Äthylester $C_{18}H_{36}O_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_{14} \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus der Säure durch Erhitzen in $3^0/_0$ iger alkoholischer Salzsäure (HOLZMANN, Ar. 286, 440; vgl. Curtius, Dellschaft, J. pr. [2] 64, 422). — Lange flache Nadeln. F: 24,2° (Heintz, J. pr. [1] 66, 37), 24° (H.; C., D.). Kp₁₀: 184,5—185,5° (H.); Kp₀ (bei 25 mm Steighöhe): 122°; Kp₀ (bei 65 mm Steighöhe): 138° (Krafft, B. 36, 4340). — Spaltung durch Pankreassaft: Morel, Terroine, C. r. 149, 236.

[β -Chlor-äthyl]-ester $C_{18}H_{35}O_2Cl=CH_3\cdot[CH_2]_{14}\cdot CO_3\cdot CH_2\cdot CH_2Cl^{\bullet}$ B. Durch 12 bis 15-stdg. Erhitzen von Kaliumpalmitat mit überschüssigem Äthylenchlorid auf 135° (Krafft, B. 36, 4340). — F: ca. 44°. Kp₀: 138°.

Ester des linksdrehenden Methyläthylcarbincarbinols (vgl. Bd. I, S. 385) $C_{21}H_{42}O_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_{14} \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot C_2H_5$. B. Man erhitzt ein Gemisch von Palmitinsäure und aktivem Amylalkohol zum Sieden, entfernt nach einiger Zeit das gebildete Wasser und wiederholt diese Operationen einige Male (GUVE, CHAVANNE, Bl. [3] 15, 285). — F: 12—13°; D_{τ}^{25} : 0,854; n_D^{25} : 1,4487 (G., CH.). Optisches Drehungsvermögen (korrigiert auf optisch reinen linksdrehenden Amylalkohol durch Umrechnung): $[a]_D^{\text{25}}$: +1,67°; $[a]_D^{\text{25}}$: +1,51° (G., Bl. [3] 25, 549).

Isoamylester $C_{20}H_{42}O_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_{14} \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot Durch$ Erhitzen eines Gemisches von Palmitinsäure und Isoamylalkohol (Berthelot, C. r. 37, 857; J. 1853, 503). — Wachsartig. F: 9°.

n-Heptylester $C_{28}H_{46}O_2=CH_3\cdot[CH_2]_{14}\cdot CO_2\cdot[CH_2]_6\cdot CH_3$. B. Aus Palmitinsäurechlorid und n-Heptylalkohol (Pezewalski, IK. 41, 464; C. 1909 II, 793). — Dickes Öl; erstarrt bei $8-10^{\circ}$.

n-Dodecylester $C_{28}H_{56}O_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_{14} \cdot CO_2 \cdot [CH_2]_{11} \cdot CH_3$. Darst. Aus Palmitinsäurechlorid und Dodecylalkohol bei $160-180^{\circ}$ (Krafft, B. 16, 3019). — Große Blätter (aus Alkohol). F: 41°. Destilliert in hohem Vakuum unzersetzt; zerfällt bei der Destillation an der Luft (oder unter einem Druck von ca. 600 mm) in Palmitinsäure und Dodecylen.

n-Tetradecylester $C_{30}H_{80}O_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_{14} \cdot CO_2 \cdot [CH_2]_{13} \cdot CH_3$. B. Durch Erwärmen von Tetradecylalkohol mit Palmitinsäurechlorid (Krafft, B. 16, 3011). F: 48°.

n-Pentadecylester $C_{31}H_{62}O_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_{14} \cdot CO_2 \cdot [CH_2]_{14} \cdot CH_3$. B. Beim Erhitzen von 5,4 g palmitinsaurem Silber mit 1,8 g Jod (und Porzellanscherben) auf $100-110^{\circ}$ (SIMONINI, M. 14, 85). — F: 57°.

Cetylester $C_{32}H_{64}O_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_{14} \cdot CO_2 \cdot [CH_2]_{15} \cdot CH_3$. V. Hauptbestandteil des Walrates (Heintz, A. 80, 297); läßt sich daraus durch wiederholtes Umkrystallisieren aus Äther isolieren. — B. Aus Palmitinsäurechlorid und Cetylalkohol bei 180° (Krafft, B. 16, 3023). — F: 53-54°. Verbrennungswärme für 1 g: 10,153 Cal. (Stohmann, J. pr. [2] 31, 305).

n-Octadecylester $C_{34}H_{68}O_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_{14} \cdot CO_2 \cdot [CH_2]_{17} \cdot CH_3$. B. Durch Zusammenschmelzen von Palmitinsäurechlorid mit Octadecylalkohol (Krafft, B. 16, 3023). — Krystalle. F: 59°.

Cerylester $C_{42}H_{84}O_2=CH_3\cdot[CH_2]_{14}\cdot CO_2\cdot C_{26}H_{53}$. V. Hauptbestandteil des Mohnwachses (Hesse, B. 3, 639). — Krystallpulver. F: 79° .

Myricylester $C_{46}H_{92}O_2=CH_3\cdot [CH_2]_{44}\cdot CO_2\cdot C_{80}H_{61}$. V. Der in Alkohol unlösliche Teil des Bienenwachses (Brodie, A. 71, 159). — Federförmige Krystalle. F: 72°.

Geranylester $C_{28}H_{43}O_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_{14} \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH : C(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH : C(CH_3)_2$. B. 2 Tle. Pyridin und 3 Tle. Geraniol werden allmählich mit 5 Tln. Palmitinsäurechlorid versetzt, worauf man das Gemenge $1^1/_4$ Stunde auf $130-140^\circ$ erhitzt (Erdmann, B. 31, 357). — Dickflüssiges, fast geruchloses Ol. Kp₁₂: 260°.

Dipalmitat des Äthylenglykols, Äthylendipalmitat $C_{24}H_{66}O_4 = CH_2 \cdot [CH_2]_{14} \cdot CO \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot [CH_2]_{14} \cdot CH_3$. B. Durch Erhitzen von Kaliumpalmitat mit Athylenchlorid auf 180° (Krafft, B. 36, 4340). — F: 72°. Kp₀ (bei 20 mm Steighöhe): 226°.

Dipalmitat des γ -Chlor-propylenglykols $C_{33}H_{57}Q_4Cl = C_{15}H_{31}\cdot CO\cdot O\cdot CH_2\cdot CH(O\cdot CO\cdot C_{15}H_{31})\cdot CH_2Cl$. B. Man führt γ -Chlor-propylenglykol in den Schwefelsäureester $C_3H_3Cl(O\cdot SO_3H)_2$ über und läßt auf diesen Palmitinsäure bei $60-70^\circ$ einwirken (Grün, B. 38, 2286). — Krystalle (aus Alkohol). F: $48-50^\circ$.

α-Monopalmitat des Glycerins, Glycerin-α-monopalmitin, α-Monopalmitin $C_{19}H_{38}O_4=C_{15}H_{31}\cdot CO\cdot O\cdot CH_2\cdot CH(OH)\cdot CH_2\cdot OH$. B. Aus γ -Chlor-propylenglykol und Natriumpalmitat durch 4-stündiges Erhitzen auf ca. 110° (Guth, Z. B. 44, 88). Aus 2 Tln. Kaliumpalmitat und 0,8 Tln. α-Monochlorhydrin bei 180° im kohlensäuregefüllten Rohre (Krafft, B. 36, 4342). Über die Bildung von Monopalmitin (Gemisch der Isomeren?) beim Erhitzen von Palmitinsäure mit Glycerin vgl.: Berthelot, A. ch. [3] 41, 238; Chittenden, Smith, Am. 6, 225. — Tafeln (aus Methylalkohol) (G.); Krystalle (aus heißem Benzol) (K.). F: 65° (G.), 72° (K.). Im Vakuum unzersetzt destillierbar (K.). — Liefert durch Behandlung mit Benzoylchlorid und Natronlauge Dibenzoylmonopalmitin (K.).

 $a.\beta$ -Dipalmitat des Glycerins, Glycerin- $a.\beta$ -di-palmitin, $a.\beta$ -Dipalmitin $C_{35}H_{68}O_5=C_{15}H_{31}\cdot CO\cdot O\cdot CH_2\cdot CH(O\cdot CO\cdot C_{15}H_{31})\cdot CH_2\cdot OH$. B. Aus $a.\beta$ -Dibrom-propylalkohol und Natriumpalmitat (Guth, Z. B. 44, 89). — Blättehen (aus Ligroin). F: 67°.

a.a'-Dipalmitat des Glycerins, Glycerin-a.a'-dipalmitin, a.a'-Dipalmitin $C_{35}H_{68}O_5 = C_{15}H_{31} \cdot \text{CO} \cdot \text{O} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CH}(\text{OH}) \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{O} \cdot \text{CO} \cdot \text{C}_{16}H_{31}$. B. Aus Dichlorisopropylalkohol (CH₂Cl)₂ CH · OH und Natriumpalmitat (GUTH, Z. B. 44, 88). — Darst. Man löst 1 Tl. Glycerin in 4 Tln. konz. Schwefelsäure, fügt nach 15 Minuten die berechnete Menge Palmitinsäure, gelöst in der I¹/₂-fachen Menge Schwefelsäure, hinzu und erhitzt 3 Stunden auf 70° (Grün, B. 38, 2285). Über die Bildung von Dipalmitin (Gemisch der Isomeren?) beim Erhitzen von Palmitinsäure mit Glycerin vgl.: Berthelot, A. ch. [3] 41, 240; Chittenden, Smith, Am. 6, 226. — Nadelbüschel (aus Ligroin, Alkohol oder Chloroform). F: 69° (Gu.), 70° (Gr.). Leicht löslich in Äther, Chloroform und heißem Alkohol (Gr.).

a-Acetat-a'.β-dipalmitat des Glycerins, a-Acetin-a'.β-dipalmitin, a-Aceto-dipalmitin $C_{37}H_{70}O_6 = C_{15}H_{31} \cdot CO \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH(O \cdot CO \cdot C_{15}H_{31}) \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Durch Erhitzen von in Eisessig aufgenommenem γ-Chlor-propylenglykol-dipalmitat mit Silberacetat auf 140° im Einschmelzrohr (Grün, B. 38, 2287). — Krystalle (aus Alkohol). Sintert bei 52°; schmilzt bei 67°.

β-Acetat-α.α'-dipalmitat des Glycerins, β-Acetin-α.α'-dipalmitin, β-Aceto-dipalmitin $C_{37}H_{70}O_6 = C_{15}H_{31} \cdot CO \cdot CCH_2 \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot C_{15}H_{31}$. B. Durch 3-stdg. Kochen von α.α'-Dipalmitin mit Essigsäuréanhydrid (GRÜN, B. 38, 2286). — Sphärische Krystalle (aus Alkohol). Die krystallisierte Substanz schmilzt unscharf bei 49°, erstarrt bei 29° und schmilzt dann konstant bei 33°. Leicht löslich in Chloroform, Äther und siedendem Alkohol.

Tripalmitat des Glycerins, Glycerintripalmitin, Tripalmitin $C_{51}H_{98}O_6 = C_{15}H_{31} \cdot CO \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH(O \cdot CO \cdot C_{15}H_{31}) \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot C_{15}H_{31}$. V. Im japanischen Wachs (STHAMER, A. 43, 338, 343; Krafft, B. 21, 2265) neben freier Palmitinsäure (vgl. Lewkowitsch, Chemische Technologie und Analyse der Öle, Fette und Wachse, Bd. II [Braunschweig 1905], S. 335).

Im Palmöl (Stenhouse, A. 36, 54). Im chinesischen Talg (von Stillingia sebifera) (Borck, J. pr. [1] 49, 395; Maskelyne, J. pr. [1] 65, 291). Im Myrtelwachs (von Myrica cerifera) (Smith, Wade, Am. Soc. 25, 631). Bildet den Hauptbestandteil des festen Anteils des Menschenfettes (Partheil, Ferié, Ar. 241, 569). Siehe ferner S. 370 Vorkommen von Palmitinsäure. — B. Durch Erhitzen von Glycerin mit überschüssiger Palmitinsäure (Schelj, R. 18, 199; vgl. Chittenden, Smith, Am. 6, 230). Durch 8-stündiges Erhitzen von Monopalmitin mit 8—10 Tln. Palmitinsäure auf 250° (Berthelot, A. ch. [3] 41, 240). Durch Erhitzen von a.a'-Dipalmitin mit Palmitinsäure unter stark vermindertem Druck auf 200° bis 220° im trocknen Luftstrom (Guth, Z. B. 44, 89). Aus 1.2.3-Tribrom-propan durch Erhitzen mit Natriumpalmitat (Guth, Z. B. 44, 89). Aus 1.2.3-Tribrom-propan durch Erhitzen mit Silberpalmitat und Xylol (Partheil, v. Velsen, Ar. 238, 269). Nadeln (aus Äther). F: 65,5° (Guth). Schmilzt, aus Petroläther krystallisiert, bei 65,1°; erhitzt man Tripalmitin einige Zeit auf 70°, so schmilzt en nach dem Erstarren schon bei 45—46°, wird bei weiterer Erhitzung wieder fest und schmilzt dann wieder bei 65,1° (Scheij, R. 18, 199). D\(\frac{1}{2}\): 0,8657 (Scheij). 100 Tle. absoluter Alkohol l\(\text{lsen}\) bei 21° 0,0043 Tle. (Chittenden, Smith). Sehr leicht l\(\text{lsen}\) in \(\text{Ar. 238, 269}\). — Wird durch Hydroxylamin in alkoholisch-alkaischer L\(\text{lseng zerlegt in Glycerin und Palmitinhydroxams\(\text{aurse}\) (Morelli, R. A. L. [5] 17 II, 77).

Mannitan-dipalmitat C₃₈H₇₂O₇ s. Bd. I, S. 539.

Palmitinsäureanhydrid $C_{32}H_{62}O_3 = CH_3 \cdot [CH_2]_{14} \cdot CO \cdot CO \cdot [CH_2]_{14} \cdot CH_3$. B. Durch Erhitzen von Natriumpalmitat mit Palmitinsäureehlorid auf 150° (VILLERS, B. 9, 1932). Durch 6-stündiges Erhitzen von Palmitinsäure mit Essigsäureanhydrid im zugeschmolzenen Rohr auf 150° (Albitzky, 3E. 81, 103; C. 1899 I, 1070). — F: 64° (V.), 55—66° (A.). Ist auch im völligen Vakuum nicht unzersetzt flüchtig (Krafft, Rosiny, B. 33, 3578).

Hewadecanoylehlorid, Palmitinsäurechlorid $C_{16}H_{31}OCl = CH_3 \cdot [CH_2]_{14} \cdot COCl$. B. Aus Palmitinsäure und Phosphorpentachlorid (Krafft, Bürger, B. 17, 139; vgl. VILLIERS, B. 9, 1932; Klages, B. 35, 2260). — F: 12° (Kr., B.). Kp_{17} : $194-195^{\circ}$ (Kl.); Kp_{15} : $192,5^{\circ}$ (geringe Zersetzung) (Kr., B.). — Spaltet bei $250-275^{\circ}$ im Kohlendioxydstrom ein Mol. Gew. HCl ab unter Bildung einer Verbindung $C_{48}H_{90}O_3$ (s. u.) (BISTRZYCKI, LANDTWING, B. 41, 691; 42, 4720). Liefert beim Erhitzen mit Phenol Phenylpalmitat (Krafft, Bürger, B. 17, 1379). Kondensiert sich mit Toluol bei Gegenwart von Aluminiumchlorid zu Pentadecyl-p-tolyl-keton (Kr., B. 21, 2266).

Verbindung C₄₈H₉₀O₈. B. Durch ca. 4-stündiges Erhitzen von Palmitinsäurechlorid auf 250—275° im Kohlendioxydstrom (BISTRZYCKI, LANDTWING, B. 42, 4720). — Weiße Blättchen (aus absolutem Alkohol). Erweicht bei 60°, ist bei 72° geschmolzen. Leicht löslich in kaltem Benzol und Chloroform, ziemlich leicht in siedendem Aceton, Ligroin, Eisesig, ziemlich schwer in kaltem Ather, schwer in kaltem Alkohol. Gibt bei mehrstündigem Erhitzen mit alkoholischer Kalilauge auf 150° eine Verbindung vom Schmelzpunkt 89°.

Hexadecanamid, Palmitinsäureamid C₁₈H₃₃ON = CH₃·[CH₂]₁₄·CO·NH₂. B. Aus Palmitinsäureäthylester und Ammoniak (Carlet, J. 1859, 367). Aus Palmitinsäurechlorid und Ammoniak (Krafft, Staufffer, B. 15, 1728, 1730). Aus Palmitinsäureazid und konz. Ammoniak in Äther (Curtius, Dellschaft, J. pr. [2] 64, 435). Durch Erhitzen von Tetradecyl-malonamidsäure C₁₄H₂₉·CH(CO·NH₂)·CO₂H (Hell, Jordanow, B. 24, 990). — Blättrige Kryställehen (aus Alkohol). F: 106—107° (K., St.), 104—105° (Hell, Jordanow). Kp₁₂: 235—236° (Ettner, Wetz, B. 26, 2840); Kp₀: 152—153° (Krafft, Wetlandt, B. 29, 1324). Molekulare Verbrennungswärme bei konst. Druck: 2472,9 Cal. (Stohmann, J. pr. [2] 52, 60). — Gibt bei der Behandlung mit Natrium in amylalkoholischer Lösung Hexadecylalkohol (Scheuble, Löbl, M. 25, 346). Bei der Einw. eines großen Überschusses von kalter wäßr. unterchloriger Säure und Natriumhypochlorit entsteht Palmitinsäurechloramid (Jeffreys, B. 30, 899; Am. 22, 18). Gleichzeitige Einw. von Brom und Natriummethylat auf die Lösung des Amids in Methylalkohol führt zum Pentadecyl-carbamidsäuremethylester C₁₅H₃₁·NH·CO₂·CH₃ (Jefffreys, B. 30, 900). Bei der Einw. von Phosphorsäureanhydrid entsteht Palmitinsäurenitril (K., Stauffer, B. 15, 1730).

Palmitinsäure-[a-oxy- β . β . β -trichlor-äthyl]-amid $C_{19}H_{24}O_{2}NCl_{3}=CH_{3}\cdot[CH_{2}]_{14}\cdot CO\cdot NH\cdot CH(OH)\cdot CCl_{3}$. B. Aus Chloral und Palmitinsäureamid (Sulzberger, D. R. P. 198715; C. 1908 II, 120). — Weißes krystallinisches Pulver. F: 110°.

Palmitinsäurechloramid $C_{16}H_{32}ONCl = CH_3 \cdot [CH_2]_{14} \cdot CO \cdot NHCl$. B. Bei der Einw. von mit Chlor gesättigter Sodalösung auf die alkoholische Lösung von Palmitinsäureamid unter Eiskühlung (Jeffeeys, B. 30, 899; Am. 22, 18). — F: 70 – 71°. Unlöslich

in Wasser, schwer löslich in Alkohol, leicht in Äther. — Wird von Natriummethylat in Pentadecylcarbamidsäure-methylester übergeführt.

Hexadecenyliminoisobutyläther, Palmitiniminoisobutyläther $C_{20}H_{41}ON = CH_3 \cdot [CH_2]_{14} \cdot C(:NH) \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. B. Das Hydrochlorid entsteht beim Einleiten von Chlorwasserstoff in ein Gemisch von Palmitinsäurenitril und Isobutylalkohol bei 24° (EITNER, Wetz, B. 26, 2840). — $C_{20}H_{41}ON + HCl$. F: 73°.

Hexadecannitril, Palmitinsäurenitril, Pentadecylcyanid $C_{16}H_{31}N = CH_3 \cdot [CH_2]_{14}$: CN. Darst. Aus Palmitinsäureamid und Phosphorsäureanhydrid (Krafft, Stauffer, B. 15, 1730). — Sechsseitige Tafeln. F: 31° (K., St.), 29° (Hell, Jordanow, B. 24, 989). Kp₁₀₀: 251,5° (K., St.); Kp₁₅: 196° (K., Moye, B. 22, 812); Kp₁₃: 193°; Kp₉: 108° (K., Wellandt, B. 29, 1324). D. 10824 (flüssig); D40: 0,8186; D40: 0,7761 (Kr., St.). — Wird durch Natrium in absolutem Alkohol recht glatt zu Hexadecylamin reduziert (Krafft, Moye, B. 22, 812). — ($C_{16}H_{31}N)_2 + HBr$. F: 84—85° (EITNER, Wetz, B. 26, 2847).

Hexadecanamidin, Hexadecenylamidin, Palmitamidin $C_{16}H_{34}N_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_{14} \cdot C(:NH) \cdot NH_2$. B. Das Hydrochlorid entsteht aus Hexadecenyliminoisobutyläther und alkoholischem Ammoniak bei 50° (EITNER, WETZ, B. 26, 2843). — Glänzende Blättchen (aus Alkohol). F: 85°. Kp₁₃: 194°. Schwer löslich in Äther. — $C_{18}H_{34}N_3 + HCl$. Erweicht bei ca. 136°, wird bei 217° dünnflüssig (unter geringer Zersetzung). — $(C_{16}H_{34}N_2 + HCl)_2 + PtCl_4$.

Palmitinhydroxamsäure bezw. Palmitinhydroximsäure $C_{18}H_{33}O_2N = CH_3 \cdot [CH_2]_{14} \cdot CO \cdot NH \cdot OH$ bezw. $CH_3 \cdot [CH_2]_{14} \cdot C(OH) : N \cdot OH$. B. Durch Behandlung von Tripalmitin mit Hydroxylamin in alkoholisch-alkalischer Lösung (Morelli, R. A. L. [5] 17 II, 77). — Krystalle (aus Alkohol). F: 99°. Gibt in alkoholischer Lösung mit Eisenchlorid Rotviolettfärbung.

Hexadecanamidoxim, Hexadecenylamidoxim, Palmitamidoxim $C_{16}H_{24}ON_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_{14} \cdot C(:N \cdot OH) \cdot NH_2$. B. Durch Digerieren von Palmitinsäurenitril mit salzsaurem Hydroxylamin und Natriumearbonat (Eitner, Wetz, B. 26, 2844). — F: 101,5—102°.

Palmitamidoximschweftige Säure $C_{36}H_{34}O_3N_2S=C_{35}H_{31}\cdot C(NH_2):N\cdot O\cdot SO_2H$ (?). B. Beim Einleiten von Schwefeldioxyd in eine Lösung von Palmitamidoxim in Benzol (EITNER, Wetz, B. 26, 2845). — Krystallpulver. Zerfällt schon im Vakuum in seine Komponenten. — $NH_4C_{16}H_{33}O_3N_2S$. B. Durch Sättigen der trocknen Säure mit Ammoniakgas (E., W.). Krystallpulver. Verliert an der Luft Schwefeldioxyd.

Palmitinsäurehydrazid $C_{16}H_{34}ON_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_{14} \cdot CO \cdot NH \cdot NH_2$. B. Aus Palmitinsäureäthylester und Hydrazinhydrat (Curtius, Dellschaft, J. pr. [2] 64, 422). — Nadeln (aus Alkohol). F: 1116. Sehr leicht löslich in heißem Alkohol, Chloroform, Aceton, schwer in kaltem Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser. Die alkoholische Lösung wird in der Wärme durch ammoniakalische Silberlösung unter Spiegelbildung oxydiert. Wird durch nitrose Dämpfe in Palmitinsäureazid umgewandelt. — $C_{16}H_{34}ON_2 + HCl$. Nädelchen (aus Alkohol). F: 1436 (bei sehr langsamem Erbitzen). Sehr wenig löslich in Wasser.

Isopropyliden-palmitinsäurehydrazid $C_{19}H_{38}ON_2=CH_3\cdot [CH_2]_{19}\cdot CO\cdot NH\cdot N:C(CH_3)_9.$ B. Aus Palmitinsäurehydrazid durch warmes Aceton (Cuetius, Dellschaft, J. pr. [2] 64, 426). — Farblose Nädelchen. F: 71°. Sehr leicht löslich in Alkohol, leicht in Äther. Wird leicht durch Wasser zersetzt.

Symm. Acetyl-palmitoyl-hydrazin, symm. Acetyl-palmitinsäurehydrazid $C_{18}H_{36}O_2N_2=CH_3\cdot[CH_2]_{14}\cdot CO\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus Palmitinsäurehydrazid durch siedendes Essigsäureanhydrid (Curtius, Dellschaft, J. pr. [2] 64, 427). — Nädelchen (aus Alkohol). F: 129°. Leicht löslich in Alkohol und Äther.

Symm. Dipalmitoyl-hydrazin $C_{32}H_{64}O_2N_2=CH_3\cdot [CH_3]_{14}\cdot CO\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot [CH_2]_{14}\cdot CH_3$. B. Aus Palmitinsäurehydrazid und Jod in viel siedendem Alkohol (Curtius, Dellachaft, J. pr. [2] 64, 428). — Nädelchen (aus Alkohol). F: 147°. Leicht löslich in heißem Chloroform, schwer in Ligroin, unlöslich in Wasser. — Reduziert ammoniakalische Silberlösung erst beim Kochen. Liefert beim Erhitzen unter vermindertem Druck (15 mm) auf 215° Dipentadecylfurodiazol $C_{15}H_{31}\cdot C: N\cdot N:C\cdot C_{15}H_{31}$ (Syst. No. 4488) (Stollé, Dellachafter Control of the control of the

SCHAFT, J. pr. [2] 69, 506). Beim Erhitzen mit Phosphorpentasulfid auf 170° entsteht Dipentadecylthiodiazol (Syst. No. 4488) (St., D., J. pr. [2] 69, 507).

Palmitinsäureazid $C_{16}H_{31}ON_3 = CH_3 \cdot [CH_2]_{14} \cdot CO \cdot N_3$. B. Aus salzsaurem Palmitinsäurehydrazid in wäßr. Emulsion durch Salpetrigsäuregas (Curtus, Dellschaft, J. pr. [2] **84**, 430). — Fettige Masse von eigentümlichem Geruch. F: 49°. Zersetzt sich gegen 60°. Verpufft in der Flamme. In Äther sehr leicht löslich, in Alkohol leicht löslich, in Wasser

unlöslich. — Gibt mit siedendem Wasser symm, Dipentadecyl-harnstoff. Liefert mit siedendem Alkohol Pentadecyl-carbamidsäureäthylester.

2-Brom-hexadecansäure-(1), α -Brom-pentadecan- α -carbonsäure, α -Brom-palmitinsäure $C_{1e}H_{31}O_2Br=CH_3\cdot [CH_2]_{13}\cdot CHBr\cdot CO_2H$. B. Aus 175 g Palmitinsäure mit 7,1 g Phosphor und 65 ccm Brom; man zersetzt das Reaktionsprodukt mit Wasser (Hell, Jordanow, B. 24, 938; vgl. Krafft, Beddles, B. 25, 484; Le Sueur, Soc. 87, 1895). — Glänzende Schuppen (aus Ligroin). F: 51,5—52 6 (H., J.). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol, Schwefelkohlenstoff, Chloroform und Ligroin (H., J.). Assoziation in Phenollösung: Robertson, Soc. 83, 1428.

Äthylester $C_{18}H_{35}O_2Br=CH_3\cdot [CH_2]_{13}\cdot CHBr\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Beim Einleiten von HCl in die alkoholische Lösung von a-Brom-palmitinsäure (Hell, Jordanow, B. 24, 939). — Obstartig riechendes Öl. Kp₃₈: 241,5°; Kp₁₈: 221,5°.

- 2.3-Dibrom-hexadecansäure-(1), $a.\beta$ -Dibrom-pentadecan-a-carbonsäure, $a.\beta$ -Dibrom-palmitinsäure $C_{16}H_{30}O_2Br_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_{12} \cdot CHBr \cdot CHBr \cdot CO_2H$. B. Aus Hexadecen-(2)-säure-(1) $CH_3 \cdot [CH_2]_{12} \cdot CH \cdot CO_2H$ und Brom in Chloroformlösung im Licht (Ponzio, C. 1905 I, 804; G. 35 II, 134). Prismen (aus Petroläther). F: 66°. Schwer löslich in kaltem Petroläther, löslich in den anderen organischen Solvenzien in der Kälte.
- 2-Jod-hexadecansäure, a-Jod-pentadecan-a-carbonsäure, a-Jod-palmitinsäure $C_{18}H_{31}O_2I=CH_3\cdot[CH_2]_{13}\cdot CHI\cdot CO_2H$. B. Aus a-Brom-palmitinsäure und Kaljumjodid in Alkohol (Ponzio, C. 1905 I, 804; G. 35 II, 132). Blättchen (aus Ligroin), F: 57°. Schwer löslich in kaltem Alkohol, löslich in warmem Alkohol, Ligroin, Chloroform. Liefert mit KOH in alkoholischer Lösung Hexadecanol-(2)-säure-(1) und Hexadecen-(2)-säure-(1). Calciumsalz. Farbloses Pulver (Bayer & Co., D. R. P. 180622; C. 1907 I, 773).

Hexadecanthiolsäure bezw. Hexadecanthionsäure, Thiopalmitinsäure $C_{16}H_{32}OS = CH_3 \cdot [CH_2]_{14} \cdot CO \cdot SH$ bezw. $CH_3 \cdot [CH_2]_{14} \cdot CS \cdot OH$. B. Durch Verseifen des Palmitinsäurephenylesters in absolut-alkoholischer Lösung mit NaSH (Auger, Billy, C. r. 136, 555). — Nadeln (aus Benzol). F: 71°.

- 2. 3-Methyl-pentadecansäure-(15) $C_{16}H_{32}O_2=CH_3\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot [CH_2]_{11}\cdot CO_2H$. B. Beim Erhitzen der Jalapinolsäure mit Jodwasserstoffsäure (Kromer, J. pr. [2] 57, 454). Blättchen. F: 65–66°. Erstarrungspunkt: 63–62°. $AgC_{16}H_{31}O_2$. Niederschlag.
- 3. 8-Methylsäure-pentadecan, Pentadecan-3-carbonsäure, Di-n-heptylessigsäure $C_{16}H_{32}O_2=CH_3\cdot[CH_2]_6\cdot CH(CO_2H)\cdot[CH_2]_6\cdot CH_3$. B. Beim Kochen von Diheptylacetessigester mit dem 3-4-fachen Volumen Kalilauge (von 80-83%) (JOURDAN, A. 200, 116). Krystallinisch. F: 26-27%; $K_{P_3,-g_0}$: 240-250%. Fast unlöslich in Wasser, äußerst leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol. Scheidet sich aus den Lösungsmitteln stets ölig aus. Rötet deutlich Lackmus. Cu($C_{16}H_{31}O_2$). Blaugrüner amorpher Niederschlag, der sich aus der alkoholischen Lösung durch Wasser körnig-krystallinisch ausscheidet. F: 227%. Ba($C_{16}H_{31}O_2$). Haarfeine Nadeln (aus Alkohol). Unlöslich in Wasser.
- Äthylester $C_{18}H_{36}O_2=(C_7H_{15})_2CH\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Beim Kochen von Heptylacetessigester mit Heptyljodid und Natriumalkoholat (Jourdan, A. 200, 114). Flüssig. Kp: 308,5–311°.
- 4. Gallipharsäure $C_{18}H_{32}O_2$. B. Durch Oxydation der Cyclogallipharsäure in alkal. Lösung mit Permanganat, neben Buttersäure, Oxalsäure und Glycerin (Kunz-Krause, Schelle, Ar. 242, 281; J. pr. [2] 69, 421). Farblose Nadeln (aus Alkohol). F: 54°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Äther, Petroläther, Benzol. Ag $C_{16}H_{31}O_2$. F: 115° (Zers.).
- 17. Heptadecansäure, Hexadecan- α -carbonsäure, synthetische Margarinsäure $C_{17}H_{34}O_2=CH_3\cdot[CH_2]_{15}\cdot CO_2H$. B. Durch Kochen von Cetylcyanid mit alkoholischem Kali (Becker, A. 102, 209; Heintz, Ann. d. Physik 102, 257). Aus Margarinaldehyd durch Oxydation mit Permanganat (LE Sueur, Soc. 85, 836). Bei der Oxydation von Methyl-heptadecyl-keton mit Chromsäuregemisch, neben Essigsäure (Krafft, B. 12,

1672). — Platten (aus Petroläther). F: $60-61^{\circ}$ (Le S.), 59.9° (H.). Kp₁₀₀: 227° (K.). Leicht löslich in Äther, schwer in kaltem Alkohol (Le S.). — Bei Einw. von Brom und Phosphor entsteht a-Brom-hexadecan-a-carbonsäure (Le S.). Das Bariumsalz gibt bei der Destillation mit Bariumacetat Methyl-hexadecyl-keton (Kraffft, B. 15, 1707). — AgC₁₇H₃₃O₂. Weißer gelatinöser Niederschlag (Le S.; K.). — Ba(C₁₇H₃₃O₂)₂ (B.; K.).

Methylester $C_{18}H_{36}O_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_{15} \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Aus dem Silbersalz der Säure und Methyljodid in Äther (LE SUEUR, Soc. 85, 837). — Platten (aus Alkohol). F: 29°. Leicht löslich in Äther und Benzol.

Äthylester $C_{19}H_{38}O_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_{15} \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus dem Silbersalz der Säure und Äthyljodid in Äther (LE SUEUR, Soc. 85, 837). Aus der Säure durch Veresterung in Gegenwart von Mineralsäure (Holde, B. 35, 4309). — Platten (aus verdünntem Alkohol). F: 28° (LE S.), 24–25° (H.). Leicht löslich in Äther, unlöslich in Wasser.

Amid $C_{17}H_{35}ON = CH_3 \cdot [CH_2]_{15} \cdot CO \cdot NH_2$. B. Aus Margarinsäuremethylester und alkoholischem Ammoniak bei 170° (LE Sueur, Soc. 85, 837). — Platten (aus Alkohol). F: 106°. Unlöslich in kaltem Äther, leicht löslich in heißem Alkohol.

Heptadecannitril, Cetylcyanid C₁₇H₃₃N=CH₃·[CH₂]₁₅·CN. B. Aus cetylschwefelsaurem Kalium und Cyankalium bei 140-200° (Köhler, J. 1856, 580; Heintz, J. 1857, 445). Aus Cetyljodid und Cyankalium in siedendem Alkohol (Becker, A. 102, 212). — Krystalle (aus Alkohol). F: 53°. Leicht löslich in heißem Alkohol und Äther, sehr wenig in kaltem Alkohol (K.).

2-Brom-heptadecansäure-(1), α -Brom-hexadecan- α -carbonsäure $C_{17}H_{33}O_2Br=CH_3\cdot[CH_2]_{14}\cdot CHBr\cdot CO_2H$. B. Aus Hexadecan- α -carbonsäure und Brom bei Gegenwart von rotem Phosphor (LE Sueur, Soc. 85, 837). — Platten (aus verdünnter Essigsäure). F: 52,5°. Leicht löslich in Alkohol und Äther. — Wird durch Kalilauge in α -Oxy-hexadecan- α -carbonsäure verwandelt.

18. Carbonsäuren $C_{18}H_{36}O_2$.

1. Octadecansäure, Heptadecan-a-carbonsäure. Stearinsäure $C_{18}H_{36}O_2=CH_3\cdot [CH_2]_{16}\cdot CO_2H$.

Vorkommen, Bildung, Darstellung.

V. Unveresterte Stearinsäure wurde gefunden in einem Kornfuselöl (HILGER, C. 1894 I, 981), in den Kokkelskörnern (Francis, A. 42, 257; Crowder, J. pr. [1] 57, 293), in der Rinde von Prunus serotina (Power, Moore, Soc. 95, 248), im Jalapenharz (Power, Rogerson, C. 1909 II, 984), in der Ivapflanze (Achillea moschata) (s. Planta-Reichenau, A. 155, 152), in Harnsteinen (Horbaczewski, H. 18, 338), in Gallensteinen (Fouquet, C. 1896 I, 713). Stearinsäure-cetylester findet sich im Walrat (Heintz, Ann. d. Physik 92, 429, 437). An Glycerin gebundene Stearinsäure findet sich in den meisten Fetten, so z. B. im Leinöl (Haller, C. r. 146, 261), in der Cacaobutter (Stenhouse, A. 36, 57), im Fett von Brindonia indica (Bonis, d'Oliveira Pimentel, C. r. 44, 1355), im Illipefett (Bassiaöl) von Bassia latifolia (Hell, Sadomski, B. 24, 2388), in der Sheabutter (Oudemans, J. pr. [1] 89, 215), im Hammeltalg (Heintz, Ann. d. Physik 87, 556; Pebal, A. 91, 141), im Rindstalg (H., Ann. d. Physik 89, 580), in der Kuhbutter (H., Ann. d. Physik 90, 140), im Menschenfett (H., Ann. d. Physik 87, 577), im Lebertran (Bull, B. 39, 3574), im Fett von Dermoidcysten (v. Zeynek, H. 23, 40).

B. Beim Erhitzen von Cetylacetessigsäureester mit schr konz. alkoholischer Kasilauge (Guthzeit, A. 206, 354). Aus Cetylmalonsäure beim Erhitzen (Guthzeit, Krafft, B. 17, 1630). Durch Reduktion von ι-Jod-stearinsäure mit Zink und Salzsäure in alkoholischer Lösung (M. Salzew, C. Salzew, A. Salzew, J. pr. [2] 35, 384). Bei 3-stündigem Erhitzen von λ-Chlor-θ-keto-stearinsäure mit Jodwasserstoffsäure auf 180° (Behrend, B. 29, 806). Beim Erhitzen von Ölsäure oder Elaidinsäure mit Jodwasserstoffsäure (Kp: 127°) und rotem Phosphor auf 200—210° (Goldschmidt, J. 1876, 579). Durch Reduktion mittels Wasserstoffs aus Ölsäure oder Elaidinsäure in Gegenwart von Nickel oder Kupser bei 280—300° (Sabatier, Mailhe, A. ch. [8] 16, 73), aus Ölsäure in Gegenwart von Nickel bei 170—200° (Erdmann, Bedford, B. 42, 1326; E., D. R. P. 211669; C. 1909 II, 667) oder von kolloidalem Palladium (Paal, Roth, B. 41, 2283). Aus Ölsäure durch elektrische Glimmentladungen (de Hemptinne, D. R. P. 167107; C. 1906 I, 801). Aus Ölsäure durch elektrolytische Reduktion in alkoholisch-salzsaurer Lösung (Kathode aus Nickeldrahtnetz) (Petersen, C. 1905 II, 305; Z. El. Ch. 11, 549), in alkoholisch-salzsaurer Lösung (Palladiumschwarz-Palladium Kathode oder Nickelschwamm-Nickel-Kathode) (Böhreinger & Söhne, D. R. P. 189332; C. 1908 I, 185), in alkoholisch-schweselsaurer Lösung (platinierte Platinkathode) (Böhreinger & Söhne, D. R. P. 187788; C. 1907 II, 1287).

Darst. Man verseift Hammeltalg mit einer Lösung von $^1/_3-^1/_4$ Tln. Kaliumhydroxyd, zerlegt die Seife durch Kochen mit verdünnter Salzsäure und krystallisiert die Fettsäure so lange aus Alkohol um, bis sie den richtigen Schmelzpunkt zeigt (Heintz, J. pr. [1], 65, 22; vgl. Pebal, A. 91, 138). — Noch geeigneter ist die Sheabutter zur Gewinnung von Stearinsäure, da sie neben Stearinsäure nur Ölsäure an Glycerin gebunden enthält (HELL, SADOMSKI, B. 24, 2388). — Aus dem "Stearin" des Handels, einem Gemisch von Stearinsäure und Palmitinsäure (s. dessen Fabrikation: F. ULLMANN, Enzyklopädie der technischen Chemie, Bd. V [Berlin-Wien 1917], S. 434), gewinnt man Stearinsäure, indem man die heiße alkoholische Lösung von 4 Tln. mit einer ebensolchen Lösung von 1 Tl. Magnesiumacetat fällt und aus dem Niederschlag von Magnesiumstearinat die Säure durch Kochen mit Salzsäure freimacht (vgl. Meyer-Jacobson, Lehrbuch der organischen Chemie, 2. Aufl., Bd. I, Teil I [Leipzig 1907], S. 545). Trennung von Palmitinsäure mittels fraktionierter Fällung durch Alkohol in Acetonlösung: Chartschkow, C. 1905 II, 118. — Trennung von Palmitinsäure durch partielle Auflösung in Alkohol: Kreis, Hafner, B. 36, 2769.

Physikalische Eigenschaften.

Blättchen. Krystallisationsgeschwindigkeit: Bruni, Padoa, R. A. L. [5] 12 II, 122, — F: 69,2° (Heintz, J. pr. [1] 66, 23), 69,4-69,5° (R. Schiff, A. 223, 264), 69,320° (DE VISSER, R. 17, 184), 70,50 (PARTHEIL, FERIÉ, Ar. 241, 552), 71-71,50 (A. SAIZEW, H. 17, 425). Erhöhung des Schmelzpunktes durch Druck: HEYDWEILLER, Ann. d. Physik [N. F.] 64, 728; hohung des Schmelzpunktes durch Druck: HEYDWEILER, Ann. d. Physik [N. F.] 64, 728; HULETT, Ph. Ch. 28, 664. Schmelzpunkte von Gemischen der Stearinsäure mit Palmitinsäure oder Laurinsäure: Heintz, J. pr. [1] 66, 12, 13, 14. Tiefster Schmelzpunkt von Stearinsäure-Palmitinsäure-Gemischen: 54,8175° (bei 29,76°) Stearinsäure) (de Visser, R. 17, 186). Ein Gemisch von 47,5°/₀ Stearinsäure und 52,5°/₀ Palmitinsäure enthält in festem Zustande nur eine einzige Art von krystallinischen Individuen ("feste Lösung") und wird durch Behandlung mit Alkohol nicht verändert (de V., R. 17, 347). Schmelzpunkte der binären und ternären Gemische von Stearinsäure mit Palmitinsäure und mit Ölsäure: Carlinsaure und Stearinsäure liest hai in Stearinsäure lie binarch und ternarch Gemische von Stearinsaure inte Familiante und inte Gisaure. Gardinffanti, Levi-Malvano, G. 39 II, 353, 375. — Der Siedepunkt der Stearinsaure liegt bei gewöhnlichem Druck zwischen 359° und 383° (Carnelly, Williams, B. 12, 1360). Kp₁₀₀: 291° (korr.); Kp_{1s}: 232° (Krafft, B. 16, 1722; vgl. B. 13, 1417); Kp₁₇: 238° (Parthell, Ferié, Ar. 241, 551); Kp_{0.25}: 158—160° (E. Fischer, Harries, B. 35, 2162). Verhalten bei der Destillation im Vakuum des Kathodenlichtes: Krafft, Weilandt, B. 29, 1324; Kraffs, Weilandt, B. 29, 1324; Kraffs Hafner, B. 36, 2769; Caldwell, Hurtley, Soc. 95, 855; Hansen, B. 42, 213. — D_2^{∞} : 0,9408 (Hess, C. 1906 I, 213); D₂^(N): 0,8454 (flüssig) (Kraffer, B. 15, 1724); D₁^(N): 0,8428 (Eljkman, R. 12, 165); D₄^(N): 0,8386 (Scheij, R. 18, 188); D₄^(N): 0,8260 (Eljkman). Ausdehnung: R. Schiff, A. 223, 264; Hess, C. 1906 I, 213. — Löst sich in 40 Thir kaltern und bei 50° in 1 Tl. Alkohol (D: 0,794) (CHEVREUL, Recherches sur les corps gras d'origine animale [Paris 1823]). Bei 0° sind gelöst in 100 ccm 95,7 volumprozentigem Alkohol 0,1246 g, in 95,5 volumprozentigem Alkohol 0,1223 g, in 95,1 volumprozentigem Alkohol 0,1246 g, in 95,5 volumprozentigem Alkohol 0,1233 g, in 95,1 volumprozentigem Alkohol 0,1139 g, in 94,5 volumprozentigem Alkohol 0,1035 g, in 94,3 volumprozentigem Alkohol 0,0996 g (Emerson, Am. Soc. 29, 1750). Bei 23° löst 1 Tl. Benzol 0,22 Tle. und 1 Tl. Schwefelkohlenstoff 0,3 Tle. Stearinsäure (Vogel, Bl. [2] 6, 466; J. 1866, 892). Die Löslichkeit in Benzin beträgt bei 0° 0,4°/ $_0$ (Chabitschkow, C. 1905 I, 1589). Assoziation in Phenollösung: Robertson, Soc. 83, 1428. Molekulare Gefrierpunktsdepression: 45 (Eijkman, Ph. Ch. 4, 515). n_{α}^{36} : 1,42924; n_{β}^{36} : 1,43664; $n_{\alpha}^{105,8}$: 1,41940; $n_{\beta}^{105,8}$: 1,42663 (Eijkman, R. 12, 165). n_{α}^{50} : 1,4325 (Pathell, Ferié, Ar. 241, 559); n_{α}^{90} : 1,4303 (Schelj, R. 18, 188). — Schmelzwärme: 1911 8 Col. (Stochman, R. 192). Bruner, B. 27, 2106. Molekulare Verbrennungswärme: 2711,8 Cal. (Stohmann, J. pr. [2] 49, 107; vgl. St., J. pr. [2] 31, 299).

Chemisches Verhalten, Verwendung, Analytisches.

Beim Erhitzen im Wasserstoffstrome geht die Stearinsäure größtenteils unzersetzt über; gleichzeitig entstehen Stearon $C_{17}H_{35}$ \cdot $CO \cdot C_{17}H_{35}$, Kohlenwasserstoffe $C_{17}H_{21}$, Essigsäure, Kohlendioxyd usw. (Heintz, Ann. d. Physik 94, 272; J. 1855, 514). Liefert bei der Destillation mit Zinkstaub unter normalem Druck Kohlendioxyd, Wasser und ein Gemenge von Kohlenwasserstoffen, das in der Hauptsache aus hochmolekularen Äthylenkohlenwasserstoffen besteht (HÉBEET, C. r. 132, 633). Ahnlich wie Zink wirken Natrium, Magnesium, Aluminium, Eisen, Zinn (H., Bl. [3] 29, 316). Bei der Elektrolyse der schwach sauren verdünnten alkoholischen Lösung des Kaliumsalzes entsteht hauptsächlich Tetratriakontan neben geringen Mengen Stearinsäureäthylesters (Petersen, Z. El. Ch. 12, 144). beim Behandeln mit Salpetersäure Glutarsäure (Cabette, C. r. 102, 692). Bei längerem Erhitzen mit alkalischer Permanganatlösung entstehen n-Valeriansäure, Buttersäure, wenig Essigsäure usw. (Marie, A. ch. [7] 7, 183; Bl. [3] 15, 508). Beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) und etwas rotem Phosphor entsteht n-Octadecan (Krafft, B. 15, 1689, 1703). Läßt sich durch Brom und roten Phosphor in a-Brom-stearinsäure überführen (Hell,

Sadomsky, B. 24, 2390). Beim Erbitzen mit der äquimolekularen Menge Brom auf 1400 bleibt die Hälfte der angewandten Stearinsäure unverändert; die andere Hälfte wird, während alles Brom verbraucht wird, in eine Säure C18H3SO2Br übergeführt (KRAFFT, BEDDIES, B. 25, 481). Durch Erhitzen mit Phosphorpentoxyd entsteht Stearon (Kipping, Soc. 57, 537). Bei der Destillation von stearinsaurem Barium mit Natriummethylat im Vakuum entsteht n-Heptadecan (Mai, B. 22, 2133).

Beim Eindampfen einer alkoholischen Lösung der Stearinsäure erfolgt in geringem Betrage Veresterung (Emerson, Dumas, Am. Soc. 31, 949). Veresterungskonstante: Sudborough, Gittins, Soc. 93, 216. Stearinsäure reagiert mit γ -Chlor-propylenglykol-dischwefelsäureester in konz. Schwefelsäure unter Bildung von γ -Chlor-propylenglykol-distearat und

etwas Distearin (GRÜN, THEIMER, B. 40, 1793, 1799).

Technische Stearinsäure (Gemisch mit Palmitinsäure) findet zur Kerzenfabrikation Verwendung.

Quantitative Bestimmung der freien Stearinsäure in Fettsäuregemischen: Man löst 0,5-1 g festes Fettsäuregemisch (oder 5 g flüssiges) in 100 ccm einer bei 00 hergestellten, gesättigten Lösung reiner Stearinsäure in Alkohol (D: 0,8183), läßt über Nacht im Eisschrank stehen, filtriert bei 0°, wäscht mit der Stearinlösung bei 0° und wägt das Ungelöste (Hehner, Mitchell, Am. Soc. 19, 50).

Salze (Stearinate, Stearate). Die Salze der Alkalien sind harte Seifen, welche durch viel Wasser in saures Salz und

freies Alkali zerlegt werden; sie lösen sich unzersetzt in heißem Alkohol (CHEVREUL, Recher-

Treies Alkali zerlegt werden; sie lösen sich unzersetzt in heißem Alkohol (Chevreul, Recherches sur les corps gras d'origine animale [Paris 1823]; vgl. Krafff, Stern, B. 27, 1747). LiC₁₈H₃₅O₂. Weiße Krystallschuppen. 100 ccm Wasser von 18° lösen 0,0098 g, 100 ccm Wasser von 25° 0,0100 g, 100 ccm Alkohol (D: 0,797) von 18° 0,0400 g, 100 ccm Alkohol von 25° 0,0530 g (Partheti, Ferit, Ar. 241, 552). — NaC₁₈H₃₅O₂ + C₁₈H₃₆O₂. Blättchen. Unlöslich in Wasser (Ch.). — NaC₁₈H₃₅O₂ (Chevreul; Redtenbacher, A. 35, 54; Heintz, Ann. d. Physik 87, 560; J. pr. [1] 66, 27). Zeigt, in Stearinsäure gelöst, normale Molekulargröße (Beckmann, Ph. Ch. 57, 142). Krystallisationsbedingungen: Krafft, B. 32, 1598. — KC₁₈H₃₅O₂ + C₁₈H₃₈O₂. Blättchen, in Wasser unlöslich, in Alkohol löslich (Ch.). — KC₁₈H₃₅O₂. Krystallie (Ch.). — Cu(C₁₈H₃₅O₂)₂. Hellblaues amorphes Pulver (Heintz, Ann. d. Physik 87, 562; J. pr. [1] 66, 28). — AgC₁₈H₃₅O₂. Voluminöser amorpher Niederschlag (Redtenbacher, A. 35, 50; Heintz, Ann. d. Physik 87, 562; J. pr. [1] 66, 29). — Mg(C₁₈H₃₅O₂)₂. Mikroskopische Blättchen (aus Alkohol) (H., Ann. d. Physik 87, 565; J. pr. [1] 66, 29). — Ca(C₁₈H₃₅O₂)₂. Krystallinisches Pulver (Ch.). — Sr(C₁₈H₃₅O₂)₂. Krystallinisches Pulver (Ch.). — Ba(C₁₈H₃₅O₂)₂. Krystallinischer, in kochendem Alkohol unlöslicher Niederschlag (Heintz, Ann. d. Physik 87, 565; J. pr. [1] 66, 30; vgl. auch Holzmann, Ar. 236, 421). — Pb(C₁₈H₃₅O₂)₂ (Redtenbacher, A. 35, 51). Amorpher Niederschlag, F: ca. 125° (Heintz, Ann. d. Physik 87, 564; J. pr. [1] 66, 29). 50 ccm der gesättigten Lösung in wasserfreiem Äther enthalten 0,0074 g Salz (Liddow, H. 24, 525; B. 26 Ref., 97). — Pb(C₁₈H₃₅O₂)₄. B. Durch Erhitzen von 1 Mol.-Gew. Bleitetraacetat mit 4 Mol.-Gew. Stearinsäure im Vakuum auf dem Wasserbade (Colson, C. r. 136, 1665; Bl. [3] 31, 425). Weiße, krystallinische, sich fettig

dem Wasserbade (Colson, C. r. 136, 1665; Bl. [3] 31, 425). Weiße, krystallinische, sich fettig

anfühlende Masse. F: 102-103°. Zersetzt sich mit Alkohol und Alkalien rasch, mit Wasser nur langsam.

Funktionelle Derivate der Stearinsäure.

Methylester $C_{19}H_{28}O_2=CH_3\cdot[CH_2]_{16}\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Beim Erwärmen von Stearinsäure mit Methylalkohol und konz. Schwefelsäure (LASSAIGNE, A. 23, 169). Durch 1-tägiges Erhitzen von Stearinsäure mit Methylalkohol auf 200° (HANHART, C. r. 47, 230; J. 1858, 301). Durch Einw. von 2 Mol.-Gew. Dimethylsulfat auf eine wäßr. Lösung von stearinsaurem Kalium (Webner, Seybold, B. 97, 3659). Durch Erwärmen von Cocoslett mit $2^{0}/_{0}$ Chlorwasserstoff enthaltendem Methylalkohol, neben anderen Produkten (Haller, Youssouffan, C. r. 143, 805). - F: 38° (HANHART; HAL., Y.). Kpis: 214-215° (HAL., Y.).

Äthylester $C_{29}H_{40}O_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_{16} \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus der Säure durch Erhitzen in 3% iger alkoholischer Salzsäure (Holzmann, Ar. 236, 440; vgl. Heintz, Ann. d. Physik 87, 567; J. pr. [1] 66, 31). Beim Kochen von Tristearin mit Natriumalkoholatlösung (Duffy, A. 88, 291). Bei der Elektrolyse einer schwach sauren verdünnten alkoholischen Lösung von Kaliumstearinat, als Nebenprodukt (Petersen, Z. El. Ch. 12, 144). Aus Ölsäureäthylester in ätherischer Lösung durch Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von Platinschwarz (WILLSTÄTTER, MAYER, B. 41, 1477) oder durch elektrolytische Reduktion (Böheninger & Söhne, D.R.P. 187788; C. 1907 II, 1287). Aus Linolensäureäthylester durch Wasserstoff in Gegenwart von Nickel bei 170-200 (E. ERDMANN, BEDFORD, B. 42, 1332; E. E.,

D. R. P. 211669; C. 1909 II, 667). — Krystallinisch. F: 33,7° (Heintz), 33,5° (Holzmann; Erdmann), 32,9° (Pebal, A. 91, 154). Kp: 224° (Zers.) (Duffy, A. 88, 292); Kp₁₀: 199° bis 201° (Holzmann); Kp₀ (bei 25 mm Steighöhe): 139°; Kp₀ (bei 65 mm Steighöhe): 154° (Krafft, B. 36, 4340). — Ist beim Erhitzen im geschlossenen Rohr bis 300° beständig; zerfällt von 315° an in Äthylen und Stearinsäure (Colson, C. 7. 147, 1056). — Spaltung durch Pankreassaft: Morel, Terroine, C. 7. 149, 236.

Ester des linksdrehenden Methyläthylcarbincarbinols (vgl. Bd. I, S. 385) $C_{23}H_{46}O_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_{16} \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot C_2H_5$. F: 20-21°. D₂°: 0,855; n₂°: 1,4451 (Guye, Chavanne, Bl. [3] 15, 286). Optisches Drehungsvermögen (korrigiert auf optisch reinen linksdrehenden Amylalkohol durch Umrechnung) [a]₀°: +1,66° (Guye, Bl. [3] 25, 549).

Isoamylester $C_{23}H_{46}O_2=CH_3\cdot[CH_2]_{16}\cdot CO_2\cdot C_5H_{11}$. B. Aus Stearinsaure durch Erhitzen mit Isoamylalkohol auf 200° (Hanhart, C. r. 47, 230; J. 1858, 301). Aus Stearinsaure und Isoamylalkohol in Gegenwart von Pankreasgewebe bei 36° (Pottevin, C. r. 138, 379). Durch Kochen von Tristearin mit Natriumisoamylalkoholat-Lösung (Duffy, A. 88, 293). — Weiße Tafeln. F: 21° (P.), 25,5° (D.). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol, löslich in Äther.

Cetylester $C_{34}H_{68}O_2 = CH_2 \cdot [CH_2]_{16} \cdot CO_2 \cdot [CH_2]_{15} \cdot CH_3$. Große walratähnliche Blätter. F: 55–60° (Berthelot, A. ch. [3] 56, 70; A. 112, 360).

Distearat des Äthylenglykols, Äthylendistearat $C_{38}H_{74}O_4 = CH_3 \cdot [CH_2]_{18} \cdot CO \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot [CH_2]_{16} \cdot CH_3$. B. Aus stearinsaurem Silber und Äthylenbromid (Wurtz, A. ch. [3] 55, 436). Aus stearinsaurem Kalium und Äthylenchlorid bei 140° (Krafft, B. 36, 4340). — Blättchen. F: 76° (W.), 79° (K.). Kp₀ (bei 20 mm Steighöhe): 241° (K.).

a-Monostearat des γ-Chlor-propylenglykols $C_{21}H_{41}O_3Cl = C_{17}H_{35}\cdot CO\cdot O\cdot CH_2\cdot CH(OH)\cdot CH_2Cl$. B. Durch Erwärmen von Stearinsäurechlorid und γ-Chlor-propylenglykol in Gegenwart von feuchtem Kaliumhydroxyd (Grün, v. Skopnik, B. 42, 3757). — Körnige Krystalle (aus Äther-Ligroin), ca. $^{1/2}_{2}$ / $_{0}$ des Lösungsmittels einschließend. Schmilzt b. i 48° bis 49°, nach dem Erstarren bei 39–40°. Löslich in Benzol, Äther und warmem Ligroin. — Gibt mit Kaliumlaurinat bei 120° Glycerin-α-laurin-α'-stearin, mit Kaliummyristinat Glycerin-α-myristin-α'-stearin,

Distearat des γ -Chlor-propylenglykols $C_{39}H_{75}O_4Cl=C_{17}H_{35}\cdot CO\cdot O\cdot CH_2\cdot CH(O\cdot CO\cdot C_{17}H_{35})\cdot CH_2Cl$. B. Durch 3-stündiges Erwärmen einer Lösung von Stearinsäure in konz. Schwefelsäure mit γ -Chlor-propylenglykol-dischwefelsäureester auf 70° (Grün, Theimer, B. 40, 1793). — Weiche Körnchen (aus Äther) oder Drusen (aus Alkohol). Schmiltt bei 56°, nach dem Erstarren bei 41°. Leicht löslich in Chloroform und Äther, löslich in Ligroin und Alkohol. — Durch Einw. von Silbernitrit im Wasserstoffstrom bei 120° entsteht unter intermediärer Bildung des Salpetrigsäureesters $a.\beta$ -Distearin. Durch Einw. von benzolischem Ammoniak bei 140° wird das Amin NH[C₃H₅(O·CO·C₁₇H₃₅)₂]₂ gebildet. Mit 98°/0 iger Schwefelsäure entsteht bei 70° ein Monostearin und ein γ -Chlor-propylenglykol-monostearat.

a-Monostearat des Glycerins, Glycerin-a-monostearin, a-Monostearin $C_{21}H_{42}O_4=C_{17}H_{35}\cdot CO\cdot O\cdot CH_2\cdot CH(OH)\cdot CH_2\cdot OH$. B. Bei 4-stündigem Erhitzen äquivalenter Mengen von γ-Chlor-propylenglykol und Natriumstearat auf 110° (Guth, Z. B. 44, 83). Aus 2 Tin. Kaliumstearat und 0,8 Tin. γ-Chlor-propylenglykol bei 180° im kohlensäuregefüllten Rohr (Krafft, B. 36, 4343). — Tafeln (aus Methylalkohol). F: 73° (G.), 78° (K.). Im Vakuum unzersetzt destillierbar (K.). Sehr wenig löslich in kaltem Alkohol, löslich in kaltem Äther und Ligroin, leicht löslich in siedendem Alkohol, Äther und Ligroin (G.).

Ein Glycerin monostearin $C_{21}H_{42}O_4$ von ungewisser Konstitution und Einheitlichkeit entsteht, wenn man 1 Tl. Stearinsäure mit $2-2^{1}/_{2}$ Tln. wasserfreiem Glycerin 40-50 Stunden lang auf $200-220^{\circ}$ erhitzt, das Produkt mit Wasser wäscht und es wiederholt aus Alkohol und Äther umkrystallisiert (Hundeshagen, J. pr. [2] 28, 225; vgl. Berthelot, A. ch. [3] 41, 221). — Sehr kleine Nadeln. F: 61° (B.), $60-62^{\circ}$ (H.). Siedet unzersetzt im Vakuum (B.). Sehr wenig löslich in kaltem Äther (B.), sehr leicht in heißem Alkohol und Äther (H.).

α-Laurinat-α'-stearat des Glycerins, Glycerin-α-laurin-α'-stearin, α-Laurin-α'-stearin, α-Lauro-α'-stearin $C_{33}H_{64}O_5=C_{17}H_{35}\cdot CO\cdot O\cdot CH_3\cdot CH(OH)\cdot CH_2\cdot O\cdot CO\cdot [CH_2]_{10}\cdot CH_3$. B. Aus γ-Chlor-propylenglykol-α-stearat und Kaliumlaurinat bei 120° in einer Wasserstoffatmosphäre (Grün, v. Skopnik, B. 42, 3757). — Körnige Krystalle (aus kaltem Äther-Ligroin). Schmilzt bei 52–53°, nach dem Erstarren bei 45°. Leicht löslich in Benzol, Chloroform, Äther; schwer löslich in kaltem Ligroin und Alkohol. — Gibt mit Myristinsäurechlorid bei 100° Glycerin-α-laurin-β-myristin-α'-stearin.

 $a.\beta$ -Dilaurinat-a'-stearat des Glycerins, Glycerin- $a.\beta$ -dilaurin-a'-stearin, $a.\beta$ -Dilaurin-a'-stearin, a'-Stearo- $a.\beta$ -dilaurin $C_{45}H_{86}O_{4}=C_{17}H_{35}\cdot CO\cdot O\cdot CH_{2}\cdot CH(O\cdot CO\cdot C_{11}H_{23})\cdot CH_{2}\cdot O\cdot CO\cdot C_{11}H_{23}.$ B. Aus γ -Chlor-propylenglykol-dilaurinat und Kaliumstearat bei

150° (Grün, Theimer, B. 40, 1799). — Kryställehen (aus Alkohol). Schmilzt bei 46°, nach dem Erstarren bei 44°.

 $\alpha.\alpha'$ -Dilaurinat- β -stearat des Glycerins, Glycerin- $a.\alpha'$ -dilaurin- β -stearin, $\alpha.\alpha'$ -Dilaurin- β -stearin, β -Stearo- $\alpha.\alpha'$ -dilaurin $C_{45}H_{36}O_6 = C_{17}H_{35} \cdot CO \cdot O \cdot CH(CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot C_{11}H_{23})_2$.

B. Aus α α'-Dilaurin und Stearinsäurechlorid, neben Glycerin-α-laurin-α', β -distearin (Grün, Schacht, B. 40, 1790). — Kryställchen. F: 37,5°. Löslich in Chloroform, schwer löslich in heißem Alkohol und in Äther.

a-Myristinat-a'-stearat des Glycerins, Glycerin-a-myristin-a'-stearin, a-Myristin-a'-stearin, a-Myristin-a'-stearin, a-Myristo-a'-stearin $C_{25}H_{38}O_5 = C_{17}H_{25} \cdot \text{CO} \cdot \text{O} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CH}(\text{OH}) \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{O} \cdot \text{CO} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CH}(\text{OH}) \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{O} \cdot \text{CO} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CH}(\text{OH}) \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{O} \cdot \text{CO} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CH}(\text{OH}) \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{O} \cdot \text{CO} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CH}(\text{OH}) \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{O} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CH}(\text{OH}) \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{O} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CH}(\text{OH}) \cdot \text{CH}_2 \cdot$

 β -Laurinat- α -myristinat- α' -stearat des Glycerins, Glycerin- β -laurin- α -myristin- α' -stearin, β -Laurin- α -myristin- α' -stearin, β -Lauro- α -myristo- α' -stearin $C_{47}H_{90}O_6=C_{17}H_{35}\cdot CO\cdot O\cdot CH_2\cdot CH(O\cdot CO\cdot C_{11}H_{22})\cdot CH_2\cdot O\cdot CO\cdot C_{13}H_{27}$. B. Aus Glycerin- α -myristinat- α' -stearat und Laurinsäurechlorid bei 100^{9} (Grün, v. Skopnik, B. 42, 3758). — Undeutliche, weiche, gelbstichige Krystalle. Schmilzt bei 42°, nach dem Erstarren bei 32°. Fast unlöslich in Alkohol, sonst leicht löslich.

α-Laurinat- β -myristinat- α' -stearat des Glycerins, Glycerin- α -laurin- β -myristin- α' -stearin, α -Laurin- β -myristin- α' -stearin, α -Laurin- β -myristin- α' -stearin, α -Lauro- β -myristo- α' -stearin $C_{47}H_{39}O_6=C_{17}H_{35}\cdot CO\cdot O\cdot CH_2\cdot CH(O\cdot CO\cdot C_{13}H_{27})\cdot CH_2\cdot O\cdot CO\cdot C_{11}H_{23}$. B. Aus Glycerin- α -laurin- α' -stearin und Myristinsäurechlorid bei 100^9 (Grün, v. Skopnik, B. 42, 3757). — Weiche Krystallkörner (aus Äther und Ligroin). Schmilzt bei $48-49^9$, nach dem Erstarren bei $44-45^9$; bei längerem Lagern sinkt der Schmelzpunkt auf 46^9 .

a-Laurinat-a'-myristinat-β-stearat des Glycerins, Glycerin-a-laurin-a'-myristin-β-stearin, a-Laurin-a'-myristin-β-stearin, a-Lauro-a'-myristo-β-stearin $C_{47}H_{90}O_8=C_{11}H_{23}\cdot CO\cdot O\cdot CH_2\cdot CH(O\cdot CO\cdot C_{17}H_{35})\cdot CH_3\cdot O\cdot CO\cdot C_{13}H_{27}$. B. Durch Erwärmen von Glycerina-a-laurin-a'-myristin mit Stearinsäurechlorid auf dem Wasserbade (Grün, v. Skopnik, B. 42, 3756). — Sehr weiche Kryställchen (aus Äther + Alkohol durch Eindunsten bei 0°). Schmilzt bei 37–38°, nach dem Erstarren bei 35°. Sehr leicht löslich in Äther, Ligroin, Chloroform, Schwefelkohlenstoff, fast unlöslich in Alkohol.

 $a.\beta$ -Dipalmitat-a'-stearat des Glycerins, Glycerin- $a.\beta$ -dipalmitin-a'-stearin, $a.\beta$ -Dipalmitin-a'-stearin, a'-Stearo- $a.\beta$ -dipalmitin $C_{53}H_{102}O_6=C_{17}H_{25}\cdot CO\cdot O\cdot CH_2\cdot CH(O\cdot CO\cdot C_{15}H_{31})\cdot CH_2\cdot O\cdot CO\cdot C_{15}H_{31}$. B. Aus a-Monostearin und Palmitinsäure durch Erhitzen unter vermindertem Druck (Guth, Z. B. 44, 98). — Tafeln. F: 60°.

a.a'-Dipalmitat- β -stearat des Glycerins, Glycerin-a.a'-dipalmitin- β -stearin, a.a'-Dipalmitin- β -stearin, β -Stearo-a.a'-dipalmitin $C_{53}H_{102}O_8=C_{17}H_{36}\cdot CO\cdot O\cdot CH(CH_2\cdot O\cdot CO\cdot C_{15}H_{31})_2$. B. Aus a.a'-Dipalmitin und Stearinsäure (Guth, Z. B. 44, 98). — Blättchen. F: 60° .

Natürliche Glycerindipalmitinstearine $C_{58}H_{102}O_6=C_2H_5(O\cdot CO\cdot C_{15}H_{31})_2(O\cdot CO\cdot C_{17}H_{35})$ (möglicherweise Gemische von $a.\beta$ -Dipalmitin-a-stearin und a.a-Dipalmitin- β -stearin).

a) Präparat aus Hammeltalg. F: 55° (Hansen, C. 1902 I, 1116; vgl. Kreis, Hafner, B. 36, 1125), 57,5° (korr.) (BÖMER, HEIMSOTH, C. 1909 I, 1599).

b) Präparat aus dem Fette der Hausgans und Hausente. Kleinkrystallinisches fettiges Pulver (aus Aceton-Chloroform). F: 59° (KLIMONT, MICHELS, M. 30, 341).

a.β-Distearat des Glycerins, Glycerin-a.β-distearin, a.β-Distearin $C_{39}H_{76}O_5=C_{17}H_{35}\cdot CO\cdot O\cdot CH_2\cdot CH(O\cdot CO\cdot C_{17}H_{35})\cdot CH_2\cdot OH$. B. Aus 2.3-Dibrom-propanol-(1) und Natriumstearat bei 140–150° (Guth, Z. B. 44, 86). Beim Erhitzen gleicher Teile Glycerin und Stearinsäure im luftverdünnten Raum auf 200° (Kreis, Hafner, B. 36, 1124; vgl. auch Ulzer, Batik, Sommer, D. R. P. 189839; C. 1908 I, 423). Durch Einw. von Silbernitrit auf γ-Chlor-propylenglykol-distearat bei 120° (Grün, Theimer, B. 40, 1795). — Prismatische Tafeln (aus Ligroin) (Gu.). F: 74,2° (Kr., H.), 74,5° (Gu.); 78,2°, nach mehreren Tagen 77,5° (Gr., Th.).

a.a'-Distearat des Glycerins, Glycerin-a.a'-distearin, a.a'-Distearin $C_{39}H_{76}O_5=C_{17}H_{35}\cdot CO\cdot O\cdot CH_2\cdot CH(OH)\cdot CH_2\cdot O\cdot CO\cdot C_{17}H_{35}$. B. Beim Erhitzen von 1.3-Dichlor-propanol-(2) mit Natriumstearat auf 170° (Guth, Z. B. 44, 85; Kreis, Harner, B. 36, 2767). Man löst Glycerin in 4 Tln. konz. Schwefelsäure, fügt nach 15 Minuten die berechnete Menge Stearinsäure, gelöst in der $1^{1}/_{2}$ -fachen Menge konz. Schwefelsäure, hinzu und erhitzt 3 Stunden auf 70° (Grün, B. 38, 2286). Entsteht als Nebenprodukt beim Erhitzen von γ -Chlor-propylenglykoldischwefelsäureester mit Stearinsäure in konz. Schwefelsäure (Grün, Theimer, B. 40, 1794, 1799). — Blättchen (aus Ligroin) (Gu.), Nadeln (aus Chloroform) (Gr.). Schmilzt

bei 72,5° (Gu.; Kr., H.), 76°, nach mehrmonatigem Lagern 74,5° (Gr., Schacht, B. 40, 1781)

Über Präparate von Glycerindistearin C38H76O5, deren Konstitution und Einheitlichkeit als ungewiß anzusehen ist, vgl.: BERTHELOT, A. ch. [3] 41, 226; HUNDESHAGEN, J. pr. [2] 28, 227; ULZEE, BATIK, SOMMER, D. R. P. 189839; C. 1908 I, 423.

a-Acetat-a'. β -distearat des Glycerins, Glycerin-a-acetin-a'. β -distearin, a-Acetin a', β -distearin, α-Aceto- a', β -distearin $C_{41}H_{78}O_6 = C_{17}H_{35} \cdot CO \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH(O \cdot CO \cdot C_{17}H_{38}) \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus γ-Chlor-propylenglykol-distearst und Silberacetat in Eisessig bei 140° im geschlossenen Rohr (Grün, Theimer, B. 40, 1795). — Drusen (aus Alkohol). Schmilzt bei 44°, nach dem Erstarren bei 43°, nach mehreren Wochen bei 48°.

 β -Acetat-a.a'-distearat des Glycerins, Glycerin- β -acetin-a.a'-distearin, β -Acetina.a'-distearin, β -Aceto-a.a'-distearin $C_{a_1}H_{78}O_6 = C_{17}H_{35} \cdot CO \cdot O \cdot CH_3 \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot C_{17}H_{35}$. B. Beim 4-stündigen Erhitzen von a.a'-Distearin mit überschüssigem Essigsäureanhydrid (Grün, Schacht, B. 40, 1781). — Kryställchen. F: 56,5°. Leicht löslich in Ather und Chloroform, schwer in Alkohol.

a-Laurinat-a'.β-distearat des Glycerins, Glycerin-a-laurin-a'.β-distearin, a-Laurin-a'.β-distearin, a-Lauro-a'.β-distearin, a-Lauro-a'.β-distearin $C_{51}H_{63}O_6=C_{17}H_{35}\cdot CO\cdot O\cdot CH_2\cdot CH(O\cdot CO\cdot C_{17}H_{35})\cdot CH_2\cdot O\cdot CO\cdot C_{11}H_{23}$. B. Aus γ-Chlor-propylenglykol-distearat und getrocknetem Kaliumlaurinat im Kohlensäurestrom bei 175–180° (Grün, Theimer, B. 40, 1796). Aus a.a'-Dilaurin und Stearinsäurechlorid, neben a.a'-Dilaurin-\(\hat{\beta}\)-stearin (\hat{G}., Schacht, \(B\). 40, 1790). — Kryställehen (aus Alkohol) oder Körner (aus Äther). Schmilzt bei 49°, nach dem Erstarren bei 47° (G., TH.).

β-Laurinat-a.a'-distearat des Glycerins, Glycerin-β-laurin-a.a'-distearin, β-Laurin-a.a'-distearin, β-Laurin-a.a'-distearin $C_{51}H_{99}O_5=C_{17}H_{35}\cdot CO\cdot O\cdot CH_2\cdot CH(O\cdot CO-C_{11}H_{23})\cdot CH_2\cdot O\cdot CO\cdot C_{17}H_{35}$. B. Beim 8-stündigen Erhitzen gleicher Gewichtsteile a.a'-Distearin und Laurinsäureanhydrid auf 150° unter Durchleiten von Kohlendioxyd. Es entstehen 2 durch den Schmelzpunkt verschiedene Formen, die durch Umkryställisieren aus Alkohol und dann (30-35 mal) aus Äther getrennt werden (Grün, Schacht, B. 40, 1782).

Labile Form. Schmilzt frisch krystallisiert bei 53,5°, nach dem Erstarren bei 52,5°. Sehr leicht löslich in Chloroform, Äther und Benzol, löslich in Alkohol, in allen organischen Lösungsmitteln weit leichter löslich als die stabile Form. Geht beim Stehen von selbst langsam, rascher durch Impfen der alkoholisch-ätherischen oder Benzollösung mit Krystallen

der stabilen Form in die stabile Form über.

Stabile Form. Krystalle. Schmilzt zuerst bei 56,5°, erstarrt bei weiterem Erhitzen wieder und schmilzt dann bei 68,5°; die alsdann durch Erkalten wiedererstarrte Verbindung zeigt den Schmelzpunkt 66,5°. Nach mehrwöchigem Liegen zeigt die Verbindung die Schmelzpunkte 56,5° und 66,5°. Sehr leicht löslich in Chloroform, löslich in Äther, schwer löslich in Benzol, sehr wenig in heißem Alkohol; läßt sich nicht in die labile Form umwandeln. Kryoskopisches und ebullioskopisches Verhalten: G., Scн.

a-Myristinat-a'.β-distearat des Glycerins, Glycerin-a-myristin-a'.β-distearin, a-Myristin-a'.β-distearin, a-Myristin-a'.β-distearin $C_{53}H_{102}O_6 = C_{17}H_{35} \cdot CO \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH(O \cdot CO \cdot C_{17}H_{35}) \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot C_{18}H_{17}$. B. Aus γ-Chlor-propylenglykol-distearat und Kalium-myristinat im Kohlensaurestrom bei 175–180° (Grün, Theimer, B. 40, 1796). — Knollen (aus Äther) oder Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt bei 52°, wird bei weiterem Erhitzen wieder fest und schmilzt abermals bei 62°; die durch Erkalten wieder erstarrte Verbindung schmilzt Sehr wenig löslich in Alkohol, sonst leicht löslich.

β-Myristinat-a.a'-distearat des Glycerins, Glycerin-β-myristin-a.a'-distearin, β-Myristin-a.a'-distearin, β-Myristin-a.a'-distearin-a.a'-distearin-a.a'-distearin-a.a'-distearin-a.a'-distearin Äther, Chloroform oder Benzol trennbare Formen (GRÜN, SCHACHT, B. 40, 1784).

Labile Form. Kleine Körnchen. Schmilzt bei 57°, nach dem Erstarren bei 55,5°.

Leicht löslich in Chloroform, Äther, Benzol, schwer in Alkohol, in allen Lösungsmitteln leichter löslich als die stabile Form. Geht durch Impfen in diese über.

Stabile Form. Sehr feine Nädelchen. Schmilzt bei 58,5°, wird bei weiterem Erhitzen wieder fest und schmilzt abermals bei 65°; die durch Erkalten wieder erstarrte Schmelze schmilzt nur bei 58,5°. Nach dem Umkrystallisieren aus Äther zeigt die Substanz wieder doppelten Schmelzpunkt (57° und 65°). Löslich in Chloroform und Äther, schwer löslich in Benzol und Ligrein, fast unlöslich in Alkohol; läßt sich nicht durch Impfen in die labile Form verwandeln.

a-Palmitat- $\alpha'.\beta$ -distearat des Glycerins, Glycerin-a-palmitin- $\alpha'.\beta$ -distearin, a-Palmitin- $\alpha'.\beta$ -distearin, a-Palmito- $\alpha'.\beta$ -distearin $C_{55}H_{106}O_6=C_{17}H_{35}\cdot CO\cdot O\cdot CH_2\cdot CH(O\cdot CO\cdot C_{17}H_{35})\cdot CH_2\cdot O\cdot CO\cdot C_{18}H_{31}$. V. Im Rinderfett und im Hammelfett (KREIS, HAFNER,

B. 36, 1128, 2766; C. 1904 II, 413; Bömer, Heimsoth, C. 1909 I, 1599). — B. Aus α-Monopalmitin und Stearinsäure (Guth, Z. B. 44, 98). Durch Erhitzen von α,β-Distearin mit Palmitinsäure auf 200° unter vermindertem Druck (Kreis, Hafner, B. 36, 1124). — Blättchen (G); Nadeln (aus Äther) (Kr., H.). Die auskrystallisierte Verbindung schmilzt bei 63,2° (Kr., H.), 63° (G.; B., H.); die durch Erkalten erstarrte Schmelze schmilzt bei 52°, wird bei weiterem Erhitzen wieder fest und schmilzt abermals bei 63,2° (Kr., H.)

β-Palmitat-a.a'-distearat des Glycerins, Glycerin-β-palmitin-a.a'-distearin, β-Palmitin-a.a'-distearin, β-Palmito-a.a'-distearin $C_{55}H_{106}O_6 = C_{17}H_{35} \cdot CO \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH(O \cdot CO \cdot C_{18}H_{31}) \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot C_{17}H_{35}$. B. Durch 16-stündiges Erbitzen von a.a'-Distearin mit Palmitinsäure auf 200° unter vermindertem Druck (Kreis, Hafner, B. 36, 2767; C. 1904 II, 413). — Nadeln (aus Äther oder Ligroin). Die auskrystallisierte Verbindung schmilzt bei 63°; die durch Erkalten erstarrte Schmelze schmilzt bei 52,2°, wird bei weiterem Erhitzen wieder fest und schmilzt abermals bei 62°.

Distearat-phosphat des Glycerins, Distearoylglycerinphosphorsäure $C_{30}H_{77}O_8P = (C_{17}H_{35}\cdot CO\cdot O)_2C_2H_5\cdot O\cdot PO(OH)_2$. B. Durch mehrstündiges Erhitzen von Distearin mit Phosphorsäureanhydrid auf $100-110^{\circ}$ (Hundeshagen, J. pr. [2] 28, 233; vgl. Ulzer, Batik, D. R. P. 193189; C. 1908 I, 997); zur Reinigung kann das Natriumsalz dienen, das in Eisessig mit verdünnter Schwefelsäure zersetzt wird, oder das Ammoniumsalz, das beim Erhitzen auf $130-140^{\circ}$ sein Ammoniak abspaltet (H.). — Sehr feine Nadeln (aus warmem Alkohol). Erweicht bei $55-56^{\circ}$ und schmilzt bei $62,5^{\circ}$ (H.). Etwas löslich in warmem Wasser und verdünnter Essigsäure, sehr leicht in warmem Eisessig, Alkohol, Äther, Ligroin und Benzol (H.). — (NH₄)₂C₃₉H₇₅O₈P. Nadeln oder Blättchen (aus Benzol oder Äther). Ziemlich leicht löslich in Benzol und Äther, schwerer in Alkohol. Schmilzt bei $130-150^{\circ}$ und verliert dann allmählich alles Ammoniak (H., J. pr. [2] 28, 241). — Na₂C₃₉H₇₅O₈P. Mikroskopische Prismen (aus Äther, Petroläther oder Benzol). Schmilzt bei ca. $180-200^{\circ}$. Ziemlich leicht löslich in warmem Wasser, Äther, Petroläther und Benzol, sehr wenig in kaltem Wasser (H., J. pr. [2] 28, 240).

Distearoylglycerinphosphorsäuredichlorid C₃₉H₇₅O₆Cl₂P = (C₁₇H₃₅·CO·O)₂C₃H₅·O·POCl₂. B. Man erhitzt 4 Tle, Distearin einige Stunden mit 1 Tl. Phosphoroxychlorid, entfernt dann durch Einleiten von Luft bei 24—30° den gelösten Chlorwasserstoff, löst den Rückstand in wenig warmem Äther und fällt die Lösung durch das doppelte Volumen absoluten Alkohols; die alkoholisch-ätherische Lösung wird im Vakuum über konz. Schwefelsäure und Ätzkali verdunstet und der Rückstand aus wenig Äther umkrystallisiert (Hundeshagen, J. pr. [2] 28, 238). — Keilförmige, dreieckige Blättchen (aus Äther). F: 24°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol. — Äußerst leicht zersetzbar; mit Wasser erfolgt Spaltung in HCl, Glycerinphosphorsäure und Stearinsäure.

Tristearat des Glycerins, Glycerintristearin, Tristearin $C_{57}H_{150}O_6 = C_{17}H_{35} \cdot CO \cdot C\cdot CH_2 \cdot CH(0 \cdot CO \cdot C_{17}H_{35}) \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot C_{17}H_{35} \cdot V$. Im Rindstalg und im Hammeltalg (Bömer, C. 1907 II, 1998). Im Eidotter (Barbieri, C. r. 145, 133). Im Fett der Samen von Brindonia indica (Bouis, p'Oliveira Pimentel, C. r. 44, 1357). Siehe ferner das Vorkommen der Stearinsäure S. 377. — B. Durch 3-tägiges Erhitzen von Glycerin mit Stearinsäure auf ca. 200° (Scheij, R. 18, 200). Durch 3-stündiges Erhitzen von Monostearin mit 15 bis 20 Tln. Stearinsäure auf 275° (Berthelot, A. ch. [3] 41, 228; vgl. Heintz, Ann. d. Physik 93, 436; J. 1854, 447). Durch Erhitzen gleicher Gewichtsteile a. a'-Distearin und Stearinsäure unter stark vermindertem Druck auf 200—220° bei gleichzeitigem Durchleiten eines trocknen Luftstromes (Guth, Z. B. 44, 87). Beim 10-stündigen Erhitzen von 1.2.3-Tribrom-propan mit mehr als 3 Mol.-Gew. Natriumstearat auf 170—180° (Guth, Z. B. 44, 86).

Prismatische Säulen (aus Ather) (Guth). Die aus Lösung auskrystallisierte Substanz schmilzt bei 71,5° (Guth, Z. B. 44, 108), 71,6° (Scheij), 72° (Bömer). Die durch rasche Abkühlung erstarrte Schmelze wird bei 55° weich und durchscheinend, bei weiterem Erhitzen wieder fest und bei 71,5° flüssig (G., Z. B. 44, 109). Die durch langsame Abkühlung erstarrte Schmelze schmilzt bei 72°, ebenso die längere Zeit aufbewahrte Substanz (B.). Die bei 55° erweichende Substanz erleidet bei dieser Temperatur eine mit Wärmeentwicklung verbundene Umwandlung (Übergang aus einem metastabilen in einen stabilen Zustand?) (G., Z. B. 44, 109). Tristearin destilliert unzersetzt im Vakuum (Berthelot). D₁°: 0,8621 (Sch.). Löslich in Benzol, Chloroform, heißem Alkohol, etwas löslich in siedendem Petroläther und siedendem Äther, fast unföslich in kaltem Alkohol, Äther, Petroläther (Scheij, R. 18, 200). n₁°: 1,4396 (Parthell, v. Velsen, Ar. 238, 270), 1,43987 (Sch.). Elektrische Leitfähigkeit: Bartoli, G. 24 II, 168. — Wird durch Hydroxylamin in alkoholisch-alkalischer Lösung zerlegt in Glycerin und Stearhydroxamsäure (Morelli, R. A. L. [5] 17 II, 76).

Monostearat eines Anhydrids des natürlichen Erythrits (vgl. Bd. I, S 525) $C_{22}H_{42}O_4=C_{17}H_{35}\cdot CO\cdot O\cdot C_4H_7O_2$. Wachsartig. Unlöslich in Wasser, löslich in Äther (Berthelot, Chimie organique fondée sur la synthèse, Bd. II [Paris 1860], S. 224).

Mannitantetrastearat $C_{78}H_{148}O_9$ s. Bd. I, S. 540. Dulcitandistearat $C_{42}H_{80}O_7$ und Dulcitantetrastearat $C_{78}H_{148}O_9$ s. Bd. I, S. 546.

Stearat des Oxyacetons, Acetol-stearat $C_{z1}H_{40}O_3 = C_{17}H_{36} \cdot CO \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO \cdot CH_3$. Blättehen. F: $49-50^{\circ}$. Löslich in Alkohol und Äther, sehwer löslich in Wasser (KLING, A. ch. [8] 5, 486).

Distearat eines Anhydrids der d-Glykose $C_{42}H_{78}O_7=(C_{17}H_{35}\cdot CO\cdot O)_2C_6H_6O(OH)_2\cdot B$. Aus wasserfreier Glykose und Stearinsäure bei 120° (Berthelot, A. ch. [3] 60, 96). — Wachsartig. Löslich in absolutem Alkohol, sehr leicht in Äther. — Reduziert Fehlingsche Lösung.

Stearinsäureanhydrid $C_{38}H_{70}O_3=CH_3\cdot[CH_2]_{16}\cdot CO\cdot CO\cdot [CH_2]_{16}\cdot CH_3$. B. Durch 6-stündiges Erhitzen von Stearinsäure mit Essigsäureanhydrid in zugeschmolzenem Rohr auf 150° (Albitzki, Ж. 31, 103; C. 1899 I, 1070). Durch Einw. von Phosphoroxychlorid auf Natriumstearat in Benzolsuspension (Beckmann, J. pr. [2] 55, 17). Durch Einw. von Benzoylchlorid auf Natriumstearat (Béhal, A. ch. [7] 19, 281). — F: 72° (B.), 71—77° (A.).

Borsäure-stearinsäure-anhydrid $C_{54}H_{105}O_8B=(C_{17}H_{35}\cdot CO\cdot O)_3B$. B. Aus Stearinsäure und Borsäureessigsäureanhydrid (Picter, Geleznoff, B. 36, 2224). — Weiße Krystalle. F: 73°. Leicht löslich.

Octadecanoylchlorid, Stearinsäurechlorid, Stearoylchlorid, Stearylchlorid C₁₈H₃₅OCl = CH₃ [CH₂]₁₆·COCl. Darst. Man bringt äquivalente Mengen Stearinsäure und Phosphorpentachlorid zusammen, erwärmt kurze Zeit auf dem Wasserbade und destilliert dann das gebildete Phosphoroxychlorid im Vakuum ab (Krafft, Bürger, B. 17, 1378, 1379). — Krystallmasse. F: 23°. Siedet nicht ganz unzersetzt bei 215° bei 15 mm (K., B.). — Reagiert mit Natriumazid in Benzol unter Bildung von n-Heptadecylisocyanat (Schröter, B. 42, 3359). Liefert mit α-Chlorhydrin γ-Chlor-propylenglykol-α-stearat (Grün, v. Skopnik. B. 42, 3757). Gibt mit Glycerin-α-laurin-α'-myristin Glycerin-α-laurin-α'-myristin-β-stearin (G., v. S., B. 42, 3756). Liefert in 1¹/₂-fachem Überschuß mit α.α'-Dilaurin Glycerin-α-laurin-α'-β-distearin und Glycerin-α-α'-dilaurin-β-stearin (G., Schacht, B. 40, 1790).

Octadecanamid, Stearinsäureamid $C_{18}H_{37}ON = CH_3 \cdot [CH_2]_{18} \cdot CO \cdot NH_2$. B. Austearinsäure durch Erhitzen mit gasförmigem Ammoniak unter Druck (Chem. Werke Hansa, D. R. P. 189477; C. 1908 I, 320). Beim Erhitzen von stearinsäurem Ammonium auf 230° (A. W. Hofmann, B. 15, 984). Durch Erhitzen von Stearinsäureäthylester mit wäßt. Ammoniak auf 180° (H.; vgl. Carlet, J. 1859, 367). Durch Eintropfen von rohem Stearinsäurechlorid in Ammoniak (Aschan, B. 31, 2349; vgl. Turfin, B. 21, 2186). Durch Erhitzen von Stearinsäure mit Benzoylchlorid auf 110—120° und nachfolgende Behandlung des Reaktionsproduktes mit Ammoniak in Gegenwart von Natronlauge (Orton, Soc. 79, 1356). Beim Erhitzen von Hexadecylmalonamidsäure $C_{16}H_{33} \cdot CH(CO_2H) \cdot CO \cdot NH_2$ auf 130—150° (Hell, Sadomsky, B. 24, 2781). — F: 108,5—109° (Krafft, Stauffer, B. 15, 1730). Kp₁₂: 250—251° (teilweise Zers) (Eitner, Wetz, B. 26, 2840); Kp₀: 168—169° (Krafft, Wetlandt, B. 29, 1324). Unlöslich in Wasser, leicht löslich in siedendem Alkohol, Äther, Chloroform (Müller-Jacobs, Z. Ang. 18, 1142). — Liefert bei der Reduktion mit Natrium und Amylalkohol prim.-n-Octadecylalkohol (Scheuble, Löbl, M. 25, 348). — Verwendung zur Leimung des Papiers: Müller-Jacobs, Z. Ang. 18, 1142.

Steariniminoäthyläther $C_{20}H_{41}ON = CH_3 \cdot [CH_2]_{16} \cdot C(:NH) \cdot O \cdot C_2H_5$. — $C_{20}H_{41}ON - HCl$. Kleine Blättchen. Schmilzt unter Zerfall bei 85°. Leicht löslich in Alkohol und Chloroform (PINNER, Die Imidoäther und ihre Derivate [Berlin 1892], S. 32).

Steariniminoisobutyläther $C_{22}H_{45}ON = C_{17}H_{35} \cdot C(:NH) \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2 \cdot ... \cdot C_{22}H_{45}ON + HCl.$ F: 77–78° (EITNER, WETZ, B. 26, 2840).

Octadecannitril, Stearinsäurenitril, Stearonitril $C_{19}H_{35}N=CH_3\cdot [CH_2]_{16}\cdot CN.$ B. Aus Stearinsäureamid und Phosphorsäureamhydrid (Krafft, Stauffer, B. 15, 1730). — F: 41° (K., St.). Kp₁₀₀: 274,5° (K., St.); Kp₁₈: 214°; Kp₀: 128° (K., Wetlandt, B. 29. 1324). $D_4^{41}: 0,8178$ (flüssig); $D_4^{42}: 0,8178$ (flüssig); $D_4^{43}: 0,8149$; $D_4^{83}: 0,7790$ (K., St.). — $(C_{18}H_{35}N)_2 + HBr$. F: 88,5—89,5° (EITNER, Wetz, B. 26, 2847).

Octadecanamidin, Stearinsäureamidin, Stearamidin $C_{18}H_{38}N_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_{16} \cdot C(:NH) \cdot NH_2$. Krystallmasse (aus Äther). F: 85° (PINNER, Die Imidoäther und ihre Derivate [Berlin 1892], S. 131). Leicht löslich in Alkohol und Chloroform, schwer in kaltem Äther und Benzol. — $C_{18}H_{38}N_2 + HCl$. Feine Nadeln (aus absolutem Alkohol). F: 220° (P.), 244—245° (Zers.) (EITNER, WETZ, B. 26, 2843). Leicht löslich in Alkohol, fast unlöslich in Wasser (E., W.). — $C_{18}H_{38}N_2 + HNO_3$. Atlasglänzende Blättchen. F: 80°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol (P.). — $2C_{18}H_{38}N_2 + 2HCl + PtCl_4$ (P.). — $3C_{18}H_{38}N_2 + 4HCl + 2PtCl_4$. Gelbe Nadeln (P.).

Stearhydroxamsäure bezw. Stearhydroximsäure $C_{19}H_{37}O_2N = CH_3 \cdot [CH_2]_{16} \cdot CO \cdot NH \cdot OH$ bezw. $CH_3 \cdot [CH_2]_{16} \cdot C(:N \cdot OH) \cdot OH$. B. Durch Behandlung von Tristearin mit Hydroxylamin in alkoholisch-alkalischer Lösung (Morelli, R. A. L. [5] 17 II, 76). — Krystalle (aus Alkohol). F: 104°. Unlöslich in Wasser, fast unlöslich in Petroläther, schwer löslich in kaltem Alkohol und Benzol, noch schwerer in Äther. — Die alkoholische Lösung gibt mit FeCl₃ eine Rotviolettfärbung.

Octadecanamidoxim, Stearamidoxim $C_{18}H_{38}ON_2 = CH_2 \cdot [CH_2]_{16} \cdot C(:N \cdot OH) \cdot NH_2$. B. Durch Digerieren von Stearinsäurenitril mit salzsaurem Hydroxylamin und Natriumearbonat (EITNER, WETZ, B. 26, 2845). — F: $106-106,5^{\circ}$.

Stearamidoximschweflige Säure $C_{18}H_{38}O_3N_2S = C_{17}H_{35} \cdot C(NH_2) : N \cdot O \cdot SO_2H$ (?). Beim Einleiten von Schwefeldioxyd in eine Lösung von Stearamidoxim in Benzol (ETTNER, Wetz, B. 26, 2845). — Krystallpulver. Unbeständig.

Substitutionsprodukte der Stearinsäure.

- 9- oder 10-Chlor-octadecansäure-(1), ϑ oder ι -Chlor-heptadecan- α -carbonsäure, ϑ oder ι -Chlor-stearinsäure $C_{13}H_{35}O_2Cl = CH_3\cdot[CH_2]_3\cdot CHCl\cdot[CH_2]_7\cdot CO_2H$ oder $CH_3\cdot[CH_2]_3\cdot CHCl\cdot[CH_2]_3\cdot CO_2H$. B. Man sättigt eine Lösung von 1 Tl. Elaidinsäure oder Ölsäure in 4 Tln. Eisessig bei 0^6 mit trocknem Chlorwasserstoff (Piotrowski, B. 23, 2532), erhitzt 7 Stunden auf 150^9 und behandelt das Reaktionsprodukt mit Wasser (Albitzky, \mathcal{H} . 31, 100; C. 1899 I, 1070). Feine Nadeln (aus heißem Alkohol). F: 38^9 (P.), $38-41^9$ (A.). Die geschmolzene Säure geht beim Abkühlen in eine Modifikation vom Schmelzpunkt 22^9 über, welche sich nur allmählich in die ursprüngliche Säure zurückverwandelt. Durch Einw. von KOH erhält man Oxystearinsäure (F: $83-87^9$).
- 9.10-Dichlor-octadecansäure-(1), $\vartheta.\iota$ -Dichlor-heptadecan- α -carbonsäure, $\vartheta.\iota$ -Dichlor-stearinsäure $C_{18}H_{34}O_2Cl_2=CH_3\cdot[CH_2]_7\cdot CHCl\cdot CHCl\cdot [CH_2]_7\cdot CO_2H$. B. Beim Einleiten von 1 Mol.-Gew. Chlor in eine Lösung von Elaidinsäure in Chloroform (Piotrowski, B. 23, 2531). Blättchen (aus Alkohol). F: 32°. Sehr leicht löslich in den üblichen Lösungsmitteln. $Ca(C_{18}H_{33}O_2Cl_2)_2$. Nadeln. Unlöslich in kaltem Alkohol, löslich in Äther.

Methylester $C_{1e}H_{3e}O_{2}Cl_{2} = CH_{3} \cdot [CH_{2}]_{7} \cdot CHCl \cdot CHCl \cdot [CH_{2}]_{7} \cdot CO_{2} \cdot CH_{3}$. B. Durch Einleiten von Chlorwasserstoff in die methylalkoholische Lösung von $\vartheta_{\cdot l}$ -Dichlor-stearinsäure (Рюткоwsкі, B. 23, 2531). — Nädelchen.

2-Brom-octadecansäure-(1), α -Brom-heptadecan- α -carbonsäure, α -Brom-stearinsäure $C_{18}H_{35}O_2Br=CH_3\cdot [CH_2]_{15}\cdot CHBr\cdot CO_2H$. B. Aus Stearinsäure durch Brom und Phosphor (Hell, Sadomsky, B. 24, 2390; vgl. Oudemans, J. 1863, 334; Krafft, Beddies, B. 25, 482; Ponzio, G. 34 II, 79). — Glänzende Nadeln oder vierseitige Tafeln (aus Ligroin). F: 60° (H., S.). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Schwefelkohlenstoff (H., S.). — Reagiert mit alkoholischer Kalilauge unter Bildung von α -Oxy-stearinsäure und Octadecen-(2)-säure-(1) (Le Sueur, Soc. 85, 1711).

Äthylester C₂₀H₃₀O₂Br = CH₃·[CH₂]₁₅·CHBr·CO₂·C₂H₅. B. Aus a-Brom-stearinsäure durch Erwärmen mit Alkohol und Chlorwasserstoff (Hell, Sadomsky, B. 24, 2391). Durch Einw. von Alkohol auf das Reaktionsprodukt aus Stearinsäure, Brom und Phosphor (Auwers, Bernhard, B. 24, 2227).—F: 33—34,5° (A., B.), 35—36° (H., S.). Wenig löslich in kaltem Alkohol, leicht in Äther, Chloroform, Benzol und Ligroin (A., B.).

- 3-Brom-octadecansäure-(1), β -Brom-heptadecan-a-carbonsäure, β -Brom-stearinsäure $C_{18}H_{35}O_2Br=CH_3\cdot[CH_2]_{14}\cdot CHBr\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Aus Octadecen-(2)-säure-(1) $C_{15}H_{31}\cdot CH:CH\cdot CO_2H$ beim Erhitzen mit Bromwasserstoff in Eisessig-Lösung im Einschmelzrohr bei 100° (Ponzio, G. 35 II, 570). Blättchen (aus Petroläther). F: 54°. Gibt mit alkoholischer Kalilauge Octadecen-(2)-säure-(1) und β -Oxy-stearinsäure.
- 9- oder 10-Brom-octadecansäure-(1), ϑ oder ι -Brom-heptadecan-a-carbonsäure, ϑ oder ι -Brom-stearinsäure $C_{12}H_{35}O_2Br=CH_2\cdot[CH_2]_3\cdot CHBr\cdot[CH_2]_7\cdot CO_2H$ oder $CH_3\cdot$

- [CH₂], CHBr · [CH₂]₈ · CO₂H. B. Aus Ölsäure oder Elaidinsäure und Bromwasserstoff in Eisessig-Lösung (Piotrowski, B. 23, 2532). Aus Ölsäure, Metallbromid und einer starken Säure (BAYER & Co., D. R. P. 186740; C. 1907 II, 1030). - F: 410 (P.).
- 2.3-Dibrom-octadecansäure-(1), a.β-Dibrom-heptadecan-a-carbonsäure, a.β-Dibrom-stearinsäure C₁₈H₃₄O₂Br₂= CH₃·[CH₂₁₄·CHBr·CHBr·CO₂H. B. Aus Octadecen-(2)-säure-(1) und Brom bei mehrtägigem Stehen (Ponzio, G. 35 II, 570; vgl. P., G. 34 II, 85). Prismen (aus Petroläther). F: 72°. Löslich in organischen Solvenzien.

9.10-Dibrom-octadecansäuren-(1), ϑ . ι -Dibrom-heptadecan- α -carbonsäuren,

 Φ.t-Dibrom-stearinsäuren C₁₈H₃₄O₂Br₂ = CH₃·[CH₂]·CHBr·CHBr·[CH₂]·CO₂H.
 a) Flüssige Φ.t-Dibrom-stearinsäure, Ölsäure-dibromid C₁₈H₃₄O₂Br₂ = CH₃·[CH₂]·CHBr·CHBr·[CH₂]·CO₂H.
 B. Aus Ölsäure und Brom unter Kühlung (OVERBECK, A. 14O, 42). — Schweres gelbes Öl. — Alkoholische Kalilauge zerlegt die Säure schon in der Verteilen d Miles of Her und (nicht rein erhaltene) Bromölsäure C₁₈H₃₃O₂Br (O.) Beim Erhitzen mit 4 Mol.-Gew. alkoholischen Kalis auf 100° entsteht Stearolsäure CH₃·[CH₂]··C:C·[CH₂]··CO₂H (O.). Mit Silberoxyd und Wasser gekocht, gibt Dibromstearinsäure Oxyölsäure C₁₈H₃₄O₃ (Burg, J. pr. [1] 93, 227) und hochschmelzende Dioxystearinsäure CH₃·[CH₂]··CH(OH)·CH(OH)·[CH₂]··CO₂H (O., A. 140, 70, 72).

b) 3.-Dibrom-stearinsäure vom Schmelzpunkt 27°, Elaidinsäure-dibromid CH(OR)·C

C₁₈H₃₄O₂Br₂ = CH₃ · [CH₂] · CHBr · CHBr · [CH₂] · CO₂H. B. Aus Elaidinsäure und Brom (Виве, J. pr. [1] 93, 227; Оуеввеск, A. 140, 62), zweckmäßig in Kohlenstofftetrachlorid (Аlbitzку, J. pr. [2] 67, 306). — Krystallinisch. F: 27°. — Geht durch Natriumamalgam wieder in Elaidinsäure über (B.). Alkoholisches Kali wirkt erst bei höherer Temperatur (150—180°) ein und liefert Stearolsäure (O.). Einw. von essigsauren Salzen (Bildung von Bis-acetoxystearinsäure) und darauffolgende Verseifung mit Alkali führt zur Bildung eines Gemisches von niedrigschmelzender und hochschmelzender Dioxystearinsäure (A.).

 $\begin{array}{lll} \textbf{Bis-[9.\iota-dibrom-stearoyl]-glycerin-phosphors} & \textbf{C}_{39}\textbf{H}_{73}\textbf{O}_8\textbf{Br}_4\textbf{P} = (\textbf{CH}_3\cdot \lceil \textbf{CH}_2 \rceil, \cdot \textbf{CHBr}\cdot \textbf{CHBr}\cdot \textbf{CHBr}\cdot \textbf{CHBr}\cdot \textbf{CHBr}\cdot \textbf{CHBr}\cdot \textbf{CO}\cdot \textbf{O})_2\textbf{C}_3\textbf{H}_5\cdot \textbf{O}\cdot \textbf{PO}(\textbf{OH})_2. & \textbf{B}. & \textbf{Aus} & \textbf{Bis-dibromstearoyl-glycerin} & (\textbf{erhalten aus Diolein durch Bromieren) und Phosphorpentoxyd unter Zusatz von Wasser (Ulzer, aus Diolein durch Bromieren) und Phosphorpentoxyd unter Zusatz von Wasser (Ulzer, aus Diolein durch Bromieren) und Phosphorpentoxyd unter Zusatz von Wasser (Ulzer, aus Diolein durch Bromieren) und Phosphorpentoxyd unter Zusatz von Wasser (Ulzer, aus Diolein durch Bromieren) und Phosphorpentoxyd unter Zusatz von Wasser (Ulzer, aus Diolein durch Bromieren) und Phosphorpentoxyd unter Zusatz von Wasser (Ulzer, aus Diolein durch Bromieren) und Phosphorpentoxyd unter Zusatz von Wasser (Ulzer, aus Diolein durch Bromieren) und Phosphorpentoxyd unter Zusatz von Wasser (Ulzer, aus Diolein durch Bromieren) und Phosphorpentoxyd unter Zusatz von Wasser (Ulzer, aus Diolein durch Bromieren) und Phosphorpentoxyd unter Zusatz von Wasser (Ulzer, aus Diolein durch Bromieren) unter Zusatz von Wasser (Ulzer, aus Diolein durch Bromieren) unter Zusatz von Wasser (Ulzer, aus Diolein durch Bromieren) unter Zusatz von Wasser (Ulzer, aus Diolein durch Bromieren) unter Zusatz von Wasser (Ulzer, aus Diolein durch Bromieren) unter Zusatz von Wasser (Ulzer, aus Diolein durch Bromieren) unter Zusatz von Wasser (Ulzer, aus Diolein durch Bromieren) unter Zusatz von Wasser (Ulzer, aus Diolein durch Bromieren) unter Zusatz von Wasser (Ulzer, aus Diolein durch Bromieren) unter Zusatz von Wasser (Ulzer, aus Diolein durch Bromieren) unter Zusatz von Wasser (Ulzer, aus Diolein durch Bromieren) unter Zusatz von Wasser (Ulzer, aus Diolein durch Bromieren) unter Zusatz von Wasser (Ulzer, aus Diolein durch Bromieren) unter Zusatz von Wasser (Ulzer, aus Diolein durch Bromieren) unter Zusatz von Wasser (Ulzer, aus Diolein durch Bromieren) unter Zusatz von Wasser (Ulzer, aus Diolein durch Bro$ BATIK, D. R. P. 193189; C. 1908 I. 997). — Bräunliche butterähnliche Masse,

- 10.11-Dibrom-octadecansäure-(1), ...x-Dibrom-heptadecan-a-carbonsäure, ...x-Dibrom-stearinsäure, Isoölsäure-dibromid $C_{18}H_{34}O_{2}Br_{2}=CH_{3}\cdot [CH_{2}]_{6}\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot [CH_{2}]_{8}\cdot CO_{2}H$. B. Beim Vermischen der ätherischen Lösungen von (1 Mol.-Gew.) Isoölsäure (F: 44-45°) (S. 471) und (2 Mol.-Gew.) Brom (M. Salzew, C. Salzew, A. Salzew, J. pr. [2] 37, 275). — Schweres Öl.—Wird durch Zink und Salzsäure wieder zu Isoölsäure reduziert. Beim Erhitzen mit Silberoxyd entsteht die bei 77-78° schmelzende Dioxystearinsäure.
- 6.6.7.7-Tetrabrom-octadecansäure-(1), $\epsilon.\epsilon.\zeta.\zeta$ -Tetrabrom-heptadecan-a-carbonsäure, $\varepsilon.\varepsilon.\zeta.\zeta$ -Tetrabrom-stearinsäure, Taririnsäure-tetrabromid $C_{18}H_{32}O_2Br_4=CH_3\cdot (CH_2)_{10}\cdot CBr_2\cdot CBr_2\cdot (CH_2)_4\cdot CO_2H$, Zur Konstitution vgl. Arnaud, C.r. 134, 842. — B. Aus Taririnsäure mit berechneter Menge Brom (A., Bl. [3] 7, 234). — F: 125° (A., C.r. 114, 80; Bl. [3] 7, 234).
- 9.9.10.10-Tetrabrom-octadecansäure-(1), $\vartheta.\vartheta.\iota.\iota$ -Tetrabrom-heptadecan-a-carbonsäure, $\vartheta.\vartheta.\iota.$ -Tetrabrom-stearinsäure, Stearolsäure-tetrabromid $C_{18}H_{32}O_2Br_4=CH_3\cdot[CH_2]_7\cdot CBr_2\cdot CBr_2\cdot[CH_2]_7\cdot CO_2H$. B. Aus Stearolsäure und Brom an der Sonne (OVERBECK, A. 140, 56). — Blättrige Krystalle (aus Alkohol). F: 70°.
- a-Mono-[9.9.4...-tetrabrom-stearoy1]-glycerin $C_{21}H_{38}O_4Br_4=CH_3\cdot[CH_2]_7\cdot CBr_2\cdot CBr_2\cdot CH_2]_7\cdot CO\cdot O\cdot CH_2\cdot CH(OH)\cdot CH_2\cdot OH$. Aus dem Monostearolsäurederivat des Glycerins $CH_3\cdot[CH_2]_7\cdot C:C\cdot[CH_2]_7\cdot CO\cdot O\cdot CH_2\cdot CH(OH)\cdot CH_2\cdot OH$ und 4 At.-Gew. Brom (in CS_2) in direktem Sonnenlicht (QUENSELL, B. 42, 2449). Ol. Zersetzt sich beim Stehen oder Erwärmen unter Bräunung und Abscheidung von Brom.
- 9.10.12.18-Tetrabrom-octadecansäure-(1), $\vartheta.\iota.\lambda.\mu$ -Tetrabrom-heptadecan-a-carbonsäure, $\vartheta.\iota.\lambda.\mu$ -Tetrabrom-stearinsäure, Linolsäure-tetrabromid $C_{18}H_{32}O_2Br_4 = CH_3 \cdot [CH_2]_4 \cdot CHBr \cdot CHBr \cdot CHBr \cdot [CH_2]_4 \cdot CO_2H$. Zur Konstitution vgl.: Goldsonell, Ch, Z. 30, 825. B. Beim Eintropfen von Brom in eine schneegekühlte Eisessiglösung von Linolsäure (HAZURA, M. 8, 149); desgleichen in Petroläther- oder Tetrachlorkohlenstoff-Lösung (Rollett, H. 62, 414). Aus Eläomargarinsäure und Brom in Eisessig (KAMETAKA, Soc. 83, 1043). — Blättchen (aus Eisessig). F: 114—115° (HA.), 113,4° (HEHNER, MITCHELL, C. 1899 I, 382). Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Eisessig und Benzol (M.) Löslichkeit in Petroläther: Farnsteiner, C. 1899 I, 547. — Wird durch Sand Holling allehbische Löslichkeit in Petroläther: Farnsteiner, C. 1899 I, 547. — Wird durch Sand Holling allehbische Löslichkeit in Petroläther: durch Sn und HCI in alkoholischer Lösung wieder in Linolsäure umgewandelt (Ha., M. 8, 151). Nimmt kein Brom auf (Ha., M. 8, 263). Nur die Alkalisalze sind in Wasser löslich (Ha., M. 8, 150).

Ölige Tetrabromstearinsäure aus Linolsäure $C_{18}H_{32}O_2Br_4$ (vielleicht stereoisomer mit der $\vartheta.\iota.\lambda.\mu$. Tetrabrom-stearinsäure vom Schmelzpunkt $114-115^{\circ}$). B. Aus Linolsäure und Brom in Petroläther oder Äther, neben dem bei $114-115^{\circ}$ schmelzenden Linolsäuretetrabromid (ROLLETT, H. 62, 417). — Dickes Öl. — Liefert bei der Reduktion mit Zink und methylalkoholischer Salzsäure Linolsäure.

Tetrabromstearinsäure, Telfairiasäuretetrabromid $C_{18}H_{32}O_{2}Br_{4}$. B. Durch Bromieren von Telfairiasäure in Eisessig (Thoms, Ar. 238, 54). — Krystalle. F: 57—58°.

Tetrabromstearinsäure $C_{18}H_{32}O_2Br_4$ B. Aus der bei der Vakuum-Destillation von Ricinelaidinsäure entstehenden Säure $C_{18}H_{32}O_2$ (F: $53-54^\circ$) (S. 497, No. 5) und Brom (Mangold, M. 15, 311). — Krystallkörner (aus Alkohol). F: $80-81^\circ$.

Äthylester $C_{20}H_{34}O_2Br_6=CH_3\cdot CH_2\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot CH_2\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot CH_3\cdot CHBr\cdot CHB$

2-Jod-octadecansäure-(1), α -Jod-heptadecan- α -carbonsäure, α -Jod-stearinsäure $C_{18}H_{35}O_2I=CH_3\cdot [CH_2]_{15}\cdot CHI\cdot CO_2H$. B. Man kocht α -Brom-stearinsäure mit Kaliumjodid in Alkohol (Ponzio, G. 34 II, 80). — Blättchen. F: 66°. Leicht löslich in Alkohol und Petroläther in der Wärme, leicht löslich in den übrigen organischen Lösungsmitteln schon in der Kälte.

10-Jod-octadecansäure-(1), ι -Jod-heptadecan-a-carbonsäure, ι -Jod-stearinsäure $C_{18}H_{35}O_2I=CH_3\cdot [CH_2]_*\cdot CH1\cdot [CH_2]_8\cdot CO_2H$. B. Beim Erhitzen von Dioxystearinsäure (F: 136,5°) mit Phosphortrijodid und etwas Wasser (A. SAIZEW, J. pr. [2] 33, 308), ebenso aus ι -Oxy-stearinsäure (SSABANEJEW, Æ. 18, 45; A. SAIZEW, J. pr. [2] 39, 310; M. SAIZEW, C. SAIZEW, A. SAIZEW, J. pr. [2] 35, 378), ebenso aus Ölsäure (M. S., C. S., A. S., J. pr. [2] 35, 384). — Zähes Öl. — Wird durch Kochen mit Zink und alkoholischer Salzsäure zu Stearinsäure reduziert (A. S., J. pr. [2] 33, 309; M. S., C. S., A. S., J. pr. [2] 35, 384). Silberoxyd wirkt leicht ein und erzeugt ι -Oxy-stearinsäure (A. S., J. pr. [2] 33, 310). Alkoholisches Kali liefert KI, Ölsäure und Isoölsäure (M. S., C. S., A. S., J. pr. [2] 35, 386).

11-Jod-octadecansäure-(1), \varkappa -Jod-stearinsäure $C_{18}H_{35}O_2I = CH_3 \cdot [CH_2]_8 \cdot CHI \cdot [CH_2]_8 \cdot CO_2H$. B. Aus Isoölsäure (F: 44°) (S. 471) durch Erwärmen mit Phosphortrijodid und etwas Wasser (M. Saizew, C. Saizew, A. Saizew, J. pr. [2] 37, 276). — Dickes Öl. — Wird durch Zink und alkoholische Salzsäure zu Stearinsäure reduziert. Silberoxyd wirkt erst bei starkem Erwärmen ein und erzeugt \varkappa -Oxy-stearinsäure. Durch alkoholisches Kali entsteht nur Isoölsäure (F: 44°).

Distearat-chlorjodstearat des Glycerins, "Oleodistearin-chlorojodid" $C_{57}H_{108}O_6CII = C_{17}H_{33}CII \cdot CO \cdot O \cdot C_3H_5(O \cdot CO \cdot C_{17}H_{36})_2$. B. Aus dem im Mkanifett vorkommenden Glycerin-distearin-olein (Oleodistearin) mit Hüblscher oder Wallerscher Lösung in Chloroform oder mit alkoholischer Chlorjodlösung (Henriques, Künne, B. 32, 390). — Nädelchen (aus Äther-Alkohol). F: 44,5—45,5°; Schmelzpunkt der geschmolzenen und wieder erstarrten Verbindung: 41,5—42,5°. Leicht löslich in Chloroform, Äther und Essigester, sehr wenig in Alkohol. — Beständig beim Kochen mit Säuren. Durch 24-stündiges Kochen mit alkoholischer n-Kalilauge wird fast alles Jod, jedoch nur wenig Chlor herausgelöst; ebenso wird durch konz. Schwefelsäure zunächst das Jod herausgenommen. Durch 1-stündiges Kochen mit Anilin oder Chinolin oder Erhitzen mit alkoholischem Ammoniak auf 150° wird unter Rückbildung von Oleodistearin alles Halogen entfernt.

Distearat-chlorjodstearat des Glycerins, "Elaidodistearin-chlorojodid" $C_{57}H_{108}O_8CII = C_{17}H_{33}CII \cdot CO \cdot O \cdot C_3H_5(O \cdot CO \cdot C_{17}H_{35})_2$. B. Aus Elaidodistearin (erhalten mit salpetriger Säure aus dem im Mkanifett vorkommenden Oleodistearin) mit Chlorjod oder HÜBLScher Lösung in Alkohol (HENRIQUES, KÜNNE, B. 32, 393). — F: $57-58^{\circ}$.

Bis-[dijodstearat]-phosphat des Glycerins, Bis-[dijodstearoyl]-glycerinphosphorsäure $C_{39}H_{73}O_8I_4=(C_{17}H_{23}I_2\cdot CO\cdot O)_2C_3H_5\cdot O\cdot PO(OH)_2$. B. Aus Bis-[dijodstearoyl]-glycerin (erhalten aus Dijodstearinsäure und Glycerin) und Phosphorpentoxyd unter Zusatz von Wasser (Ulzer, Batik, D. R. P. 193189; C. 1908 I, 997). — Braune Fettmasse.

Nitro-stearinsäure $C_{18}H_{36}O_4N=C_{17}H_{34}(NO_2)\cdot CO_2H$. B. Bei zweitägigem Kochen von 100 g Stearinsäure mit 1,5 l Eisessig und 250—300 g Salpetersäure (D: 1,48), neben Sebacinsäure, Korksäure und Adipinsäure (Claus, Pfeiffer, J. pr. [2] 43, 161; vgl. Champion, Peilet, Bl. [2] 24, 449). Man gießt in viel Wasser, kocht das gefällte Öl wiederholt mit Wasser aus und löst es dann in wenig Alkohol; beim Verdunsten scheidet sich zunächst etwa beigemengte Stearinsäure aus. — Gelblich-weiße Masse. Unlöslich in Wasser und Ligroin, leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Benzol und Eisessig. — Wird durch salzsaures Zinnchlorür oder durch Natriumamalgam in Ammoniak und Stearinsäure gespalten (C., Pf., J. pr. [2] 43, 175). — Na₃C₁₈H₃₃O₄N. Gelbrotes Pulver (aus Alkohol) mit ca. $^{1/2}$ Mol. Alkohol (C., Pf., J. pr. [2] 43, 166). — $K_2C_{18}H_{33}O_4N$. Rotes Pulver, in Alkohol nicht leicht löslich (C., Pf.). — $K_2C_{18}H_{33}O_4N$ + KHCO₃. Rotes hygroskopisches Pulver (C., Pf.). — $Cu(C_{18}H_{34}O_4N)_2$. Dunkelgrün, amorph, leicht löslich in Chloroform (C., Pf.). — $CuC_{18}H_{33}O_4N$ + $^{1/2}H_2O$. Hellgrünes Pulver (C., Pf.). — $SrC_{18}H_{33}O_4N$. Gelbes Pulver (C., Pf.).

2. 9-Methylsäure-heptadecan. n-Heptadecan-i-carbonsäure. Di-n-octylessigsäure $C_{18}H_{36}O_2=CH_3\cdot [CH_2]_7\cdot CH(CO_2H)\cdot [CH_2]_7\cdot CH_3$. B. Durch Erhitzen von Din-octyl-malonsäure (Conrad, Bischoff, A. 204, 165). Beim Kochen von Di-n-octyl-acetessigester mit 3 Th., Kali und $^3/_4$ Th., Wasser (Guthzeff, A. 204, 11). — Warzen oder Blättchen (aus Alkohol). F: 38,5° (G.), 39° (C., B.). Kp₁₀₀: 270–275° (G.). Kp: oberhalb 300° (B., C.). Ziemlich leicht löslich in absolutem Alkohol (G.). — AgC₁₈H₃₅O₂. Dicker Niederschlag; etwas löslich in Alkohol und noch mehr in Ather (G.). — Ba(C₁₈H₃₅O₂)₂. Nadeln (aus absolutem Alkohol) (G.).

Äthylester $C_{20}H_{40}O_2=CH_3\cdot[CH_2]_7\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot[CH_2]_7\cdot CH_3$. B. Beim Sättigen der alkoholischen Lösung der Säure mit Chlorwasserstoff (Guthzeit, A. 204, 13). — Flüssig. $Kp_{100}\colon 275-280^{\circ}$.

3 Neurostearinsäure $C_{18}H_{36}O_2$. B. Beim Erhitzen von Phrenosin mit 3%-0-iger Schwefelsäure auf 130% (Тнирисним, J. pr. [2] 25, 25) oder beim Erwärmen mit verdünnter Salpetersäure (Th., J. pr. [2] 53, 82). — Krystalle (aus Äther). F: 84%.

Die Säure ist vielleicht mit Cerebrininsäure (Syst. No. 4777) identisch (BETHE, A.

Pth. 48, 80).

Äthylester $C_{20}H_{40}O_2=C_{17}H_{36}\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Beim Erhitzen von Phrenosin mit schwefelsäurehaltigem Alkohol (Типленим, J. pr. [2] 25, 27). — Krystalle. Läßt sich im Vakuum destillieren.

- 4. Carbonsäure C₁₈H₃₆O₂ aus Gehirn. V. Im Pferdegehim (Bethe, A. Pth. 48, 73). Existiert in zwei Modifikationen: a) Baumartig gruppierte Nadeln (aus Alkohol), krystallwasserhaltig. F: 66°. b) Drusen, krystallwasserfrei, aus a durch Schmelzen erhalten. F: 66°. Beide Modifikationen sind in Äther leicht löslich.
- 5. λ-Isostearinsäure C₁₈H₃₆O₂. B. Durch Einw. von Jodwasserstoffsäure in Gegenwart von rotem Phosphor auf Lichesterinsäure im geschlossenen Rohr bei 190—210°, Reduktion der Reaktionsmasse, die stark jodhaltig ist, mit Zinkstaub und Eisessig und Eingießen des Filtrats in kaltes Wasser (Böhme, Ar. 241, 14). Farblose, sechsseitige Tafeln (aus Eisessig). F: 49,5—50,5°; Erstarrungspunkt: 38—37°. Kp: etwa 200°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Benzol, Petroläther, ziemlich löslich in Aceton und heißem Eisessig. Optisch inaktiv. Beständig gegen alkalische Permanganatlösung und Brom. NaC₁₈H₃₅O₂. Weiße Nadeln. Leicht löslich in Methylalkohol und Äthylalkohol, löslich in heißem Chloroform und heißem Wasser, sehr wenig in kaltem Wasser, unlöslich in Äther. AgC₁₈H₃₅O₂. Amorph. Unlöslich in Wasser, Äther, Petroläther, sehr wenig löslich in siedendem Alkohol und siedendem Chloroform. Ba(C₁₈H₃₅O₂). Amorph. Unlöslich in

Wasser, Äther, kaltem Chloroform, löslich in siedendem Alkohol und siedendem Chloroform, leicht löslich in Petroläther.

Äthylester $C_{20}H_{40}O_2=C_{17}H_{35}\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus λ -Isostearinsäurechlorid und Alkohol (Вöнме, Ar. 241, 19). — Gelbliche Flüssigkeit.

Chlorid $C_{18}H_{35}$ OCl = $C_{17}H_{35}$ ·COCl. B. Aus λ -Isostearinsäure und Phosphorpentachlorid , (BÖHME, Ar. 241, 18). — Braune, dünne Flüssigkeit.

- 19. Nonadecansäure, n-Octadecan- α -carbonsäure $C_{19}H_{38}O_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_{17} \cdot CO_2H$. B. Durch Kochen von n-Octadecylcyanid mit alkoholischem Kali (Schweizer, Ar. 222, 770). Blättchen (aus Alkohol). F: 66,5°. Kp₁₀₀: 297—298°. Cu($C_{19}H_{37}O_2$). Krystalle (aus kochendem Alkohol). Ag $C_{19}H_{37}O_2$. Krystalle (aus kochendem Alkohol). Ca($C_{19}H_{37}O_2$). Krystallinischer Niederschlag, unlöslich in Wasser, schwer löslich in siedendem Alkohol, Ba($C_{19}H_{37}O_2$)₂. Niederschlag, spurenweise in kochendem Alkohol löslich.
- 20. Eikosansäure, n-Nonadecan- α -carbonsäure, Arachinsäure $C_{20}H_{40}O_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_{18} \cdot CO_2H$. V. Frei und verestert in der Cascara sagrada (Jowett, C. 1905 J, 388). In veresterter Form im Stamme von Derris uliginosa (Power, C. 1903 I, 655), in der Lippia scaberrima (Power, Tutin, Ar. 245, 346). Als Glycerid im Makassaröl (Thümmel, Kwasnik, Ar. 229, 188), im Rüböl (in geringer Menge) (Ponzio, J. pr. [2] 48, 487; vgl. Fanto, Stritar, A. 351, 342), im Erdnußöl (aus den Früchten von Arachis hypogaea) (Gössmann, A. 89, 1; Schweizer, Ar. 222, 757; Kreiling, B. 21, 880), im Leinöl (in sehr geringer Menge) (Haller, C. r. 146, 261), im Fett der Fruchtkerne von Nephelium lappaceum (Ostindien) (Oudemans, J. pr. [1] 99, 417; Z. 1867, 256; Baczewski, M. 17, 528), im Kakaoöl (Traub, Ar. 221, 19), in Micromeria Chamissonis Greene (Power, Salway, Am. Soc. 30, 257), in der Butter (Heintz, Ann. d. Physik 90, 146), im Fette von Dermoidzysten (v. Zeunek, H. 23, 45).
- B. Beim Kochen von Octadecylacetessigester mit alkoholischer Kalilauge (Schweizer, J. 1884, 1193; Ar. 222, 767). Beim Schmelzen von Brassidinsäure mit Atzkali (G. Goldschmied, J. 1877, 728). Beim Schmelzen von Erucasäure mit Kalihydrat in sehr beträchtlicher Menge (Fitz, B. 4, 444). Bei Behandlung von Behenolsäure mit rauchender Salpetersäure in beträchtlicher Menge (Grossmann, B. 26, 644). Darst. Man verseift Arachisöl durch Kochen mit Natronlauge, digeriert die mit Salzsäure freigemachten Fettsäuren mit 5—6 Tln. kaltem Alkohol, preßt ab und krystallisiert den Rückstand mehrmals aus viel Alkohol um (Gössmann, A. 89, 3). Zur Reinigung eignet sich die Überführung in den Äthylester (Schweizer, Ar. 222, 759).

Kleine glänzende Blätter. F: 77° (Baczewski, M. 17, 530), 75,5° (Schweizer, Ar. 222, 762), 74,5—75° (Gössmann, A. 89, 4). Kp: 328° (geringe Zers.) (H. Meyer, M. 22, 419). Leicht löslich in Äther, Chloroform, Ligroin, Benzol und heißem absolutem Alkohol (Grossmann, B. 28, 644). Molekulare Verbrennungswärme: 3025,8 Cal. (Stohmann, J. pr. [2] 49, 107, 111).

KC₂₀H₃₉O₂. Krystalle aus heißem Alkohol, Gallerte aus weniger Alkohol (Scheven, Gössmann, A. 97, 257). — Cu(C₂₀H₃₉O₂)₂. Blaugrünes krystallinisches Pulver (aus Alkohol) (Sch., G., A. 97, 260). — AgC₂₀H₃₀O₂. Prismen aus siedendem Alkohol, in diesem ziemlich leicht löslich (Sch., G., A. 97, 260). — Mg(C₂₀H₃₀O₂)₂. Krystallpulver (aus Alkohol), unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol (Sch., G., A. 97, 258). — Sr(C₂₀H₃₀O₂)₂. Krystallinisches Pulver, in siedendem Alkohol löslich (Sch., G., A. 97, 259). — Ba(C₂₀H₃₀O₂)₂. Krystallpulver, schwer löslich in kochendem Alkohol, unlöslich in Wasser (Sch., G., A. 97, 259).

Methylester der Arachinsäure $C_{21}H_{42}O_2=CH_3\cdot [CH_2]_{18}\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Aus Arachinsäure mit Methylalkohol und Chlorwasserstoff (Schweizer, Ar. 222, 761; Caldwell, A. 101, 97). Durch Kochen des Arachisöles mit HCl-haltigem Methylalkohol, neben anderen Produkten (Haller, C. r. 144, 597). — Schuppen. F: 54,5° (C.; H.), 53° (Sch.). Kp₁₀₀: 284° bis 286° (Sch., Ar. 222, 768). Zersetzt sich beim Destillieren unter normalem Druck (Sch.). Leicht löslich in Alkohol und Äther (C.).

Äthylester $C_{22}H_{44}O_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_{18} \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. Krystallmasse. F: 50° (Gössmann, A. 89, 10; Caldwell, A. 101, 98), 49,5° (Schweizer, Ar. 222, 761). Kp₁₀₀: 295–297° (Sch., Ar. 222, 769).

Isoamylester $C_{25}H_{50}O_2 = CH_3 \cdot \{CH_2\}_{18} \cdot CO_2 \cdot C_5H_{11}$. Schuppen. F: 44,8-45° (Caldwell, A. 101, 99).

Monoarachinat des Glycerins, Glycerinmonoarachin, Monoarachin $C_{23}H_{46}O_4 = C_{19}H_{39} \cdot CO \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot OH$ oder $CH_2(OH) \cdot CH(O \cdot CO \cdot C_{19}H_{39}) \cdot CH_2 \cdot OH$ oder Ge-

misch beider. B. Durch 8-stündiges Erhitzen von Arachinsäure mit Glycerin auf 180° (Berthelot, A. ch. [3] 47, 355). — Körner (aus Äther). Fast unlöslich in kaltem Äther.

a.a'-Diarachinat des Glycerins, Glycerin-a.a'-diarachin, a.a'-Diarachin $C_{43}H_{64}O_5=C_{19}H_{39}\cdot CO\cdot O\cdot CH_2\cdot CH(OH)\cdot CH_2\cdot O\cdot CO\cdot C_{19}H_{39}$. B. Man löst Glycerin in der 4-fachen Menge konz. Schwefelsäure, fügt nach 15 Minuten die berechnete Menge Arachinsäure, gelöst in der $1^1/_2$ -fachen Menge konz. Schwefelsäure, hinzu und erhitzt 3 Stunden auf 70° (Grün, B. 38, 2286). — Weiße Kryställchen. F: 75°. Leicht löslich in Chloroform.

Glycerindiarachin $C_{49}H_{84}O_5=(C_{19}H_{39}\cdot CO\cdot O)_2C_3H_5\cdot OH$ von ungewisser Konstitution und fraglicher Einheitlichkeit. B. Durch 6-stündiges Erhitzen von Glycerin mit Arachinsäure auf $200-230^{\circ}$ (Berthelot, $A.\,ch.$ [3] 47, 357). Durch 8-stündiges Erhitzen von Monoarachin mit Arachinsäure und einer Spur Wasser auf $200-230^{\circ}$ (B.). — Körner. F: 75°. Fast unlöslich in kaltem Äther, wenig löslich in Schwefelkohlenstoff.

Gemischtes Anhydrid der Essigsäure und Arachinsäure, Essigsäure-arachinsäure-anhydrid $C_{22}H_{42}O_3 = CH_3 \cdot [CH_2]_{18} \cdot CO \cdot CO \cdot CH_3$. B. Durch Erhitzen von Kaliumarachinat mit Acetylchlori 1 (Tassinari, G. 8, 306; B. 11, 2031; vgl. Henle, A. 348, 19). — Schuppen (aus Äther). F: 60° (T.). — Wird durch Wasser und Alkohol zersetzt (T.).

Gemischtes Anhydrid der Isovaleriansäure und Arachinsäure, Isovaleriansäure-arachinsäure-anhydrid $C_{25}H_{48}O_3=CH_3\cdot[CH_2]_{18}\cdot CO\cdot O\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_2$. F: 68° (Tassinari, G. 8, 306; B. 11, 2031; vgl. Henle, A. 348, 19).

Eikosanoylehlorid, Arachinsäureehlorid $C_{30}H_{30}OCl = CH_2 \cdot [CH_2]_{18} \cdot COCl.$ B. Durch Einw. von Thionylehlorid auf Arachinsäure (H. MEYER, M. 22, 419; vgl. TASSINARI, G. 8, 306; B. 11, 2031). — Schuppen (aus Äther). F: $66-67^{\circ}$ (T.), 65° (M.). Sehr unbeständig (T.).

Eikosanamid, Arachinsäureamid C₂₀H₄₁ON = CH₃·[CH₂]₁₈·CO·NH₂. B. Aus Arachinsäurechlorid mit Ammoniak (Filett, Ponzio, G. 23 II, 391). Aus Arachinsäuremethylester und wäßr. Ammoniak (H. Meyer, M. 27, 43). Aus Erdnußöl mit alkoholischem Ammoniak (Scheven, Gössmann, A. 97, 262). — Feine glänzende Nadeln (aus Alkohol). F: 108° (F., P., G. 23 II, 391; P., J. pr. [2] 48, 488; Baczewski, M. 17, 545). Unlöslich in Äther und Ligroin.

2-Brom-eikosansäure-(1), a-Brom-n-nonadecan-a-carbonsäure, a-Brom-arachinsäure $C_{20}H_{39}O_2Br = CH_2 \cdot [CH_2]_{17} \cdot CHBr \cdot CO_2H$. B. Aus Arachinsäure mit amorphem Phosphor und Brom; man zersetzt das Reaktionsprodukt mit Wasser (BACZEWSKI, M. 17, 530). — Kryställchen (aus Ligroin). F: $62-64^{\circ}$. Leicht löslich in Alkohol, Åther, Ligroin und Chloroform. — Na $C_{20}H_{39}O_2Br$ (bei 100°). Nadeln (aus Alkohol). — Cu($C_{20}H_{38}O_2Br$)2 (bei 100°). Hellblau. Schwer löslich in Alkohol. Färbt sich bei 100° grasgrün. — Ag $C_{20}H_{38}O_2Br$ (bei 100°). Pulver. Sehr wenig löslich in Alkohol. Zersetzt sich bald am Sonnenlichte. — $Ca(C_{20}H_{38}O_2Br)_2$ (bei 100°). Krystallpulver, in Alkohol löslich.

Methylester $C_{21}H_{41}O_2Br = CH_3 \cdot [CH_2]_{17} \cdot CHBr \cdot CO_2 \cdot CH_3$. Nadeln (aus absolutem Methylalkohol). F: 33-35° (BACZEWSKI, M. 17, 531).

Äthylester $C_{22}H_{43}O_2Br = CH_3 \cdot [CH_2]_{17} \cdot CHBr \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. Mikroskopische Nädelchen (aus Alkohol). F: 37–39° (B., M. 17, 531). Sehr leicht löslich in Äther und Ligroin.

2-Jod-eikosansäure-(l), a-Jod-n-nonadecan-a-carbonsäure, a-Jod-arachinsäure $C_{20}H_{39}O_2I=CH_3\cdot [CH_2]_{17}\cdot CHI\cdot CO_2H$. B. Bei 5-stündigem Kochen von 2 ga-Brom-arachinsäure mit 1 gKI und Alkohol (Baczewski, M. 17, 533). — Mikroskopische Prismen (aus Alkohol). F: 70°.

Nitro-arachinsäure $C_{20}H_{39}O_4N=C_{19}H_{38}(NO_2)\cdot CO_2H$. B. Durch Zusammenmischen von Arachinsäure mit Salpeter und Schwefelsäure (Tassinari, G. 8, 307; B. 11, 2031). — F: 70°.. Wenig löslich in kaltem Alkohol, leicht in Äther. — Wird von Zinnchlorür zu einer Aminoarachinsäure reduziert.

- 21. Dokosansäure, n-Heneikosan-lpha-carbonsäure, Behensäure ${
 m C_{22}H_{44}O_2}$ CH₃ [CH₂]₂₀ CO₂H. V. Als Glycerid im Behenöl (aus dem Samen von Moringa oleifera) (VÖLCKER, A. 64, 342), im Fett der Samen von Erythrina Hypaphorus subumbrans (N. H. COHEN, C. 1909 II, 1576), in Micromeria Chamissonis Greene (POWER, SALWAY, Am. Soc. 30, 256). – B. Durch Schütteln von Erucasäure (in ätherischer Lösung) mit Platinschwarz in einer Wasserstoff-Atmosphäre (VAVON, C. r. 149, 999). Aus Erucasäure durch elektrolytische Reduktion an platinierten Platinkathoden (Böhringer & Söhne, D. R. P. 187788; lytische Reduktion an platinierten Platinkathoden (Böhringer & Söhne, D. R. P. 187788; C. 1907 II, 1287). Durch Erhitzen von Erucasäure mit Jod auf 270° und Behandlung des Reaktionsproduktes mit Zink und Salzsäure (Stohmann, Langeein, J. pr. [2] 42, 379; vgl. de Wilde, Reychler, Bl. [3] 1, 296), bezw. durch Reduktion von Jodbehensäure in alkoholischer Lösung mit Zink und Salzsäure und Verseifung etwa entstandenen Esters mit Kalilauge (Talanzew, J. pr. [2] 50, 72). — Nadeln. F: 84° (Talanzew, J. 24, 503; J. pr. [2] 50, 72), 80–82° (Power, Salway, Am. Soc. 30, 256), 77–78° (Stohmann, Langeein, J. pr. [2] 42, 379). Kp6: 306° (St., L., J. pr. [2] 42, 379). 100 Tle. Alkohol von 90° Tr. lösen bei 17° 0,102 Tle. Säure; 100 Tle. Ather lösen bei 16° 1,922 Tle. Säure (Talanzew, J. pr. [2] 50, 72). Molekulare Verbrennungswärme: 3338,3 Cal. (Stohmann, J. pr. [2] 49, 107; vgl. St., L., J. pr. [2] 42, 379). NaC₂₂H₄₃O₂ (Völcker, A. 64, 344; Talanzew, J. pr. [2] 50, 72). — AgC₂₂H₄₃O₂ (T.). — Ba(C₂₂H₄₃O₂)₂ (V.). — Zn(C₂₂H₄₃O₂)₂ (T.). — Pb(C₂₂H₄₃O₂)₂ (V.; Strecker, A. 64, 346).
- Äthylester $C_{24}H_{48}O_2=CH_3\cdot[CH_2]_{20}\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Man leitet Chlorwasserstoff in die alkoholische Lösung von Behensäure (Völcker, A. 64, 344). Krystallinisch. F: 480 bis 490.
- Dokosanamid, Behensäureamid $C_{22}H_{45}ON = CH_3 \cdot [CH_2]_{20} \cdot CO \cdot NH_2$. B. Man erhitzt Behensäure mit PCl_5 bis über 160° und versetzt nach Entfernung des $POCl_3$ mit konz. Ammoniak (FILETI, PONZIO, G. 23 II, 392). Tafeln (aus Alkohol). F: 111°.
- $\begin{array}{l} \textbf{13.14-Dichlor-dokosans\"{a}uren-(1),} \quad \mu.\nu-\textbf{Dichlor-heneikosan-}a\text{-}carbons\"{a}uren\,,\\ \mu.\nu-\textbf{Dichlor-behens\"{a}uren} \quad C_{22}\textbf{H}_{42}\textbf{O}_{2}\textbf{Cl}_{2} = \textbf{CH}_{3}\cdot[\textbf{CH}_{2}]_{7}\cdot\textbf{CHCl}\cdot\textbf{CHCl}\cdot[\textbf{CH}_{2}]_{11}\cdot\textbf{CO}_{2}\textbf{H}. \end{array}$
- a) $\mu_{\nu}v$ -Dichlor-behensäure vom Schmelzpunkt 46°, Erucasäuredichlorid $(^{\circ}_{2}H_{42}O_{2}Cl_{2}=CH_{3}\cdot[CH_{2}]_{n}\cdot CHCl\cdot CHCl\cdot [CH_{2}]_{n}\cdot CO_{2}H$. B. Durch Einleiten von Chlor in eine Lösung von Erucasäure in Chloroform bei -18° (Holf, B. 24, 4123). Blättehen. F: 46°. Unlöslich in verdünntem Alkohol. — Beim Kochen mit Natrium und Alkohol entsteht Erucasäure; bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol entsteht daneben wenig Chlorbrassidinsäure. Überschüssiges alkoholisches Kali erzeugt bei 120—130° ausschließlich Chlorbrassidinsäure, bei 170° Behenolsäure.
 - Methylester $C_{23}H_{44}O_3Cl_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_7 \cdot CHCl \cdot CHCl \cdot [CH_2]_1 \cdot CO_2 \cdot CH_3$. F: 30,5° (Holt).
- b) $\mu.v$ -Dichlor-behensäure vom Schmelzpunkt 65°, Brassidinsäuredichlorid $C_{22}H_{42}O_2Cl_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_7 \cdot CHCl \cdot CHCl \cdot [CH_2]_{11} \cdot CO_2H$. B. Aus Brassidinsäure, gelöst in Chloroform und Chlor bei -18° (Holt, B. 24, 4123). Blättchen. F: 65°. Unlöslich in verdünntem Alkohol. -- Bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol entstehen Brassidinsäure und wenig Chlorerucasäure. Überschüssiges alkoholisches Kali erzeugt bei 130° ausschließlich Chlorerucasäure.
 - $\mathbf{Methylester} \ \mathbf{C}_{23}\mathbf{H}_{44}\mathbf{O}_{2}\mathbf{Cl}_{2} = \mathbf{CH}_{3} \cdot [\mathbf{CH}_{2}]_{7} \cdot \mathbf{CHCl} \cdot \mathbf{CHCl} \cdot [\mathbf{CH}_{2}]_{11} \cdot \mathbf{CO}_{2} \cdot \mathbf{CH}_{3}. \ \ \mathbf{F:42,5^{0}} \ (\mathbf{Holt}).$
- 13.13.14.14-Tetrachlor-dokosansäure-(1), $\mu.\mu.v.v$ -Tetrachlor-heneikosan-a-carbonsäure, $\mu.\mu.v.v$ -Tetrachlor-behensäure, Behenolsäuretetrachlorid $C_{32}H_{40}O_2Cl_4 = CH_3 \cdot [CH_2]_7 \cdot CCl_2 \cdot [CH_2]_{11} \cdot CO_2H$, B. Bei 10-stündigem Kochen von Behenolsäuretetrabromid mit $HgCl_2$ und Alkohol (Holt, B. 25, 2688). Nadeln. F: 41°. Wird von Natriumamalgam in Behenolsäure übergeführt.
- 2-Brom-dokosansäure-(1), a-Brom-heneikosan-a-carbonsäure, a-Brom-behensäure $C_{22}H_{43}O_2Br=CH_3\cdot[CH_2]_{19}\cdot CHBr\cdot CO_2H$. B. Man erwärmt 5 g Behensäure, 0,3 g roten Phosphor und 8 g Brom auf dem Wasserbade bis zum Aufhören der Bromwasserstoffentwicklung und zersetzt das Reaktionsprodukt mit Wasser (FILETI, G. 27 II, 298). Krystalle (aus Alkohol). F: 70°. Löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln.
- Äthylester $C_{24}H_{47}O_2Br=CH_3\cdot[CH_2]_{19}\cdot CHBr\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus a-Brom-behensäure, Alkohol und Chlorwasserstoff (Filert, G. 27 II, 299). F: 49—51°.
- 13- oder 14-Brom-dokosansäure-(1), μ oder ν -Brom-heneikosan-a-carbonsäure, μ oder ν -Brom-behensäure $C_{22}H_{43}O_2Br=CH_3\cdot [CH_2]_8\cdot CHBr\cdot [CH_2]_{11}\cdot CO_2H$ oder $CH_3\cdot [CH_2]_7\cdot CHBr\cdot [CH_2]_{12}\cdot CO_2H$. B. Aus Erucasäure in Eisessig durch Bromwasserstoffgas, neben Brassidinsäure (Ponzio, G. 35 II, 397; BAYER & Co., D. R. P. 186214; C. 1907 II, 956;

- s. auch B. & Co., D. R. P. 186740; C. 1907 II, 1030). Aus Brassidinsäure und HBr (Epifanow, 3£. 40, 134; C. 1908 I, 2019). Prismen (aus Alkohol). F: $39-40^{\circ}$ (P.), $32-33^{\circ}$ (E.). Leicht löslich in den üblichen Lösungsmitteln, auch in Petroläther. Bei der Einw. von Jodmetallen in Gegenwart von Eisessig entsteht Monojodbehensäure (B. & Co., D. R. P. 186214; C. 1907 II, 956). $\text{Ca}(\text{C}_{22}\text{H}_{42}\text{O}_2\text{Br})_2$. Farbloses geschmackfreies Pulver, unlöslich in Wasser und Alkohol (B. & Co., D. R. P. 187449; C. 1907 II, 1130).
- 18.14-Dibrom-dokosansäuren, $\mu.\nu$ -Dibrom-heneikosan-a-carbonsäuren, $\mu.\nu$ -Dibrom-behensäuren $C_{22}H_{42}O_2Br_2=CH_3\cdot [CH_2]_7\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot [CH_2]_{11}\cdot CO_2H$.
- a) µ.v-Dibrom-behensäure vom Schmelzpunkt 42—43°, Erucasäuredibromid C₂₂H₄₂O₂Br₂ = CH₃·[CH₂]₇·CHBr·CHBr·[CH₂]₁₁·CO₂H. B. Aus Erucasäure und Brom (HAUSSKNECHT, A. 143, 40; Otto, A. 135, 226). Krystallwarzen; F: 42—43° (O.)—Geht mit Natriumamalgam in Erucasäure über (O.; Holt, B. 24, 4125). Alkoholisches Kali erzeugt in der Kälte Brombrassidinsäure (HAU., A. 143, 50; Ho., B. 24, 4128), bei 150° Behenolsäure (Ho., B. 24, 4128). Beim Kochen mit Silberoxyd und Wasser werden Oxyerucasäure und Dioxybehensäure gebildet (HAU., A. 143, 51). Einw. von Silberacetat und Verseifung der so gebildeten Bisacetoxystearinsäure mit Alkali führt zur Bildung eines Gemisches von Dioxybehensäure und Isodioxybehensäure (Albitzk, J. pr. [2] 67, 310). Magnesiumsalz. Farbloses Pulver (BAYER & Co., D. R. P. 215008; C. 1909 II, 1907). Calciumsalz ("Sabromin", vgl. BAYER & Co., C. 1908 II, 1122). Farbloses, geschmackloses, haltbares Pulver, in Wasser und Alkohol fast unlöslich (BAYER & Co., D. R. P. 215007; C. 1908 II, 1696). Wird als Ersatz der Alkalibromide therapeutisch verwendet (Kalischer, C. 1908 II, 1696; Rabow, Ch. Z. 33, 440). Strontiumsalz, Farbloses Pulver (BAYER & Co., D. R. P. 215009; C. 1909 II, 1907). Ba(C₂₂H₄₁O₂Br₂)₂. Niederschlag (Otto, A. 135, 228). Pb(C₂₂H₄₁O₂Br₂)₂. Krystalle (aus viel heißem absolutem Alkohol) (O.).
- b) $\mu.\nu$ -Dibrom-behensäure rom Schmelzpunkt 54° , Brassidinsäuredibromid $C_{22}H_{42}O_2Br_2=CH_3\cdot[CH_2]_7\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot[CH_2]_{11}\cdot CO_2H$. B. Aus Brassidinsäure und Brom (HAUSSKNECHT, A. 143, 56). Krystalle (aus Alkohol). F: 54° (HAU.). Natriumamalgam erzeugt beim Kochen rasch Brassidinsäure (HOLT, B. 24, 4125). Kochende alkoholische Kalilösung ist ohne Wirkung (HAU.); bei 150° liefert sie Bromerucasäure, bei ca. 220 $^\circ$ Behenolsäure (HO., B. 24, 4128). Verhält sich gegen Silberacetat ebenso wie Erucasäuredibromid (Albitzki, J. pr. [2] 67, 312).
- c) $\mu.\nu$ -Dibrom-behensäure vom Schmelzpunkt 44—46°, Isoerucasäure-dibromid $C_{22}H_{42}O_2Br_2$. B. Aus Isoerucasäure (S. 476) und Brom (Alexandrow, N. Salzew, \mathcal{H} . 24, 489; J. pr. [2] 49, 61; S., J. pr. [2] 50, 66). F: 44—46°.

Tribrom-behensäure $C_{22}H_{41}O_2Br_3$. B. Aus Brombrassidinsäure und Brom (Hauss-knecht, A. 143, 50; vgl. Holt, B. 24, 4128). — F: $31-32^{\circ}$.

13.13.14.14-Tetrabrom-dokosansäure-(1), $\mu.\mu.\nu.\nu$ -Tetrabrom-heneikosan-a-carbonsäure, $\mu.\mu.\nu.\nu$ -Tetrabrom-behensäure $C_{22}H_{44}O_2Br_4=CH_3\cdot[CH_2]_7\cdot CBr_2\cdot CBr_2\cdot [CH_2]_{11}\cdot CO_2H$. Aus Behenolsäure und Brom (HAUSSKNECHT, A. 143, 45). — Blättchen (aus Alkohol), F: 77—78°. — Geht durch Natriumamalgam (und Alkohol) in Behenolsäure über.

Methylester $C_{23}H_{42}O_2Br_4 = CH_3 \cdot [CH_2]_7 \cdot CBr_2 \cdot CBr_2 \cdot [CH_2]_{11} \cdot CO_2 \cdot CH_3$. Wachsartig. F: 29° (Holf, B. 25, 965).

13- oder 14-Jod-dokosansäure-(1), μ- oder ν-Jod-heneikosan-α-carbonsäure, μ- oder ν-Jod-behensäure C₂₂H₄₃O₂I = CH₃· [CH₂]₈· CHI· [CH₂]₁₁· CO₂H oder CH₃· [CH₂]₇· CHI· [CH₂]₁₂· CO₂H. B. Aus Erucasäure und phosphorfreiem Jodwasserstoff (BAYER & Co., D. R. P. 180087; C. 1907 I, 434; Alexandrow, N. Saizew, ℋ. 24, 490; J. pr. [2] 49, 58). Aus Erucasäure, Jodnatrium und trocknem Chlorwasserstoff in Ligroin (BAYER & Co., D. R. P. 187822; C. 1907 II, 1131). Aus Isoerucasäure und Jodwasserstoff (N. Saizew, ℋ. 24, 496; AL., S., J. pr. [2] 49, 61). Aus 87 g Brassidinsäure, Phosphortrijodid (dargestellt aus 100 g Jod und 10 g Phosphor) und 25 ccm verdünnter Jodwasserstoffsäure (N. Saizew, J. pr. [2] 50, 65). Aus Brombehensäure und Jodmetallen in Gegenwart von Eisessig (BAYER & Co., D. R. P. 186214; C. 1907 II, 956). Aus der entsprechenden Oxybehensäure (F: 89° bis 91°) und Phosphortrijodid (Epifanow, ℋ. 40, 136; C. 1908 I, 2019). Aus der hochschmelzenden Dioxybehensäure und HI (Urwanzow, J. pr. [2] 39, 337). — Farblose feste Masse (BAYER & Co., D. R. P. 180087; C. 1907 I, 434). — Wird von Zink und Salzsäure zu Behensäure reduziert (Epifanow; Urwanzow). Liefert mit alkoholischer Kalilauge Isoerucasäure und Erucasäure (Saizew, J. pr. [2] 50, 65). — Magnesiumsalz. Farbloses Pulver (Bayer & Co., D. R. P. 180622; C. 1907 I, 773). — Calciumsalz, "Sajodin" Ca(C₂₂H₄₂O₂I)₂. Farbloses Pulver; in Wasser und Alkohol fast unlöslich (Bayer & Co., D. R. P. 180622; C. 1907 I, 773). Pharmazeutische Verwendung als Ersatz der Alkalijodide:

E. Fischer, v. Mering, C. 1906 I, 953. Verhalten im Organismus: Basch, H. 55, 397; s. auch Abderhalden, Kautzsch, C. 1908 I, 874. — Strontiumsalz. Farbloses Pulver (Bayer & Co., D. R. P. 180622; C. 1907 I, 773). — Über das Mangansalz, Ferrosalz und Ferrisalz vgl.: Bayer & Co., D. R. P. 202353; C. 1908 II, 1396.

Äthylester $C_{24}H_{47}O_2I=C_{21}H_{42}I\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus Jodbehensäure, Alkohol und konz. Schwefelsäure (B. & Co., D. R. P. 188434; C. 1908 I, 72). — Weiße Kryställchen. F: 29°.

22. Carbonsäure $C_{23}H_{46}O_2=C_{22}H_{45}\cdot CO_2H$. V. In den Blättern von Olea Europaea (Power, Tutin, Soc. 93, 894). — Darst. Man extrahiert den in Wasser unlöslichen Anteil des alkoholischen Extraktes der trocknen Blätter von Olea Europaea mit Petroläther, kocht den Auszug mit alkoholischer Kalilauge, verdampft den Alkohol, setzt Wasser hinzu, zieht mit Äther aus und säuert die alkalische Lösung mit verdünnter Schwefelsäure an. — Blättehen (aus Essigester). F: 68—69°.

23. Carbonsäuren C24H48O2.

1. Lignocerinsäure C₂₄H₄₈O₂. V. Im Buchenholzteerparaffin (Hell, Hermanns, B. 13, 1713). Als Glycerid im Erdnußöl (Kreiling, B. 21, 880). — Darst. Man kocht Rohparaffin einige Stunden lang mit Alkohol (von 90°/₀); beim Erkalten scheidet sich aus dem Alkohol Lignocerinsäure ab. Der Alkohol wird vom erstarrten Paraffinkuchen abgegossen und dieser noch einige Male mit Alkohol ausgekocht. Die ausgeschiedene Säure krystallisiert man erst aus Alkohol und dann aus Ligroin um (behufs Entfernung eines beigemengten höheren Alkohols) und führt sie hierauf — durch Behandeln mit Methylalkohol und Chlorwasserstoff — in den Methylester über; man reinigt diesen durch Destillation (H., H.). — Verfilzte Nadeln (aus Alkohol). F: 80,5°. Erstarrt nach dem Schmelzen blättrig-krystallinisch (H., H.). — NaC₂₄H₄₇O₂ (H., H.). — Cu(C₂₄H₄₇O₂)₂. Grüner Niederschlag. Kaum löslich in absolutem Alkohol oder Ather, löslich in heißem Benzol (H., H.). — AgC₂₄H₄₇O₂ (H., H.). — Pb(C₂₄H₄₇O₂)₂. F: 117°. Wenig löslich in absolutem Alkohol, unlöslich in Ather, leicht löslich in siedendem Benzol (H., H.).

Methylester $C_{25}H_{50}O_2=C_{23}H_{47}\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die methylalkoholische Lösung von Lignocerinsäure (Hell, Hermanns, B. 13, 1715). — Blättehen. F: $56,5-57^{\circ}$ (H., H., B. 13, 1717). Destilliert unzersetzt. Leicht löslich in Chloroform und Schwefelkohlenstoff, etwas weniger in Äther, Benzol, Ligroin, ziemlich schwer in Alkohol.

Äthylester $C_{29}H_{52}O_2 = C_{23}H_{47} \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. F: 55°. Kp_{15-20} : 305–310° (Hell, Hermanns, B. 13, 1715). Zerfällt bei der Destillation unter gewöhnlichem Druck größtenteils in Äthylen und Lignocerinsäure und daneben in CO_2 , ein Keton und einen Kohlenwasserstoff.

Chlorid $C_{24}H_{47}OCl = C_{23}H_{47}$ ·COCl. B. Aus Lignocerinsäure und Phosphorpentachlorid auf dem Wasserbade (Hell, Hermanns, B. 13, 1720). — Gelbliche Blätter (aus Äther). F: 48–50°. Sehr leicht löslich in Äther und Ligroin.

2. Carnaubasäure $C_{24}H_{48}O_2 = C_{23}H_{47} \cdot CO_2H$, V. An Alkohole gebunden im Carnaubawachs (Stürcke, A. 223, 306), sowie im Wollfett (Darmstädter, Lifschütz, B. 29, 619; 31, 97). In Ochsennieren in Gestalt eines Lipoids (Dunham, C. 1908 I, 2106). — B. Bei der Oxydation von Carnaubylalkohol in Eisessiglösung mit Chromsäure (Da., L., B. 29, 2899). — Krystalle (aus Alkohol). F: 72,5° (Stürcke), 72,4° (Dunham). Sehr leicht löslich in Äther und Chloroform, heißem Alkohol, Benzol, Aceton, Äthylacetat, Essigsäure, leicht löslich in Ligroin. — $AgC_{24}H_{47}O_2$ (Dunham). — $Ca(C_{24}H_{47}O_2)_2$. Unlöslich in Aceton (Da., L., B. 29, 619). — $Pb(C_{24}H_{47}O_2)_2$. Niederschlag. F: 110—111°. Unlöslich in heißem Alkohol und Äther, ziemlich schwer löslich in siedendem Benzol, leicht in siedendem Eisessig und Toluol (St.).

Äthylester $C_{2e}H_{52}O_2=C_{23}H_{47}\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. Darst. Durch 5-stündiges Erhitzen der freien Carnaubasäure mit absolutem Alkohol am Rückflußkühler (Dunham, C. 1908 I, 2106). — Weiße Masse von paraffinähnlicher Konsistenz. F: 50°. Sehr leicht löslich in Äther und Chloroform, heißem Alkohol, Benzol, Aceton, Äthylacetat und Essigsäure.

- 3. Paraffinsäure $C_{24}H_{49}O_2=C_{23}H_{47}\cdot CO_2H$. B. Beim Behandeln von Paraffin mit rauchender Salpetersäure, neben niederen Fettsäuren, deren Nitroprodukten und Korksäure (POUCHET, Bl. [2] 23, 111; B. 7, 1453). Blättchen (aus Alkohol). F: 45—47°. Wenig beständig.
- 4. Pisangcerinsäure $C_{24}H_{48}O_2=C_{28}H_{47}\cdot CO_2H$. B. Durch Verseifung des Pisangwachses (Greshoff, Sack, R. 20, 67). Krystalle (aus Alkohol). F: 71°.

Pisangcerylester der Pisangcerinsäure $C_{37}H_{74}O_2=C_{23}H_4$, $CO_2 \cdot C_{13}H_{27}$. V. Im Pisangwachs. Reinigung durch Auskochen mit Alkohol (Greshoff, Sack, R. 20, 66). — Harte, glasige, farllose Masse. F: 79—81°. In den meisten Mitteln sehr wenig löslich; nur in siedendem Terpentinöl, Schwefelkohlenstoff und Amylalkohol löslich. Gibt bei der Verseifung Pisangcerinsäure und Pisangcerylalkohol (Bd. I, S. 428).

- 5. Gingkosäure $C_{24}H_{48}O_2=C_{22}H_{47}\cdot CO_2H$. V. Im Fruchtfleisch von Salisburia adiantifolia (Gingko biloba). F: 35° (SCHWARZENBACH, J. 1857, 529).
- 24. Hyänasäure $C_{25}H_{50}O_2 = C_{24}H_{49} \cdot CO_2H$. V. An Glycerin getunden im Fett der Analdrüsentaschen von Hyaena striata, neben Palmitin- und Ölsäureglycerid (Carius, A. 129, 168). Krystalle (aus Äther). F: 77—78°. Wenig löslich in kaltem absolutem Alkohol, sehr leicht in Äther. $Ca(C_{25}H_{49}O_2)_2$. Krystallpulver. F: 85—90°. $Pb(C_{25}H_{49}O_2)_2$. Nadeln aus kochendem absolutem Alkohol, sehr wenig löslich in ihm.
- 25. Cerotinsäure $C_{26}H_{52}O_2 = C_{25}H_{51} \cdot CO_2H$. Zur Zusammensetzung vgl. Henriques, B. 30, 1418. V. Frei im Bienenwachs (Brodie, A. 67, 185; Nafzger, A. 224, 232), im Carnaubawachs (?) (Bérard, Z. 1868, 415; vgl. Stürcke, A. 223, 309), im Klebwachs (Propolis) (Greshoff, Sack, R. 22, 140), in den Blättern von Eriodictyon californicum Hooker und Arnott (syn. E. glutinosum Beath.) (Frank, Tutin, C. 1907 II, 916), im Sekret auf der Unterseite der Wedel von Gymnogramme triangularis und anderer Farne der Genera Gymnogramme, Cheilanthes und Nothobena (Blasdale, Am. Soc. 25, 1151). Als Cerotinsäurecerylester im chinesischen Wachs (Brodie, A. 67, 201; Henriques, B. 30, 1415) und Opiumwachs (Hesse, B. 3, 637). An Alkohole gebunden im Wollschweiße der Schafe (Buisine, Bl. [2] 42, 201), im Wollfettwachs (Darmstädter, Lifschütz, B. 31, 102), im Fett von Spilanthes oleracea Jacq. (Gerber, Ar. 241, 288). Als Glycerid im fetten Öl des Filixextraktes (Katz, Ar. 236, 660).
- B. Beim Erhitzen von Cerylalkohol mit Kali-Kalk (Brodie, A. 67, 202) oder mit Chromsäure in Eisessiglösung (Darmstädter, Lifschütz, B. 29, 2896). Bei der Oxydation von Paraffin mit Chromsäure oder verdünnter Salpetersäure (Gill, Meusel, Z. 1869, 65), aber nicht mit rauchender Salpetersäure (Pouchet, B. 7, 1453; Bl. [2] 23, 111). Darst. Man kocht Bienenwachs (5 kg) dreimal und anhaltend (das letzte Mal 12 Stunden lang) mit Alkohol (70 l) aus, destilliert den Alkohol ab und preßt den abgekühlten Rückstand ab. Er wird dann wiederholt mit heißem Wasser gewaschen, entwässert und mit (10%) Tierkohle erwärmt. Je 200 g des Rückstandes werden mit 100 g Kaliumhydroxyd und 500 g Kali-Kalk 10—12 Stunden lang auf 200° erhitzt. Man verteilt nun die Masse in heißem Wasser und neutralisiert mit verdünnter Salzsäure (1 Tl. HCl, 2 Tle. Wasser), zuletzt in der Kälte. Die gefällten Calciumsalze werden nach dem Waschen mit einem Gemisch aus 1 Tl. Benzol und 1 Tl. Alkohol extrahiert und dann durch heiße Salzsäure zerlegt. Die freien, gewaschenen und gepulverten Säuren erwärmt man zunächst mit 30 Tln. Methylalkohol auf 70° und filtriert bei 70°. Ungelöst bleibt Melissinsäure. Die aus dem Filtrate auskrystallisierende Cerotinsäure behandelt man noch zweimal (zuletzt mit nur 10 Tln.) Methylalkohol in gleicher Weise, um alle Melissinsäure abzuscheiden (Marie, A. ch. [7] 7, 160).

gleicher Weise, um alle Melissinsäure abzuscheiden (Marie, A. ch. [7] 7, 160).

Krystalle (aus Benzin, Äther oder Eisessig) (Marie; Henriques). F: 77,5° (Marie, A. ch. [7] 7, 193), 78° (Brodie, A. 67, 187), 78,5° (Henriques, B. 30, 1418), 78—79° (Darmstädter, Lifschütz, B. 31, 103). D‡: 0,8359 (Eijkman, R. 12, 165). Leicht löslich in siedendem Methylalkohol (Marie), in siedendem Alkohol, Aceton, Benzol, Chloroform. Äther, Schwefelkohlenstoff, aliphatischen Kohlenwasserstoffen (Darmstädter, Lifschütz, B. 31, 103), löslich in 5—6 Tin. siedendem Äther (Marie). n² (1,43637; n³ : 1,44400 (Eijkman, R. 12, 165). In Chloroform-Lösung optisch inaktiv (Walden, Ch. Z. 30, 393).

Bei der Destillation von cerotinsaurem Blei entsteht ein bei 62° schmelzendes Keton

Bei der Destillation von cerotinsaurem Blei entsteht ein bei 62° schmelzendes Keton (Brückner, J. pr. [1] 57, 17). Bei 48-stündigem Kochen von 25 g Cerotinsäure mit 11 Salpetersäure (D: 1,15) entstehen Capronsäure, Valeriansäure, Bernsteinsäure, Sebacinsäure, Korksäure, Glutarsäure usw. (Marie, A. ch. [7] 7, 181). Mit Chromsäure in Eisessiglösung entsteht viel Laurinsäure, neben anderen Säuren (M.). Kaliumpermanganat oxydiert in saurer Lösung zu viel Bernsteinsäure und Glutarsäure, wenig Sebacinsäure und Korksäure, in alkalischer Lösung außerdem zu Oxalsäure (M.). Schmelzendes Kalihydrat oxydiert zu Stearinsäure, Sebacinsäure, Laurinsäure usw. (M.).

 $NaC_{26}H_{51}O_2$. Mikroskopische Krystalle, zu einer Gallerte vereinigt. Leicht löslich in heißem Wasser und Alkohol, unlöslich in Benzol (Nafzger, A. 224, 237). — $KC_{26}H_{51}O_2$. Mikroskopische Blättchen, gallertartig vereinigt (aus Alkohol). Zersetzt sich, ohne zu schmelzen, oberhalb 200°. Löslich in siedendem Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther, Ligroin und Benzol (N., A. 224, 241). — $Cu(C_{26}H_{51}O_2)_2$. Feines grünblaues Pulver. Unlöslich in Alkohol,

Äther und Petroläther, löslich in kochendem Benzol (N., A. 224, 238). — $AgC_{28}H_{51}O_2$. Weißer Niederschlag. Zersetzt sich beim Schmelzen (N., A. 224, 242; Marie, A. ch. [7] 7, 197). — $Mg(C_{22}H_{51}O_2)_2$. Pulveriger Niederschlag (N., A. 224, 241; M., A. ch. [7] 7, 196). Sintert zwischen 165 und 173°; F: 174—176° (Darmstädter, Lefschütz, B. 31, 103), 140—145° (N.). Unlöslich in Wasser, Alkohol und Äther, wenig löslich in Benzol (N.). — Bariumsalz: Holzmann, Ar. 236, 425. — $Pb(C_{26}H_{51}O_2)_2$. Nadeln (aus Benzol). F: 112,5—113,5°. Unlöslich in Wasser, Alkohol und Äther (N., A. 224, 239).

Methylester $C_{27}H_{54}O_2=C_{25}H_{51}\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die methylalkoholische Lösung von Cerotinsäure (NAFZGER, A. 224, 233). — Blättchen (aus Methylalkohol). F: 62° (MARIE, A. ch. [7] 7, 195), 60° (N., A. 224, 234). Destilliert im Vakuum unzersetzt (N.).

Äthylester $C_{28}H_{56}O_2 = C_{25}H_{51} \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. Blättchen (aus Alkohol) (NAFZGER, A. 224, 234). F: 59–60° (Brode, A. 67, 189), 60,5° (Marie, A. ch. [7] 7, 196). Destilliert im Vakuum unzersetzt; zerfällt bei der Destillation an der Luft in Cerotinsäure, Äthylen, CO_2 , einen bei 44° schmelzenden Kohlenwasserstoff und ein bei 92° schmelzendes Keton (N., A. 224, 237).

Cerylester $C_{52}H_{104}O_2 = C_{2e}H_{51} \cdot CO_2 \cdot C_{2e}H_{58}$. V. Fast einziger Bestandteil des chinesischen Wachses (Brodde, A. 67, 213; Henriques, B. 30, 1415). Im Opiumwachs (Hesse, B. 3, 638). — Prismen (aus Alkohol) (Hesse), aus Benzin (Hen.); Schuppen (aus Chloroform) (Hesse). F: 82° (B.), 81,5° (Hen.). Leicht löslich in siedendem Alkohol, reichlich in siedendem Äther und Aceton (Hesse).

a-Cerotinat des Glycerins, Glycerin-a-monocerotin, Monocerotin $C_{29}H_{58}O_4=C_{25}H_{51}\cdot CO\cdot O\cdot CH_2\cdot CH_(OH)\cdot CH_2\cdot OH$. B. Aus γ -Chlor-propylenglykol und cerotinsaurem Silber bei 180° (Marie, A. ch. [7] 7, 202). — Lange feine Nadeln. F: 78,8°.

Dicerotinat des Glycerins, Glycerin-dicerotin, Dicerotin $C_{55}H_{108}O_5 = \langle C_{25}H_{51} \cdot CO \cdot O \rangle_2 C_3 H_5 \cdot OH$. B. Bei 6-stündigem Erhitzen auf 220° von 8 g Cerotinsäure mit 8 g Glycerin (Marie, A. ch. [7] 7, 202). — Nadeln. F: 79,5°. Fast unlöslich in kochendem Alkohol.

Tricerotinat des Glycerins, Glycerin-tricerotin, Tricerotin $C_{81}H_{158}O_6 = C_{25}H_{51} \cdot CO \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH(O \cdot CO \cdot C_{25}H_{51}) \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot C_{25}H_{51}$. B. Durch Erhitzen von Dicerotin mit Cerotinsäure (Marie, A. ch. [7] 7, 203). — Feine Nadeln. F: 76,5—77°.

Cerotinsäurechlorid $C_{25}H_{51}OCl = C_{25}H_{51}\cdot COCl$. B. Aus Cerotinsäure und Phosphorpentachlorid (MARIE, A. ch. [7] 7, 207). — F: 47°.

Cerotinsäureamid $C_{25}H_{53}ON=C_{25}H_{51}\cdot CO\cdot NH_2$. B. Aus Cerotinsäurechlorid und wäßr. Ammoniak (Marie, A. ch. [7] 7, 208). — Krystallkörner. F: 109°. Unlöslich in kaltem Alkohol und Äther, leicht löslich in heißem Alkohol.

Cerotinsäurenitril $C_{20}H_{51}N=C_{25}H_{51}\cdot CN$. B. Aus Cerotinsäureamid mit Phosphorsäureanhydrid (Marie, A. ch. [7] 7, 209). — Lange, sehr feine Nadeln (aus Alkohol). F: 58°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther usw.

Dodekachlor-cerotinsäure $C_{26}H_{40}O_2Cl_{12}=C_{25}H_{39}Cl_{12}\cdot CO_2H$. B. Durch Einleiten von Chlor in geschmolzene Cerotinsäure (Brode, A. 67, 190). — Zähes durchsichtiges Gummi. — Das Natriumsalz ist in Wasser fast unlöslich.

Athylester $C_{28}H_{44}O_2Cl_{12} = C_{25}H_{39}Cl_{12} \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. Amorph (Brodie, A. 67, 191).

a-Brom-cerotinsäure $C_{26}H_{51}O_2Br=CH_3\cdot [CH_2]_{23}\cdot CHBr\cdot CO_2H$. Darst. Aus Cerotinsäure, Brom und Phosphor; man zersetzt das Reaktionsprodukt mit Wasser (Marie, A. ch. [7] 7, 220). — Nadeln (aus Benzol). F: 66,5°.

Äthylester $C_{29}H_{55}O_2Br = CH_3 \cdot [CH_2]_{23} \cdot CHBr \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. Nadeln (aus Alkohol). F: 46,5° (Marie, A. ch. [7] 7, 221).

Dibrom-cerotinsäure $C_{26}H_{50}O_2Br_2=C_{25}H_{49}Br_2\cdot CO_2H$. B. Aus a-Brom-cerotinsäure mit Brom und rotem Phosphor; man zersetzt das Reaktionsprodukt mit Wasser (Marie, A. ch. [7] 7, 222). — F: ca. 30°. Sehr leicht löslich in Benzol.

26. Montansäure $C_{29}H_{58}O_2=C_{28}H_{57}\cdot CO_2H$. V. Im Montanwachs (durch Schwelerei von Braunkohle mit auf 250° erhitztem Wasserdampf erhalten) (Hell, Z. Ang. 13, 556; vgl. v. Bergen, Z. Ang. 14, 1110; Eisenreich, C. 1909 II, 1088). — Wollige Krystalle (aus Alkohol). F: 83—84°.

27. Melissinsäure $C_{30}H_{60}O_2=C_{29}H_{59}\cdot CO_2H$. Zur Zusammensetzung vgl. Marie, A. ch. [7] 7, 173. — V. In kleiner Menge im Bienenwachse (Nafzger, A. 224, 249; M., A. ch. [7] 7, 158, 162; vgl. Schalfejew, B. 9, 278; \mathcal{H} . 9, 96, 325; Zatzek, M. 3, 678). — B. Beim Erhitzen von Myricylalkohol mit der dreifachen Menge Kalikalk auf 220°, neben Wasserstoff (Pieverling, A. 183, 353; Stürcke, A. 223, 295; vgl. Schwale, A. 235, 124). Bei der Oxydation des Myricylalkohols mit Chromsäure in Eisessiglösung (Matthes, Sander, Ar. 246, 170). — Seideglänzende Schuppen (Stürcke; Nadeln (aus absolutem Alkohol) (Matthes, Sander). F: 90—91° (Stürcke, A. 223, 296), 90° (Marie, A. ch. [7] 7, 198). Leicht löslich in der Wärme in Alkohol, Schwefelkohlenstoff, Chloroform und Ligroin, fast unlöslich in Methylalkohol und in Äther (Marie). — $Cu(C_{30}H_{59}O_2)_2$. Dunkelgrünes Pulver, unlöslich in Alkohol und Äther, etwas löslich in siedendem Benzol (Schwale, A. 235, 136). — $AgC_{30}H_{59}O_2$. Amorphes weißes Pulver, sintert bei 94°, zersetzt sich bei 140° unter Schwärzung, etwas löslich in siedendem Alkohol (Matthes, Sander, Ar. 246; 172; vgl. Pieverling, A. 183, 354; Stürcke, A. 223, 297; Schwale, A. 235, 135). — $Mg(C_{30}H_{59}O_2)_2$. Leichtes weißes Pulver, sintert bei 150°, schmilzt bei 160°, unlöslich in Alkohol, Åther, Ligroin, löslich in heißem Chloroform, Toluol und Benzol (Matthes, Sander, Ar. 246, 170; Schwale, A. 235, 136). — $Pb(C_{30}H_{59}O_2)_2$. Nadeln aus Toluol (Pieverling, A. 183, 354). F: 118° bis 119° (St., A. 223, 298; Mat., Sa., Ar. 246, 172), 115—116° (Sch., A. 235, 128). Löslich in siedendem Chloroform und Toluol, unlöslich in Äther, Alkohol und Ligroin.

Methylester $C_{31}H_{62}O_2=C_{22}H_{50}\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Man sättigt eine siedende methylalkoholische Lösung von Melissinsäure mit Chlorwasserstoff (Schwalb, A. 235, 137). — Kleine seideglänzende Nadeln (aus Ligroin). F: 74,5° (Marie, A. ch. [7] 7, 199), 71—71,5° (Sch.). Destilliert größtenteils unzersetzt (Sch.). Etwas löslich in kaltem Alkohol, Äther und Ligroin (Sch.).

Äthylester $C_{32}H_{44}O_2=C_{29}H_{59}\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. Schüppchen (Pieverling, A. 183, 355); Nädelchen (aus Alkohol) (Schwalb, A. 235, 139). F: 73° (P.; Marie, A. ch. [7] 7, 199). Leicht löslich in kochendem Äther und Alkohol (P.). — Zerfällt bei der Destillation in Äthylen und Melissinsäure (Sch.).

Isoamylester $C_{35}H_{70}O_2=C_{29}H_{59}\cdot CO_2\cdot C_5H_{11}$. Nadeln. F: 69° (Pieverling, A. 183, 356). Löslich in Alkohol, Ather, Chloroform, Benzol.

Myricylester $C_{60}H_{120}O_2 = C_{29}H_{59} \cdot CO_2 \cdot C_{30}H_{61}$. V. Im Gummilack (Gascard, *Bl.* [3] 11, 186), — F: 92°.

a-Melissinat des Glycerins, Glycerin-a-monomelissin, Monomelissin $C_{33}H_{66}O_4=C_{29}H_{59}\cdot CO\cdot O\cdot CH_2\cdot CH(OH)\cdot CH_2\cdot OH,~~B.~~Aus~\gamma$ -Chlor-propylenglykol und Silbermelissinat (Marie, A. ch. [7] 7, 204). — F: 91,5—92°.

Dimelissinat des Glycerins, Glycerindimelissin, Dimelissin $C_{63}H_{124}O_5 = (C_{29}H_{59} \cdot CO \cdot O)_2C_3H_5 \cdot OH$. B. Durch Erhitzen von Glycerin mit Melissinsäure (MARIE, A. ch. [7] 7, 205). — F: 93°.

Trimelissinat des Glycerins, Glycerintrimelissin, Trimelissin $C_{93}H_{182}O_6=C_{29}H_{59}\cdot CO\cdot C\cdot CH_2\cdot CH(O\cdot CO\cdot C_{29}H_{59})\cdot CH_2\cdot O\cdot CO\cdot C_{29}H_{59}$. B. Durch Erhitzen von Dimelissin mit Melissinsäure (Marie, A. ch. [7] 7, 205). — F: 89°.

Melissinsäurechlorid $C_{20}H_{59}OCl = C_{29}H_{59} \cdot COCl$. B. Aus Melissinsäure mit Phosphorpentachlorid (Marie, A. ch. [7] 7, 211). — F: 60°.

Melissinsäureamid $C_{30}H_{61}ON = C_{20}H_{59} \cdot CO \cdot NH_2$. B. Aus Melissinsäurechlorid und Ammoniak (Marie, A. ch. [7] 7, 211). — F: 116°.

Melissinsäurenitril $C_{20}H_{59}N=C_{29}H_{59}\cdot CN$. B. Aus Melissinsäureamid mit Phosphorsäureanhydrid (Marie, A. ch. [7] 7, 212). — F: 70°. Sehr leicht löslich in kaltem Benzol.

a-Brom-melissinsäure $C_{30}H_{50}O_2Br = CH_3 \cdot [CH_2]_{27} \cdot CHBr \cdot CO_2H$. B. Aus Melissinsäure, Brom und rotem Phosphor; man zersetzt das Reaktionsprodukt mit Wasser (MARIE, A. ch. [7] 7, 224). — Krystallkörner. F: 79,5°.

Äthylester $C_{32}H_{63}O_2Br = CH_3 \cdot [CH_2]_{27} \cdot CHBr \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. F: 65° (M., A. ch. [7] 7, 225). Dibrommelissinsäure $C_{30}H_{58}O_2Br_2 = C_{29}H_{57}Br_2 \cdot CO_2H$. F: 47° (M., A. ch. [7] 7, 225).

28. Carbonsäure $C_{31}H_{6k}O_2 = C_{30}H_{61} \cdot CO_9H$.

Nitril, Myricyleyanid $C_{31}H_{61}N=C_{30}H_{61}\cdot CN$. B. Durch Kochen von Myricyljodid mit Kaliumcyanid und Alkohol (Pleverling, A. 183, 357). — Weiße amorphe Masse. F: 75°. Wenig löslich in Äther, Alkohol und Chloroform, leicht in warmem Benzol.

- **29.** Psyllosteary|säure $C_{33}H_{66}O_2 = C_{32}H_{65} \cdot CO_2H$. B. Bei der Verseifung des Psyllawachses mit Bromwasserstoffsäure (Sundwik, H. 32, 355). Rauten. F: 94—95° (S., H. 32, 355). Fast unlöslich in kaltem Wasser, Alkohol, Äther, löslich in heißem Alkohol, Äther, Chloroform, Benzol (S., H. 54, 255). — NaC₃₃H₆₅O₂ (S., H. 54, 256). — AgC₃₃H₆₅O₂. - Ba($C_{33}H_{65}O_2$)₂.
- 30. 17-Methylsäure-tritriakontan, Tritriakontan-ο-carbonsäure, Dicetylessigsäure $C_{34}H_{68}O_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_{15} \cdot CH(CO_2H) \cdot [CH_2]_{15} \cdot CH_3$. B. Beim Erhitzen von Dicetylmalonsäure (Guthzeit, A. 206, 365). — Krystallinisch. F: 69–70°. Sehr schwer löslich in absolutem Alkohol. — $AgC_{34}H_{67}O_2$. Amorpher Niederschlag.
- 31. Carbonsäure $C_{35}H_{70}O_2 = C_{34}H_{69} \cdot CO_2H$. V. In der Rinde von Olea Europaea (Power, Tutin, Soc. 93, 910). Darst. Man zieht den in Wasser unlöslichen Teil des alkoholischen Extraktes der Rinde von Olea Europaea mit Petroläther und dann mit Ather aus und sammelt den sich aus der Ätherlösung ausscheidenden Körper. — Blättchen (aus Essigester). F: 92°. Kp_{13} : 365°. — Ammonium-, Natrium- und Kaliumsalz sind unlöslich in Wasser. — Der Äthylester schmilzt bei 87°.

2. Monocarbonsäuren $C_n H_{2n-2} O_2$.

Zusammenfassender Vortrag über ungesättigte Säuren: Fittig, B. 27, 2658.

Systematische Untersuchungen über die Umlagerung der ungesättigten Säuren (Verschiebung von Doppelbindungen bezw. Isomerisation zu gesättigten Lactonen): FITTIC, A. 283, 47, 269; Blaise, Luttringer, Bl. [3] 33, 816. Theoretische Betrachtungen über die Umlagerung von $\Delta^{\beta,\gamma}$ in $\Delta^{\alpha,\beta}$ -Säuren; Thiele, A. 306, 119; Knövenagel, A. 311, 219;

Erlenmeyer jun., A. 316, 79.
Ungesättigte Säuren können von gesättigten Säuren sehr scharf durch ihre Empfindlichkeit gegen Oxydationsmittel unterschieden werden; sie entfärben in überschüssiger Sodalösung sofort oder nach kurzer Zeit Kaliumpermanganat-Lösung (BAEYEB, A. 245, 148). Systematische Untersuchungen über das Verhalten der als primäre Produkte der Oxydation

Systematische Untersuchungen über das Verhalten der als primäre Frodukte der Oxydation entstehenden Dioxysäuren in bezug auf seine Abhängigkeit von der Stellung, welche die ursprüngliche Doppelbindung zum Carboxyl einnimmt: Fittig, A. 268, 1; B. 27, 2670. Einbasische ungesättigte Fettsäuren und deren Ester scheiden beim Erhitzen mit einer gesättigten Mercuriacetat-Eisessig-Lösung (1 g Substanz, 50 ccm Reagens) Mercuroacetat unter gleichzeitiger Bräunung der Flüssigkeit aus, während gesättigte Säuren keine Ausscheidung geben oder sich als Mercurisalze abscheiden (Levs, Bl. [4] 1, 262).

Durch gelinde Reduktion (Natriumamalgam) werden nur diejenigen ungesättigten Carbonsöuren in gesättigte Säuren übergeführt welche die Doppelbindung benachbart zum

('arbonsäuren in gesättigte Säuren übergeführt, welche die Doppelbindung benachbart zum Carboxyl enthalten (α.β-ungesättigte Säuren) (BAEYER, A. 251, 265); zur Erklärung dieses Verhaltens s. Thiele, A. 306, 101. Ester der ungesättigten Säuren lassen sich durch Natrium in absolutem Alkohol sehr leicht zu den Alkoholen reduzieren, welche den Säuren entsprechen; jedoch entsteht, wenn die Doppelbindung sich zum Carboxyl in $\alpha.\beta$ -Stellung befindet, der entsprechende gesättigte Alkohol (BOUVEAULT, BLANC, C. r. 137, 328; Bl. [3] 31, 1206).

Systematische Untersuchungen über die Anlagerung von unterchloriger und unter-

bromiger Säure: MELIKOW, J. pr. [2] 61, 554.

 Propensäure, Äthylencarbonsäure, Methylenessigsäure, Acrylsäure $C_3H_4O_2 = CH_2: CH \cdot CO_2H$. B. In geringer Menge neben anderen Produkten beim Leiten von Allylalkohol mit Luft über erhitztes Platin (Trillat, Bl. [3] 29, 41) und anscheinend auch bei der elektrolytischen Oxydation von Allylalkohol (Law, Soc. 89, 1449). Bei der Oxydation von Acrolein an der Luft oder besser durch Silberoxyd (REDTENBACHER, A. 47, 125). Aus a-Brom-propionaldehyd-dimethylacetal durch Schütteln mit Bleihydroxyd bezw. feuchtem Silberoxyd oder Quecksilberoxyd bei $40-50^{\circ}$ (Wohl, B. 41, 3605). Durch Destillation von β-Chlor-propionsäure (Krestownikow, Ж. 11, 250). Durch Kochen von β-Chlor-propionsäure mit wäßr. Alkalien (Moureu, A. ch. [7] 2, 158; vgl. Wöhlk, J. pr. [2] 61, 208). Analog aus β-Brom-propionsäure (Moureu; vgl. Lossen, Kowski, A. 342, 128). Entsteht auch in geringer Menge (neben viel Milchsäure) beim Erhitzen von a-Brom-propionsäure

mit Natronlauge (LOSSEN, KOWSKI). Durch Erhitzen von β-Jod-propionsäure mit alkoholischem Kali (v. Schneider, Erlenmeyer, B. 3, 340). Durch Destillation von β-Jod-propionsäure mit PbO (Beilstein, A. 122, 372; Wislicenus, A. 166, 2; Wöhlk, J. pr. [2] 61, 211) oder Na₂CO₃ (und etwas Wasser) (Wöhlk). Aus a.β-Dibrom-propionsäure mit Zink (Caspary, Tollens, A. 167, 241) oder anderen Metallen in Wasser (Biilmann, J. pr. [2] 61, 222), sowie beim Kochen mit wäßr. Jodkaliumlösung (v. Zotta, A. 192, 102). Entsteht neben anderen Produkten bei der Destillation von milchsaurem Calcium (Claus, A. 136, 288). Bei der Destillation von hydracrylsauren Salzen (Beilstein, A. 122, 372; Wislicenus, A. 166, 14; 174, 286), sowie von Hydracrylsäure selbst (Moldenhauer, A. 131, 335; Wislicenus, A. 166, 23). In Form des Trimethylammoniumsalzes, durch Erhitzen des Homo
(CH₃)₈N·CH₂·CH₂
(Syst. No. 365) (Willstätter, B. 35, 612). Beim Kochen von

asymm. Dichloraceton mit $10^{\circ}/_{\circ}$ iger Pottaschelösung (FAWORSKI, J. pr. [2] 51, 555). Aus Jodoform und Natriumalkoholat (BUTLEROW, A. 114, 204; vgl. GORBOW, KESSLER, J. pr. [2] 41, 263).

Darst. Man gießt eine Lösung von Acrolein im 3-fachen Volumen Wasser auf Silberoxyd, das in Wasser verteilt ist, läßt das vor Licht geschützte Gefäß 2 Tage stehen, versetzt dann die zum Sieden erhitzte Lösung mit Soda bis zur schwach alkalischen Reaktion, verdampft zur Trockne, zersetzt mit verdünnter Schwefelsäure, filtriert und destilliert das Filtrat mit Wasserdampf oder unter Durchleiten von Kohlendioxyd, wobei man als Destillat eine wäßr. Lösung von Acrylsäure erhält (Claus, A. Spl. 2, 123; Wöhle, J. pr. [2] 61, 203). — Man kocht 1 Mol.-Gew. (108,5 g) β-Chlor-propionsäure 4—5 Stunden mit einer wäßr. Lösung von 2,2 Mol.-Gew. NaOH (Gesamtvolumen 1,5 l); nach dem Erkalten gibt man 0,6 Mol.-Gew. verdünnter Schwefelsäure hinzu und destilliert im Dampfstrom (Moureu, A. ch. [7] 2, 158; vgl. Wöhle, J. pr. [2] 61, 208). — 50 g β-Jod-propionsäure werden mit 28 g pulverisiertem Bleioxyd innig gemischt und in einer Retorte über freiem Feuer destilliert (Wislienus, A. 166, 2; Wöhle, J. pr. [2] 61, 211). — Man mischt in einer Retorte β-Jod-propionsäure mit Na₂CO₃, setzt wenig Wasser hinzu, erhitzt zunächst schwach, dann stärker und unterbricht die Destillation, wenn die Temperatur der Dämpfe 142° ist (Wöhle, J. pr. [2] 61, 212). — Man setzt zu 50 g a.β-Dibrom-propionsäure in 100 g Wasser nach und nach 20—25 g Zinkstreifen, erhitzt nach Ablauf der ersten stürmischen Reaktion 4—6 Stunden zum Sieden, gießt die Flüssigkeit vom überschüssigen Zink ab, macht die Acrylsäure durch Schwefelsäure frei und destilliert sie aus der auf 250 ccm verdünnten Lösung mit Wasserdampf ab (Biilmann, J. pr. [2] 61, 222).

Wasserfreie Acrylsäure gewinnt man durch Behandeln von acrylsaurem Blei, gemischt mit gleichviel Sand, bei 170° mit trocknem Schwefelwasserstoff (Caspary, Tollens, A. 167, 252; Wöhlk, J. pr. [2] 61, 212). — Durch Erhitzen von 200 g trockner $a.\beta$ -Dibrompropionsäure mit 140 g reduziertem (eisenhaltigem) Kupferpulver im Kohlensäurestrom und Rektifikation im Vakuum (Bilmann, J. pr. [2] 61, 491). — Durch trockne Destillation aquivalenter Mengen von acrylsaurem Natrium und β -Chlor-propionsäure, fraktionierte Destillation des Reaktionsproduktes und weitere Reinigung der bei $135-155^{\circ}$ siedenden Fraktion durch wiederholtes Ausfrieren (Riiber, Schettelig, Ph. Ch. 48, 348).

Stechend nach Essigsäure riechende Flüssigkeit (Redtenbacher, A. 47, 134; Caspary, Tollens, A. 167, 254). Erstart in der Kälte krystallinisch (Linnemann, A. 163, 95; Wöhlk, J. pr. [2] 61, 213) zu schief abgeschnittenen Prismen oder fast quadratischen Tafeln (Billmann, J. pr. [2] 61, 494). — F: $+13^{\circ}$ (Riiber, Schetelig, Ph. Ch. 48, 348). — Kp: 139,78° (Linnemann, A. 171, 294), 140,8—141° (Billmann, J. pr. [2] 61, 494); der Siedepunkt ist nach Riiber, Schetelig nicht genau zu bestimmen, weil beim Kochen Polymerisation erfolgt; vgl. dazu auch B., J. pr. [2] 61, 494. — $D_{4\text{vac}}^{u}$: 1,0621 (Eijkman, R. 12, 161). — Mit Wasser in jedem Verhältnis mischbar (Redtenbacher). — n_a^{u} : 1,42142; n_{β}^{u} : 1,43313 (Eijkman, R. 12, 161). — Latente Schmelzwärme: Riiber, Schetelig, Ph. Ch. 48, 346, 351 Anm. Bildungswärme: Ri., Sch. Molekulare Verbrennungswärme für die feste Substanz 326,6 Cal. (Ri., Sch.). — Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 5,6×10—5 (Ostwald, Ph. Ch. 3, 273).

Beim Oxydieren von Acrylsäure mit Chromsäure oder Salpetersäure wird keine Essigsäure gebildet (Linnemann, A. 171, 301, 303). Acrylsäure wird von Natriumamalgam und ebenso beim Kochen mit Zink und verdünnter Schwefelsäure in Propionsäure übergeführt (Linnemann, A. 125, 317; 171, 292). Beim Erhitzen von acrylsaurem Natrium mit Natronlauge auf 100° entsteht hydracrylsaures Natrium (Linnemann, B. 8, 1095; Erlenmeyer, A. 191, 281). Acrylsäure verbindet sich direkt mit Brom zu a. β -Dibrom-propionsäure (Caspary, Tollens, A. 167, 256), mit Halogenwasserstoffsäuren zu β -Halogen-propionsäuren (Linnemann, A. 163, 96; Wislicknus, A. 166, 1). Liefert mit unterchloriger Säure ein Gemisch von α -Chlor-hydracrylsäure $HO \cdot CH_2 \cdot CHCl \cdot CO_2H$ und β -Chlor-milchsäure $CH_2Cl \cdot CH(OH) \cdot CO_2H$

(ΜΕΙΙΚΟW, B. 12, 2227; 13, 2153). Gibt mit Quecksilberoxyd das innere Anhydrid der Oxyhydroxymercuri-propionsäure (Syst. No. 446) (BHIMANN, B. 35, 2572). Einw. von Stickstofftetroxyd: Jegobow, C. 1903 II, 342. Hydrazinhydrat erzeugt Pyrazolidon $C_3H_6ON_2$ (Syst. No. 3557) (v. Rothenburg, J. pr. [2] 51, 72). Acrylsäure zerfällt beim Schmelzen mit Kali in Ameisensäure und Essigsäure (Erlenmever, A. 191, 376). — Geschwindigkeit der Veresterung der Acrylsäure: Sudborough, Davies, Soc. 95, 976. Acrylsäure liefert mit Anilin bei $180-190^{\circ}$ β -Anilino-propionsäureanilid (Autenrieth, Pretzell, B. 36, 1264). — Abbau der Acrylsäure im Tierkörper: Luzzatto, B. Ph. P. 7, 456.

Salze. Die acrylsauren Salze gehen beim Erhitzen auf 100° oder beim Eindampfen ihrer Lösungen meist leicht in basische Salze über (Claus, A. Spl. 2, 125; Wöhlk, J. pr. [2] 61, 205).

NaC₃H₃O₃. Krystalle, die an feuchter Luft zerfließen (Redtenbacher, A. 47, 130; Claus, A. Spl. 2, 126; Wislioenus, A. 166, 24; Linnemann, A. 171, 293; Wöhlk, J. pr. [2] 61, 205). Bleibt bis 250° unverändert, schmilzt oberhalb dieser Temperatur unter Zersetzung (Linnemann). Sehr wenig löslich in kaltem und heißem 99°/0; igem Alkohol (Linnemann); 100 Tle. kalter 99°/0; iger Alkohol lösen 0,7 Tle. Salz (Zotta, A. 192, 105); leicht föslich in 80°/0; igem Alkohol (Linnemann). — KC₃H₃O₂. Sehr zerfließlich (Claus). — Cuprisalz. Vgl. darüber: Bilimann, J. pr. [2] 61, 223. — AgC₃H₃O₂. Nadeln (aus Wasser) (Redtenbacher, A. 47, 127; Claus, A. Spl. 2, 129; Caspary, Tollens, A. 167, 244). 1,059 Tle. lösen sich in 100 Tln. Wasser von 11° (Billmann, J. pr. [2] 61, 493). — Ca(C₃H₃O₂)₂. Nadeln (Claus, A. Spl. 2, 127; Caspary, Tollens, A. 167, 245). — Sr(C₃H₃O₂)₂. Tafeln. Sehr leicht löslich (Caspary, Tollens). — Zn(C₃H₃O₂)₂. Schüppehen (Claus). — Mercurosalz. Tafeln. Sehr wenig löslich (dadurch zum Nachweis geeignet) (Billmann, J. pr. [2] 61, 224). Zerfällt eicht unter Abspaltung von Quecksilber und unter Bildung des inneren Anhydrids der Oxyhydroxymercuri-propionsäure (Billmann, B. 35, 2574). — Pb(C₃H₃O₂)₂. Lange Nadeln (charakteristisch) (Člaus; Caspary, Tollens; Wöhlk). Löslich in Alkohol (Caspary, Tollens).

Diacrylsäure $C_0H_8O_4$ s. bei Hydracrylsäure, Syst. No. 222. Paracrylsäure $(C_3H_4O_2)_x$ s. bei Hydracrylsäure, Syst. No. 222.

Funktionelle Derivate der Acrylsäure.

Methylester der Acrylsäure, Methylacrylat $C_4H_6O_2 = CH_2: CH \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Aus $a.\beta$ -Dibrom-propionsäuremethylester (in wenig Methylalkohol) mit Zink und Schwefelsäure (CASPARY, TOLLENS, A. 167, 247; BUCHNER, PAPENDIECK, A. 273, 232 Anm.). - Darst. Durch Zutropfenlassen von 550 g $a.\beta$ -Dibrom-propionsäuremethylester zu 200 g in Stückehen geschnittenem Zinkblech, welches mit 200 g Methylalkohol übergossen ist (Röhm, B. 34, 573). — Kp: 80,3° (korr.); D°: 0,97388 (Weger, A. 221, 79); Ausdehnung: Weger. Kp: 85°; D°: 0,977; D°.:: 0,961 (KAHLBAUM, B. 13, 2348). n_{α}^{m} : 1,3959; n_{α}^{m} : 1,3984; n_{α}^{g} : 1,4045 (KAHLBAUM, B. 18, 2108). Riecht durchdringend, zu Tränen reizend (K., B. 13, 2348). — Verwandelt sich bei längerem Aufbewahren, bei andauerndem Erwärmen oder Stehen an der Sonne in eine feste polymere Modifikation [durchsichtige Gallerte, nicht unzersetzt schmelzbar, bei gewöhnlichem Druck nicht destillierbar; fast geruchlos; D^{18,2}: 1,2222; löst sich nicht in Säuren, Alkalien, Wasser, Alkohol, Äther und quillt in kochendem Eisessig oder Benzol nur etwas auf, ohne sich zu lösen; n_{α}^{∞} : 1,4700; n_{α}^{∞} : 1,4725; n_{α}^{∞} : 1,4786]; destilliert man diese feste Modifikation bei 115 mm Druck, so geht eine flüssige, polymere Modifikation [Kp100: 1906; riecht schwach aromatisch; unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und Äther; D⁰: 1,140; D¹⁸: 1,125; n_{α}^{α} : 1,4575; n_{β}^{α} : 1,4600; n_{β}^{α} : 1,4661] über (K., B. 13, 2348; 18, 2108). Bei der Einw. von alkoholfreiem Natriummethylat auf Acrylsäuremethylester in Ather entsteht a-Methylen-glutarsäuredimethylester (neben einem trimole-kularen Produkt) (v. Pechmann, Röhm, B. 34, 428). Mit Methylalkohol und etwas Natrium wird β -Methoxy-propionsäuremethylester gebildet (Purdle, Marshall, Soc. 59, 474). Acryl-säuremethylester liefert mit Hydroxylamin in methylalkoholischer Lösung die Verbindungen HO·N(CH₂·CH₂·CO₉·CH₃)₂ und HO·N(CH₂·CH₂·CO₃·CH₃)(CH₂·CH₂·CO·NH·OH) (Syst. No. 385) (Habries, Haarmann, B. 37, 253). Verbindet sich mit Diazomethan zu Pyrazolincarbonsäure-(3)-methylester (v. Pechmann, Burkard, B. 33, 3595), mit Diazoessigsäuremethylester zu Pyrazolindicarbonsäure (3.5) dimethylester (Buchner, Papendieck, A.

Äthylester $C_5H_8O_2=CH_2$: $CH\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus $a.\beta\cdot Dibrom$ -propionsäureäthylester (in Alkohol) mit Zink und Schwefelsäure (Caspary, Tollens, A. 167, 248) oder mit Zink allein in Alkohol oder (nicht absolutem) Äther (MICHAEL, SCHULTHESS, J. pr. [2] 43, 589); vgl. auch Vorländer, Knötzsch, A. 294, 317; Röhm, B. 34, 573. Bei der Einw. von

 β -Diäthylamino-propionsäureäthylester auf β -Jod-propionsäureäthylester in Äther (FLür-SCHEIM, J. pr. [2] 68, 349). Als Nebenprodukt in geringer Menge bei der Elektrolyse einer wäßr. Lösung des Natriumsalzes des Bernsteinsäuremonoäthylesters (Bouveault, Bl. [3] 29, 1044). — Kp: 101—102°; D°: 0,9252; D³: 0,9136 (Caspary, Tollens, A. 167, 248). Kp: 98,5° (korr.); D°: 0,93928 (Weger, A. 221, 80). Ausdehnung: Weger. — Polymerisiert sich beim Destillieren (Weger). Geht bei der Hydrierung in Gegenwart von reduziertem Nickel, das bei 280° gewonnen ist, bei 180° glatt in Propionsäureäthylester über (Darzens, C. r. 144, 329). Liefert beim Erhitzen mit alkoholischem Ammoniak im Rohr auf 110° (Elefert beim Erhitzen mit alkoholischem Ammoniak im Rohr auf 110°). bis 1150 β-Amino-propionsäureäthylester (Wender, G. 19, 438). Geht durch Kochen mit Diäthylamin in β -Diäthylamino-propionsäureäthylester über (Flürscheim). Kondensiert sich mit Natriumcyanessigester zu a-Cyan-glutarsäureäthylester (Perkin, Thorpe, Soc. 85, 129), mit Acetessigester zu a-Acetyl-glutarsäureäthylester (Vorländer, Knötzsch, A. 294, 317).

Propylester $C_6H_{10}O_2=CH_2:CH\cdot CO_2\cdot C_3H_7$. B. Aus $a.\beta$ -Dibrom-propionsäurepropylester, gelöst in Propylalkohol, durch Reduktion mit Zink und Schwefelsäure (Weger, A. 221, 81). - Flüssig. Kp: 122,90 (korr.); Do: 0,91996; Ausdehnung: Weger.

Allylester $C_6H_8O_2=CH_2:CH\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CH:CH_2$. B. Aus $a.\beta$ -Dibrom-propionsäureallylester, gelöst in Allylalkohol, durch Reduktion mit Zink und Schwefelsäure (CASPARY, Tollens, A. 167, 250). — Kp: 119—124°.

Anhydrid $C_6H_6O_3 = (CH_2: CH \cdot CO)_2O$. B. Aus Aerylsäurechlorid und aerylsaurem Natrium (Moureu, A. ch. [7] 2, 167). — Flüssig. Kp₃₅: 97°. D°: 1,094. — Wandelt sich bald in eine feste Masse um.

Acrylsäurechlorid C₃H₂OCl = CH₂: CH·COCl. B. Aus acrylsaurem Natrium und Phosphoroxychlorid (Moureu, A. ch. [7] 2, 161; Kohler, Am. 42, 380). — Flüssig; raucht an der Luft; Kp: 75—76°; D°: 1,14 (Moureu). — Bei der Einw. auf Alkohole entstehen Ester der β -Chlor-propionsäure (Moureu). Gibt mit Benzol und Aluminiumchlorid α -Hydrindon (Kohler; vgl. Moureu, A, ch. [7] 2, 198).

Propenamid, Acrylsäureamid $C_3H_5ON = CH_2: CH \cdot CO \cdot NH_2$. B. Beim Einleiten von Ammoniak in eine abgekühlte Benzollösung von Acrylsäurechlorid (MOUREU, A. ch. [7] 2, 175). — Blättehen (aus Benzol). F: 84—85°. Leicht löslich in Wasser, Alkohol, Ather und Chloroform. Wandelt sich beim Erhitzen in eine polymere Modifikation (?) um.

Propennitril, Acrylsäurenitril $C_3H_3N=CH_2:CH\cdot CN$. B. Bei der Destillation von 1 Tl. Propenamid oder Hydracrylsäurenitril mit 2 Tln. Phosphorpentoxyd (Moureu, A. ch. [7] 2, 187, 191). — Kp: 78°. Löslich in Wasser.

Allylnitrolsäure $C_8H_4O_3N_g=CH_2$: $CH\cdot C(:N\cdot OH)(NO_2)$. B. Man versetzt die eiskalte Lösung von 1 g γ -Nitro-propylen-Natrium in 5 ccm Wasser mit 0,7 g Natriumnitrit, gelöst in 5 ccm Wasser, und tröpfelt das eiskalte Gemisch von 1 g konz. Schwefelsäure und 5 ccm Wasser hinzu; man gibt hierauf verdünnte Natronlauge bis zur Rotfärbung, dann verdünnte Schwefelsäure bis zur Farblosigkeit hinzu, schüttelt mit Bariumcarbonat, filtriert, säuert an, extrahiert viermal mit 1/6 Vol. Ather, verdunstet die ätherische Lösung, preßt die erhaltenen Krystalle zwischen Fließpapier ab und krystallisiert sie aus wenig Wasser um (ASKENASY, V. MEYER, B. 25, 1703). — Lange Nadeln. F: 68°. Explodiert heftig bei 95°.

Substitutionsprodukte der Acrylsäure und ihre funktionellen Derivate.

l-Chlor-propen-(l)-säure-(3), β -Chlor-äthylen-a-carbonsäure, β -Chlor-acryl-säure $C_3H_3O_2Cl=CHCl:CH:CO_2H$. B. Trichlormilchsäureäthylester geht beim Behandeln mit Zink und Salzsäure in alkoholischer Lösung in β-Chlor-acrylsäureäthylester über (Pinner, Bischoff, A. 179, 85; Wallach, A. 193, 31). Bei anhaltendem Behandeln von Chloralid CCl₃-CH-CO-O (Syst. No. 2738) in Alkohol

O ____CH·CCl₃ (Syst. No. 2738) in Alkohol

mit Zink und Salzsäure, neben β.β-Dichlor-acrylsäure (Wallach, A. 193, 6, 28; Οττο, A. 239, 263). Beim Behandeln von β , β -Dichlor-propionsäureäthylester mit 3 Mol.-Gew. alkoholischem Kali (Orro, A, 239, 269). Beim Schütteln einer wäßr. Lösung von Propiolsäure $C_3H_2O_2$ mit konzentrierter Salzsäure (Bandrowski, B. 15, 2702). — Blätter. F: 84° bis 85⁵ (Wallach, A. 193, 30). — Durch Einw. von rauchender Salzsäure bei 85^o entsteht β.β-Dichlor-propionsäure (Otto). Bleibt beim Erhitzen mit Baryt-auf 130^o unzersetzt (Wallach). LACH, A. 203, 94; vgl. PINNER, BISCHOFF, A. 179, 89). — AgC₂H₂O₂Cl. Nadeln (WALLACH, A. 193, 30).

Äthylester $C_5H_7O_2Cl = CHCl: CH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Siehe bei der Säure. Entsteht auch durch Veresterung der Säure (Wallach, A. 193, 30). — Kp. ca. 146° (Pinner, Bischoff, A. 179, 88), 143—145° (Wallach).

2-Chlor-propen-(1)-säure-(3), α-Chlor-äthylen-α-carbonsäure, α-Chlor-acrylsäure C₃H₃O₂Cl = CH₂:CCl·CO₂H. B. Bei 4-5-stündigem Erwärmen von 20 g α.α-Dichlor-propionsäure CH₃·CCl₂·CO₂H mit der Lösung von 24 g KOH in 200 ccm absolutem Alkohol (Otto, Beckuets, B. 18, 242). Beim Behandeln von α.β-Dichlor-propionsäure CH₂Cl·CHCl·CO₂H mit Baryt (Werigo, Werner, A. 170, 168; vgl. Otto, Beckuets, B. 18, 243) oder mit alkoholischem Kali (Werigo, Melikow, B. 10, 1499). Aus α-Chlor-hydracrylsäure HO·CH₂·CHCl·CO₂H bei der Destillation mit Schwefelsäure (Melikow, J. pr. [2] 61, 554). — Nadeln; F: 65⁶; verflüchtigt sich schon bei gewöhnlicher Temperatur (W., W.). — Durch Einw, von rauchender Salzsäure bei 100⁶ entsteht α.β-Dichlor-propionsäure (W., M.; O., B.).

Salze: Otto, Beckurts. — KC₃H₂O₂Cl+H₂O. Nadeln. Leicht löslich in Wasser und Alkohol. Zersetzt sich bei 60-70°. — AgC₃H₂O₂Cl. Krystallinischer Niederschlag. — Ba(C₃H₂O₂Cl)₂+2H₂O. Blättchen oder Warzen. Schwieriger löslich als das Kaliumsalz.

1.1-Dichlor-propen-(1)-säure-(3), β-β-Dichlor-acrylsäure $C_2H_2O_2Cl_2 = CCl_2$: CH-CO₂H. B. Entsteht bei der Reduktion von Chloralid (Trichlormilebsäure-trichloräthylidenester) (Syst. No. 2738) mit Zink und Salzsäure in Alkohol, am besten wenn man die Reduktion unterbrieht, während noch ein Teildes Chlorids unangegriffen ist; man gießt vom überschüssigen Zink ab, destilliert den Alkohol usw. bis 100° ab, versetzt den Rückstand mit konz. Salzsäure, schüttelt mit Äther aus, verdunstet den Äther und krystallisiert die erhaltenen Krystalle aus Chloroform um (Wallach, A. 193, 6, 20; 203, 84). — Monokline (Bodewig, A. 193, 21) Prismen (aus Chloroform). Sehr flüchtig, zersetzt sich aber beim Destillieren. F: 76—77°. Über den Schmelzpunkt (bis 120°) erhitzt, dann langsam auf 60° und hierauf rasch abgekühlt, erniedrigt die Substanz ihren Schmelzpunkt auf 63—64°; beim Außewahren erhöht sich aber der Schmelzpunkt wieder auf 76—77°. Schwer löslich in Wasser, ungemein leicht löslich in Äther und Chloroform. — Die Säure und ihre Ester nehmen direkt kein Brom auf (W., A. 193, 26). Die Säure wird von Wasser bei 150—200° nicht angegriffen, zerfällt aber beim Kochen mit Barytwasser in C₂HCl, HCl und CO₂, offenbar unter vorangehender Bildung von Chlorpropiolsäure C₃HClO₂ (W., A. 203, 87, 92). Beim Erhitzen des Äthylesters der Säure mit Ag₂O auf 125° und Verseifen des Rückstandes mit Ätzkalk entsteht Malonsäure (W., A. 193, 25).

Salze. $KC_3HO_2Cl_2$. Tafeln (W., A. 193, 24). — $AgC_3HO_2Cl_2$. Nadeln (aus verdünntem Alkohol) (W., A. 193, 23). — $Ca(C_3HO_2Cl_2)_2 + 2H_2O$. Tafeln (W., A. 203, 86). Das Calciumsalz krystallisiert manchmal auch in Nadeln. — $Ba(C_3HO_2Cl_2)_2 + 2H_2O$. Tafeln (W., A. 203, 85). — $Zn(C_3HO_2Cl_2)_2 + 2H_2O$. Prismen (W., A. 193, 24).

Äthylester $C_5H_6O_2Cl_2 = CCl_2: CH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Durch Sättigen der alkoholischen Lösung von $\beta.\beta$ -Dichlor-acrylsäure mit Chlorwasserstoff (Wallach, A. 193, 22). Entsteht auch neben $\beta.\beta$ -Dichlor-acrylsäure bei der Reduktion von Chloralid mit Zink und Salzsäure in Alkohol (W.). — Kp: 173–175°. — Wird durch Schütteln mit Kalkhydrat leicht verseift.

Chlorid $C_3HOCl_3 = CCl_2$: CH·COCl. B. Aus $\beta.\beta$ -Dichlor-acrylsäure und Phosphorpentachlorid (Wallach, A. 193, 25). — Siedet über 145°.

Amid $C_3H_3ONCl_2 = CCl_2:CH\cdot CO\cdot NH_2$. B. Durch Einw. von trocknem Ammoniak auf $\beta.\beta\cdot$ Dichlor-acrylsäurechlorid (W., A. 193, 25). — Nadeln (aus CHCl₃). F: 112—113°.

1.2-Dichlor-propen-(1)-säure-(3), a.β-Dichlor-acrylsäure $C_3H_2O_2Cl_2 = CHCl: CCl_2H$. B. Bei der Einw. von katten wäßr. Alkalien auf Mucochlorsäure, neben Ameisensäure (Bennett, Hill, B. 12, 656; Am. 3, 168). Beim Erhitzen von Dichlormaleinsäure imid mit Wasser auf 125° (CIAMICIAN, SILBER, B. 16, 2397). Beim Erhitzen von Perchlorpyrokoll-oktachlorid (Syst. No. 3589) mit Wasser auf 130° (CIAMICIAN, SILBER, B. 16, 2392). Aus 1.2.4.4-Tetrachlor-cyclopenten-(1)-dion-(3.5) (Syst. No. 668) mit wäßr. Natronlauge (von 10°/₀) und etwas Alkohol, neben Dichloressigsäure (ZINCKE, B. 24, 918). — Monokline (Melville, Am. 4, 174) Prismen (aus Chloroform). F: 85-86° (B., H.), 87-88° (Z.). Verflüchtigt sich rasch an der Luft (B., H., vgl. aber Z.). In Wasser, Alkohol, Äther, Chloroform sehr leicht löslich, schwer in kaltem, leicht in siedendem Schwefelkohlenstoff, Benzol, Ligroin (B., H.). — Liefert mit Brom bei 100° α.β-Dichlor-α.β-dibrom-propionsäure vom Schmelzpunkt 94-95° (Hill, Mabery, B. 14, 1679; Am. 4, 267).

Salze: Bennett, Hill. — KC₃HO₂Cl₂. Nadeln (aus Wasser). — AgC₃HO₂Cl₂. Sehr feine, lange Nadeln. Unzersetzt löslich in heißem Wasser. — Ca(C₃HO₂Cl₂)₂+3H₂O. Sehr

lösliche Nadeln. — $Ba(C_3HO_2Cl_2)_2 + H_2O$. Blättehen. 100 Tle, der wäßr. Lösung enthalten bei $18-18,5^{\circ}$ 6,23 Tle. wasserfreies Salz.

Trichlorpropensäure, Trichloracrylsäure $C_3HO_2Cl_3 = CCl_2:CCl \cdot CO_2H$. B. Bei mehrtägigem Stehen von a β.β-Trichlor-β-brom-propionsäure mit etwas überschüssigem Ätzbaryt (MABERY, Am. 9, 3). Der Orthotriäthylester (s. u.) bildet sich aus Hexachlorpropylen und Natriumäthylatlösung; man führt ihn durch Schütteln mit konz. Salzsäure in Trichloracrylsäureäthylester über, den man dann mit alkoholischem Kali verseift (Fritsch, A. 297, 315). Trichloracrylsäure entsteht auch aus Hexachlor-cyclopentandion-(l.3) durch Spaltung mittels $10^9/_0$ iger Natronlauge (Zincke, Rohde, A. 299, 380). — Prismen (aus Schwefelkohlenstoff). F: 76° (M.), 74–75° (Z., Rh.), 73° (F.). Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform (M.), heißem Wasser (F.), schwer löslich in kaltem Wasser (F.); Wasser löst bei 20^9 6,0°/ $_0$ Säure (M.). — Salze: Mabery. — KC3O2Cl3. Unregelmäßige Tafeln. Schwer löslich in kaltem Wasser. Zersetzt sich schon bei 80^9 . — AgC3O2Cl3. Feine Nadeln. Kann unzersetzt aus heißem Wasser umkrystallisiert werden. — $Ca(C_3O_2Cl_3)_2 + 3^1/_2H_2O$. Nadeln. — Ba($C_3O_2Cl_3)_2 + 3^1/_2H_2O$. Nadeln.

Äthylester $C_5H_5O_2Cl_3=Ccl_2:Ccl\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Durch Schütteln von Orthotrichloracrylsäuretriäthylester (s. u.) mit konz. Salzsäure (Fritsch, A. 297, 316). — Pfefferminzartig riechende Flüssigkeit. Kp₅₀: 112—114°; Kp: 192—194°. D³⁰: 1,3740. n_D^{30} : 1,4839. — Liefert durch Einw. von Natriumalkoholat-Lösung a-Chlor- β -diäthoxy-aerylsäureäthylester.

Triëthylester der Orthotrichloracrylsäure $C_9H_{15}O_9Cl_2=CCl_2:CCl\cdot C(O\cdot C_2H_5)_8.$ B. Aus Hexachlorpropylen und Natriumäthylat-Lösung (Fartsch, A. 297, 315). — Farblose, ätherisch riechende Flüssigkeit. Kp₅₀: 149°; Kp: 236—237°. D₄°: 1,2183. n_5^{∞} : 1,4649.

Trichloracrylsäureanhydrid $C_6O_3Cl_6=(CCl_2;CCl\cdot CO)_2O$. B. Durch Erhitzen von 10 g Trichloracrylsäure mit 5 g Phosphorpentachlorid auf ca. 80° (Fritsch, A. 297, 317). — Krystallinisch. F: 39–40°. Unlöslich in Wasser.

Trichloracrylsäureamid $C_3H_2ONCl_3=CCl_2:CCl\cdot CO\cdot NH_2$. B. Man stellt durch Erwärmen von Trichloracrylsäure mit PCl_5 rohes Trichloracrylsäurechlorid her und gibt dasselbe zu konz. kaltem Ammoniak (Fritsch, A. 297, 317). — Farblose Nadeln. F: 96—97°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und heißem Wasser, schwer in kaltem Wasser.

- 1-Brom-propen-(1)-säure-(3), β-Brom-acrylsäure $C_2H_2O_2Br = CHBr: CH \cdot CO_2H$. $CBr_3 \cdot CH \cdot CO \cdot O$ (Syst. No. 2738) $O = -CH \cdot CCl_3$ (Syst. No. 2738) bei der Reduktion mit Zink und Salzsäure in Alkohol (Wallach, A. 193, 55). Aus $\beta.\beta$ -Dibrom-propionsäure bei der Einw. von alkoholischem Kali (Thomas-Mamert, C. r. 118, 653). Aus Propargylsäure $C_3H_2O_2$ und HBr (Bandrowski, B. 15, 2702; Stolz, B. 19, 541). Krystalle (aus Äther). F: $115-116^\circ$. Liefert mit rauchender Bromwasserstoffsäure im geschlossenen Rohr bei 100° $\beta.\beta$ -Dibrom-propionsäure (Thomas-Mamert).
- 2-Brom-propen-(1)-säure-(3), α-Brom-acrylsäure C₂H₃O₂Br = CH₂: CBr·CO₂H. B. Beim Kochen von (1 Mol.-Gew.) α.α-Dibrom-propionsäure mit (3 Mol.-Gew.) alkoholischem Kali (Philippi, Tollens, A. 171, 333); quantitative Untersuchung über die Bildung aus α.α-Dibrom-propionsäure beim Kochen mit Wasser, sowie mit Natronlauge: Lossen, Kowski, A. 342, 133. Aus α.β-Dibrom-propionsäure (die weit leichter als α.α-Dibrom-propionsäure zerfällt) und alkoholischem Kali (Wagner, Tollens, A. 171, 340; vgl. Wallach, A. 193, 57; Erlenmeyer, B. 14, 1867; Otto, Beckurs, B. 18, 245); quantitative Untersuchung über die Bildung aus α.β-Dibrom-propionsäure beim Kochen mit Natronlauge: Lossen, Kowski, A. 342, 136. Darst. Man löst 23 g käufliches (87%) iges) Kaliumhydroxyd in 200 g Alkohol (von 90%), gießt die Lösung vom Bodensatze ab, setzt 40 g α.β-Dibrom-propionsäure zu, kocht auf, filtriert noch warm von der Hauptmenge des zuerst ausgeschiedenen KBr ab und reinigt das beim Erkalten auskrystallisierende Kaliumsalz durch Umkrystallisieren aus Wasser von noch beigemengtem, in Wasser leichter löslichem KBr; die freie Säure gewinnt man aus dem Kaliumsalz durch Versetzen mit H₂SO₄ und Ausschütteln mit Äther (Wag., T., A. 171, 341). Monoklin prismatische (Haushoffer, J. 1881, 690; vgl. Groth, Ch. Kr. 3, 227) Tafeln. F: 69—70% (Ph., T.; Wag., T.), 68% (L., K.). Schon bei gewöhnlicher Temperatur schr flüchtig (L., K.). Zersetzt sich beim Destillieren (Wag., T.). In Wasser und Alkohol leicht löslich (Ph., T.); ziemlich schwer löslich in Petroläther (L., K.). Im Dunkeln beliebig lange haltbar (Wag., T.; L., K.). Geht beim Aufbewahren

am Lichte unter Abgabe von HBr in einen braunschwarzen, in Wasser, Alkohol und Alkalien leicht löslichen Sirup über (Ph., T.; Wag., T.; L., K.) Beim Stehen über Schwefelsäure, auch unter Abschluß des Lichtes, entsteht " β -Acrylkolloid"1) ($C_3H_4O_3$)_x [poröse, in Wasser und Alkohol unlösliche Masse, die sich in konz. Ammoniak löst und daraus durch Säuren in Flocken gefällt wird] (Wag., T., A. 171, 345, 357; vgl. Otto, Beckurts, B. 18, 241 Anm. 2; Lossen, Kowski, A. 342, 133). Verbindet sich mit rauchender Bromstander in Flocken gefällt wird] (Ph. T.; Wag., T.) Liefert beim wasserstoffsäure bei 100° zu $a.\beta$ -Dibrom-propionsäure (Ph., T.; Wag., T.). Liefert beim Kochen mit 2 Äquivalenten Natronlauge Natriumbromid, Kohlendioxyd und Acetylen (L., K., A. 342, 135).

K., A. 342, 135). Salze: Wagner, Tollens. — NH₄C₃H₂O₂Br. Blättchen. — NaC₃H₂O₂Br + H₂O. Sehr leicht lösliche Warzen. — KC₃H₂O₂Br. Rhombisch-bipyramidale (HAUSHOFER, J. 1881, 690; vgl. *Groth, Ch. Kr.* 3, 227) dünne Tafeln, löslich in Alkohol, schwer in Wasser. — AgC₃H₂O₂Br. Glänzende Blättchen, in Wasser schwer löslich. — Ca(C₃H₂O₂Br)₂ + 4H₂O. Seidenglänzende Nadeln. — Sr(C₃H₂O₂Br)₂ + H₂O (?). — Ba(C₃H₂O₂Br)₂ + 4H₂O. Mikroskopische Tafeln, in Alkohol und heißem Wasser leicht löslich. — Zn(C₃H₂O₂Br)₂. Mikroskopische Tafeln; schwer löslich in Alkohol. — Pb(C₃H₂O₂Br)₂. Blättchen.

Äthylester $C_5H_7O_2Br=CH_2:CBr\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus a-brom-acrylsaurem Silber und überschüssigem Äthylbromid bei 100^0 (Wagner, Tollens, A. 171, 350; Michael, Am. 9, 121; J. pr. [2] 35, 133). - Kp: 155-158,50 (WAGNER, TOLLENS); Kp33: 75-770 (MICHAEL, Am. 9, 122; J. pr. [2] 35, 134). — Gibt beim Erwärmen unter Abgabe von C_2H_5 Br " γ -Acrylkolloid" ($C_2H_4O_3$)x [einen amorphen Körper, unlöslich in Ammoniak] (W., T., A. 171, 350, 358, 359). Liefert mit Natriumäthylat a-Brom- β -äthoxy-propionsäure-äthylester (MICHAEL, J. pr. [2] 60, 413).

- 1-Chlor-1-brom-propen-(1)-säure-(3), β -Chlor- β -brom-acrylsäure $C_3H_2O_2ClBr=$ CBrCl: CH·CO₂H. B. Aus Brompropiolsäure C₃HO₂Br und bei 0⁶ gesättigter Salzsäure, in der Kälte (Мавеку, Lloyd, Am. 3, 127). — Längliche flache Prismen oder Nadeln (aus warmem Wasser); F: 70°; sublimiert leicht; leicht löslich in Alkohol, Äther, Schwefelkohlenstoff, Benzol, löslich in 17,41 Tln. Wasser von 20° (M., L.). — Gibt mit Chlor in Chloroform an der Sonne $a.\beta.\beta$ -Trichlor- β -brom-propionsäure (Mabery, Am. 9, 1). — Salze: Mabery, LLOYD. - KC₂HO₂ClBr (= KA). Prismen. - AgA. Mikroskopische Nadeln, fast unlöslich in kaltem Wasser. — CaA2+4H2O. Nadeln; sehr leicht löslich in heißem Wasser. BaA₂+2H₂O. Monokline (?) Prismen. Löslich in 6,985 Tln. Wasser von 20°.
- 1.2-Dichlor-1-brom-propen-(1)-säure-(3), $a.\beta$ -Dichlor- β -brom-acrylsäure C₃HO₂Cl₂Br = CClBr: CCl CO₂H. Mit dieser Formel, die theoretisch zwei diastereoisomeren Verbindungen zukommen kann, werden die folgenden drei z. T. vielleicht nicht einheitlichen Präparate beschrieben:
- a) Präparat vom Schmelzpunkt 75-78°. B. Beim Versetzen von α.β-Dichlorβ.β-dibrom-propionsäure CClBr₂·CHCl·CO₂H (aus CBr₂·CH·CO₂H und Chlor) mit etwas mehr als der berechneten Menge Barytwasser; nach 24-stündigem Stehen säuert man mit HCl an und schüttelt mit Ather aus (MABERY, NICHOLSON, Am. 6, 167). — Schuppen (aus Wasser), F: 75-78°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Ather, Chloroform und Schwefelkohlenstoff. 100 Tle. der gesättigten wäßr. Lösung enthalten bei 20° 4,76 Tle. Säure. — $\mathrm{KC_3O_2Cl_2Br}$ (= KA), Kleine Prismen. Sehr leicht löslich in Wasser. — AgA. Tafeln (aus heißem Wasser). — CaA_2+3H_2O . Tafeln. Wenig löslich in kaltem Wasser. — BaA_2+3H_2O . Prismen.
- b) Präparat vom Schmelzpunkt 78-80°. B. Beim 24-stündigen Stehen von α.β-Dichlor-άβ-dibrom-propionsäure CHCIBr·CCIBr·CO₂H vom Schmelzpunkt 118—120° (aus CHBr: CBr · CO₂H und Chlor) mit Barytwasser (in schwach alkalischer Lösung); man entzieht die Säure der angesäuerten Lösung durch Äther (MABERY, Am. 9, 8). — Schiefe Prismen (aus Schwefelkohlenstoff). F: 78—80°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, schwer in kaltem Chloroform, Schwefelkohlenstoff, 100 Tle. der gesättigten wäßr. Lösung enthalten bei 20° 6,91 Tle. Säure. — $KC_3O_2Cl_2Br$ (= $K\ddot{A}$). Nadeln. — $Ag\bar{A}$. Nadeln, die sich aus heißem Wasser umkrystallisieren lassen. — $CaA_2 + 4H_2O$. Nadeln. — $BaA_2 + 3H_2O$. Tafeln.
- c) Präparat vom Schmelzpunkt 85°. B. Bei 24-stündigem Stehen von a.β-Dichlora.β-dibrom-propionsäure CHClBr·CClBr·CO₂H vom Schmelzpunkt 94—95° (aus CHCl:CCl· CO₂H und Brom) mit Barytwasser (in schwach alkalischer Lösung); man säuert an und schüttelt mit Äther aus (MABERY, Am. 9, 6). — Schiefe Prismen (aus Wasser). F: 85°. Leicht

n,α-Acrylkolloid" (C₃H₄O₃)_x s. bei α.α-Dibrom-propionsāure (S. 257) und bei α.β-Dibrompropionsaure (S. 258); γ -Acrylkolloid ($C_3H_4O_3$)_x s. u. bei α -Brom-acrylsaure athylester.

löslich in Alkohol und Äther, weniger in Chloroform und Schwefelkohlenstoff. 100 Tle. der gesättigten wäßr. Lösung enthalten bei 20° 2,59 Tle. Säure. — $KC_3O_2Cl_2Br$ (= $K\overline{A}$). Nadeln. — AgA. Nadeln. Krystallisiert unzersetzt aus heißem Wasser. — $CaA_2 + 4H_2O$. Tafeln. — $BaA_2 + 3H_3O$. Tafeln.

1.1-Dibrom-propen-(1)-säure-(3), β.β-Dibrom-aerylsäure $C_3H_2O_2Br_2 = CBr_2: CH-CO_2H$. B. Beim Kochen von Tribrombernsteinsäure mit Wasser (FITTIG, PETRI, A. 195, 70; LOSSEN, BERGAU, A. 348, 267). Aus Brompropiolsäure C_3HO_2Br und HBr (Hill, B. 12, 659, 660; Am. 3, 172). — Scheidet sich aus heißer wäßr. Lösung als ein Öl aus, das nach einiger Zeit zu perlmutterglänzenden Blättehen erstarrt (F., P.; H.). F: 85–86° (F., P.; H.). Siedet unter teilweiser Zersetzung bei 243–250° (F., P.). 100 Tle. der gesättigten wäßr. Lösung enthalten bei 20° 3,355 Tle. (F., P.), 2,98 Tle. (H.), bei 90° 8,2 Tle. (LOSSEN, BERGAU) Säure. — Verbindet sich mit HBr (F., P.; MABERY, ROBINSON, Am. 5, 254). — Ca(C₃HO₂Br₂)₂ + 3¹/₂H₂O. Nadeln. In kaltem Wasser nicht sehr leicht löslich (F., P.). — Ba(C₃HO₂Br₂)₂ + 2¹/₂H₂O. Kleine viereckige Tafeln (FITTIG, PETRI). Enthält nach HILL 2H₂O; in 100 Tln. der gesättigten wäßr. Lösung sind bei 20° 11,22 Tle. wasserfreies Salz enthalten (HILL).

Äthylester $C_5H_5O_2Br_2=CBr_2$; $CH_CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus $\beta.\beta$ -Dibrom-acrylsäure mit Alkohol und konz. Schwefelsäure (Fittig, Petri, A. 195, 72). — Flüssig; siedet unter geringer Zersetzung bei $212-214^\circ$ (korr.).

1.2-Dibrom-propen-(1)-säure-(3), a.β-Dibrom-acrylsäure C₃H₂O₄Br₂ = CHBr: CBr-CO₂H. B. Beim Eintragen von Mucobromsäure in mit Wasser angerührtes Barythydrat (Jackson, Hill, B. 11, 1673; Am. 3, 111). Durch Kochen von a.a.β-Tribrom-propionsäure mit 2 Mol.-Gew. alkoholischen Kalis (Mauthner, Suida, M. 2, 104); oder beim Stehenlassen dieser Säure mit 1 Mol.-Gew. Barythydrat (Hill, Andrews, B. 14, 1676; Am. 4, 177). Beim Stehen von a.β-Tribrom-propionsäure mit Barytwasser (Hill, Andrews, Am. 4, 181). Beim Versetzen einer wäßr. Lösung von Propargylsäure C₃H₂O₂ mit Brom (Bandrowski, B. 15, 2703). — Säulen. F: 85—86° (J., H.; Hill, B. 12, 659 Anm.; Am. 4, 171). Verflüchtigt sich nur langsam mit den Wasserdämpfen (J., H.). 100 Tle. der gesättigten wäßr. Lösung enthalten bei 18° 4,92 Tle. (H., Am. 4, 171; H., A., B. 14, 1678). Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, schwer in Benzol, Schwefelkohlenstöff, Ligroin (J., H.). — Liefert beim Kochen mit überschüssigem Barytwasser CO₂, Bromacetylen und Malonsäure (J., H.). Mit Chlor im Sonnenlicht entsteht a.β-Dichlor-a.β-dibrom-propionsäure vom Schmelzpunkt 118—120° (Hill, Mabery, B. 14, 1680; Am. 4, 270; Mabery, Am. 9, 8). Verbindet sich mit rauchender Bromwasserstoffsäure bei 100° zu a.β.β-Tribrom-propionsäure (Hill, Am. 3, 116; Hill, Andrews, Am. 4, 180).

Salze: $KC_3HO_2Br_3$ (= $K\bar{A}$). Feine Nadeln oder sechsseitige Tafeln (Jackson, Hill, Am. 3, 113; H., Am. 4, 173; H., Andrews, B. 14, 1678). — Das saure Kaliumsalz krystallisiert in Nadeln (H., Am. 4, 171; H., A., B. 14, 1678). — AgA. Nadeln (aus heißem Wasser) (J., H., B. 11, 1674; Am. 8, 112). — $Ca\bar{A}_2+3H_2O$. Nadeln (J., H., Am. 3, 112; H., Am. 4, 173; H., A., B. 14, 1678). — $Ba\bar{A}_2+H_2O$ (H., Am. 4, 172; H., A., B. 14, 1678). Tafeln (aus Alkohol) (J., H., B. 11, 1674; Am. 3, 111). 100 Tle. der gesättigten wäßr. Lösung enthalten bei 18° 5,9 Tle. wasserfreies Salz (H.; H., A.). — $Pb\bar{A}_2+H_2O$ (H., Am. 4, 173; H., A., B. 14, 1678).

2-Chlor-1.1-dibrom-propen-(1)-säure-(3), a-Chlor- β - β -dibrom-acrylsäure $C_3HO_2ClBr_2=CBr_2\cdot CCl\cdot CO_2H$. B. Beim Eintragen von Brompropiolsäure C_3HO_2Br in eine abgekühlte Lösung von Chlorbrom in Chloroform (dargestellt durch Sättigen einer Lösung von Brom in Chloroform mit Chlor bei 0^0) (MABERY, LLOYD, Am. 6, 158). — Trikline (?) (vgl. Huntington, Am. 6, 158; Groth, Ch. Kr. 3, 210) Prismen (aus Schwefelkohlenstoff). F: 104^0 . Sehr leicht löslich in heißem Wasser und in Chloroform, löslich in CS_2 . 100 Tle. einer gesättigten wäßr. Lösung von 20^0 enthalten 5,43 Tle. Säure. — $KC_2O_2ClBr_2$ (= KÅ). Amorphe zerfließliche Masse. — $Ag\bar{A}$. Tafeln (aus heißem Wasser). — $Ca\bar{A}_2 + 2^1/_2H_2O$. Nadeln. — $Ba\bar{A}_2 + 3H_2O$. Lange flache Nadeln.

1-Chlor-1.2-dibrom-propen-(1)-säure-(3), β -Chlor- $a.\beta$ -dibrom-acrylsäure $C_3HO_2ClBr_2=CBrCl:CBr\cdot CO_2H$. B. Beim Versetzen von β -Chlor- $a.\beta.\beta$ -tribrom-propionsäure $CClBr_2\cdot CHBr\cdot CO_2H$ mit (1 Mol.-Gew.) Ätzbaryt (Mabery, Lloyd, Am. 6, 162). — Schiefe trikline (?) (Huntington, Am. 6, 162) Prismen (aus Schwefelkohlenstoff). F: 99°. Sehr leicht löslich in Alkohol und Äther, weniger in CS_2 und $CHCl_3$. 100 Tle. der gesättigten wäßr. Lösung von 20° enthalten 2,6 Tle. Säure. — Durch $AgNO_3$ wird sofort AgBr

gefällt. — $KC_3O_2ClBr_2$ (= KA). Sehr zerfließliche, amorphe Masse. — $Ca\bar{A}_2+4H_2O$. Nadeln. — $Ba\bar{A}_2+3H_2O$. Prismen. 100 Tle. der gesättigten wäßr. Lösung enthalten bei 20° 25,97 Tle. Salz.

Tribrompropensäure, Tribromacrylsäure $C_2HO_2Br_3 = CBr_2: CBr \cdot CO_2H$. B. Aus a.a.β.β-Tetrabrom-propionsäure mit alkoholischem Kali (MAUTHNER, SUIDA, M. 2, 110; HILL, MABERY, Am. 4, 267). Analog aus a.β.β.β-Tetrabrom-propionsäure (MABERY, ROBIN-SON, Am. 5, 254). Aus Brompropiolsäure und Brom (HILL, Am. 3, 178). — Triklin (BECKE, M. 2, 111); monoklin (MELVILLE, Am. 4, 277). F: 117° (MAU., S.), 118° (H.). Leicht löslich in Alkohol und Äther (H.). 100 Tle. der gesättigten wäßr. Lösung enthalten bei 20° 1,35 Tle. Säure (H.). — Verbindet sich selbst bei 200° nicht mit Brom (MAU., S.). Das Bariumsalz zerfällt beim Erhitzen mit Wasser auf 120° in CO_2 , $BaCO_3$ und Tribromäthylen (MAU., S.). Die freie Säure bleibt beim Kochen mit Baryt unverändert; alkoholisches Kali wirkt bei Siedehitze langsam ein (H.). — $AgC_3O_2Br_3$. Kleine sechsseitige Tafeln (H.). — $Ca(C_3O_2Br_3)_2 + 3H_2O$. Seideglänzende Nadeln (MAU., S.); enthält nach HILL (vgl. H., MAB., Am. 4, 267 Anm.) nur $1H_2O$. — $Ba(C_3O_2Br_3)_2 + 5H_2O$. Seideglänzende Nadeln (MAU., S.); enthält nach HILL nur $3H_2O$. 100 Tle. der gesättigten wäßr. Lösung enthalten 23,65 Tle. des wasserfreien Salzes (H.).

1(?)-Jod-propen-(l)-säuren-(8), β-(?)-Jod-acrylsäuren C₃H₃O₂I = CHI: CH·CO₂H(?).

a) β(?)-Jod-acrylsäure vom Schmelzpunkt 139—140° [stereoisomer mit der Jodacrylsäure vom Schmelzpunkt 65° (?)]. B. Beim Versetzen einer wäßr. Lösung von Propargylsäure C₃H₂O₂ mit verdünnter Jodwasserstoffsäure (BANDROWSKI, B. 16, 2703; Stolz, B. 19, 542). Wurde einmal durch Umkrystallisieren der bei 65° schmelzenden Jodacrylsäure aus Ligroin erhalten (St.). — Ziemlich große Krystallblätter, F: 139—140° (B.), 140° (St.). Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther (B.); viel weniger löslich in Ligroin als die Jodacrylsäure vom Schmelzpunkt 65° (St.). — Pb(C₃H₂O₂I)₂. Weißer krystallinischer Niederschlag. Schwer löslich in Wasser (B.)

Niederschlag. Schwer löslich in Wasser (B.).
b) β (?)-Jodacrylsäure vom Schmelzpunkt 65° [stereoisomer mit der Jodacrylsäure vom Schmelzpunkt 139—140° (?)]. B. Aus Propargylsäure und konz. Jodwasserstoffsäure (Stolz, B. 19, 542). — Vierseitige Prismen (aus Ligroin). F: 65°. In Ligroin viel eichter löslich als die bei 140° schmelzende Jodacrylsäure. — Ging einmal beim Umkrystallisieren aus Ligroin in die bei 140° schmelzende Jodacrylsäure über.

2-Chlor-1-jod-propen-(1)-säure-(3), α-Chlor- β -jod-acrylsäure $C_3H_2O_2CII = CHI$: CCI·CO₂H. B. Durch Übergießen von Chlor-fumarsäure-jodosochlorid mit Alkohol bei Zimmertemperatur, wobei primär Chlor-acrylsäure-jodosochlorid entsteht, das sich nach kurzer Zeit unter Selbsterhitzung wieder löst und in α-Chlor- β -jod-acrylsäure übergeht (Thiele, Peter, B. 38, 2844; A. 369, 127). Aus α-Chlor- β -jodoso-acrylsäure oder aus Chlor-acrylsäure-jodosochlorid durch Reduktion mit schwefliger Säure (Th., P.). — Gelbliche Blättehen (aus Ligroin). F: 88–89°. — Gibt mit Chlor in Chloroform ihr Jodosochlorid wieder zurück.

a-Chlor- β -jodoso-acrylsäure $C_3H_2O_3CH = CH(IO): CCI \cdot CO_2H$ bezw. $CIC - CO_2H \cdot CO_2$

B. Aus Chlor-fumarsäure-jodosochlorid oder Chlor-acrylsäure-jodosochlorid durch siedendes Wasser (Thiele, Peter, B. 38, 2844; A. 369, 127). — Prismen (aus Wasser), die bei 150° gelblich werden, bei 173° erweichen und sich bei 183° zersetzen. Sehr wenig löslich in kaltem Wasser. — Schweflige Säure reduziert zu a-Chlor- β -jod-acrylsäure.

 $\alpha\text{-Chlor-acryls\"aure-}\beta\text{-jodosochlorid} \ C_3HO_2Cl_2I = \underbrace{ClC\text{----}CO}_{l_1^1-I(Cl)}O. \ \ \textit{B.} \ \ \text{Entsteht (unterpolarity)}$

CO₂-Entwicklung) beim Übergießen von Chlor-fumarsäure-jodosochlorid mit eiskaltem Alkohol (Thiele, Peter, B. 38, 2844). Durch Einw. von Chlor auf α-Chlor-β-jod-acrylsäure in Chloroform (Th., P., A. 369, 127). — Nadeln (aus Essigester + Ligroin). Schmilzt bei 146—147° (nach voraufgehendem Sintern); färbt sich am Licht rot; macht aus Jodkalium Jod frei (Th., P., B. 38, 2844). — Gibt beim Kochen mit Wasser α-Chlor-β-jodoso-acrylsäure (Th., P., A. 369, 127). Liefert mit schwefliger Säure α-Chlor-β-jod-acrylsäure (Th., P., B. 38, 2845; A. 369, 127).

1-Chlor-2-jod- oder 2-Chlor-1-jod-propen-(1)-säure-(3), β -Chlor- α -jod- oder α -Chlor- β -jod-acrylsäure [verschieden von der α -Chlor- β -jod-acrylsäure von Thiele, Peter vom Schmelzpunkt 88–89°] $C_3H_2O_3CII$ = CHCl:CI·CO $_2H$ oder CHI:CCl·CO $_2H$. B. Bei mehrstündigem Kochen einer ätherischen Lösung von Propiolsäure mit (etwas mehr als

- 1 Mol.-Gew.) ICl (Stolz, B. 19, 538). Perlmutterglänzende Krystalle (aus Wasser). F: 72°; leicht löslich in Wasser, Alkohol, Äther usw., etwas weniger leicht in Ligroin (St.). Gibt mit Chlor eine Verbindung (Jodidchlorid oder Jodosochlorid), die sich bei ca. 95° zersetzt (Thiele, Peter, A. 369, 127).
- 1-Brom-x-jod-propen-(1)-säure-(3), β-Brom-x-jod-acrylsäure . $C_3H_2O_2BrI = CBrI$: $CH \cdot CO_2H$ oder $CHBr: CI \cdot CO_2H$. B. Aus Brompropiolsäure und konz. Jodwasserstoffsäure (Kp: 127°) (H1LL, B. 12, 660; Am. 3, 175). Schuppen. F: 110°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, wenig in Benzol, CS_2 oder Ligroin. 100 Tle, der gesättigten wäßr. Lösung enthalten bei 20° 1,7 Tle. Säure. AgC_2HO_2BrI . Kurze Nadeln. $Ca(C_2HO_2BrI)_2 + 3^1/2H_2O$. Gleicht dem Bariumsalze, ist aber in Wasser löslicher. $Ba(C_3HO_2BrI)_2 + 3H_2O$. Feine Nadeln oder rektanguläre Tafeln. 100 Tle, der gesättigten wäßr. Lösung enthalten bei 20° 13,9 Tle. wasserfreies Salz.
- x-Brom-1-jod-propen-(1)-säure-(3), x-Brom- β -jod-acrylsäure $C_3H_2O_2BrI=CHI$: $CBr\cdot CO_2H$ oder $CBrI:CH\cdot CO_2H$. B. Beim Auflösen von Jodpropiolsäure in rauchender Bromwasserstoffsäure (Ηομοικά, Stolz, B. 18, 2284). Nadeln (aus Wasser), F: 96°; sehwer löslich in kaltem Wasser, leicht in Alkohol und Äther (H., St.). Wird durch Koehen mit AgBr und Alkohol in eine Dibromacrylsäure vom Schmelzpunkt 85° umgewandelt (Stolz, B. 19, 537).
- x-Brom-y-jod-propen-(1)-säure-(3), x-Brom-y-jod-acrylsäure $C_3H_2O_2BrI=CHBr$: $CI\cdot CO_2H$ oder $CHI\cdot CBr\cdot CO_2H$. Be i 1-stündigem Kochen einer ätherischen Lösung von Propiolsäure mit (etwas mehr als I Mol.-Gew.) BrI (Stolz, B. 19, 536). Krystalle. F: 71°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, weniger in Ligroin.
- x-Chlor-1-brom-y-jod-propen-(1)-säure-(3), x-Chlor- β -brom-y-jod-acrylsäure $C_3HO_2ClBrI=CCl\cdot CO_2H$ oder CBrI:CCl·CO $_2H$. B. Durch Erhitzen von Brompropiolsäure mit einer ätherischen Lösung von Chlorjod (Mabery, Lloyd), Am. 4, 96). Monokline (Melville, Am. 4, 97) Prismen (aus Wasser). Schmilzt bei 115–116° (wenn aus Schwefelkohlenstoff umkrystallisiert; die aus Wasser umkrystallisierte Säure schmilzt bei 110°). Sublimierbar. Leicht löslich in Alkohol und Äther, etwas weniger in Schwefelkohlenstoff und Chloroform. KC $_3O_2ClBrI$ (= KĀ). Sehr zerfließlich. AgA. Prismen; wenig löslich in kaltem Wasser. $Ca\bar{A}_2+H_2O$. Nadeln. $Ba\bar{A}_2+3^1/_2H_2O$. Rektanguläre Prismen. Die gesättigte wäßr. Lösung enthält bei 20° 20,3°/ $_0$ Salz.
- x-Chlor-y-brom-1-jod-propen-(1)-säure-(3), x-Chlor-y-brom- β -jod-acrylsäure $C_3HO_2ClBrI=CCl1:CBr\cdot CO_2H$ oder $CBrI:CCl\cdot CO_2H$. B. Durch Vermischen der Lösungen von Jodpropiolsäure und überschüssigem ClBr in Chloroform (Stolz, B. 19, 539). Glänzende Blättehen (aus Wasser). F: $128-129^{\circ}$. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther, weniger in Ligroin.
- 1.2-Dibrom-1-jod-propen-(1)-säure-(3), $a.\beta$ -Dibrom- β -jod-acrylsäure $C_3HO_2Br_2I=CBrI:CBr\cdot CO_2H$. B. Beim Versetzen einer Lösung von Jodpropiolsäure in Chloroform mit Brom (Homolka, Stolz, B. 18, 2285). Lange seideglänzende Nadeln (aus Wasser). F: 147°. Wenig löslich in kaltem Wasser, leicht in Alkohol und Äther.
- 1.x-Dibrom-y-jod-propen-(1)-säure-(3), β .x-Dibrom-y-jod-acrylsäure $C_3HO_2Br_2I$ = $CBr_2:CI \cdot CO_2H$ oder $CBrI:CBr \cdot CO_2H$ [nach Stolz (B. 19, 544) wahrscheinlich identisch mit $a.\beta$ -Dibrom- β -jod-acrylsäure vom Schmelzpunkt 147°]. B. Beim Versetzen einer ätherischen Lösung von Brompropiolsäure mit Bromjod und Erwärmen (Mabery, Lloyd, Am. 4, 92). Monokline (Melville, Am. 4, 93) Prismen (aus Wasser). F: 139—140°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform. Die gesättigte wäßr. Lösung enthält bei 20° 3,4°/ $_0$ Säure. Liefert beim Erhitzen mit Brom auf 100° Tribromacrylsäure. $KC_3O_2Br_2I$ (= $K\bar{A}$). Zerfließliche Tafeln. AgA. Scheidet sich aus heißen Lösungen in sechsseitigen Tafeln aus. $Ca\bar{A}_2$. Nadeln. $Ba\bar{A}_2 + 3^1/_2H_2O$. Prismen. Die gesättigte wäßr. Lösung enthält bei 20° 14,4°/ $_0$ Salz.
- 1.1-Dijod-propen-(1)-säure-(3), $\beta.\beta$ -Dijod-acrylsäure $C_3H_2O_2I_2=CI_2:CH\cdot CO_2H$. B. Beim Auflösen von Jodpropiolsäure in rauchender Jodwasserstoffsäure (Homolka, Stolz, B. 18, 2284). Prismen (aus Wasser). F: 133°. Nicht flüchtig mit Wasserdämpfen (Unterschied von der $\alpha.\beta$ -Säure). Kaum löslich in kaltem Wasser, leicht in Alkohol und Äther.
- 1.2-Dijod-propen-(1)-säure-(3), $a.\beta$ -Dijod-acrylsäure $C_3H_2O_2I_2 = CHI:CI\cdot CO_2H$. B. Aus Propiolsäure und (etwas mehr als 2 At.-Gew.) Jod beim Kochen in Äther (Homolka, Stolz, B. 18, 2284) oder beim Erhitzen in Chloroform im Rohr auf 100° (Bruck, B. 24, 4120). Aus a-Jod- β -jodoso-acrylsäure mit wäßr. schwefliger Säure (Peter, A. 369, 130). Nadeln

oder Prismen (aus Wasser) (H., St.); Prismen (aus Chloroform) (Br.). F: 106° (H., St.), 104° (Br.). Verflüchtigt sich mit Wasserdämpfen (H., St.). Ziemlich löslich in kaltem Wasser, leicht in Alkohol, Äther, Chloroform und Schwefelkohlenstoff (Br.). — Esterbildung: Sudborough, Lloyd, Soc. 73, 92. — AgC₃HO₂I₂. Blätter (Br.).

a-Jod-β-jodoso-acrylsäure $C_3H_2O_3I_2=CH(IO):CI\cdot CO_2H$ bezw. HC-I(OH) Jodfumarsäurejodosochlorid durch siedendes Wasser (Peter, A. 369, 130). — Farblose Kryställchen (aus Wasser). F: 169—170°. — Macht aus Jodkalium Jod frei. Gibt mit währ, schwefliger Säure $a.\beta$ -Dijod-acrylsäure.

x-Chlor-Ly-dijod-propen-(1)-säure-(3), x-Chlor- β .y-dijod-acrylsäure $C_3HO_2CII_2 = CI_2:CCl\cdot CO_2H$ oder $CCII:CI\cdot CO_2H$. B. Aus Jodpropiolsäure und ClI (Stolz, B. 19, 538), — Glänzende Blättchen (aus Wasser). F: 143°. Ziemlich schwer löslich in Wasser und Ligroin, leichter in Alkohol und Äther.

2-Brom-1.1-dijod-propen-(1)-säure-(3), α -Brom- β - β -dijod-acrylsäure $C_3HO_2BrI_2=CI_2:CBr\cdot CO_2H$. B. Beim Erwärmen einer ätherischen Lösung von Jodpropiolsäure mit Bromjod (Homolka, Stolz, B. 18, 2286). — Glänzende Blättehen (aus Wasser). F: 182°.

1-Brom-1.2-dijod-propen-(1)-säure-(3), β -Brom-a- β -dijod-acrylsäure $C_3HO_2RrI_2=CBrI:CI\cdot CO_2H$. B. Durch Erhitzen von Brompropiolsäure mit einer ätherischen Jodlösung (Mabery, Lloyd, Am. 3, 124). — Flache sechsseitige Tafeln. F: 160°. Sublimierbar. Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther, Schwefelkohlenstoff, Ligroin. Löslich in 48,37 Tln. Wasser von 20°. — $KC_3O_2BrI_2$ (= KA) +2 H_2O . Schiefe Prismen. — $Ag\bar{A}$. Schiefe Prismen, sehr wenig löslich in Wasser. — $Ca\bar{A}_2$. Nadeln, sehr leicht löslich in Wasser. — $Ba\bar{A}_2 + 4H_2O$. Flache Prismen; löslich in 6,571 Tln. Wasser bei 20°.

Trijodpropensäure, Trijodacrylsäure $C_3HO_2I_3=CI_2:CI\cdot CO_2H$. B. Bei mehrstündigem Erwärmen einer ätherischen Lösung von Jodpropiolsäure C_3HIO_2 mit Jod (Homolka, Stolz, B. 18, 2286). — Große Prismen (aus Wasser). F: 2076. Unlöslich in kaltem Wasser, sehr schwer löslich in siedendem Wasser, leicht in Alkohol und Äther.

2. Carbonsäuren $C_4H_6O_2$.

1. Buten-(1)-säure-(4), β-Propylen-a-carbonsäure, Vinylessigsäure C₄H₆O₂ = CH₂:CH·CH₂:CO₂H. B. Man leitet in eine Suspension von Magnesium in Äther Kohlendioxyd ein, versetzt allmählich mit Allylbromid und zerlegt das Reaktionsprodukt mit verdümnter Schwefelsäure (Ausbeute: 11°/₀ der Theorie) (Houben, B. 36, 2897). Durch Reduktion von 3.4-Dibrom-butansäure mit Zinkstaub in Gegenwart von Alkohol (Lespteau, Bl. [3] 33, 63). Durch Erwärmen der Lösung von β-Brom-glutarsäure in Sodalösung oder Natronlauge (Ssemenow, JR. 31, 392; C. 1899 II, 28; J. Wislioenus, B. 32, 2047). Aus β-Oxyglutarsäure durch Destillation im Vakuum, neben kleinen Mengen Glutaconsäure (Fichter, A. Krafft, B. 32, 2799; vgl. Autenrieth, B. 38, 2539, 2547). — Reinigung: Fichter, Sonneborn, B. 35, 938. — Leicht flüchtige Flüssigkeit (F., K.). Bleibt im Chlorcalcium-Eis-Gemisch flüssig (F., S.). Besitzt anscheinend den Schmelzpunkt: —39° (Lespieau, Bl. [3] 33, 467). Kp: 163° (F., S.); Kp₁₂₋₁₄: 71° (F., S.), 70-72° (Au.). Dis: 1,013 (F., S.). ns: 1,42572 (F., S.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 3,83×10⁻⁵ (Fichter, Prister, A. 334, 201), 4,65×10⁻⁵ (Zelinsky, Izgaryschew, JR. 40, 1387; C. 1909 I, 532). Affinitätsmessungen durch Hydrolyse von Rohrzucker und von Methylacetat: Fichter, Müller, A. 348, 257. — Vinylessigsäure lagert sich schon beim Kochen mit 5°/₀iger wäßriger Schwefelsäure, sowie bei der Einw. von HBr bei 0° in feste Crotonsäure um (Fichter, Sonneborn, B. 35, 940). Liefert beim Kochen mit Natronlauge β-Oxy-buttersäure und etwas Crotonsäure (F., S.). Vereinigt sich mit Brom in Schwefelkohlenstoff zu β.γ-Dibrom-buttersäure (F., S.). Beim Erhitzen mit Anilin auf 160—180° entsteht β-Anilino-buttersäureanilid (Autenrieth, Pretzell, B. 36, 1267; 38, 2538, 2550).

 $\begin{array}{lll} N_{2}C_{4}H_{5}O_{2}. & Flitterchen~(F.,~S.).~-~AgC_{4}H_{5}O_{2}~(F.,~K.).~-~Ca(C_{4}H_{5}O_{2})_{2}+H_{2}O.~Nadeln~(F.,~S.).~-~Ba(C_{4}H_{5}O_{2})_{2}. & Nadelchen~(F.,~S.). \end{array}$

Äthylester der Vinylessigsäure (?) $C_6H_{10}O_2 = CH_4: CH_2: CO_2: C_2H_5$ (?). B. Eine wahrscheinlich als Vinylessigester aufzufassende Verbindung entsteht durch Reduktion des $\beta.\gamma$ -Dibrom-buttersäureäthylesters mit Zinkstaub in Gegenwart von Alkohol (Lespieau, Bl. [3] 33, 63). — Flüssig. Kp: 118—119°.

CH₂ CO NH₂. B. Durch Einw. von Zinkstaub auf eine alkoholische Lösung von β,γ-Dibrombuttersäureamid (Brulk, Bl. [4] 5, 1022). — Dünne Blättchen (aus Petroläther). F: 72° bis 73°.

Buten-(1)-nitril-(4), Vinylessigsäurenitril, Allyleyanid $C_4H_5N=CH_2\cdot CH\cdot CH_2\cdot CN$. B. Beim Stehen von Senföl (Allyl-isothiocyanat) mit Wasser (WILL, KÖRNER, A. 125, 281). Bei der Spaltung des im schwarzen Senfsamen befindlichen Glykosids Sinigrin ("myronsauren Kaliums") durch das Enzym "Myrosin" in Gegenwart von Wasser entsteht Allylcyanid als Nebenprodukt (wahrscheinlich infolge der Einw. von Wasser auf das primär gebildete Allylisothiocyanat) (WILL, KÖRNER, A. 125, 277; vgl. GADAMER, Ar. 235, 51). Allylcyanid entsteht auch beim Fällen des "myronsauren Kaliums" mit Silbernitrat und Zerlegen des Niederschlages mit Schwefelwasserstoff (WILL, KÖRNER, A. 125, 270; vgl. GADAMER, Ar. 235, 68). Aus Allylchlorid mit wäßr. Cyankalium in der Kälte, neben geringen Mengen Brenzweinsäure (PINNER, B. 12, 2055). Aus Allylbromid und Cyankalium bei Gegenwart von etwas Wasser im Bombenrohr bei 110° (POMERANZ, C. 1907 I, 704; A. 351, 357). Aus Allylbromid, Cyankalium und Wasser durch 1 Monat langes Stehen bei gewöhnlicher Temperatur (Lespieau, Bl. [3] 33, 55; C. r. 137, 262). Aus Allyljodid und Cyankalium bei 110° (RINNE, TOLLENS, A. 159, 105). — Angenehm lauchartig riechende Flüssigkeit. Kp: 119° (korr.) (W., K.), 117.8° (EIJEMAN, C. 1907 II, 1210). D $^{\circ}$: 0.8491 (R., T.); $D_0^{12.9}$: 0.8398(W., K.); D^{16} : 0,8351 (R., T.); D^{16} : 0,8368 (E.). n_a^{16} : 1,40793 (E.). Dispersion: Eljkman, C. 1907 II, 1210. — Bei der Oxydation mit Salpetersäure oder Chromsäure entsteht Essigsäure (Kekulé, Rinne, B. 6, 388). Erwärmt man Allylcyanid 1—2 Stunden lang mit rauchender Salzsäure auf $50-60^{\circ}$, so entsteht β -Chlor-buttersäure (Pinner, B. 12, 2056). Beim Sättigen mit Bromwasserstoff in der Kälte entsteht β -Brom-buttersäureamid (Lespikau, C. r. 139, 738; Bl. [3] 33, 58). Bei Einw. von trocknem Brom auf trocknes Allyleyanid (über P.O. destilliert) in Gegenwart von viel Chloroform bei niedriger Temperatur entsteht als Hauptprodukt β,γ-Dibrom-buttersäurenitril, daneben entstehen a.β-Dibrom-buttersäurenitril und 2 ungesättigte Nitrile CH₂Br·CH:CH·CN (?) und CH₂:CH·CHBr·CN (?) (Lespieau, C. r. 137, 262; Bl. [3] 33, 65; Beulé, Bl. [4] 5, 1020; vgl.: Palmer, Am. 11, 91; Lippmann, M. 12, 407). Bei der Verseifung mit wäßr. oder alkohol. Kalilauge entsteht Crotonsäure (Will, Körner, A. 125, 273; Claus, A. 131, 58; Pinner, B. 12, 2057). Beim Einleiten von HCl in ein Gemenge von Allyleyanid und Alkohol entsteht salzsaurer β -Chlor-butyriminoäthyläther CH₃·CHCl·CH₂·C(:NH)·O·C₂H₅+HCl (PINNER, B. 17, 2007).

Allyleyanidallylalkoholat C₄H₅N+3C₃H₅·OH. B. Aus Allylehlorid, Cyankalium und Allylalkohol (RINNE, Tollens, Z. 1870, 401). — Kp: 95—96°.

1-Brom-buten-(1)-säure-(4), γ -Brom-vinylessigsäure $C_4H_5O_2Br = CHBr: CH \cdot CH_2$ CO₂H. B. Aus ihrem Nitril durch rauchende Salzsäure bei 100° (Lespieau, A. ch. [7] II, 274). — F: $58-59^{\circ}$. Löslich in Wasser, Äther und Eisessig. Riecht wie Buttersäure.

Nitril, 1-Brom-buten-(1)-nitril-(4), γ -Brom-vinylessigsäure-nitril $C_4H_4NBr=CHBr:CH\cdot CH_2\cdot CN$. B. Durch Einw. von KCN auf " β -Epidibromhydrin" CHBr: $CH\cdot CH_2Br$ (LESPIEAU, A. ch. [7] 11, 274). - Kp_{23} : 95-98°.

3-Brom-buten-(1)-nitril-(4), a-Brom-vinylessigsäure-nitril $C_aH_aNBr = CH_a: CH_a$ CHBr·CN (?), B. Eine wahrscheinlich als α-Brom-vinylessigsäurenitril aufzufassende Verbindung entsteht als Nebenprodukt bei der Einw. von Brom in Chloroform-Lösung auf Allylcyanid (Lespieau, Bl. [3] 33, 65). — Nitrobenzolartig riechende Flüssigkeit. Kp₁₂: ca. 60° . — Fixiert in der Kälte kein Brom. Liefert bei der Einw. von HBr in der Kälte ein Amid vom Schmelzpunkt 108°, in der Hitze a.β-Dibrom-buttersäure vom Schmelzpunkt 58-59°.

2. Buten-(2)-säuren-(1), a-Propylen-a-carbonsäuren, Äthyliden-essigsäuren, β -Methyl-acrylsäuren, Crotonsäure und Isocrotonsäure $C_4H_6O_2=HC\cdot CH_3$ $HC\cdot CH_3$ (cis-Form) und $HC\cdot CH_3$ (trans-Form). HC·CO₂H (cis-Form) und HO₂C·CH

a) Crotonsäure, feste Crotonsäure, a-Crotonsäure C₄H₆O₂ = CH₃·CH: CH·CO₂H. Crotonsäure besitzt nach Wislicenus (A. 248, 281) die cis-Konfiguration, nach Michael (J. pr. [2] 52, 363), nach Bruni, Gorni (R. A. L. [5] 8 I, 461; 13 I, 629) und nach Pfeiffer (Ph. Ch. 48, 55) die trans-Konfiguration.

Bildung. Bei der Einw. von Aluminiumäthylat auf Acetaldehyd, neben anderen Verbindungen (Тізснтісніко, Ж. 38, 398; С. 1906 II, 1310). — Bei mehrtägigem Erhitzen eines Gemenges von Malonsäure, Paraldehyd und Eisessig auf 100° (KOMNENOS, A. 218,

149). Beim Erhitzen von 1 Tl. Brenztraubensäure mit 4-5 Tln. Essigsäureanhydrid und 5 Tin. Natriumacetat auf 160-180° (Homolka, B. 18, 987). — Bei der trocknen Destillation von a-brom-buttersaurem Natrium im Vakuum, neben anderen Produkten (BISCHOFF, WALDEN, Bei längerem Kochen von a-Brom-buttersäure mit Wasser oder Erwärmen A. 279, 101). The state of the wasserstoffsäure und etwas rotem Phosphor am Rückflußkühler (Lespieau, Bl. [3] 33, 465). — Bei der Destillation der β -Oxy-buttersäure (Wislicenus, Z. 1869, 325; Hemilian, A.174, 323). — Durch Erhitzen von Allyleyanid mit wäßr. Kalilauge (D: 1,28) im geschlossenen Rohr (WILL, Körner, A. 125, 273) oder mit alkohol. Kalilauge (CLAUS, A. 131, 61). Durch Oxydation von Crotonaldehyd an der Luft oder mit Silberoxyd (Kekule, A. 162. 97, 111; Charon, A. ch. [7] 17, 211) oder mit Silbernitrat und Baryt bezw. Natriumhydroxyd (Delépine, Bonnet, C. r. 149, 40; Bl. [4] 5, 882). Aus Vinylessigsaure durch Kochen mit verdünnter Schwefelsäure oder durch Einw. von HBr bei 0° (Fighter, Sonnenborn, B. 35, 940). Isocrotonsäure geht bei anhaltendem Erhitzen auf 170–180° teilweise in Crotonsäure über (Hemilian, A. 174, 330; Alberti, B. 9, 1194; Michael, Schulthess, J. pr. [2] 46, 252; Morrell, Hanson, Soc. 85, 1521). Crotonsäure entsteht bei der Reduktion der a-Chlor-crotonsäure (F: 99,2°) (Sarnow, A. 164, 97), der a-Chlor-isocrotonsäure (F: 66°) (MICHAEL, J. pr. [2] 46, 270), oder der β-Chlor-crotonsäure (F: 94°) (GEUTHER, Z. 1871, 244; MICHAEL, SCHULTHESS, J. pr. [2] 46, 248) mit Natriumamalgam. Bei der Reduktion von α-Brom-crotonsäure (F: 106,5°) (MICHAEL, PENDLETON, J. pr. [2] 38, 3) oder der α-Brom-iso-crotonsäure (F: 92°) (M., P., J. pr. [2] 38, 3; MICHAEL, J. pr. [2] 46, 266) mit Natriumamalgam. — Crotonsäure bildet sich neben anderen Produkten bei der trocknen Destillation des Holzes und findet sich daher im rohen Holzessig (Krämer, Grodzki, B. 11, 1357; vgl. Ввёнь, А. 235, 8).

Darst. Man kocht 1 Tl. a-Brom-buttersäureäthylester mit 1,5 Tln. Diäthylanilin während mehrerer Stunden, versetzt nach dem Erkalten mit einer Mischung aus gleichen Teilen roher Salzsäure und Wasser, bis auf weiteren Säurezusatz keine Erwärmung mehr bemerkbar ist, trennt den Ester von der wäßr. Flüssigkeit, entwässert mit Calciumehlorid, fraktioniert und verseift den Ester (WAHL, C. r. 132, 693; vgl. Thorpe, Young, Soc. 83, 355). — Man reduziert Acetessigester mit Natriumamalgam in Gegenwart von genügend Wasser, säuert die erhaltene Lösung mit Schwefelsäure an, destilliert und schüttelt das Destillat mit Äther aus, wobei die Crotonsäure in den Äther übergeht (Beilstein, Wiegand, B. 18, 482). — Darstellung aus Crotonaldehyd durch Oxydation mit Silbernitrat und Baryt oder Natronlauge: Delépine, Bonnet, C. r. 149, 40; Bl. [4] 5, 882; vgl. Chabon, A. ch. [7] 17, 212.

Trennung von Crotonsäure und Isocrotonsäure s. Reinigung der Isocrotonsäure S. 413. Zum Umkrystallisieren von Crotonsäure eignet sich Ligroin (Charon, A. ch. [7] 17, 213). Physikalische Eigenschaften. Crotonsäure krystallisiert aus heißem Wasser beim Erkalten in Nadeln, beim Verdunsten über Schwefelsäure in monoklinen Prismen (Bulk, A. 139, 63). — F: 72° (Bulk, A. 139, 64; Lespieau, C. r. 139, 739; Bl. [3] 33, 59), 71,23° (Bogo-Jawlenski, C. 1905 II, 946), 71° (Delépine, Bonnet, Bl. [4] 5, 882). Anderung des Schmelzpunktes durch Druck: Hullett, Ph. Ch. 28, 665. Beobachtungen über die Gefrierpunkte von Mischungen von Crotonsäure und Isocrotonsäure: Morrell, Hanson, Chem. N. 90, 166; Soc. 85, 1520. — Kp: 180—181° (unkort.), 189° (kort.) (Kekulé, A. 162, 111). — D⁷²: 0,9730 (Eijkman, R. 12, 161). — Löslich in 12,07 Thi. Wasser bei 15° (B., A. 139, 64), in 12,47 Thi. bei 19° (Kekulé, A. 162, 112). Ziemlich leicht löslich in siedendem Ligroin, sehr wenig in kaltem (Komnenos, A. 218, 147). Kryoskopisches Verhalten: Bruni, Gorni, R. A. L. [5] 81, 461. — n²/_a: 1,42556; n²/_b: 1,43822 (Eijkman, R. 12, 161). Molekularrefraktion: Kanonnikow, J. pr. [2] 31, 347; Eijkman, — Schmelzwärme: Brunner, B. 27, 2106; Bogo-Jawlenski, C. 1905 II, 946. Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Druck: 478,5 Cal. (Stohmann, Ph. Ch. 10, 416). Spezifische Wärme: Bogojawlenski, C. 1905 II, 946. — Elektrocapillare Funktion: Gouy, A. ch. [8] 8, 330. Elektrolytische Dissoziations-konstante k bei 25°: 2,04×10—5 (Ostwald, Ph. Ch. 3, 241). Affinitätsmessungen durch 1 Hydrolyse von Rohrzucker und von Methylacetat: Fichere, Müller, A. 348, 257. Grad der Farbveränderung von Methylorangelösung als Maß der Affinitätsmessungen Gurch 29, 343; C. 1897 II, 170.

Chemisches Verhalten. Beim Erwärmen von Crotonsäure in Glycerinlösung auf nahezu 300° findet keine Gasentwicklung statt (Oechsner de Conince, C. 1905 II, 540): Beim Erhitzen von Crotonsäure auf 100—168° erfolgt partielle Umwandlung in Isocrotonsäure

(vgl. Morbell, Hanson, Soc. 85, 1522, 1525). Einw. der dunklen elektrischen Entladung in Gegenwart von Stickstoff: Bebthelot, C. r. 126, 686. — Konz. Salpetersäure oxydiert zu Essigsäure und Oxalsäure; Chromsäuregemisch zu Acetaldehyd und Essigsäure (Kekulé, A. 162, 315). Bei der Oxydation durch Kaliumpermanganat in alkalischer Lösung entsteht $a.\beta$ -Dioxy-buttersäure (vom Schmelzpunkt 74 -75°) (Fittig, Kochs, A. 268, 7). Crotonsäure scheidet beim Erhitzen mit einer gesättigten Lösung von Mercuriacetat in Eisessig reichlich Mercuroacetat aus (Leys, Bl. [4]1, 264). Crotonsäure wird von Natriumamalgam in der Kälte äußerst langsam, beim Kochen rasch zu Buttersäure reduziert (BULK, A. 139, 66; BAEYER. A. 251, 268). Wird bei 1900 durch Wasserstoff in Gegenwart von Nickel zu Buttersäure reduziert (Sabatier, Mailhe, A. ch. [8] 16, 73). Geschwindigkeit der Reduktion durch Wasserstoff in Gegenwart von Platin: FOKIN, H. 40, 276; C. 1908 II, 1995; Z. Ang. 22, 1499. — Geschmolzene Crotonsäure verbindet sich mit HBr zu β -Brom-buttersäure (Brulé, Bl. [4] 5, 1019; vgl. Hemilian, A. 174, 325; Fittig, Alberti, B. 9, 1194). Mit HI entsteht β -Jod-buttersäure (Michael, Freer, *J. pr.* [2] 40, 95; vgl. Hemilian, *A.* 174, 324). Bei der Einw. von Chlor in Schwefelkohlenstoff oder in Tetrachlorkohlenstoff entsteht $a.\beta$ -Dichlorbuttersäure vom Schmelzpunkt 63° ("Crotonsäuredichlorid") (J. Wislicenus, A. 248, 283; Michael, Browne, Am. 9, 282; J. pr. [2] 36, 174; Michael, Bunge, B. 41, 2910). Crotonsäure verbindet sich mit Brom allein oder mit Brom in Schwefelkohlenstoff- oder Tetrachlorkohlenstoff-Lösung zu a. \(\alpha \)-Dibrom-buttersäure vom Schmelzpunkt 87° ("Crotonsäuredibromid"); daneben entstehen geringe Mengen der α.β-Dibrom-buttersäure vom Schmelz-punkt 59° ("Isocrotonsäuredibromid") (KÖRNER, A. 137, 234; MICHAEL, NOBTON, Am. 2, 12; J. 1880, 790; C. KOLBE, J. pr. [2] 25, 386; J. WISLICENUS, A. 248, 332; MICHAEL, J. pr. [2] 46, 274; 52, 291, 371; J. A. WISLICENUS, Inaug.-Dissert. [Leipzig 1892]). Crotonsäure verbindet sich mit unterchloriger Säure zu a-Chlor- β -oxy-buttersäure (Melikow, A. 234, 197), mit unterbromiger Säure hauptsächlich zu a-Brom- β -oxy-buttersäure neben wenig β -Brom-a-oxy-buttersäure (Melikow, J. pr. [2] 61, 556). — Die Einw. von Ammoniak auf Crotonsäure führt je nach den Bedingungen zu β -Amino-buttersäure und β - β '-Imino-dibuttersäure NH[CH(CH₃)·CH₂·CO₂H]₂ (Engel, Bl. [2] 50, 102; C. r. 106, 1677; Stadnikow, C. 1909 II, 1988). Beim Erhitzen von Crotonsäure mit festem Calciumchlorid-Ammoniak im geschlossenen Rohr auf 230° entsteht 2-Methyl-5-äthyl-pyridin (Fichter, Labhardt, B. 42, 4714). Crotonsäure gibt mit alkoholischem Hydroxylamin bei 3-tägigem Stehen a-Hydroxylamino-buttersäure (Posner, B. 36, 4316). Bei der Einw. von N_2O_4 auf die in Petroläther gelöste Crotonsäure (unter Kühlung) entsteht α-Nitro-β-oxy-buttersäure (Jegorow, Ж. 35. 469; C. 1903 II, 554). — Crotonsäure verkohlt, mit konz. Schwefelsäure unter Luftabschluß erhitzt, unter Entwicklung von wenig CO₂ und viel SO₂ (Oechsner de Coninck, C. 1905 II, 885). Crotonsäure zerfällt beim Schmelzen mit Kali in 2 Mol. Essigsäure (Kekulé, A. 162, 318). — Bei der Einw. von Quecksilberoxyd auf die wäßr. Lösung der Crotonsäure ent- $CH_{8} \cdot CH(OH) \cdot CH \cdot CO$ steht das innere Anhydrid der β-Oxy-a-hydroxymercuri-buttersäure

(Syst. No. 446) (Ley, B. 33, 1014; Biilmann, B. 35, 2574; Schöller, Schrauth, B. 42, 783). — Geschwindigkeit der Esterifizierung mit Methylalkohol: Sudborough, Roberts, Soc. 87, 1844; Sudborough, Davies, Soc. 95, 976; Michael, Oechslin, B. 42, 322. Crotonsäure vereinigt sich mit Benzol in Gegenwart von Aluminiumchlorid zu β-Phenyl-buttersäure (Eijeman, C. 1908 II, 1100). Reagiert mit Diazomethan unter Bildung von 4-Methylpyrazolincarbonsäure-(3)-methylester (v. Pechmann, Buekard, B. 33, 3592).

Salze: NaC₄H₅O₂. Krystalle, sehr leicht löslich in Wasser (Bulk, A. 139, 65). 1 Tl. löst sich bei 15° in 340 Tln. 98–99°/0 igem Alkohol und bei 11° in 380 Tln. absolutem Alkohol (MICHAEL, SCHULTHESS, J. pr. [2] 46, 245). — KC₄H₅O₂ + C₄H₆O₂. Große durchsichtige Platten (aus Alkohol). Leicht löslich in Wasser und Alkohol (Pinner, B. 17, 2008). — KC₄H₅O₂. Mikroskopische Krystalle, sehr zerfließlich (Claus, A. 131, 62). — AgC₄H₅O₂. Krystalle (aus heißem Wasser). Sehr schwer löslich in kaltem Wasser, leichter in heißem (Bulk, A. 139, 65; Wislicenus, Z. 1869, 326). — Ca(C₄H₅O₂)₂. Krystalle. Leicht löslich in kaltem Wasser, etwas weniger in heißem (Beilstein, Wiegand, B. 18, 482). — Ba(C₄H₅O₂)₂. Blättchen. Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol (Beilstein, Wiegand, B. 18, 482). — Zn(C₄H₅O₂)₂ + 2H₂O. Krystalle (Alberti, B. 9, 1194). — Mercurosalz. Zerfällt beim Kochen mit Wasser in Quecksilber, Crotonsäure und das innere Anhydrid der β -Oxy-ahydroxymercuri-buttersäure (Biilmann, B. 35, 2575; Schöller, Schrauth, B. 42, 783). — Ce(C₄H₅O₂)₂ + HO·Ce(C₄H₅O₂)₂ + 11H₂O. Nadeln (aus Wasser). Liter Wasser löst bei 21° 6,816 g wasserfreies Salz (Rimbach, Kilian, A. 368, 123). — QZr₂(C₄H₅O₂)₆. Krystalle, löslich in Benzol (Tanatar, Kurowski, \mathcal{H} . 39, 942; C. 1908 I, 102). — Pb(C₄H₅O₂)₂. Nadeln (Claus, A. 131, 63).

Methylester der Crotonsäure, Methylerotonat $C_5H_8O_2 = CH_3 \cdot CH \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die methylalkoholische Lösung der Crotonsäure

(Kahlbaum, B. 12, 343). Beim Erwärmen von Crotonsäure mit Methylalkohol und Schwefelsäure (Purdie, Marshall, Soc. 59, 476). — Kp: 120,7°. D4: 0,9806 (K.). — Beim Erhitzen mit Schwefel auf 185° entsteht eine Verbindung $C_5H_8O_2S$ (Michael, B. 28, 1636). Verbindung $C_5H_8O_2S$. B. Bei 40-stündigem Erhitzen auf 185° von 1 Mol.-Gew. Croton-

Verbindung C₅H₈O₂S. B. Bei 40-stündigem Erhitzen auf 185° von 1 Mol.-Gew. Crotonsäuremethylester mit 1 At.-Gew. Schwefel; man destilliert das filtrierte Produkt im Vakuum (MICHAEL, B. 28, 1636). — Gelbliches, sehr angenehm riechendes Öl. Kp₂₀: 195-200°

(geringe Zersetzung).

Äthylester, Äthylerotonat $C_6H_{10}O_2=CH_3\cdot CH\cdot CO_3\cdot C_2H_5$. B. 50 g Crotonsäure, 100 g absoluter Alkohol und 5 g Schwefelsäure werden 5 Stunden lang im Wasserbade erhitzt (MICHAEL, B. 33, 3766; ygl. ERDMANN, BEDFOED, B. 42, 1327). Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die alkoholische Lösung der Crotonsäure (neben β -Chlor-buttersäureäthylester) (Brühl, A. 235, 8; vgl. E. Fischer, Speier, B. 28, 3254). Aus a-Brom-buttersäureäthylester und Diathylanilin beim Erhitzen (WAHL, C. r. 132, 693; THORPE, YOUNG, Soc. 83, 355). Aus $a.\beta$ -Dibrom-buttersäure
äthylester bei Behandlung mit Zinkspänen in ätherischer Lösung (Michael, Schulthess, J. pr. [2] 43, 590). — Kp: 142—143° (Krämer, Grodzki, B. 11, 1359), 138—140° (Thorff, Young, Soc. 83, 355), 136—137° (Erdmann, Bedford, B. 42, 1327); Kp₇₁: 139° (koff.) (Michael, B. 33, 3766); Kp₇₄₈: 138° (Brühl, A. 235, 9). D²⁰: 0,9208 (Brühl). n_α²⁰: 1,42151; n_D²⁰: 1,42455; n_V²⁰: 1,43838 (Brühl). Kritische Temperatur: PAWLEWSKI, B. 16, 2634. Magnetische Rotation: PERKIN, Soc. 45, 576. — Einw. von Salpeterschwefelsäure: Wahl, C. r. 132, 693. Crotonsäureäthylester liefert mit Natrium in Äther ein braunes amorphes Produkt, das bei der Zersetzung durch Eis β -Methyl- α -äthylidenglutarsäurediäthylester $C_2H_5\cdot O_2C\cdot C(:CH\cdot CH_3)\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ bildet (MICHAEL, B. 33, 3766). Dieser Ester entsteht auch bei der Einw. von alkoholfreiem Natriumäthylat auf Crotonsäureäthylester (v. Pechmann, B. 33, 3324). Aus Crotonsäureäthylester, Alkohol und etwas Natrium entsteht β -Athoxy-buttersäureäthylester (Purdie, Marshall, Soc. 59, 478). Crotonsäureäthylester kondensiert sich mit Oxalsäurediäthylester in Gegenwart von Natriumäthylat zu Oxalerotonsäurediäthylester C₂H₅·O₄C·CO·CH₂·CH·CH·CO₂·C₂H₅ (LAPWORTH, Soc. 79, 1276; vgl. Prager, A. 338, 375). Bei der Kondensation mit Malonsäurediäthylester (Capture Condensation of Capture Captu diäthylester in Gegenwart von Natrium in absolutem Alkohol bildet sich β -Methyl-glutarsäure-diäthylester (Auwers, Köbner, v. Meyenburg, B. 24, 2888). Crotonsäureäthylester reagiert mit Diazomethan unter Bildung von 4-Methyl-pyrazolinearbonsäure-(3)-äthylester (v. Pechmann, Buekard, B. 33, 3591). Liefert mit Semicarbazid, neben wenig β-Semicarbazino-buttersäuresthylester CH₃·CH(NH·NH·CO·NH₂)·CH₂·CO₂·C₂·H₅ hauptsächlich β-Semicarbazino-buttersäuresemicarbazid (Rupe, Hinterlach, B. 40, 4769). Beim Erhitzen von Crotonsäuresthylester mit Penguine (Rupe, Hinterlach, B. 40, 4769). von Crotonsäureäthylester mit Benzylamin (2 Mol. Gew.) in absolutem Alkohol im geschlossenen Rohr auf 150° entsteht das Benzylamid der β -Benzylamino-buttersäure (Sani, R. A. L. [5] 15 I, 645). — Spaltung von Crotonsäureäthylester durch Pankreassaft: MOREL, TERROINE, C. r. 149, 236.

Ester des linksdrehenden Methyläthylearbinearbinols (vgl. Bd. I, S. 385) $C_9H_{16}O_2=CH_3\cdot CH:CH\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot C_2H_5$. B. Durch 24-stündiges Erhitzen von Crotonsäure mit einem Überschuß an linksdrehendem Amylalkohol am Rückflußkühler (Minguin, C. r. 140, 947). 10 g Crotonsäure, in 15 g linksdrehendem Amylalkohol gelöst, werden mit 8 g konz. Schwefelsäure digeriert (Walden, Ph. Ch. 20, 573). — Kp₇₅₀: 190—192° (W.); Kp: 180° (M.). D²⁰: 0,8958 (W.). [a]₀: +4,24° (W.); a: +3° 30′ im 100-mm-Rohr (M.).

Ester des d-Citronellols (vgl. Bd. I, S. 451) $C_{14}H_{24}O_2 = CH_3 \cdot CH \cdot CO_2 \cdot C_{10}H_{19}$. B. Beim Erhitzen von Crotonsäure mit d-Citronellol und trocknem Cadmiumacetat im geschlossenen Rohr auf 150–160° (Flatau, Labbé, C. 7. 126, 1727). — Kp_{35} : 138–140°.

Crotonsäureanhydrid $C_8H_{10}O_3=(CH_3\cdot CH:CH\cdot CO)_2O$. B. Aus Crotonsäure und Essigsäureanhydrid durch Erhitzen (Clover, Richmond, Am. 29, 194). Durch Erwärmen von Crotonsäurechlorid mit crotonsaurem Natrium (Luniar, B. 42, 915; 1854). — Eigentümlich riechende Flüssigkeit. Wird bei -15° nicht fest (Cl., R.). Kp₁₂: 113,5-114,5°; Kp₇₆₆: 246 -248° (L); Kp₁₉: 128 -130° (geringe Zersetzung) (Cl., R.). D²⁰: 1,0397 (L.); D²³: 1,0338 (Cl., R.). n²⁵: 1,47446 (L.).

Dicrotonylperoxyd, Crotonylperoxyd $C_8H_{10}O_4=CH_3\cdot CH\cdot CO\cdot O\cdot O\cdot CO\cdot CH$: $CH\cdot CH_3$. B. Aus Crotonsäureanhydrid und Bariumsuperoxyd (CLOVER, RICHMOND, Am. 29, 194). — Geruchlose beständige Nadeln oder Platten (aus Ligroin). F: 41°. Löslich in allen gebräuchlichen Lösungsmitteln. Explodiert schwach beim Erhitzen.

Crotonsäureehlorid, Crotonylchlorid C₄H₅OCl = CH₃·CH:CH·COCl. B. Durch Einw. von Phosphortrichlorid (Henry, C. 1898 II, 663) oder von Phosphorpentachlorid (Autenbeff, Spiess, B. 34, 191, 193) auf Crotonsäure. Durch Einw. von Phosphorpentachlorid auf trocknes, in Phosphoroxychlorid suspendiertes crotonsaures Natrium (Kohler,

Am. 42, 395). Aus Isocrotonsäurechlorid durch Destillation (Au., Sp., B. 34, 192). — Farblose, erstickend riechende Flüssigkeit. Kp: $124-125^{\circ}$ (H.), 126° (K.), 114° (Au., Sp.); Kp₇₅₉: $124-125^{\circ}$; Kp₁₈: $34-36^{\circ}$ (Luniak, B. 42, 915). D¹⁶: 1,295 (H.). D²⁶: 1,0905 (L.). — Gibt bei der Einw. von Alkohol β-Chlor-buttersäureäthylester (H.). Gibt mit Benzol und Aluminiumehlorid in Schwefelkohlenstoff im direkten Sonnenlicht Propenylphenylketon und β-Phenyl-butyrophenon CH₃·CH(C₆H₅)·CH₂·CO·C₆H₅ (K., Am. 42, 395). Liefert mit Anilin und Natronlauge Crotonsäureanilid vom Schmelzpunkt 115° (Au., Sp., B. 34, 191, 193).

Crotonsäureamid $C_4H_7ON=CH_3\cdot CH\cdot CO\cdot NH_2$. B. Entsteht neben β -Chlorbuttersäureäthylester beim Stehen von salzsaurem β -Chlorbutyriminoäthyläther an der Luft (Pinner, B. 17, 2008). Durch Einw. von kalter n-Kalilauge auf β -Brom-buttersäureamid (Lespieau, C. τ . 139, 739; Bl. [3] 33, 59). Durch Destillation von Ammoniumerotonat im Ammoniakstrom (Brulé, Bl. [4] 5, 1022; vgl. Bellstein, Wiegand, B. 18, 483). — Dünne Nadeln. F: 149—152° (P.), 150° (Brulé, Bl. [4] 5, 1022). Leicht löslich in Alkohol und Benzol (P.).

Crotonsäurenitril $C_4H_5N=CH_3\cdot CH\cdot CN$. B. Bei Einw. von Phosphorpentoxyd auf a- oder β -Oxy-butyronitril (Henry, C. 1898 II, 662). Beim Kochen von Crotonaldoxim in ätherischer Lösung mit Essigsäureanhydrid (Dollfus, B. 25, 1920; vgl. Schindler, M. 12, 412). — Kp: $118-119^{\circ}$ (H.); $Kp_{743,5}$: $117,4-118,4^{\circ}$ (Korr.) (Sch.). D_s° : 0,8468; D_s° : 0,8259 (Sch.). — Liefert bei der Einw. von HBr β -Brom-buttersäureamid (Brulé, Bl. [4] 5, 1019). Gibt bei Einw. von Brom und nachheriger Verseifung mit Salzsäure $a.\beta$ -Dibrom-buttersäure vom Schmelzpunkt 87° (Schindler, M. 12, 413).

Crotonsäurehydrazid, Crotonylhydrazin $C_4H_8ON_2 = CH_3 \cdot CH \cdot CO \cdot NH \cdot NH_2$. B. Aus Crotonsäureester und Hydrazinhydrat in absolutem Alkohol auf dem Wasserbade (Muckermann, B. 42, 3457). — Sirup. —Das salzsaure Salz gibt in wäßr. Lösung mit Natriumnitrit 1-Nitroso-5-methyl-pyrazolidon-(3) $\frac{CH_3 \cdot CH - N(NO) - NH}{H_2 \dot{C} - CO} \cdot - C_4H_8ON_2 + HCl. \text{ Nadeln (aus alkoholischer Salzsäure). Schmilzt bei 173° unter Aufschäumen. Sehr leicht löslich in Wasser, schwerer in Alkohol. Zersetzt sich beim Aufbewahren. }$

b) Isocrotonsäure, flüssige Crotonsäure, β -Crotonsäure, Allocrotonsäure (Quartenylsäure) $C_4H_6O_2=CH_3\cdot CH\cdot CO_2H$. Zur Struktur vgl. Autenbieth, B. 38, 2534. Isocrotonsäure besitzt nach Wislicenus (A. 248, 281) die trans-Konfiguration, nach Michael (J. pr. [2] 52, 359), nach Bruni, Gorni (R. A. L. [5] 8 I, 461; 13 I, 629) und nach Pfeiffer (Ph. Ch. 48, 55) die cis-Konfiguration. B. Aus β -Chlor-isocrotonsäure mit Natriumamalgam (Geuther, Z. 1871, 242). Beim Erhitzen von Allyleyanid mit 25% ger Schwefelsäure auf dem Wasserbad (Pomeranz, C. 1907 I, 704; A. 351, 359). Aus 85 g Methylacetessigester, 188 g Brom und 120 g Wasser bildet sich beim Erwärmen im Wasserbade unter CO_2 -Abspaltung ein Öl (Gemisch von Bromderivaten des Methyläthylketons), welches mit 10%0 iger Sodalösung gekocht Isocrotonsäure neben fester Crotonsäure gibt (Ssemenow, H. 30, 1016; C. 1899 I, 782). Isocrotonsäure bildet sich neben anderen Produkten bei der tröcknen Destillation des Holzes und findet sich daher im rohen Holzessig (Krämer, Grodzki, B. 11, 1359).

Darst. Man behandelt das Natriumsalz der β-Chlor-isoerotonsäure unter zeitweiligem Neutralisieren mit verdünnter Schwefelsäure so lange mit Natriumamalgam, bis eine Probe sich chlorfrei erweist, säuert unter Kühlung mit verdünnter Schwefelsäure an, schüttelt mit alkoholfreiem Äther aus und destilliert den Äther ab (Fittig, Kochs, A. 268, 14). Nach Michael, Schulthess (J. pr. [2] 46, 250) ist es, um die Bildung der als Nebenprodukt entstehenden Tetrolsäure zu beschränken, vorteilhaft, in die ca. $15^{\circ}/_{\circ}$ ige wäßr. Lösung des β-chlor-isoerotonsauren Natriums im Laufe eines Tages die $3-3^{1}/_{\circ}$ fache theoretische Menge von $2^{1}/_{\circ}$ 0/ $_{\circ}$ 1 gem Natriumamalgam unter Kühlung einzutragen. Die aus β-Chlor-isoerotonsäure gewonnene rohe Isoerotonsäure iein Gemisch von Isoerotonsäure und Tetrolsäure (vgl. Michael, Schulthess, J. pr. [2] 46, 248). Zur Reinigung löst man sie in 15 Tln. absolutem Alkohol, neutralisiert mit einer $10^{\circ}/_{\circ}$ 1 gen absolut-alkoholischen Lösung von Natriumhydroxyd, filtriert nach einigen Stunden und verdampft das Filtrat zur Trockne. Das verbleibende Salz zieht man in der Kälte nochmals mit 20 Tln. absolutem Alkohol aus; die filtrierte alkoholische Lösung wird wieder eingedampft. Aus dem nun erhaltenen Natriumsalz scheidet man durch Lösen in Wasser, Ansäuern und Extrahieren mit Äther die Säure ab, die man einer einmaligen Fraktionierung im Vakuum unterwirft (Michael, Schulthess, J. pr. [2] 46, 245; M., J. pr. [2] 52, 366; M., Oechslin, B. 42, 322 Anm. 4; vgl. J. Wislicenus, C. 1897 II, 259; Morrell, Bellars, Soc. 85, 345). — Vollständig reine Isoerotonsäure wird gewonnen, wenn man käufliche Isoerotonsäure in 15 Tln. 99,5% igem Alkohol löst

und mit $10-15^{\circ}/_{\circ}$ iger alkoholischer Natronlauge neutralisiert, vom Niederschlag abfiltriert, das Filtrat zur Hälfte eindampft, krystallisieren läßt und wieder filtriert, die Lösung mit $^{1}/_{2}$ Vol. Äther versetzt und das nun in Lösung Bleibende nach dem Verdunsten des Alkohols und Äthers in $^{1}/_{2}$ Gew. Wasser löst, mit Salzsäure zerlegt, endlich die Säure häufig aus Petrolpentan krystallisiert (J. Wislicenus, Vierteljahrschrift der naturforschenden Gesellschaft Zürich 41, 274; C. 1897 II, 259). — Isocrotonsäure läßt sich von Crotonsäure auch mittels der verschiedenen Löslichkeit der Chininsalze trennen; in 100 Th. Wasser lösen sich bei $^{17^{\circ}}$ 2,4 Tle. Chininerotonat, 1,04 Tle. Chininisocrotonat (MOBRELL, BELLARS, Soc. 85, 347).

Physikalische Eigenschaften. Lange Nadeln oder Prismen (aus Petroläther). — F: 15,45° bis 15,5° (J. WISLICENUS, C. 1897 II, 260), 15° (MORRELL, BELLARS, Soc. 85, 346). Beobachtungen über die Gefrierpunkte von Mischungen von Crotonsäure und Isocrotonsäure: MORRELL, HANSON, Chem. N. 90, 166; Soc. 85, 1520. — Kp₇₈₀: 169—169,3° (J. W.); Kp₂₀: 78,5°; Kp₁₅: 74° (MICHAEL, SCHULTHESS, J. pr. [2] 46, 252); Kp_{12—14}: 70—72° (AUTENRIETH, B. 38, 2542). — D₁^{12,5}: 1,0342 (M., B.); D₄¹⁵: 1,0312 (J. W.). — Löslich in 2,5 Tln. Wasser (J. W.). — n₁₅: 1,4483 (MORRELL, BELLARS, Soc. 85, 349). — Elektrisches Leitungsvermögen: OSTWALD, Ph. Ch. 3, 242.

Chemisches Verhalten. Die Angaben über die chemischen Umsetzungen der Isocrotonsäure beziehen sich, insofern sie aus Arbeiten stammen, die vor dem Jahre 1895 erschienen sind, auf das Gemisch von Isocrotonsäure, Crotonsäure und Tetrolsäure (s. o.).

Isocrotonsäure geht beim Erhitzen auf etwas über 100° zum Teil in Crotonsäure über (HEMILIAN, A. 174, 330; MICHAEL, SCHULTHESS, J. pr. [2] 46, 252; MORBELL, HANSON, Soc. 85, 1521, 1525). Bei der Destillation im Vakuum tritt aber die Umlagerung in Crotonsäure nicht ein (Michael, Freer, J. pr. [2] 40, 96; Michael, Schulthess, J. pr. [2] 46. 251). In Gegenwart von etwas Jod findet dieser Übergang schon bei 100° statt (MICHAEL, Schulthess, J. pr. [2] 46, 253), ebenso in Gegenwart von etwas Chlorwasserstoff (J. Wis-LICENUS, A. 248, 341). In wenigen Minuten und fast quantitativ erfolgt die Umwandlung in Crotonsäure, wenn man die Lösung der Isocrotonsäure in Wasser oder Schwefelkohlenstoff dem Sonnenlicht aussetzt (J. Wislicenus, C. 1897 Π , 259). — Isocrotonsäure zeigt beim Erhitzen in Glycerin-Lösung noch bei nahezu 300 $^{\rm o}$ keine Gasentwicklung (Oechsner de Conince, C. 1905 I, 540). Trocknes isocrotonsaures Natrium zerfällt bei 170-180° völlig in NaCl, CO₂ und Allylen (Autenrieth, A. 259, 361). — Beim Ozonisieren der wäßt. Lösung von Isocrotonsäure entstehen Acetaldehyd und Glyoxylsäure; bei der Einw. von Ozon auf Isocrotonsäure in Chloroformlösung entsteht ein Ozonid $C_4H_6O_6$ (s. S. 414) (Harries, Langheld, A. 343, 340, 352). Isocrotonsäure wird von Kaliumpermanganat zu einer öligen $a.\beta$ -Dioxybuttersäure ("Iso- $a.\beta$ -dioxy-buttersäure") oxydiert (FITTIG, KOCHS, A. 268, 14, 16; vgl. MORRELL, BELLARS, Soc. 85, 349). - Jodwasserstoffsäure wird von Isocrotonsäure unter Bildung von β -Jod-buttersäure addiert (Michael, Freer, J. pr. [2] 40, 96; vgl. Fittig, Alberti, B. 9, 1194). Bei der Einw. von Chlor in Chloroform oder Schwefelkohlenstoff im Sonnenlicht entsteht fast ausschließlich die bei 63° schmelzende α.β-Dichlor-buttersäure ("Crotonsäuredichlorid") (MICHAEL, SCHULTHESS, J. pr. [2] 46, 238, 258; vgl. J. WISLICENUS, A. 248, 301). Bei der Einw. von Brom im Sonnenlicht auf die Schwefelkohlenstoff-Lösung der Isocrotonsäure bildet sich fast ausschließlich die bei 87° schmelzende $a.\beta$ -Dibrom-buttersäure ("Crotonsäuredibromid"); bei der Einw. im Dunkeln entsteht daneben die bei 59° schmelzende a.β-Dibrombuttersäure ("Isocrotonsäuredibromid") (J. A. WISLICENUS, Inaug.-Dissert. [Leipzig 1892]; vgl. C. Kolbe, J. pr. [2] 25, 396; J. WISLICENUS, LANGBEIN, A. 248, 318; MICHAEL, SCHULTHESS, J. pr. [2] 46, 241, 242, 258). Isocrotonsäure reagiert mit unterchloriger Säure unter Bildung von β -Chlor- α -oxy-buttersäure (F: 85°) und von Iso- α -chlor- β -oxy-buttersäure (F: 80,5°) (Melikow, A. 234, 222; Melikow, Petrenko-Kritschenko, A. 266, 358). — Bei der Einw. von N₂O₄ auf die in Petroläther gelöste Isocrotonsäure (unter Kühlung) entsteht ähnlich wie aus Crotonsäure a-Nitro- β -oxy-buttersäure (Jegonow, $\mathbb H$. 35, 479; $\widetilde C$. 1903 II, 554). — Isocrotonsäure verhält sich beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure unter Luftabschluß wie Crotonsäure (Oechsner de Coninck, C. 1905 II, 885). Beim Schmelzen mit Kali entstehen aus Isocrotonsäure 2 Mol. Essigsäure (Geuther, Z. 1871, 243). - Geschwindigkeit der Esterifizierung mit Methylalkohol: MICHAEL, OECHSLIN, B. 42, 322. Isocrotonsäure liefert mit Anilin bei $160-180^{\circ}$ β -Anilino-buttersäureanilid (AUTENBIETH, B. 38, 2550). Reagiert mit Diazomethan unter Bildung von 4-Methyl-pyrazolincarbonsäure-(3)-methylester (v. Pechmann, Bubkard, B. 33, 3592).

Salze: NaC₄H₅O₂. Haardünne Nadeln. 1 Tl. löst sich bei 11° in 16 Tln. absolutem Alkohol, bei 15° in 12,7 Tln. Alkohol von 98-99°/ $_0$ (Michael, Schulthess, J. pr. [2] 46, 245), bei 11° in 9 Tln. Alkohol von 98°/ $_0$, bei 12,7° in 13,5 Tln. Alkohol von 99¹/ $_2$ °/ $_0$ (J. Wislichus, C. 1897 II, 260). — KC₄H₅O₂. Schimmernde Blättchen (aus Alkohol) (J. W.). — AgC₄H₅O₂. Käsiger Niederschlag, in Wasser fast unlöslich (Geuther, Z. 1871, 243). — Ca(C₄H₅O₂)₂ + 3 H₂O. Zollange Prismen (J. W.). — Ba(C₄H₅O₂)₂ + H₂O. Tafeln (J. Wisli-

CENUS, C. 1897 II, 260). Aus konz, wäßr. Lösung durch Alkohol fällbar (Morrell, Bellars, Soc. 85, 348). — $Pb(C_4H_5O_2)_2 + H_2O$. Nadeln. F: 68° (G.).

Isocrotonsäure ozonid $C_4H_6O_8$. B. Bei der Einw. von Ozon auf Isocrotonsäure in Chloroform (Harries, Langheld, A. 343, 340, 351). — Gelblicher, sehr explosiver Sirup. — Zerfällt beim Stehen in Isocrotonsäure und Sauerstoff. Zersetzt sich mit Wasser unter Zischen.

Äthylester der Isocrotonsäure, Äthylisocrotonat $C_6H_{10}O_2=CH_3\cdot CH\cdot CO_2-C_2H_5$. Kp: 136° (korr.); D¹⁹: 0,927 (Geuther, Z. 1871, 243).

c) Halogen-Substitutionsprodukte der beiden stereoisomeren Buten-(2)-säuren-(1) (vgl. S. 408 und 412 a und b). Zur Konfiguration der α - und β -Halogen-Derivate vgl.: J. Wislicenus, A. 248, 281; Michael, J. pr. [2] 38, 6; 40, 29; 46, 209; 52, 289, 326, 359; 75, 112; Pyeiffer, Ph. Ch. 48, 55; Lossen, Morschöck, Dorno, A. 342, 182.

2-Chlor-buten-(2)-säure-(1) vom Schmelzpunkt 99,2°, "a-Chlor-crotonsäure" C₄H₂O₄Cl = CH₃-CH:CCl-CO₂H. B. Beim Behandeln von a.a.β-Triehlor-buttersäure mit Zink und Salzsäure (Krämer, Pinner, A. 158, 51; vgl. Pinner, B. 8, 1563) oder besser mit Zinkstaub und Wasser (Saenow, A. 164, 93). Aus Butyrchloral CH₃-CHCl-CCl₂-CHO und alkoholischem Cyankalium entsteht a-Chlor-crotonsäureäthylester, welcher mit konz. Salzsäure erhitzt a-Chlor-crotonsäure liefert (Wallach, A. 173, 301). Durch Destillation des beim Einleiten von Chlor in Crotonsäure erhaltenen Reaktionsproduktes (Friedrich, A. 219, 372). Beim Erwärmen von a-Chlor-β-oxy-buttersäure mit 80°/₀iger Schwefelsäure (Melikow, A. 234, 200). Beim Behandeln von a.β-Diehlor-buttersäure vom Schmelzpunkt 78° ("Isocrotonsäurediehlorid") mit alkoholischem Kali (Melikow, A. 234, 203; Michaelt, Schulthess, J. pr. [2] 46, 261). In geringer Menge beim Erhitzen von a.β-Diehlor-buttersäure vom Schmelzpunkt 63° ("Crotonsäurediehlorid") mit überschüssiger Natronlauge, neben größeren Mengen a-Chlor-isocrotonsäure (J. Wislicenus, A. 248, 283; vgl. Michaelt, Schulthess, J. pr. [2] 46, 256). a-Chlor-isocrotonsäure geht bei der Destillation mit Wasserdampf teilweise, bei 12-stündigem Erhitzen im geschlossenen Rohr auf 150—160° quantitativ in α-Chlor-crotonsäure über (Wislicenus, A. 248, 337; Michaelt, Pendleton, J. pr. [2] 38, 4). — Darst. Man kocht 29 g Butyrchloral mit 42 g Ferrocyankalium und 500 g Wasser, bis alles Ferrocyankalium verschwunden ist, filtriert, säuert mit Schwefelsäure an und zieht mit Äther die freie α-Chlor-crotonsäure aus (Wallach, B. 10, 1530). — Lange Nadeln. F: 99,2° (J. Wislicenus, A. 248, 293). Kp: 212° (Sannow, A. 164, 95). Sublimiert leicht (Sarnow, A. 184, 94). Mit Wasserdämpfen schwerer flüchtig als Chlorisocrotonsäure (Kahlbaum, B. 12, 2338; J. Wisl., A. 248, 293). 100 Tle, der gesättigten währ. Lösung enthalten bei 12,5° 1,97 Tle. Säure (K. B. 12, 2338). 17. löst sich bei 19 in 47,1 Tln. Wasser (Michael, Browne, A. 184, 97). Verbindet sich

Salze: NH₄C₄H₄O₂Cl. Blättchen oder sechsseitige Tafeln. Sublimierbar (SARNOW, A. 164, 99). — NaC₄H₄O₂Cl (S.). — KC₄H₄O₂Cl. Blättchen (aus Alkohol) (S.). Kaum löslich in heißem, absolutem Alkohol; 1 Tl. Salz löst sich bei 16,5° in 736,4 Tln. Alkohol (von 99°/₀). (WISLICENUS, A. 248, 293). — Cu(C₄H₄O₂Cl)₂. Blaue Nadeln (S.). Scheidet beim Erwärmen mit Wasser das basische Salz HO·Cu·C₄H₄O₂Cl ab, welches ein amorphes, hellblaues, in Wasser unlösliches Pulver bildet (S.). — AgC₄H₄O₂Cl. Lange, sehr beständige Nadeln. Ziemlich schwer löslich in Wasser (S.). — Ca(C₄H₄O₂Cl)₂ (S.). — Ba(C₄H₄O₂Cl)₂. Blättchen. In Wasser leichter löslich als das Calciumsalz (S.). — PbC₄H₄O₂Cl +H₂O. Blättchen. Schmilzt oberhalb 100° (S.).

Methylester $C_5H_7O_2Cl=CH_3\cdot CH:CCl\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die Lösung von a-Chlor-crotonsäure in Methylalkohol (Kahlbaum, B. 12, 343). — Kp: 160,8°. D^4 : 1,0933.

Äthylester $C_6H_9O_2Cl=CH_3\cdot CH\cdot CCl\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Beim Sättigen der äthylalkoholischen Lösung der α -Chlor-erotonsäure mit Chlorwasserstoff (Sarnow, A. 164, 101; Perkin, Soc. 65, 424). Bei der Reduktion des $\alpha.\alpha.\beta$ -Trichlor-buttersäureäthylesters mit Zink in feuchter ätherischer Lösung (Michael, Schulthess, J. pr. [2] 43, 595). Aus Butyrchloral und Cyankalium in Gegenwart von Alkohol (Wallach, A. 173, 301). — Kp: 176° (S.), 176—178° (Wa.), 175—176° (korr.) (P.). D_2^4 : 1,1248; D_2^∞ : 1,1090; D_3^∞ : 1,1006 (P.). Magnetisches Drehungsvermögen: Perkin. — Bei der Einw. von mit Quecksilber aktiviertem Aluminium in alkoholischer Lösung entsteht Crotonsäure (H. Wislichus, J. pr. [2] 54, 59).

Chlorid C₄H₄OCl₂ = CH₃·CH:CCl·COCl. B. Beim Erwärmen von a-Chlor-crotonsäure mit Phosphorpentachlorid (Sarnow, A. 164, 102). — Scharf riechende Flüssigkeit. Kp: 142°.

Amid $C_4H_6ONCl = CH_2 \cdot CH : CCl \cdot CO \cdot NH_2$. B. Aus a-Chlor-crotonsaurechlorid und wäßr. Ammoniak (Sarnow, A. 164, 103). Beim Einleiten von Ammoniak in eine Lösung von Butyrchloralcyanhydrin $CH_3 \cdot CHCl \cdot CCl_2 \cdot CH(OH) \cdot CN$ in absolutem Alkohol (Pinner, Klein, B. 11, 1488). — Blättchen. F: 107° (S.), 112° (P., K.). Kp: $230-240^{\circ}$ (S.). Wenig löslich in kaltem Wasser, leicht in Alkohol (S.).

Nitril C₄H₄NCl = CH₃·CH:CCl·CN. B. Aus a-Chlor-crotonsäureamid und Phosphorpentoxyd (SARNOW, A. 164, 104). — Ätherisch riechende Flüssigkeit. Kp: 136⁹.

2-Chlor-buten-(2)-säure-(1) vom Schmelzpunkt 66°, "α-Chlor-isocrotonsäure", "Allo-α-chlor-crotonsäure" C₄H₅O₂Cl = CH₃·CH:CHCl·CO₂H. B. Beim Behandeln von a.β-Dichlor-buttersäure vom Schmelzpunkt 63° ("Crotonsäuredichlorid") mit überschüssiger (10°/₀iger) Natronlauge bei höchstens 10° (J. WISLICENUS, B. 20, 1008; A. 248, 288; vgl. MICHAEL, SCHULTHESS, J. pr. [2] 46, 256). — Scheidet sich beim Ansäuern der Lösung der Salze zunächst ölig aus (J. W.). Nadeln (aus Wasser) (J. W.). F: 66,2—66,5° (J. W.). Mit Wasserdämpfen viel leichter flüchtig als α-Chlor-crotonsäure (J. W.). 1 Tl. löst sich bei 19° in 15,3 Tln. Wasser (M., Br., Am. 9, 284). Wenig löslich in kaltem Ligroin, leicht in heißem (M., Br.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 1,58×10⁻³ (OSTWALD, Ph. Ch. 3, 244). — Wandelt sich bei der Destillation mit Wasser teilweise, bei 12-stündigem Erhitzen im geschlossenen Rohr auf 150—160° quantitativ in α-Chlor-crotonsäure um (J. WISLICENUS, A. 248, 337; MICHAEL, PENDLETON, J. pr. [2] 38, 4). Bei der Reduktion mit Natriumamalgam entsteht Crotonsäure; ob daneben Isocrotonsäure entsteht, ist noch nicht sicher nachgewiesen (MICHAEL, J. pr. [2] 46, 270; vgl. J. WISLICENUS, A. 248, 290). Liefert mit Chlor in Schwefelkohlenstoff α.α.β-Trichlor-buttersäure (VALENTIN, B. 28, 2661). Geschwindigkeit der Esterifizierung mit Methylalkohol: MICHAEL, OECHSLIN, B. 42, 322. — Salze: KC₄H₄O₂Cl. Seideglänzende Nädelchen (aus Alkohol). 1 Tl. Salz löst sich bei 16,5° in 22 Tln. Alkohol (von 99,5°/₀) (J. W.). (Unterschied vom Salz der α-Chlor-crotonsäure.) Leicht löslich in Wasser (M., Br.). — Ba(C₄H₄O₂Cl)₂ + 3¹/₂H₂O. Leicht löslich in Wasser, wenig in Alkohol (M., Br.). — Pb(C₄H₄O₂Cl)₂ + H₂O. Niederschlag, aus prismatischen Nadeln bestehend (M., Br.).

3-Chlor-buten-(2)-säure-(1) vom Schmelzpunkt 94°, "β-Chlor-crotonsäure" (Chlortetracrylsäure) C₄H₅O₂Cl = CH₃·CCl:CH·CO₂H. B. Entsteht in kleinen Mengen neben β-Chlor-isocrotonsäure, beim Behandeln·von a.β.β-Triohlor-buttersäure mit Ziak (Szenic, Tagesell, B. 28, 2667). β-Chlor-isocrotonsäure wandelt sich beim Erhitzen im geschlossenen Rohre auf 100° mit 4 Tln. Salzsäure (von 28°/o) teilweise um in β-Chlor-crotonsäure (Michael, Clark, J. pr. [2] 52, 328). Aus Tetrolsäure und rauchender Salzsäure in der Kälte (Friedrich A. 219, 370). — Darst. Acetessigsäureäthylester gibt mit überschüssigem Phosphorpentachlorid die Chloride der β-Chlor-crotonsäure und der β-Chlor-isocrotonsäure; zersetzt man die Chloride mit Wasser und destilliert im Dampfstrome, so verflüchtigt sich mit den Wasserdämpfen zunächst β-Chlor-isocrotonsäure, während die weniger flüchtige β-Chlor-crotonsäure im Destillierkolben zurückbleibt (Geuther, Z. 1871, 237; Autenrieth, A. 259, 359; Michael, Schulthess, J. pr. [2] 46, 236). — Monokline (Schmidt, A. 219, 370) Krystalle (aus Schwefelkohlenstoff). F: 94-94,5° (Geuther, Z. 1871, 240; Kahlbaum, B. 12, 2337). Kp: 206° bis 211° (teilweise Zersetzung) (G.). Mit Wasserdampf nur langsam flüchtig (G.). 1 Tl. löst sich in 35,2 Tln. Wasser von 19° (G.), in 44,4 Tln. Wasser von 12,5° (K.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 1,44×10-4 (Ostwald, Ph.Ch. 3, 245). — Wandelt sich bei 20-stündigem Erhitzen auf 130° größtenteils in β-Chlor-isocrotonsäure um (Friedrich, A. 219, 363; Michael, Schulthess, J. pr. [2] 48, 264). Das trockne Natriumsalz erleidet diese Umwandlung nicht, sondern zerfällt bei 150-160° größtenteils in NaCl, CO₂ und Allylen (Autenrieth, A. 259, 360). Das Silbersalz zersetzt sich beim Erhitzen in wäßt. Lösung auf 170° (im geschlossenen Rohr) schwieriger als das Silbersalz der stereoisomeren β-Chlorisocrotonsäure unter Bildung von CO₂ und Allylen (Michael, Clark, J. pr. [2] 52, 328). Bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat entstehen nur Essigsäure und Oxalsäure (Konda

kohlenstoff $a.\beta.\beta$ -Trichlorbuttersäure (SZENIC, TAGGESELL, B. 28, 2665). Zerfällt beim Erhitzen mit sehr starker wäßr. Kalilauge (40,3 g KOH in 100 ccm) unterhalb 100° in CO₂. KCl und Aceton, mit $6-7^{\circ}/_{\circ}$ iger Kalilauge sehon bei $70-80^{\circ}$ in HCl und Tetrolsäure (FRIED-RICH, A. 219, 347; vgl. MICHAEL, J. pr. [2] 38, 9; vgl. MICHAEL, SCHULTHESS, J. pr. [2] 46, 254). Geschwindigkeit der Esterfizierung mit Methylalkohol: SUDBOROUGH, ROBERTS, Soc. 87, 1846; MICHAEL, OECHSLIN, B. 42, 322. Mit Natriumalkoholat wird β -Athoxy-crotonsäure (Syst. No. 224) gebildet (FRIEDRICH, A. 219, 361). Liefert mit Natriumbenzylat dieselbe β -Benzyloxy-crotonsäure (Syst. No. 528) wie β -Chlor-isocrotonsäure (Autenrieth, B. 29, 1646). Mit Benzylmercaptan-Natrium entsteht in der Kälte nur eine β -Benzylthiocrotonsäure (H: 192—194°); bei 100° entsteht neben letzterer die stereoisomere β -Benzylthio-isocrotonsäure (H: 130°) (Autenbieth, H: 29, 1643, 1649).

NaC₄H₄O₂Cl + ¹/₂H₂O. Dünne blättrige Krystalle, in Wasser ungemein löslich (Geuther, Z. 1871, 240). — Ba(C₄H₄O₂Cl)₂. Oktaeder. 1 Tl. löst sich in 2,2 Tln. Wasser von 18° (G.). — Cu(C₄H₄O₂Cl)₂ + H₂O. Blaue Krystalle (G.).

Äthylester $C_6H_9O_2Cl=CH_3\cdot CCl:CH\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Beim Einleiten von HCl in die konz. alkoholische Lösung der β -Chlor-crotonsäure (Autenbieth, B. 29, 1654). — Aromatisch riechende Flüssigkeit. Kp: 184° (korr.) (Geuther, Z. 1871, 240); Kp: 179—180° (Autenbieth, B. 29, 1655). D^{16,6}: 1,111 (G.). — Bei der Reduktion mit durch Quecksilber aktiviertem Aluminium in alkoholischer Lösung entsteht Crotonsäure (beträchtlich leichter als aus α -Chlor-crotonsäureäthylester) (H. Wislicenus, J. pr. [2] 54, 59). Aus β -Chlor-crotonsäureäthylester und Natriumphenolat bildet sich β -Phenoxy-crotonsäureäthylester (Ruhemann, Wragg, Soc. 79, 1190). Aus β -Chlor-crotonsäureäthylester und Natriummalonsäurediäthylester entsteht β -Methyl- α -carboxy-glutaconsäure-triäthylester ($C_2H_5\cdot O\cdot CO)_2CH\cdot C(CH_3):CH\cdot CO\cdot O\cdot C_2H_5$ (Fichter, Schwab, A. 348, 251). β -Chlor-crotonsäureäthylester liefert $C_2H_5\cdot N\cdot N:C\cdot CH_5$

mit Phenylhydrazin 3-Methyl-1-phenyl-pyrazolon-(5) $\frac{C_8H_5 \cdot N \cdot N : C \cdot CH_3}{OC - CH_2}$ (Syst. No. 3561),

3-Methyl-1-phenyl-4-benzolazo-pyrazolon-(5) $\begin{array}{c} {\rm C_6H_5 \cdot N \cdot N : C \cdot CH_3} \\ {\rm OC - CH \cdot N : N \cdot C_6H_5} \end{array}$ (Syst. No. 3588) und 3.3'-Dimethyl-1.1'-diphenyl-bispyrazolon-(5.5') $\begin{bmatrix} {\rm C_6H_5 \cdot N \cdot N : C \cdot CH_3} \\ {\rm OC - CH - CH - } \end{bmatrix}_2$ (Syst. No. 4138) (Autenbeth, B. 29, 1653).

Chlorid $C_4H_4OCl_2 = CH_3 \cdot CCl \cdot CH \cdot COCl$. B. Beim Mischen äquivalenter Mengen von β -Chlor-crotonsäure und Phosphorpentachlorid unter Eiskühlung (AUTENRIETH, B. 29, 1665). — F: 94°. — Geht bei der Destillation fast vollständig in β -Chlor-isocrotonsäurechlorid über.

Amid $C_4H_6ONCl = CH_3 \cdot CCl \cdot CH \cdot CO \cdot NH_2$. B. Aus β -Chlor-crotonsäurechlorid und konz. wäßr. Ammoniak unter Kühlung (AUTENEIETH, B. 29, 1667). — Nadeln oder Prismen (aus Wasser). F: 99—101°. Reichlich löslich in Alkohol, Äther und Chloroform. Löslich in 22 Tln. Wasser bei 15°.

3-Chlor-buten-(2)-säure-(1) vom Schmelzpunkt 61°, " β -Chlor-isocrotonsäure" (β -Chlor-quartenylsäure) $C_4H_5O_2Cl=CH_3\cdot CCl:CH\cdot CO_2H$. B. Entsteht neben wenig β -Chlor-crotonsäure bei der Reduktion von a,β , β -Trichlor-buttersäure mit Zink (Szenic, Tageesell, B. 28, 2666). Bei 35-stündigem Erhitzen von β -Chlor-crotonsäure auf 130° (Michael, Schulthess, J. pr. [2] 46, 264; vgl. Friedrich, A. 219, 363). Entsteht in größerer Menge, neben der β -Chlor-crotonsäure, durch Einw. von 3 Thn. Phosphorpentachlorid auf 1 Tl. Acetessigsäureäthylester und Zersetzung der gebildeten Chloride mit Wasser (Geuther, Frölich, Z. 1869, 270; Fittig, A. 268, 13). — Darst. Man versetzt innerhalb 5 Stunden ein Gemisch aus 100 g Benzol und 300 g Phosphorpentachlorid mit 100 g Acetessigsäureäthylester unter Kühlung, läßt darauf einige Stunden bei Zimmertemperatur stehen und erwärmt zuletzt auf 50°, gießt nach dem Erkalten in das doppelte Vol. Wasser, hebt die Benzolschicht ab, schüttelt die wäßr. Lösung wiederholt mit warmem Benzol, destilliert das Benzol von den vereinigten Benzolauszügen ab und destilliert den Rückstand im Dampfstrom; das Destillat versetzt man mit Sodalösung, hebt die Ölschicht ab, säuert die wäßr. Lösung an und destilliert nochmals im Dampfstrom, wobei die β -Chlor-isocrotonsäure übergeht. (Michael, Schulthess, J. pr. [2] 46, 236).

Vierseitige Prismen mit schiefer Endfläche (aus Wasser) (Geuther, Frölich, Z. 1869, 270). F: $59,5^{\circ}$ (G., F.), 61° (Michael, Schulthers, J. pr. [2] 46, 237). Sublimiert schon bei Zimmertemperatur (G., F.). Kp: $194,8^{\circ}$ (korr.) (G., F.). Mit Wasserdämpfen sehr leicht flüchtig (G., F.). 1 Tl. Säure löst sich bei 19° in 52,4 Tln. Wasser (Michael, Browne, Am. 9, 284), bei 7° in 79 Tln. Wasser (G., F.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25° : $9,47\times10^{-5}$ (Ostwald, Ph. Ch. 3, 245). — Geht beim Erhitzen nicht in β -Chlor-crotonsäure über (Michael, Schulthess, J. pr. [2] 48, 265). Wandelt sich beim Erhitzen mit konz. Salzsäure teilweise in β -Chlor-crotonsäure um (Michael, Clark, J. pr. [2] 52, 328). Das

Silbersalz zersetzt sich beim Erhitzen in wäßr. Lösung auf 170° (in geschlossenem Rohr) viel leichter als das Silbersalz der stereoisomeren β -Chlor-crotonsäure, unter Bildung von CO₂ und Allylen (Michael, Clark, J. pr. [2] 52, 326). Bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat entstehen nur Essigsäure und Oxalsäure (Kondakow, \mathcal{H} . 24, 511). Beim Behandeln mit Natriumamalgam entstehen Isocrotonsäure, Crotonsäure und wenig Tetrolsäure (Michael, Schulthess, J. pr. [2] 46, 250). Mit Chlor entsteht a β -Trichlor-buttersäure (Szenic, Taggesell, B. 28, 2665). Wird von Kalilauge schwerer als β -Chlor-crotonsäure zerlegt (Friedrich, A. 219, 346). Beim Erhitzen mit starker Kalilauge (18,6 g KOH in 100 ccm) auf 115—120° entstehen Aceton, HCl und CO₂, mit 7,5—8°/q iger bei 125—130° Aceton, Tetrolsäure und CO₂ (Friedrich, A. 219, 341; vgl. Michael, J. pr. [2] 38, 9, 10, Anm. I; Michael, Schulthess, J. pr. [2] 46, 254). Geschwindigkeit der Esterifizierung mit Methylalkohol: Sudborough, Roberts, Soc. 87, 1846; Michael, Oechslin, B. 42, 322. Mit Natriumalkoholat wird dieselbe β -Äthoxy-crotonsäure wie aus β -Chlor-crotonsäure gebildet (Friedrich, A. 219, 334; Autenbeith, B. 29, 1641). Analog entsteht mit Natriumbenzylat dieselbe β -Benzyloxy-crotonsäure wie aus β -Chlor-crotonsäure (Autenrieth, B. 29, 1646). Mit Benzylmercaptan-Natrium entsteht in der Kälte oder beim Erwärmen nur β -Benzylthioisocrotonsäure (F: 130°) (Autenrieth, B. 29, 1643), 1647).

Salze: NH₄C₄H₄O₂Cl + C₄H₅O₂Cl + H₂O (Geuther, Frölich, Z. 1869, ^271). — NaC₄H₄O₂Cl + l'₂H₄O. Atlasgianzende Krystalle, in Wasser und Alkohol sehr löslich (G., F.). — KC₄H₄O₂Cl + H₂O. Kleine Tafeln und Nadeln (G., F.). 1 Tl. löst sich bei 14° in 13,2 Tln. und bei 20° in 12,4 Tln. absolutèm Alkohol (Michael, Clark, J. pr. [2] 52, 328). — Cu(C₄H₄O₂Cl)₂ + 1¹/₂H₂O. Grüne Krystalle (G., F.). — AgC₄H₄O₂Cl. Blättchen (aus heißem Wasser). Fast unlöslich in kaltem Wasser. Schwärzt sich rasch am Lichte (G., F.). — Mg(C₄H₄O₂Cl)₂+ 5H₂O. Dünne Tafeln (G., F.). — Ca(C₄H₄O₂Cl)₂+3H₂O. Prismen, in Wasser leicht löslich (G., F.). — Ba(C₄H₄O₂Cl)₂+2H₂O. Vierseitige Prismen oder Tafeln, in Wasser leicht löslich (G., F.). — Zn(C₄H₄O₂Cl)₂+2¹/₂H₂O. Tafeln, in Wasser ziemlich leicht löslich (G., F.). — TiC₄H₄O₂Cl)₂+1¹/₂H₂O. Tafeln (G., F.). — Pb(C₄H₄O₂Cl)₂+4H₂O. Nadeln, in Wasser ziemlich sehwer löslich (G., F.). — Mn(C₄H₄O₂Cl)₂+2H₂O. Tafeln (G., F.). — Co(C₄H₄O₂Cl)₂+6H₂O. Tafeln. Leicht löslich in Wasser (G., F.). — Ni(C₄H₄O₂Cl)₂+6H₂O. Tafeln. Leicht löslich in Wasser (G., F.). — Ni(C₄H₄O₂Cl)₂+6H₂O. Tafeln. Leicht löslich in Wasser (G., F.). — Ni(C₄H₄O₂Cl)₂+6H₂O. Tafeln. Leicht löslich in Wasser (G., F.).

Methylester $C_5H_7O_2Cl = CH_3 \cdot CCl : CH \cdot CO_2 \cdot CH_3$. Beim Stehenlassen von β-Chlorisocrotonsäure mit gesättigter methylalkoholischer Salzsäure (Geuther, Frölich, Z. 1869, 274). — Kp: 142,4° (korr.). D¹⁵: 1,143.

Äthylester $C_0H_9O_2Cl = CH_3 \cdot CCl : CH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Durch längeres Einleiten von Chlorwasserstoff in die konz. Lösung von β -Chlor-isocrotonsäure in absolutem Alkohol (Autenrieth, B. 29, 1655; vgl. Geuther, Frölich, Z. 1869, 273; Koll, A. 249, 324). — Darst. Man mischt 100 g Acctessigester mit 100 g Benzol, versetzt allmählich mit 135—140 g Phosphorpentachlorid, schüttelt nach beendigter Reaktion mit 3-4 Vol. Wasser, hebt die Benzollösung ab, schüttelt die wäßr. Lösung mit Benzol aus, destilliert von den vereinigten Benzolauszügen das Benzol ab und kocht das zurückbleibende Gemisch von β -Chlor-erotonsäureäthylester und β -Chlor-isocrotonsäureäthylester einige Stunden mit etwas Jod (Thomas-Mamert, Bl. [3] 13, 71). — Öl. Kp: 161,4° (korr.) (G., F.); Kp₇₄₀: 157—158° (A.). D¹⁵: 1,113 (G., F.). — Reagiert mit Natriumäthylat unter Bildung von β -Äthoxy-crotonsäureäthylester (Koll, A. 249, 324). Liefert bei Einw. von Natriumphenolat denselben β -Phenoxy-crotonsäureäthylester, wie β -Chlor-crotonsäureäthylester (Ruhemann, Wragg, Soc. 79, 1190). Bei der Einw. von Cyankalium auf β -Chlor-isocrotonsäureäthylester bildet sich ein Gemisch von Nitrilen, das bei der Verseifung mit Kali Tricarballylsäure und Itaconsäure liefert (Claus, Lischke, B. 14, 1089). Aus β -Chlor-isocrotonsäureäthylester und Natrium-Malonsäurediäthylester entsteht β -Methyl-a-carboxy-glutaconsäure-triäthylester (C_2H_5 ·O·CO)₂CH·C(CH₃):CH·CO·O·C₂H₅ (Fighter, Schwab, A. 348, 251). β -Chlor-isocrotonsäureäthylester (Autenrieth, B. 29, 1654, 1655).

Propylester $C_7H_{11}O_2Cl = CH_3 \cdot CCl : CH \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$. B. Aus β -Chlor-isocroton-säure und mit HCl gesättigtem Propylalkohol (Enke, A. 256, 204). — Öl. Kp: 175—177°. D: 1,053.

Isobutylester $C_8H_{13}O_2Cl=CH_3\cdot CCl: CH\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus β -Chlor-isocrotonsäure und mit HCl gesättigtem Isobutylalkohol (Enke, A. 256, 204). — Flüssig. Kp: 187°. D: 1,036.

Chlorid $C_4H_4OCl_2 = CH_3 \cdot CCl \cdot CH \cdot COCl$. B. Entsteht durch Einw. von Phosphorpentachlorid auf β -Chlor-isocrotonsäure, sowie auch durch Destillation von β -Chlor-crotonsäurechlorid (AUTENRIETH, B. 29, 1665). — Kp: $122-140^\circ$.

Amid C₄H₆ONCl = CH₃·CCl:CH·CO·NH₂. B. Aus β -Chlor-isocrotonsäurechlorid und konz. wäßr. Ammoniak (Autenrieth, B. 29, 1666). — Perlmutterglänzende Blättchen

(aus Wasser). F: 109-110°. Ziemlich löslich in Alkohol, Äther und Chloroform. Löslich in 86 Tln. Wasser bei 15°. Beständig gegen verdünnte Säuren.

4-Chlor-buten-(2)-säure-(1), " γ -Chlor-crotonsäure" $C_4H_5O_2Cl=CH_2Cl\cdot CH:CH\cdot CH$ 4-Unior-buten-(a)-saure-(1), "γ-Chior-crotonsaure" $C_4H_5O_2Cl = CH_2Cl \cdot CH \cdot CH \cdot CO_2H$. B. Der Äthylester entsteht durch Behandlung von γ-Chlor-β-oxy-buttersäureäthylester mit Phosphorpentoxyd; man verseift den Äthylester in Gegenwart von Alkohol mit $30^0/_0$ iger wäßr. Kalilauge bei einer Temperatur unterhalb 20^0 (Lespieau, C. r. 130, 1411). Man behandelt β.γ-Diehlor-buttersäure mit Kalilauge (Lespieau, Bl. [3] 33, 466). — Weiße, stark riechende Masse. F: 76,5–77,5°. Kp₁₃: 117—118°. Destilliert im Vakuum unzersetzt. Leicht löslich in Äther und Essigsäure.

Äthylester $C_6H_9O_2Cl = CH_2Cl \cdot CH \cdot CO_2 \cdot C_2H_6$. B. Aus dem γ -Chlor- β -oxy-butter-säureäthylester und Phosphorpentoxyd (Lespieau, C. r. 130, 1410). — Flüssig. Kp₇₅₆: 191 -- 193°.

Amid $C_4H_6ONCl = CH_2Cl \cdot CH \cdot CH \cdot CO \cdot NH_2$. B. Durch Eindampfen von 1 Mol.-Gew. β . γ -Dichlor-buttersäureamid mit der absolut-alkoholischen Lösung von 1 At.-Gew. Natrium (LESPIEAU, Bl. [3] 33, 466). - Krystalle (aus siedendem Wasser). F: 130-132°.

Nitril $C_4H_4NCl = CH_2Cl \cdot CH \cdot CH \cdot CN$. B. Aus dem γ -Chlor- β -oxy-buttersäurenitril und Phosphorpentoxyd (Lespieau, C. r. 130, 1410; Bl. [3] 33, 466). — Flüssigkeit, die auf der Haut Juckreiz und selbst Blasen hervorruft. Kp₁₅: 73-73,5°. D°: 1,1495. — Geht bei der Verseifung mit Salzsäure in $\beta.\gamma$ -Dichlor-buttersäure über.

- 2.3-Dichlor-buten-(2)-säure-(1) vom Schmelzpunkt 92 o , "a. β -Dichlor-croton-säure" $C_4H_4O_2Cl_2=CH_3\cdot CCl\cdot CC\cdot CO_2H$. B. Entsteht in geringer Menge neben a. β -Dichlor-isocrotonsäure aus a. β β -Trichlor-buttersäure und alkoholischer Kalilauge (Szenic, Taggesell, B. 28, 2669). Man leitet Chlor unter Kühlung in die Lösung von 5 g Tetrolsäure in trocknem Chloroform und läßt 12 Stunden im Dunkeln stehen (Sz., T., B. 28, 2670). — Nadeln (aus Ligroin). F: 92°. Wird bei 24-stündigem Erwärmen mit Zink und Wasser völlig in Tetrolsäure zurückverwandelt.
- 2.3-Dichlor-buten-(2)-säure-(1) vom Schmelzpunkt 75,5°, "a β -Dichlor-isocroton-säure" $C_4H_4O_5Cl_2=CH_3\cdot CCl\cdot CCl\cdot CO_2H$. B. Entsteht neben wenig a β -Dichlor-crotonsäure aus 1 Mol.-Gew. a β β -Trichlor-buttersäure und 2 Mol.-Gew. KOH, beides gelöst in Alkohol (Szenic, Taggesell, B. 28, 2668); man trennt die beiden Säuren durch Umkrystallisieren aus wenig Ligroin, in welchem die α β-Dichlor-isocrotonsäure leichter löslich ist. - F: 75,5°. - Wird bei 100-stündigem Erhitzen auf 100° mit Zink und Wasser nur sehr langsam in Tetrolsäure übergeführt.
- **4.4.4-Trichlor-buten-(2)-säure-(1)**, " γ . γ . γ -Trichlor-crotonsäure" $C_4H_3O_2Cl_3=Cl_3C$ · CH:CH CO₂H. B. Aus Trichlorathylidenmalonester beim Kochen mit 27⁰/₀iger Salzsäure (Kötz, J. pr. [2] 75, 483). — Krystalle (aus Wasser). F: 119°.
- 2-Brom-buten-(2)-säure-(1) vom Schmelzpunkt 106,5 $^{\circ}$, "a-Brom-crotonsäure" $C_4H_5O_2Br=CH_3\cdot CH:CBr\cdot CO_2H$. B. Beim Behandeln von a.a-Dibrom-buttersäure mit 2 Mol.-Gew. alkoholischem Kali oder Ammoniak oder beim Erhitzen der a.a-Dibrom-buttersäure bis zu ihrem Siedepunkt (MICHAEL, NORTON, Am. 2, 15), auch beim Kochen der a.a-Dibrombuttersäure mit Barytwasser oder beim Digerieren mit Silbercarbonat (Erlenmeyer, Müller, B. 15, 49). Beim Behandeln von a,β-Dibrom-buttersäure vom Schmelzpunkt 87° ("Crotonsäuredibromid") mit wäßr. Alkalien (Kolbe, J. pr. [2] 25, 394; Michael, Browne, Am. 9, 280; J. pr. [2] 35, 257; MICHAEL, SCHULTHESS, J. pr. [2] 40, 257) oder mit alkoholischem Kali (Erlenmeyer, Müller, B. 15, 49) entstehen geringe Mengen α -Brom-crotonsäure (neben viel α -Brom-isocrotonsäure). α β -Dibrom-buttersäureäthylester gibt mit 2 Mol.-Gew. alkoholischem Kali wesentlich α -Brom-crotonsäure (MICHAEL, BROWNE, Am. 9, 281). Bei der Behandlung von a β -Dibrom-buttersäure vom Schmelzpunkt 59° ("Isocrotonsäuredibromid") mit wäßr. Alkalien entsteht a-Brom-crotonsäure neben fast gleichen Mengen a-Brom-isocrotonsäure (Michael, Schulthess, J. pr. [2] 46, 263; 52, 368; J. A. Wislicenus, Inaug.-Dissertation [Leipzig 1892]). Aus dem p-Bromanilid des Isocrotonsäuredibromids CH₃-CHBr-CHBr $m \dot{C}O\cdot \dot{N}\dot{H}\cdot C_6H_4\dot{B}r$ durch 6-stündiges Erhitzen mit rauchender Salzsäure auf 120 -130° , neben p-Bromanilin und HBr (AUTENRIETH, B. 38, 2545). Entsteht quant tativ durch 15-stündiges Erhitzen der a-Brom-isocrotonsäure im geschlossenen Rohr auf 130-140^a (MICHAEL, PENDLE-TON, J. pr. [2] 38, 1; MICHAEL, SCHULTHESS, J. pr. [2] 46, 266). Beim Erhitzen von Dibrombrenzweinsäure $\mathrm{CH_3 \cdot CH(CO_2H) \cdot CBr_2 \cdot CO_2H}$ mit alkoholischem Kali (Brschoff, B. 23, 1927). α-Brom crotonsäure cheint beim Behandeln von Propan-α αβ-tricarbonsäure CH₃-

CH(CO₂H)·CH(CO₂H)₂ mit Bromwasser zu entstehen (Bischoff, Cutherit, B. 14, 616). Lange Nadeln (aus Wasser). F: 106,5° (Michael, Norton, Am. 2, 16). Destilliert nicht unzersetzt (M., N.). Etwas löslich in kaltem Wasser, leicht in Alkohol, Äther und

Benzol, schwerer in Schwefelkohlenstoff (M., N.). — Wird von Natriumamalgam in Crotonsäure umgewandelt (Michael, Pendleton, J. pr. [2] 38, 3). Beim Erhitzen mit bei 0^{o} gesättigter Bromwasserstoffsäure im geschlossenen Rohr auf 100^{o} entsteht als Hauptprodukt $a.\beta$ -Dibrom-buttersäure vom Schmelzpunkt 59^{o} neben geringen Mengen der stereoisomeren Säure vom Schmelzpunkt 87^{o} (Michael, Schulthess, J. pr. [2] 46, 262). Liefert mit Brom in Schwefelkohlenstoff $a.a.\beta$ -Tribrom-buttersäure (Michael, Norton, Am. 2, 16; Michael, Pendleton, J. pr. [2] 38, 1; Valentin, B. 28, 2663). Spaltet schon nach kurzem Erhitzen volktändig HBr ab (M., P., J. pr. [2] 38, 4).

 $KC_4H_4O_2Br$. 1 Tl. Salz löst sich bei 21° in 493,4 Tln. Alkohol (von 99,5°/₀) (Wislioenus, A. 248, 336). — $AgC_4H_4O_2Br$. Nadeln. Zersetzt sich rasch beim Kochen unter Abscheidung von AgBr (Michael, Norton, Am. 2, 16). — $Ba(C_4H_4O_2Br)_2 + 2H_2O$. Tafeln (M., N.)

Äthylester $C_8H_9O_2Br=CH_3\cdot CH:CBr\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Durch Eintragen von 1 MolGew. alkoholischer Natriumäthylatlösung in eine alkoholische Lösung von $\alpha.\beta$ -Dibrombuttersäureäthylester (Preiswerk, B. 36, 1085). — Kp₁₅: 95—97°. — Liefert bei der Verseifung glatt q-Brom-crotonsäure. Mit Natrium-Malonester entsteht Methylcyclopropantricarbonsäuretriäthylester $CH_3\cdot CH$ — $C(CO_2\cdot C_2H_5)_2$ $CH\cdot CO_3\cdot C_9H_5$

2-Brom-buten-(2)-säure-(1) vom Schmelzpunkt 92°, "a-Brom-isocrotonsäure" C₄H₅O₂Br = CH₃·CH:CBr·CO₂H. B. Entsteht neben anderen Produkten beim Kochen von aβ-Dibrom-buttersäure vom Schmelzpunkt 87° ("Crotonsäuredibromid") mit 10 Tln. Wasser oder 10 Tln. Wasser und 1¹/2 Mol.-Gew. Soda (Kolbe, J. pr. [2] 25, 387, 391; Erlenmeyer, Nüller, B. 15, 49; vgl. Michael, Browne, J. pr. [2] 35, 257) und fast ausschließlich (neben sehr geringen Mengen a-Brom-crotonsäure) durch Behandeln der aβ-Dibrom-buttersäure (F: 87°) mit mäßig konz. Natronlauge bei 100° (Kolbe, J. pr. [2] 25, 394) oder mit 10°/₀iger Kalilauge bei gewöhnlicher Temperatur (Michael, Schulthess, J. pr. [2] 46, 257) oder auch mit 2 Mol.-Gew. alkoholischer Kalilauge bei 100° (Michael, Norton, Am. 2, 13). Bei der Einw. von wäßr. Alkalien auf aβ-Dibrom-buttersäure vom Schmelzpunkt 59° ("Isocrotonsäuredibromid") (neben fast gleichen Mengen a-Brom-crotonsäure) (Michael, Schulthess, J. pr. [2] 46, 263; 52, 368; J. A. Wislioenus, Inaug.-Dissert. [Leipzig 1892]). — Lange Nadeln (aus Wasser). F: 92° (M., N.). Ziemlich löslich in heißem Wasser, leicht in Alkohol, Äther und Schwefelkohlenstoff (M., N.). — Wird durch längeres Erhitzen im geschlossenen Rohr auf 130—140° quantitativ in α-Brom-crotonsäure umgewandelt (Michael, Pendleton, J. pr. [2] 38, 1). Bei der Reduktion mit Natriumamalgam in alkalischer Lösung entsteht glatt Crotonsäure; in saurer Lösung scheint daneben etwas Buttersäure und eine höher siedende Säure zu entstehen (Michael, Pendleton, J. pr. [2] 38, 3; Michael, J. pr. [2] 46, 266). Liefert mit Brom in Schwefelkohlenstoff α.α.β-Tribrom-buttersäure (Michael, Norton, Am. 2, 14; Michael, Pendleton, J. pr. [2] 38, 1; Valentin, B. 28, 2663). Spaltet selbst bei mehrstündigem Erhitzen nur unvollständig HBr ab (M., P., J. pr. [2] 38, 4). Beim Erhitzen mit bei 0° gesättigter Bromwasserstoffsäure im geschlossenen Rohr auf 100° entsteht aβ-Dibrom-buttersäure vom Schmelzpunkt 59° neben geringen Mengen der sterevisomeren Säure vom Schmelzpunkt 87° (Michael,

 $KC_4H_4O_2Br$. 1 Tl. Salz löst sich bei 21° in 10,8 Tln. Alkohol (von 99,5°/0) (WISLICENUS, A. 248, 336) (Trennung der a-Brom-isocrotonsäure von der a-Brom-crotonsäure). — $AgC_4H_4O_2Br$. Lichtbeständige Nadeln, unlöslich in kaltem Wasser (MICHAEL, NORTON, Am. 2, 14). — $Ca(C_4H_4O_2Br)_2 + 3H_2O$. Tafeln, leicht löslich in Wasser (M., N.). — $Ba(C_4H_4O_2Br)_2 + 3^{1}/_2H_2O$. Tafeln, leicht löslich in Wasser (M., N.).

3-Brom-buten-(2)-säure-(1), "\$\beta\$-Brom-crotonsäure" \$C_4H_5O_2Br=CH_3 \cdot CBr: CH \cdot CO_2H\$. B. Bei mehrtägigem Stehen von reiner Tetrolsäure mit hei \$0^0\$ gesättigter Bromwasserstoffsäure (Michael, Browne, \$I\$, \$pr. [2]\$ 35, 257; \$Am. 9, 277; CLUTTERBUCK, \$A\$. 268, 109). Aus dem p-Brom-anilid des Crotonsäuredibromids durch Erhitzen mit Salzsäure auf 130^0, neben p-Brom-anilin und HBr (Autenbieth, \$B\$. 38, 2546). Aus \$\beta\$-Brom-a-oxy-buttersäure durch Destillation mit Schwefelsäure (Melikow, \$J\$. \$pr. [2]\$ 61, 558). — Nadeln (aus Ligroin); Blätter (aus Wasser). \$F\$: 94,5—95^0\$ (Mi., B.), 94^0\$ (Me.), 97^0\$ (Au.). Wenig löslich in kaltem Wasser und Ligroin, sehr leicht in Alkohol, Åther, Schwefelkohlenstoff, Benzol und Essigsäure (Mi., B.). — \$C_4H_4O_2Br\$. Dünne Tafeln. Leicht löslich in kaltem Wasser (Mi., B., \$Am. 9, 278). — \$AgC_4H_4O_2Br\$. Dünne Tafeln (aus Wasser) (Mi., B.). — \$Ba(C_4H_4O_2Br)_2 + H_2O\$. Platten. Leicht löslich in Wasser, unlöslich in absolutem Alkohol (Mi., B.). — \$Ba(C_4H_4O_2Br)_2 + 2 H_2O\$. Blättchen (CL)\$.

4-Brom-buten-(2)-amid-(1), " γ -Brom-crotonsäureamid" $C_4H_6ONBr=CH_2Br\cdot CH$: $CH\cdot CO\cdot NH_2$. B. Durch Einw. von verdünnter Kalilauge auf die verdünnte alkoholische Lösung von $\beta.\gamma$ -Dibrom-buttersäureamid (Lespieau, C.r. 138, 1050). — Krystalle (aus siedendem Chloroform). $F: 110^{\circ}$.

4-Brom-buten-(2)-nitril-(1), " γ -Brom-erotonsäurenitril" $C_4H_4NBr=CH_2Br\cdot CH: CH\cdot CN$ (?). B. Als Nebenprodukt bei der Einw. von Brom auf Allyleyanid (Lespieau, Bl. [3] 33, 65). Durch Erhitzen des $\beta.\gamma$ -Dibrom-butyronitrils (Lespieau, C.r. 138, 1050). — Flüssig. $F: -14^{\circ}$. $Kp_{12}: 84-85^{\circ}$. Greift die Schleimhäute heftig an. — Reagiert energisch mit Ammoniak. Fixiert in der Kälte kein Brom. Liefert bei der Einw. von konz. Bromwasserstoffsäure $\beta.\gamma$ -Dibrom-buttersäureamid. Mit heißer konz. Salzsäure entsteht $\beta.\gamma$ -Dichlor-buttersäure. Bildet mit Phenylhydrazin eine weiße Verbindung, die eine Minute später plötzlich verkohlt.

2.3-Dibrom-buten-(2)-säure-(1) vom Schmelzpunkt 94°, "a.β-Dibrom-croton-säure" C₄H₄O₂Br₂ = CH₃·CBr:CBr·CO₂H. B. Aus Tetrolsäure und Brom in wäßriger Lösung bei Lichtabschluß bei 0° (PINNER, B. 14, 1081; 28, 1878) neben anderen Produkten (MICHAEL, B. 34, 4223). Aus Tetrolsäure und Brom in wäßr. Lösung im Sonnenlicht sowie in Chloroformlösung im Dunkeln entstehen Gemische von aβ-Dibrom-crotonsäure vom Schmelzpunkt 94° und der stereoisomeren Säure vom Schmelzpunkt 120° (MICHAEL, B. 34, 4223, 4224; vgl. PINNER, B. 28, 1879). Aus a.a.β-Tribrom-buttersäure und alkoholischem Kali (MICHAEL, PENDLETON, J. pr. [2] 38, 2). — Trikline (FOCK, B. 28, 1883) Prismen und Tafeln. F: 94° (M., PE.; PI., B. 28, 1877). Leichter löslich in Benzol, Chloroform und Ligroin, als die stereoisomere aβ-Dibrom-isocrotonsäure (PI., B. 28, 1883). Leicht löslich in Alkohol und Äther, wenig in kaltem Wasser und Ligroin (M., PE.) — Geht in Benzollösung beim Einleiten von HBr am Licht, wie auch beim Erhitzen mit HBr in die stereoisomere aβ-Dibrom-isocrotonsäure über (PI., B. 28, 1881, 1882). Beim Einleiten von HBr in die Chloroformlösung (bei 0° im Dunkeln) entstehen über 50°/o der bei 120° schmelzenden aβ-Dibrom-isocrotonsäure (MICHAEL, B. 34, 4224). Mit Brom in Tetrachlorkohlenstoff am Licht entsteht 2.3.4.4-Tetrabrom-buten-(2)-säure-(1) CHBr₂·CBr:CBr·CO₂H (PI., B. 28, 1885). Wird durch Natriumamalgam in Tetrolsäure verwandelt (PI., B. 28, 1884). Beim Kochen mit Silberoxyd wird ein polymeres a-Brom-allylen (C₂H₂Br₂)x (Nadeln vom Schmelzpunkt 115—116°) erhalten (PI., B. 28, 1881). aβ-Dibrom-crotonsäure wird beim Kochen mit Wasser nur wenig zersetzt (PI., B. 28, 1881). — KC₄H₃O₂Br₂. Flache Prismen; leicht löslich in Wasser (M., PE.). — AgC₄H₃O₂Br₂. Niederschlag, aus Nadeln bestehend. Zerfällt beim Kochen mit Wasser in AgBr, CO₂ und Aerolein (PI., B. 28, 1883). — BaC₄H₃O₂Br₂. Pischen Pinner (B. 28, 1883) enthält das Bariumsalz kein Krystallwasser. — Bleisalz. Löslich in 28,3 Tln. Wasser bei 16° (MICH

Methylester $C_5H_6O_2Br_2=CH_3\cdot CBr\colon CBr\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Durch Einw. von Methyljodid auf das Silbersalz der a β -Dibrom-crotonsäure (F: 94°) im Dunkeln (MICHAEL, B. 34, 4225). — Farblose Flüssigkeit. Kp₁₁: 94°. — Verliert durch Behandeln mit Zink in ätherischer Lösung das Brom rascher als der stereomere Ester.

2.3-Dibrom-buten-(2)-säure-(1) vom Schmelzpunkt 120°, "a.β-Dibrom-isocrotonsäure" C₄H₄O₂Br₂ = CH₃·CBr:CBr·CO₂H. B. Durch Einw. von Brom in Chloroformlösung auf die Chloroformlösung der Tetrolsäure bei 0° im zerstreuten Tageslicht (Fittig, Clutterbuck, A. 268, 102; vgl. Pinner, B. 28, 1879) oder im Sonnenlicht (Pinner, B. 28, 1879; Michael, B. 34, 4224). Läßt man Brom in Chloroformlösung im Dunkeln oder in wäßr. Lösung im Sonnenlicht einwirken, so entstehen Gemische der beiden stereoisomeren Dibromerotonsäuren (Michael, B. 34, 4223, 4224; vgl. Pinner, B. 28, 1878). Beim Stehen der mit etwas Bromwasserstoff beschickten Lösung der a.β-Dibrom-crotonsäure vom Schmelzpunkt 94° in Benzol am Sonnenlicht (P., B. 28, 1881) oder bei Einw. von HBr auf ihre Lösung in Chloroform (M.). — Monokline Krystalle (Fittig, Clutterbuck, A. 268, 103). F: 120° (F., C.). Schwerer löslich in Benzol, Chloroform und Ligroin, als die stereoisomere a β-Dibrom-crotonsäure (P.). — Mit Brom in Tetrachlorkohlenstoff am Licht entsteht 2.3.4.4 Tetrabrom-buten-(2)-säure-(1) (P.). Natriumamalgam führt in Tetrolsäure zurück (P., B. 28, 1884). — AgC₄H₃O₂Br₂. Blätter (aus heißem Wasser) (F., C.). — Ba(C₄H₃O₂Br₂)₂ + 3 H₂O. Prismen (F., C.). Nach Pinner (B. 28, 1883) enthält das Bariumsalz 2 H₂O. — Pb(C₄H₃O₂Br₂)₂. Farblose Blättchen. Löslich bei 14° in 225 Tin. Wasser. Eignet sich zur Trennung der beiden stereoisomeren a.β-Dibrom-crotonsäuren (M.).

Methylester $C_5H_5O_2Br_2=CH_3\cdot CBr: CBr\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Durch Einw. von Methyljodid auf dibromorotonsaures Silber bei 70° (Michael, B. 34, 4225). — Flüssig. Kp₁₄: $102-104^\circ$.

2.3.4-Tribrom-buten-(2)-säure-(1) $C_4H_3O_2Br_3=CH_2Br\cdot CBr\cdot CBr\cdot CO_2H$. B. In geringer Menge bei anhaltendem Erhitzen von $\alpha.\beta$ -Dibrom-isocrotonsäure (F: 120°) mit Brom in Chloroform auf 100° im geschlossenen Rohr (Fittig, Clutterbuck, A. 268, 107). Bei

8-tägigem Erhitzen auf 100° von $a.\beta$ -Dibrom-crotonsäure (F: 94°) mit Brom (PINNER, B. 28, 1885). Aus Tetrolsäure, gelöst in Tetrachlorkohlenstoff und Brom bei 0° am Sonnenlicht (PINNER, B. 28, 1880, 1884). — Federartige Krystalle (aus Chloroform) (F., C.). Glasglänzende Prismen aus Tetrachlorkohlenstoff (P.). F: 131,5—132° (F., C.), 131° (P.). Sehr wenig löslich in kaltem Ligroin, sehr leicht in Benzol, wenig in Wasser (P.). — $AgC_4H_2O_2B_{7a}$. Nadeln (P.).

2.3.4.4-Tetrabrom-buten-(2)-säure-(1) $C_4H_2O_2Br_4 = CHBr_2 \cdot CBr : CBr \cdot CO_2H$. B. Bei 2—3-tägigem Stehen am Sonnenlicht von 1 Tl. einer der beiden stereoisomeren $a.\beta$ -Dibrom-crotonsäuren mit 2 Tln. Brom, gelöst in Tetrachlorkohlenstoff (PINNER, B. 28, 1885). — Glänzende Prismen (aus Benzol). F: 146°. Ziemlich leicht löslich in Benzol, wenig in Tetrachlorkohlenstoff, sehr wenig in Ligroin und Wasser. —Wird durch Natriumamalgam in Tetrolsäure verwandelt. Mit ammoniakalischer Silberlösung entsteht sofort Mucobromsäure OCH · CBr : CBr · CO₃H.

2.3-Dijod-buten-(2)-säure-(1), Tetrolsäuredijodid $C_4H_4O_2I_2=CH_3\cdot CI:CI\cdot CO_2H$. B. Bei 6—8-stündigem Erhitzen von Tetrolsäure, gelöst in Chloroform, mit 1 Mol.-Gew. Jod im geschlossenen Rohr auf 100° (Bruck, B. 26, 843). Man fügt zu einer wäßr. Lösung des Kaliumsalzes der Tetrolsäure, welche überschüssiges Jodkalium enthält, eine konz. wäßr. Lösung von Kupfersulfat (1 Mol.) (James, Sudborough, Soc. 91, 1041). Man setzt zu einer Lösung des Kaliumsalzes der Tetrolsäure überschüssiges Jodjodkalium und läßt mehrere Tage stehen (J., S.). — Nadeln (aus Wasser). F: 125° (B.; J., S.). Leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform (B.). — Beim Erhitzen mit Wasser auf 130° entsteht a a β -Trijod-propylen (B.). Beim Kochen des Silbersalzes mit Wasser entsteht Jodallylen CH_3 -C: CI (B.). — $AgC_4H_3O_2I_2$. Atlasglänzende Blättchen (B.).

Äthylester $C_6H_8O_2I_2=CH_3\cdot CI\cdot CO_2*C_2H_5$. B. Beim 2-stündigen Erhitzen von dijodcrotonsaurem Silber mit Äthyljodid im geschlossenen Rohr auf 100° (Bruck, B. 26, 844). — Öl. Destilliert unzersetzt.

Amid $C_4H_5ONI_2=CH_3\cdot CI\cdot CI\cdot CO\cdot NH_2$. B. Man behandelt $a.\beta$ -Dijod-crotonsäure mit 1 Mol. PCl_5 , erwärmt nach dem Eintreten der Reaktion noch 10 Minuten auf dem Wasser bad und gießt das Reaktionsgemisch in wäßr. Ammoniak (Bruck, B. 26, 844). — Glänzende Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmilzt bei 175—176° unter völliger Zersetzung.

3. 2-Methyl-propen-(1)-säure-(3), α-Propylen-β-carbonsäure, α-Methyl-acrylsäure, Methacrylsäure C₄H₆O₂ = CH₂: C(CH₃)·CO₂H. V. Im Römisch-Kamillen-öle (Kopp. A. 195, 82; J. Wislioenus, A. 272, 8; Blaise, Bl. [3] 29, 329). — B. Aus Aceton, Chloroform und konz. Kalilauge (Ostborjatow, H. 28, 54). Bei 24-stündigem Kochen von 3.3-Dichlor-butanon-(2) mit 2 Mol.-Gew. K₂CO₂-Lösung von 10⁰/₀ (Faworski, J. pr. [2] 51, 551). Entsteht neben viel α-Oxy-isobuttersäure beim Kochen von 1 Tl. α-Bromisobuttersäure mit 25 Tln. Wasser (Fittig, Thomson, A. 200, 86) oder mit überschüssigem Barytwasser (Fittig, Engelhorn, A. 200, 68; Kolbe, J. pr. [2] 25, 371; Michael, B. 34, 4044), als Hauptprodukt beim kurzen Aufkochen von 1 Mol.-Gew. α-Brom-isobuttersäure mit 4 Mol.-Gew. 25°/oiger Natronlauge (neben sehr geringen Mengen von α-Oxy-isobuttersäure) (Lossen, Gerlach, A. 342, 159). Entsteht neben α-Oxy-isobuttersäure bei der Destillation von α-brom-isobuttersaurem Natrium (Bischoff, Walden, A. 279, 109). Aus β-Brom-isobuttersäure entsteht Methacrylsäure beim Kochen mit Wasser oder beim 4-wöchigem Stehen bei gewöhnlicher Temperatur mit n-Natronlauge (1 Mol. Säure auf 1 Mol. Base) (Lossen, Gerlach, A. 342, 160), oder beim Kochen mit überschüssigem Barytwasser (Fittig, Engelhorn, A. 200, 68) als einziges Reaktionsprodukt. Durch Kochen von α-Brom-isobuttersäure-anhydrid und wasserfreier Pottasche (Bischoff, Walden, B. 27, 2951). Beim Erhitzen von α-Oxy-isobuttersäure zu 13°/o, neben Aceton und dem Lactid

(CH₃)₂C·CO·O·C(CH₂)₂·CO·O (BLAISE, BAGARD, A. ch. [8] 11, 115). Durch Kochen von a-Oxy-isobuttersäureäthylester mit überschüssigem Phosphortrichlorid und Verseifung des gebildeten Methacrylsäureäthylesters mit kochender alkoholischer Kalilösung (FRANKLAND, DUPPA, A. 136, 12; vgl. Fittig, Paul., A. 188, 53, 55). Beim Kochen von Citrabrombrenzweinsäure HO₂C·CH₂·CBr(CH₃)·CO₂H mit wäßr. Alkalien (Swarts, Z. 1866, 721; Fittig, Prenn, A. 188, 42; Fittig, Landolt, A. 188, 80). Bei der Elektrolyse einer wäßr. Lösung des Kaliumsalzes des Dimethylmalonsäuremonoäthylesters entsteht neben dem Tetramethyl-

bernsteinsäurediäthylester der Äthylester der Methacrylsäure, der beim Verseifen mit alkoholischem Kali Methacrylsäure liefert (Brown, Walker, A. 274, 56). — Darst. Man leitet in die Lösung von Citraconsäureanhydrid in der 1½-fachen Menge rauchender Bromwasserstoffsäure Bromwasserstoffsäure Bromwasserstoff bis zur Sättigung (unter Kühlung) ein, läßt einige Tage stehen, saugt die gebildete Citrabrombrenzweinsäure ab, löst in ziemlich viel Wasser auf, versetzt mit überschüssiger Soda, kocht auf, säuert mit Schwefelsäure (1:1) an und destilliert, wobei die Methacrylsäure übergeht; man versetzt das Destillat mit überschüssigem Calciumcarbonat, filtriert, engt das Filtrat stark ein, säuert mit Salzsäure an, schüttelt mit Äther aus und destilliert die Methacrylsäure im Vakuum ab (Fittig, Landolt, A. 188, 81; C. Kolbe, J. pr. [2] 25, 372; Autenrieth, Pretzell, B. 36, 1271).

Lange Prismen. F: 16° (Ftttig, Prehn, A. 188, 47), 15° (Faworski, J. pr. [2] 51, 552), 14,5° (Sudborough, Davies, Soc. 95, 977), 14° (Brown, Walker, A. 274, 57). Kp: 160,5° (korr.) (Fi., Pr.); Kp₇₅₇: 162–163° (Faw.); Kp₁₄: 72° (Autenbieth, Pretzell, B. 36, 1272); Kp₁₂: 60–63° (Blaise, Bagard, A. ch. [8] 11, 115). In warmem Wasser leicht löslich, in Alkohol und Äther in jedem Verhältnis löslich (Fi., Pr.). D[∞]₁: 1,0153 (Brühl, A. 200, 181). n[∞]₂: 1,42815; n[∞]₅: 1,43143; n[∞]₇: 1,44635 (Brühl). — Bei der Destillation der Methacrylsäure unter gewöhnlichem Druck und auch bei wiederholter Destillation im Vakuum geht ein Teil derselben in eine weiße amorphe Masse, die polymere Methacrylsäure (s. u.), über; diese Umwandlung erfolgt quantitativ beim Erhitzen der Methacrylsäure im geschlossenen Rohr durch einige Stunden auf 130° oder beim längeren Stehenlassen der Methacrylsäure bei gewöhnlicher Temperatur, rascher bei Zusatz einiger Tropfen Salzsäure (vgl.: Fittig, Engelhorn, A. 200, 70; Bischoff, Walden, A. 279, 110; Mjöen, B. 30, 1227). Von Natriumamalgam wird Methacrylsäure in Isobuttersäure: Fi., Paul, A. 188, 59. Methacrylsäure verbindet sich mit rauchender Jodwasserstoffsäure zu β-Jod-isobuttersäure (Fi., Paul, A. 188, 58) und mit Brom in Schwefelkohlenstofflösung im Sonnenlicht zu α.β-Dibrom-isobuttersäure (C. Kolbe, J. pr. [2] 25, 373; Faworski, J. pr. [2] 51, 1553). Gibt beim Schmelzen mit Kali Propionsäure und Kohlensäure (Frankland, Duffa, A. 136, 49). Veresterung der Methacrylsäure mit Methylalkohol: Sudbordough, Davies, Soc. 95, 976. Methacrylsäure liefert mit Anilin bei 190° β-Anilino-isobuttersäure-anilid (Autenrieth, Pretzell, B. 36, 1269; Au., B. 38, 2540).

 $Cu(C_4H_5O_2)_2$. Hellblauer Niederschlag. Unlöslich in Wasser (Lossen, Gerlach, A. 342, 162). — $AgC_4H_5O_2$. Kleine Krystalle, in kaltem Wasser schwer, in heißem ziemlich leicht löslich (Fittig, Prehn, A. 188, 48). — $Ca(C_4H_5O_2)_2$. Lange Nadeln, in Wasser leicht löslich (Fi., Pr., A. 188, 48). Verwandelt sich bei längerem Stehen in das Calciumsalz der polymeren Methacrylsäure (C. Kolbe, J. pr. [2] 25, 372; Auwers, Köbner, B. 24, 1935). — $Sr(C_4H_5O_2)_2$. Nadeln. Leicht löslich in Wasser. (Lo., Ge.). — $Zn(C_4H_5O_2)_2$. Prismen. Leicht löslich in Wasser. Polymerisiert sich bei 100° (Lo., Ge.). — $Cd(C_4H_5O_2)_2$. Kugelförmige Aggregate. Leicht löslich in Wasser (Lo., Ge.). — $Pb(C_4H_5O_2)_2$. Tafeln. Ziemlich leicht löslich in Wasser. Polymerisiert sich beim Erhitzen zu einer in Wasser unlöslichen Masse (Lo., Ge.).

Polymere Methacrylsäure (C₄H₆O₂)₈ = C₂₄H₄₀(CO₂H)₈ (vgl. MJöen, B. 30, 1227). Bei der Destillation der Methacrylsäure unter gewöhnlichem Druck (Fittig, Engelhorn, A. 200, 70) und auch bei wiederholter Destillation im Vakuum (Bischoff, Walden, A. 279, 110) geht ein Teil derselben in die polymere Methacrylsäure über. Diese Umwandlung erfolgt quantitativ beim Erhitzen der Methacrylsäure im geschlossenen Rohr durch einige Stunden auf 130° (F., E., A. 200, 71; MJöen, B. 30, 1228) oder bei längerem Stehenlassen der Methacrylsäure bei gewöhnlicher Temperatur, rascher bei Zusatz einiger Tropfen Salzsäure (F., E., A. 200, 70; B., W., A. 279, 110; MJ., B. 30, 1227, 1228). Auch methacrylsaures Calcium wandelt sich bei längerem Aufbewahren zum Teil in das Salz der polymeren Säure um (C. Kolbe, J. pr. [2] 25, 372; Auwers, Köbner, B. 24, 1935). Über polymerisierte Methacrylsäure, welche aus Estern der a-Chlor-isobuttersäure bei der Zersetzung durch Atzalkalien erhalten wurde, vgl.: Balbiano, Testa, G. 10, 373; J. 1860, 789; Brochet, A. ch. [7] 10, 377. — Porzellanartige Masse (F., E., A. 200, 71). Wird durch Lösen in absolutem Alkohol und Fällen mit wasserfreiem Äther als flockiges leichtes Pulver erhalten (MJ., B. 30, 1227). Ziemlich leicht löslich in Alkohol, langsamer (unter vorangehendem Aufquellen) in Wasser, schwer in Phenol, sehr wenig in Aceton, unlöslich in Chloroform, Benzol, Eisessig (MJ.). Wird aus der wäßr. Lösung durch Ather, Mineralsäuren, Kochsalz ausgefällt (MJ.). Elektrische Leitfähigkeit der Säure, sowie des Lithium-, Natrium-, Kaliumsalzes, Molekulargewichtsbestimmungen: MJöen. — Färbt sich bei 150° gelblich, beginnt gegen 200° sich zu zersetzen und verflüchtigt sich bei 300°, ohne zu schmelzen (MJ.). Wird von rauchender Salpetersäure, Chromsäure, schmelzendem Kali, konz. Schwefelsäure kaum angegriffen (F., E.). Löst sich langsam aber völlig in Ammoniak; die ammoniakalische Lösung gibt mit CaCl₂ und BaCl₂ gummiartige Niederschläge (F., E.).

Äthylester der Methacrylsäure $C_8H_{10}O_2 = CH_2: C(CH_3) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Beim 6-stdg. Digerieren des Silbersalzes der Methacrylsäure mit Äthyljodid auf dem Wasserbade (Auwers, Köbrer, B. 24, 1935). Man erhitzt a-Brom-isobuttersäuresthylester mit Diätbylanilin in der Weise, daß die Temperatur des Destillats sich auf etwa $110-120^\circ$ erhält (Blaise, Courtot, C. r. 140, 371; Blaise, Luttringer, Bl. [3] 33, 1103). Aus a-Oxy-isobuttersäure-äthylester durch Erwärmung mit der doppelten theoretischen Menge von Phosphortrichlorid (Schryper, Soc. 73, 69). — Flüssig. Kp: $115-120^\circ$ (A., W.); Kp₁₈: 30° (Bl., L.). — Liefert bei der Einw. von Methylmagnesiumjodid bei 0° und Zersetzung der Reaktionsmasse mit Wasser ohne Säurezusatz je nach den Bedingungen Dimethylisopropenylcarbinol $CH_2: C(CH_3) \cdot C($

Ester des linksdrehenden Methyläthylcarbincarbinols (vgl. Bd. I, S. 385) $C_9H_{16}O_2 = CH_2 \cdot C(CH_3) \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot C_2H_5$. B. Aus dem entsprechenden Ester der a-Bromisobuttersäure durch Erhitzen mit Diäthylanilin (Walden, Ph. Ch. 20, 574). — Kp₂₀: 75° (korr.). D²⁰: 0,8781. [a]_p: +3,51°.

2-Methyl-propen-(1)-nitril-(3), α -Methyl-acrylsäurenitril $C_4H_5N=CH_2:C(CH_3)\cdot CN$. B. Durch Einw. von Phosphorpentoxyd auf α -Oxy-isobuttersäurenitril (Henex, C. 1898 II, 662). — Farblose, stark riechende und bitterschmeckende Flüssigkeit. Kp₇₆₀: 90—92°. D¹⁸: 0,7991. Unlöslich in Wasser.

1-Chlor-2-methyl-propen-(1)-säure-(3), β-Chlor-α-methyl-acrylsäure, β-Chlor-methacrylsäure $C_4H_5O_2Cl = CHCl: C(CH_3) \cdot CO_2H$. B. Aus $a.\beta.\beta$ -Trichlor-isobuttersäure mit Zinkstaub und Salzsäure (Gottlieb, J. pr. [2] 12, 19). Beim Einleiten von Chlor in eine wäßr. Lösung von citraconsaurem Natrium (Morawski, J. pr. [2] 12, 373; vgl. Swarts, J. 1873, 583; Michael, Tissot, J. pr. [2] 46, 388). Beim Kochen von Citra- oder Mesadichlorbenzweinsäure mit Wasser (Michael, Tissot, J. pr. [2] 46, 385, 391). Bei der Oxydation von 1-Methyl-1-dichloromethyl-cyclohexadien-(2.5)-on-(4) in Aceton mit Kaliumpermaaganat und verdünnter Schwefelsäure (Auwers, Hessenland, A. 352, 279). — Lange Nadeln, mit Wasserdampf leicht flüchtig (G.). F: 59° (G.). — $KC_4H_4O_2Cl + H_2O$. Undeutlich krystallinisch (aus Alkohol) (Morawski, J. 1876, 534). — HO·CuC $_4H_4O_2Cl$. Hellblauer pulveriger Niederschlag (M.). — $AgC_4H_4O_2Cl$. Nadeln (aus siedendem Wasser) (G.). — $Ca(C_4H_4O_2Cl)_2 + 4H_2O$. Lange Prismen, leicht löslich in Wasser und Alkohol (M.). — $Ba(C_4H_4O_2Cl)_2 + 4H_2O$. Lange Prismen, leicht löslich in Wasser. Verwittert rasch (G.). — $Pb(C_4H_4O_2Cl)_2 + 4H_2O$. Amorpher Niederschlag, der sich beim Stehen in kleine undeutliche Krystalle umwandelt (G.).

Äthylester $C_6H_9O_2Cl=CHCl:C(CH_3)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus β -Chlor-methaoryleäure, Alkohol und Chlorwasserstoff (Morawski, J. 1876, 534). — Kp: 155—158°.

X.x-Dichlor-2-methyl-propen-(l)-säure-(3), x.x-Dichlor-methacrylsäure C₄H₄O₂Cl₂ = CCl₂:C(CH₃)·CO₂H oder CHCl₂·C(:CH₂)·CO₂H. B. Beim Kochen von α,β,β-Trichlor-isobuttersäure (aus Čitraconsäure) mit überschüssigem Alkali (Gottleb, J. pr. [2] 12, 8). — Lange feine Prismen; sublimiert in Nadeln. F: 64°; Kp: 215,5°. Wirkt sehr heftig auf die Epidermis. — Geht durch Natriumamalgam in Isobuttersäure über (G.). — NaC₄H₃O₂Cl₂+H₂O. Nadeln (G.). — KC₄H₃O₂Cl₂+1/₂H₂O. Gut ausgebildete Krystalle (Morawski, J. 1876, 535). — Cu(C₄H₃O₂Cl₂). Intensiv grün, wenig löslich in kaltem Wasser, noch weniger in heißem (M.). — AgC₄H₃O₂Cl₂. Schwer löslicher Niederschlag; krystallisiert aus heißem Wasser in ziemlich langen Nadeln (G.). — Ca(C₄H₃O₂Cl₂)₂+2H₂O. In Wasser leicht lösliche Nadeln. Zersetzt sich bei 100° (G.). — Pb(C₄H₃O₂Cl₂)₂+H₂O. Nadeln; schmilzt bei 100° (G.).

1-Brom-2-methyl-propen-(1)-säure-(3) vom Schmelzpunkt 62—64°, β-Brommethacrylsäure C₄H₅O₂Br = CHBr:C(CH₃)·CO₂H. B. a.β-Dibrom-isobuttersäure CH₂Br-C(CH₃)Br·CO₂H wird von mäßig starker Natronlauge quantitativ in HBr und β-Brom-methacrylsäure zerlegt (C. Kolbe, J. pr. [2] 25, 382). Iso-β-brom-methacrylsäure (s. S. 424) lagert sich bei 2-stündigem Kochen oder durch Einw. des Sonnenlichts auf ihre Chloroformlösung in Gegenwart von geringen Mengen Brom in β-Brom-methacrylsäure um; dieselbe Umlagerung erfolgt beim Erhitzen des Calciumsalzes der Iso-β-brom-methacrylsäure (Lossen, Morschöck, Dorno, A. 342, 169, 173, 174). Beim Kochen von Citradibrombrenzweinsäure mit 3 oder 5 Tln. Wasser (Fittig, Krusemark, A. 206, 7; Lossen, Morschöck, Dorno, A. 342, 164) oder mit ätzenden oder kohlensauren Alkalien (Kerulé, A. Spl. 2, 97; Fl., Kr., A. 206, 3). Beim Erwärmen einer mit Soda neutralisierten wäßr. Lösung von Mesadibrombrenzweinsäure entsteht β-Brom-methacrylsäure neben der stereoisomeren Iso-β-brom-methacryls

säure (Lossen, Morschöck, Dorno, A. 342, 165; vgl. Fl., Kr., A. 206, 9). — Darst. Man verdampft die genau (mit K_2CO_3) neutralisierte Lösung der Citradibrombrenzweinsäure auf dem Wasserbade zur Trockne und entzieht dem Rückstande das brommethacrylsaure Salz durch absoluten Alkohol (Friedrich, A. 203, 354). Man kocht 1 Tl. Citradibrombrenzweinsäure mit 3 Tln, Wasser 4 Stunden, lang und saugt die beim Erkalten auskrystallisierende β -Brom-methacrylsäure ab (L., M., D., A. 342, 164 Anm. 5).

Lange platte Nadeln. Riecht nach Buttersäure (KE.). F: $62-63^{\circ}$ (FI, KE.), $64,2^{\circ}$ (aus Wasser) (L., M., D.). Kp: $228-230^{\circ}$ (Cahours, A. Spl. 2, 347). Verflüchtigt sich langsam schon bei gewöhnlicher Temperatur (L., M., D.). Leicht löslich in heißem Wasser, schwerer in kaltem (KE.). — Zerfällt bei anhaltendem Erhitzen am Rückflußkühler unter Bildung von Kohlendioxyd, Bromwasserstoff und Allen (L., M., D., A. 342, 166). Das Kaliumsalz liefert bei der Elektrolyse Allylen, Kohlensäure, Essigsäure und Bromwasserstoff (L., M., D., A. 342, 182). Bei der Oxydation des Natriumsalzes mit Kaliumpermanganat entstehen Kohlensäure, Essigsäure und Bromwasserstoff (L., M., D., A. 342, 179). Beim Behandeln mit Natriumamalgam entsteht Isobuttersäure (Swarts, A. 171, 181). Brom wirkt in der Kälte nicht auf β -Brom-methacrylsäure ein; bei 100° entsteht $\alpha.\alpha.\beta$ -Tribrom-isobuttersäure (Cahours, A. Spl. 2, 349). Brommethacrylsäure zersetzt sich nicht beim Kochen mit Sodalösung (Fittig, Krusemark, A. 206, 9). Bei anhaltendem Kochen mit konz. Natronlauge erfolgt Zerfall unter Bildung von Bromwasserstoff, Kohlensäure, Essigsäure, Methan, Allylen und wenig Allen (Friedrich, A. 203, 358; L., M., D., A. 342, 171). Beim Erhitzen von brommethacrylsäure Kalium mit Natriumalkoholat auf $130-140^{\circ}$ entsteht β -Äthoxy-methacrylsäure (Emmerling, Kristeller, B. 39, 2455).

Salze: NH₄C₄H₄O₂Br +C₄H₅O₂Br (Morawski, J. 1876, 533). — HO·CuC₄H₄O₂Br. Hellblauer Niederschlag (Morawski). — AgC₄H₄O₂Br. Kleine Nadeln (Cahours, A. Spl. 2, 349). Das Silbersalz zersetzt sich beim Kochen mit Wasser nur langsam (Unterschied vom Silbersalz der Iso-β-brom-methylacrylsäure) unter Bildung von Silber, Bromsilber, Kohlensäure, Propionaldehyd und freier Brommethacrylsäure (Lossen, Morschöck, Dorno, A. 342, 175). — Ca(C₄H₄O₂Br)₂+3H₂O. Warzen. 100 Tle. der gesättigten wäßr. Lösung enthalten bei 11° 5,44 Tle. wasserfreies Salz (Fittig, Krusemark, A. 206, 11). Liefert beim Erhitzen Allylen und Allen (L., M., D., A. 342, 175).

Äthylester $C_6H_9O_2Br=CHBr:C(CH_3)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die fast zum Siedepunkt erwärmte konz. alkohol. Lösung der β -Brom-methacrylsäure (Cahours, A. Spl. 2, 349). — Flüssig. Kp: 192—193°. — Liefert bei mehrstündigem Erhitzen mit Phenylhydrazin auf 120—130° 4-Methyl-1-phenyl-pyrazolon-(5) und 4-Methyl-1-phenyl-pyrazolon-(3) (Fichter, Enzenauer, Üllenberg, B. 33, 498).

1-Brom-2-methyl-propen-(1)-säure-(3) vom Schmelzpunkt 65-66 $^{\circ}$, Iso- β -brommethacrylsäure $C_4H_5O_2Br = CHBr$: $C(CH_3) \cdot CO_2H$. B. Entsteht, neben β -Brom-methacrylsäure, beim Kochen von Mesadibrombrenzweinsäure mit wäßr. Sodalösung (auf 1 Mol. Säure 2 Mol. Na₂CO₃) (FITTIG, KRUSEMARK, A. 206, 9). — Darst. Man erhitzt eine mit Soda neutralisierte wäßr. Lösung von Mesadibrombrenzweinsäure, welche man durch steten Sodazusatz stets neutral hält, engt die Lösung ein, schüttelt sie mit Äther zwecks Entfernung der Verunreinigungen aus, verjagt den gelösten Äther, säuert nach dem Erkalten an, wobei sich β -Brom-methacrylsäure ausscheidet, schüttelt mit Petroläther aus, um die Reste der β -Brommethacrylsäure zu entfernen, zieht die Iso- β -brom-methacrylsäure aus der wäßr. Lösung mit Äther aus, trocknet den Ätherauszug über Natriumsulfat, destilliert die Hauptmenge des Äthers ab und entfernt die letzten Ätherreste durch Überleiten von trockner Luft (Lossen, Мокsсноск, Dorno, A. 342, 165). — Reinigung: Man trennt die Iso- β -brom-methacrylsäure von der β -Brom-methacrylsäure durch Darstellung der Calciumsalze; das Salz der Isobrom-methacrylsäure ist in Wasser bedeutend löslicher (F., K., A. Spl. 2, 11). Man versetzt die Lösung von Isobrommethacrylsäure in wenig Ather vorsichtig mit Petroläther, wodurch Verunreinigungen ausgeschieden werden; bei Zusatz von mehr Petroläther erhält man die reine krystallisierte Isobrommethacrylsäure (L., M., D., A. 342, 167). — Glänzende Blätter (aus Wasser). F: 65—66° (F., K.). Mit Wasserdämpfen flüchtig (F., K.). In Wasser orheblich löslicher als β-Brom-methacrylsäure (F., K.). - Isobrommethacrylsäure lagert sich bei 24-stündigem Kochen oder bei Einw. des Sonnenlichtes auf ihre Chloroformlösung in Gegenwart geringer Mengen Brom in die stereoisomere Brommethacrylsäure um (L., M., D., A. 342, 169, 174). Zerfällt bei anhaltendem Erhitzen am Rückflußkühler unter Bildung von Kohlendioxyd, Bromwasserstoff und Allen; dem Zerfall geht eine Umlagerung der Isobrommethacrylsäure in die stereoisomere Brommethacrylsäure voraus (L., M., D., A. 342, 166, 160). 169). Bei der Elektrolyse des Kaliumsalzes der Isobrommethacrylsäure entstehen Allylen, Kohlensäure, Essigsäure und Bromwasserstoff (L., M., D., A. 342, 182). Bei der Oxydation des Natriumsalzes mit Kaliumpermanganat entstehen Kohlensäure, Essigsäure und Bromwasserstoff (L., M., D., A. 342, 179). Isobrommethacrylsäure wird von Natriumamalgam viel schwerer in Isobuttersäure übergeführt als Brommethacrylsäure (F., K.). Zersetzt sich

nicht beim Kochen mit wäßr. Sodalösung (F., K.). Bei langem Kochen mit konz. Natronlauge entsteht Allylen neben wenig Allen (L., M., D., A. 342, 171).

Salze: $AgC_4H_4O_2Br$. Ist wesentlich leichter löslich als das Silbersalz der isomeren Säure. Zersetzt sich sehr rasch beim Kochen mit Wasser unter Bildung von Bromsilber, Kohlensäure und Propionaldehyd; freies Silber entsteht nur in sehr geringer Menge (L., M., D., A. 342, 177). — $Ca(C_4H_4O_2Br)_2 + 2H_2O$. Blättrige Krystalle. 100 Tle. der gesättigten wäßr. Lösung enthalten bei 5° 44,81 Tle. wasserfreies Salz (F. K.). Geht beim Erhitzen erst in das Salz der β -Brom-methacrylsäure über und zersetzt sich dann unter Bildung von Allylen und Allen (L., M., D., A. 342, 173).

x.x-Dibrom-2-methyl-propen-(1)-säure-(3), x.x-Dibrom-methacrylsäure $C_4H_4O_2Br_2=CBr_2:C(CH_3)\cdot CO_2H$ oder $CH_2:C(CHBr_2)\cdot CO_2H$. B. Beim Kochen der $a.\beta.\beta$ -Tribrom-isobuttersäure mit verdünnten Alkalien (Cahours, A. Spl. 2, 351). — Lange Nadeln. Verbindet sich erst bei 120^0 im geschlossenen Rohr mit Brom zu Tetrabrombuttersäure.

x.x.x-Tribrom-2-methyl-propen-(1)-säure-(3), x.x.x-Tribrom-methacrylsäure $C_4H_3O_2Br_3$. B. Aus Tetrabromisobuttersäure beim Kochen mit verdünnten Alkalien (Саноикs, A. Spl. 2, 353). — Lange Nadeln.

3. Carbonsäuren C₅H₈O₂.

1. Penten-(1)-säure-(5), γ-Butylen-a-carbonsäure, γ.δ-Pentensäure, Allylessigsäure C₅H₈O₂ = CH₂:CH·CH₂·CO₂H. B. Der Äthylester entsteht aus Allylacetessigsäureäthylester und trocknem Natriumalkoholat bei 150-160°; man verseift den durch fraktionierte Destillation isolierten Ester durch Erwärmen mit alkoholischer Kalilauge (Zeidler, A. 187, 39). Allylessigsäure wird auch durch Erwärmen von Allylacetessigsäureäthylester mit konz. wäßr. Kalilauge erhalten (Fittig, Messerschmidt, A. 208, 92; Henry, C. 1898 II, 663). Beim Erhitzen von Allylmalonsäure (Conrad, Bischoff, A. 204, 170). Beim Hinzufügen von 20 g Pentin-(1)-säure-(5)-äthylester in 200 g absolutem Alkohol zu 25 g Natrium, das auf 120° erhitzt ist (Perkin, Simonsen, Soc. 91, 829). — Bleibt bei —18° flüssig (Fitt, Me.). Kp₄₅: 186-187° (kort.) (Marburg, A. 294, 133 Anm.); Kp₇₅₉: 188° (Pe., Sl.); Kp: 187—189° (kort.) (Fitt, Me.). D': 0,9987; D'*: 0,9843 (Marburg, A. 294, 133 Anm.); D'⁷⁵: 0,9903 (Gladstone, Soc. 59, 293); D'*: 0,98656; D'¹⁵: 0,98416; D'¹⁵: 0,9767 (Perkin, Soc. 49, 211); D^{15,17}: 0,9842; D^{17,2}: 0,9306 (Elikman, C. 1907 II, 1210). Wenig löslich in Wasser, leicht in Alkohol und Äther (Z.). n'¹⁵: 1,4341 (Gl.); n'^{17,1}: 1,42888; n'^{17,2}: 1,40408 (Elik.). Dispersion: Elikman, C. 1907 II, 1210. Magnetisches Drehungsvermögen: Perkin, Soc. 49, 211. Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 2,09×10⁻⁵ (Fighter, Petster, A. 334, 206). — Wird von Kaliumpermanganat zu γ.δ-Dioxy-n-valeriansäure und Bernsteinsäure oxydiert (Fittig, Urban, A. 268, 32). Gibt mit Ozon in Tetrachlorkohlenstoff ein sirupöses Ozonid C₅H₃O₅ (?), das sich beim Erwärmen mit Wasser auf dem Wasserbade unter Bildung von Formaldehyd, Ameisensäure, Bernsteinsäure und dem Halbaldehyd der Bernsteinsäure zur γ-Brom-n-valeriansäure (Fittig, Me.). Nimmt 2 Atome Brom unter Bildung von γ.δ-Dibrom-n-valeriansäure auf (Fittig, Me.). Verbindet sich mit rauchender Bromwasserstoffsäure zu γ-Brom-n-valeriansäure (Fittig, Me.). Verbindet sich mit rauchender B

cHi·CH₂·CH₂ (Bougault, A. ch. [8] 14, 175). Einw. von N₂O₄ in Petroläther: Jegorow, Ж. 35, 966; C. 1904 I, 259. Allylessigsäure wird bei mehrtägigem Kochen mit 20% jeger Natronlauge nicht verändert (Firtig, B. 26, 43; A. 283, 80). — Zur Esterifizierungsgeschwindigkeit der Allylessigsäure vgl.: Sudborough, Thomas, Soc. 91, 1035; S., Girtins, Soc. 95, 316, 319. Bei der Behandlung mit Benzol in Gegenwart von Aluminjumchlorid entsteht γ-Phenyl-n-valeriansäure (Elikman, C. 1907 II, 2045).

 $KC_5H_7O_2$. Zerfließliche Schuppen (aus absolutem Alkohol) (Zeidler, A. 187, 41). — $AgC_5H_7O_2$. Nadeln (aus Wasser) (Fittig, Messerschmidt, A. 208, 94). — $Ca(C_5H_7O_2)_2+H_2O$ (Маквико, A. 294, 134 Anm.). — $Ca(C_5H_7O_2)_2+2H_2O$. In Wasser und Alkohol leicht lösliche Blättehen (Zeidler, A. 187, 42). — $Ba(C_5H_7O_2)_2$. Wasserfreie, in Wasser leicht lösliche Nadeln oder Prismen (Marburg, A. 294, 133 Anm.). — $Ba(C_5H_7O_2)_2+2H_2O$ (Reboul, BL. [2] 29, 228).

Äthylester $C_7H_{12}O_2 = CH_2:CH \cdot CH_2 \cdot CH_2:CH_2 \cdot CO_3 \cdot C_2H_5$. B. Siehe bei Allylessigsäure. -- Kp: $142-144^\circ$ (Zeidler, A. 187, 39). -- Einw. von N_2O_4 in Petroläther: Jegorow, K. 35, 965; C. 1904 I, 259. Mit Methylmagnesiumjodid in Äther entsteht das Carbinol $CH_2:CH_3 \cdot CH_4 \cdot C(CH_3)_2 \cdot OH$ (Perkin, Pickles, Soc. 87, 657).

Chlorid $C_5H_7OCl = CH_2:CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot COCl$. B. Aus Allylessigsäure und Phosphortrichlorid (Henry, C. 1898 II, 663). — Farblose, erstickend riechende Flüssigkeit. Kp₇₆₅: 128°. D¹⁶: 1,0739.

Amid $C_bH_9ON = CH_2 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH_2$. Blättchen. F: 94°. $Kp_{770} : 230°$. Löslich in Wasser, Alkohol und Ather (Henry, C. 1898 II, 663).

Nitril $C_5H_7N=CH_2:CH\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CN$. Angenehm riechende Flüssigkeit. $Kp_{760}:140^0$. $D^{13}:1,1803$. Unlöslich in Wasser (Henry, C. 1898 II, 663).

2. Penten-(2)-säure-(1), a-Butylen-a-carbonsäure, a. β -Pentensäure, β -Äthyl-acrylsäure, Propylidenessigsäure $C_5H_8O_2=CH_8\cdot CH_2\cdot CH\cdot CO_2H$. B. Entsteht neben β - γ -Pentensäure bei 60–70-stündigem Erhitzen (bei 680 mm Überdruck) von 100 g Malonsäure mit 100 g Propionaldehyd und 50 g Eisessig auf 50° und dann über 80° (Fittig, Mackenzie, A. 283, 85; vgl. Ott, B. 24, 2602; Vierhaus, B. 26, 917). Beim Erhitzen des Salzes CH₂·CH₂·CH₂·CH(CO₂K)·N(CH₃)₃·OH auf 120° (Menozzi, Pantoli, G. 23 II, 213). Durch Verseifen des bei Behandlung von a-Brom-valeriansäureäthylester 67. 23 11, 213). Durch versehen des det behandting von a-Brom-valenansaueschafter mit Diäthylanilin gebildeten Esters (Crossley, Le Sueur, Soc. 75, 166; vgl. dazu Rupe, Ronus, Lotz, B. 35, 4268 Anm.). Man führt 6,24 g β -oxy-valeriansaures Calcium durch Wechselzersetzung mit Soda in β -oxy-valeriansaures Natrium über und kocht dieses mit 17 g NaOH und 154 g Wasser (Fittig, Spencer, A. 283, 77). Neben geringen Mengen β -ventensäure bei der trocknen Destillation von β -oxy-valeriansaure (Fitti, Sp., A. 283, 79). Tentensatie bei der krockhen Desination von β -Oxy-valeriansäure bei 15-stündigem Kochen von 10 g β .y-pentensaurem Natrium mit 33 g NaOH und 295 g Wasser. Man säuert mit Schwefelsäure an und extrahiert mit Äther; der ätherische Auszug wird verdampft und der Rückstand mit Wasserdampf destilliert; das Destillat wird mit Bariumcarbonat neutralisiert, eingedampft und der Rückstand mehrfach mit heißem Alkohol ausgezogen, wobei β .y-pentensaures Barium ungelöst zurückbleibt. Man verdampft den alkoholischen Auszug, zerlegt den Rückstand durch Natriumsulfat und kocht das Natriumsalz mehrfach je 5 Minuten lang mit Schwefelsäure (1 Tl. Schwefelsäure (D: 1,84) + 1 Tl. Wasser); hierbei geht der noch vorhandene Anteil an β . γ -Pentensäure in Valerolacton über. Man versetzt dann mit Sodalösung bis zur bleibenden alkalischen Reaktion, entfernt durch Schütteln mit Äther das Valerolacton und destilliert die mit Schwefelsäure angesäuerte Lösung im Dampfstrom (FITTIG, SPENZER, A. 283, 69). Durch Einw, von Chinolin auf α -Brom-valeriansäureester, neben β , γ -Pentensäureester; das Gemisch wird mit Natronlauge verseift und mit Schwefelsäure behandelt, wodurch die β , γ -Gemisch wird mit Natronlauge verseift und mit Schwefelsäure behandelt, wodurch die β.γ-Säure in Valerolacton übergeführt wird (Rupe, Ronus, Lotz, B. 35, 4267). — Stechend riechende Flüssigkeit. Erstarrt bei 0° zu Blättchen. F: 7–9° (Ru., Ro., L.), 9,5–10,5° (Fl., Ma.). Kp: 195–197° (C., Le S.), 200–201° (korr.) (Fl., Ma.); Kp_{18,5}: 100–102° (korr.) (Ru., Ro., L.). D°: 1,0074; D¹5: 0,9921; D⁵0: 0,9550 (Me., P.). Verflüchtigt sich schon bei gewöhnlicher Temperatur (Fl., Ma.). I Il. löst sich bei 20° in 15,89 Tln. Wasser (Me., P.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 1,48×10⁻⁵ (Flohter, Pfister, M. 334, 205). Affinitätsmessungen: Fichter, Müller, A. 348, 257. — Bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat oder Salpetersäure entstehen Propionsäure und Oxalsäure (Viefhaus). Bei der Einw. von N₂O₄ auf die freie Säure oder ihren Äthylester in Petroläther entstehen Gemische von Additionsprodukten, die sich leicht in Oxalsäure und Propionsäure zersetzen (Jegorow, Ж. 35, 970; C. 1904 I, 259). Zur Esterifizierungsgeschwindigkeit vgl.: Sudbordough, Thomas, Soc. 91, 1035; S., Gittins, Soc. 95, 315. — AgC₅H₇O₂. Krystalle (aus Wasser) (Fl., Ma., A. 283, 89). — Ca(C₅H₇O₂)₂. Krystallisiert mit 3 und mit 4 H₂O (Fl., Sp., A. 283, 72; Fl., Ma., A. 283, 88). — Ba(C₅H₇O₂)₂. Krystallisiert nur bei niedriger Temperatur gut mit 2—4 Mol. Wasser. Sehr leicht löslich in Wasser, ziemlich, leicht in Alkohol (Fl., Sp., A. 283, 71; Fl., Ma., A. 283, 86). — Cd(C₅H₇O₂)₂. H₂O. Tafeln (Me., P., G. 23 II, 214). 214).

Nitril $C_5H_7N=CH_3\cdot CH_2\cdot CH\cdot CN$. B. Aus dem Pentanol-(2)-nitril-(1) durch Destillieren über Phosphorpentoxyd (Henry, C. 1899 I, 194). — Farblose Flüssigkeit, Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol und Äther. D^{24} : 0,8239. Kp_{762} : 140° .

3. Penten-(2)-säure-(5), β -Butylen-a-carbonsäure, β . γ -Pentensäure, β -Äthyliden-propionsäure $C_3H_8O_2=CH_3\cdot CH\cdot CH\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Neben $a.\beta$ -Pentensäure bei 60-70-stündigem Erhitzen von 100 g Malonsäure, 100 g Propionaldehyd und 50 g Eisessig unter 680 mm Überdruck auf 50° und dann über 80° auf dem Wasserbade (Fittig, Mackenzie, A. 283, 83, 96; vgl. Komnenos, A. 218, 166). In geringer Menge bei der trocknen Destillation von β -Oxy-valeriansäure (Fittig, Spenzer, A. 283, 79). In geringer Menge beim Kochen von β -oxy-valeriansaurem Natrium mit $10^\circ/_0$ iger Natronlauge (Fittig, Spenzer,

A. 283, 77). Beim Erhitzen von Methylparaconsäure auf 210—220°, neben anderen Produkten (Fittig, Fränkel, A. 255, 27; Fittig, Spenzer, A. 283, 66). Aus der bei 127° schmelzenden Pentachlorpentadiensäure (S. 482) durch Einw. von Natriumamalgam in natronalkalischer Lösung (Zincke, Küster, B. 22, 494) oder in schwach schwefelsaurer Lösung neben geringen Mengen einer Carbonsäure C₅H₆O₂ (Z., K., B. 26, 2107, 2114, 2116; Z., B. 27, 3365, 3366; 28, 1644). Aus der bei 98° schmelzenden Pentachlorpentadiensäure (S. 482) bei der Einw. von Natriumamalgam in schwach schwefelsaurer Lösung, neben einer Carbonsäure C₅H₆O₂ (Zincke, Küster, B. 26, 2110, 2114; Z., B. 27, 3364; 28, 1644). Man reduziert Vinylacrylsäure in wäßr. Lösung mit Natriumamalgam unter Eiskühlung und Einleiten von Kohlendioxyd (Thiele, Jehl., B. 35, 2320). — Flüssigkeit, die beim Abkühlen auf —15° nicht erstarrt. Kp: 193—194° (Fittig, Fränkel, A. 255, 28). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 3,35×10⁻⁵ (Fichter, Pfister, A. 334, 206). Affinitätsmessungen: Fichter, Müller, A. 348, 257. — Liefert mit Brom in Schwefelkohlenstoff β.y-Dibrom-n-valeriansäure (Fittig, Mackenzie, A. 283, 97). Beim Kochen mit verdünnter Schwefelsäure entsteht y-Valerolacton (Fittig, Mackenzie, A. 283, 96). Liefert beim Kochen mit Natronlauge a β-Pentensäure und β-Oxy-valeriansäure (Fittig, Spenzer, A. 283, 69, 74). Zur Esterifizierungsgeschwindigkeit vgl.: Sudborough, Thomas, Soc. 91, 1036; S., Gittins, Soc. 95, 316. — AgC₅H₇O₂. Blättchen (aus Wasser) (Fittig, Fränkel, A. 255, 39). — Ca(C₅H₇O₂)₂ + H₂O. Blättchen. Löslich in Wasser; leicht löslich in Alkohol (Fitt., Fr., A. 255, 29). — Ba(C₅H₇O₂)₂. Nadeln (aus Wasser). Schwer löslich in Wasser. In heißem Wasser sehr viel weniger löslich als in kaltem (Ftt., Fr., A. 255, 29). Unlöslich in Alkohol (Fitt., Mackenzie, A. 283, 83, 96).

2-Chlor-penten-(2)-säure-(5) $C_5H_7O_2Cl=CH_3\cdot CCl\colon CH\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Der Äthylester entsteht beim Behandeln von 2.4-Dichlor-penten-(2)-säure-(5) in alkoholischer Lösung mit Zink und Salzsäure (PINNER, KLEIN, B. 11, 1498); man verseift den Ester mit Kalilauge. — Krystalle. F: $103-104^\circ$. Schwer löslich in kaltem Benzol.

Äthylester $C_1H_{11}O_2Cl = CH_3 \cdot CCl \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. Flüssig (P., K., B. II, 1499).

- 2.4-Dichlor-penten-(2)-säure-(5) $C_5H_6O_2Cl_2 = CH_3 \cdot CCl \cdot CH \cdot CHCl \cdot CO_2H$. B. Das Chlorid entsteht aus der Säure $CH_3 \cdot CCl \cdot CH \cdot CH(OH) \cdot CO_2H$ (Syst. No. 224) und 2 Mol. PCl_5 ; man zerlegt das Chlorid durch Wasser (Pinner, Klein, B. 11, 1498). Öl. Verbindet sich bei gewöhnlicher Temperatur nicht mit Brom. Bariumsalz, Zähes Harz.
- 3-Brom-penten-(2)-säure-(5) $C_5H_7O_2Br=CH_3\cdot CH:CBr\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Beim Erwärmen von Methylitaconsäuredibromid mit Wasser (FITTIG, SCHEEN, A. 331, 137). Tafeln (aus Ligroin). F: 54°. Sehr leicht löslich in Äther, Alkohol, Chloroform. Liefert mit Natriumamalgam Penten-(2)-säure-(5).
- 3.4.4-Tribrom-penten-(2)-säure-(5) $C_5H_5O_2Br_3=CH_3\cdot CH:CBr\cdot CBr_2\cdot CO_2H$. B. Aus Äthylacetylenearbonsäure: $CH_3\cdot CH_2\cdot C:C\cdot CO_2H+2Br_2=CH_3\cdot CH_2\cdot CBr_2\cdot CBr_2\cdot CBr_2\cdot CBr_2\cdot CBr_2\cdot CO_2H=CH_3\cdot CH:CHBr\cdot CBr_2\cdot CO_2H+HBr$ (Joziffsch, 3R. 29, 97; C. 1897 I, 1012). Krystallinische Masse (aus Ligroin). F: 124°.

4. Derivat einer Pentensäure C₅H₈O₂ von ungewisser Konstitution.

Penten-(2)-nitril-(1) oder Penten-(2)-nitril-(5) $C_5H_7N=CH_3\cdot CH_2\cdot CH\cdot CH\cdot CN$ oder $CH_3\cdot CH\cdot CH\cdot CH_2\cdot CN$ oder Gemisch der beiden. B. Man erhitzt die a-Cyan-butylen-a-carbonsäure $C_8H_7O_2N$ aus Cyanessigsäure und Propionaldehyd (Syst. No. 179) auf 100^o (Strassmann, M. 18, 734). — Betäubend riechende Flüssigkeit. Kp: $147-150^o$. — Addiert Brom.

5. Derivat einer Pentensäure C₅H₈O₂ von ungewisser Konstitution.

Dibrom-pentensäure $C_5H_6O_2Br_2 = C_4H_6Br_2 \cdot CO_2H$. B. Beim Eintröpfeln von Brom (in Chloroform) in die in Chloroform gelöste Säure $C_5H_6O_2$ (s. Syst. No. 164), die bei der Reduktion der beiden Pentachlorpentadiensäuren von den Schmelzpunkten 98° und 127° mit Natriumamalgam entsteht (ZINCKR, B. 28, 1646). — Nadeln (aus Ligroin). F: 88—89°. Leicht löslich in Alkohol usw.

6. 2-Methyl-buten-(1)-säure-(4) $C_5H_9O_2 = CH_2: C(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CO_2H$.

8-Nitro-2-methyl-buten-(1)-säure-(4)-äthylester, " β -Nitrodimethylacrylsäure-äthylester" $C_7H_{11}O_4N=CH_2\cdot C(CH_3)\cdot CH(NO_2)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. Zur Konstitution vgl. Bouveault, Wahl, Bl. [3] **25**, 814, 918. B. Man löst den " α -Nitrodimethylacrylsäureäthylester" $(CH_3)_2C$:

C(NO₃)·CO₂·C₂H₅ (s. S. 434) in absolutem Alkohol, fügt alkoholische Kalilauge hinzu und zerlegt das auskrystallisierende Kaliumsalz durch verdünnte Salzsäure (B., W., C.r. 131, 687, 748; B. [3] 25, 802). — Farbloses Öl. Kp₁₅: 108°; Kp₂₄: 115−116°; Kp₂₆: 117−118°. D°: 1,1279; D°: 1,1070 (B., W., B. [3] 25, 803). — Löst sich in verdünnten Alkalien (B., W., C.r. 131, 689, 748). Beim Einleiten von Ammoniak in die absol.-ätherische Lösung des Esters scheidet sich das unbeständige Ammoniumsalz krystallinisch aus (B., W., C.r. 131, 748). Der Ester gibt in ätherischer Lösung bei der Reduktion mit Aluminiumamalgam CH₂:C(CH₃)·CH·(NH·OH)·CO₂·C₂H₅ (B., W., B. [3] 25, 917). — KC₇H₁₀O₄N. Farblose oder schwach gelbliche Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser mit gelber Farbe, weniger in kaltem Alkohol. Die wäßr. Lösung gibt mit Metallsalzen gefärbte Niederschläge (B., W., C.r. 131, 688; B. [3] 25, 803).

7. 2-Methylsäure-buten-(1), a-Åthyl-äthylen-a-carbonsäure, a-Åthylarylsäure $C_5H_8O_2 = CH_2: C(C_2H_5) \cdot CO_2H$. B. Entsteht neben Durochinon und Angelicasäure beim Kochen von Methyl-a a-dichlor-propyl-keton (Bd. I, S. 678) mit K_2CO_3 -Lösung (Faworski, J. pr. [2] 51, 540; s. Kondakow, \Re . 23, 185; B. 24 Ref., 668; Ssemenow, \Re . 25, 309). Beim Kochen einer mit geringem Sodaüberschuß versetzten Lösung von a-Broma-äthyl-bernsteinsäure (Ssem., \Re . 31, 115; C. 1899 I, 1071). Der Äthylester entsteht neben anderen Produkten durch Einw. von P_2O_5 auf a-Åthyl-hydracrylsäureäthylester in Benzol; man verseift mit Natronlauge unter Zugabe von etwas Alkohol auf dem Wasserbade (Blaise, Luttringer, Bl. [3] 33, 761). — F: —16°. Kp₁₅: 83° (Bl., L.); Kp₇₆₀: 179,5—180,5°; D°: 1,0106 (Ssem., \Re . 31, 115; C. 1899 I, 1071). — Bei der Oxydation mit KMnO4 entsteht a-Äthyl-glycerinsäure neben Ameisensäure und Propionsäure (Ssem., \Re . 31, 115; C. 1899 I, 1071). Bei längerem Erhitzen mit Schwefelsäure entstehen Tiglinsäure (Kon., \Re . 23, 185; B. 24 Ref., 668) und Methyläthylketon (Bl., L., C. r. 140, 149; Bl. [3] 33, 818). Beim Kochen mit Anilin entstehen β -Anilino-a-äthyl-propionsäureanilid und a-Äthyl-acrylsäureanilid (Bl., L., Bl. [3] 33, 770). Beim Erhitzen mit Phenylhydrazin entstehen 1-Phenyl-4-äthyl-pyrazolidon-(5) (Bl., L., Bl. [3] 33, 763). — KC₅H₇O₂+C₅H₈O₂. Krystalle, Leicht löslich in Wasser und Alkohol, schwer in kaltem absolutem Alkohol (Bl., L.). — AgC₅H₇O₂. Blättchen. In heißem Wasser löslich (Ssem., \Re . 31, 115; C. 1899 I, 1071). — Ca(C₅H₇O₂)₂ (Ssem.).

Äthylester $C_7H_{12}O_2=CH_2$: $C(C_2H_5)\cdot CO_2\cdot C_2H_6$. Kp: 137° (BL., L., Bl. [3] 33, 761). Chlorid $C_5H_7OCl=CH_2$: $C(C_2H_5)\cdot COCl$. B. Aus a-Äthyl-acrylsäure und Phosphortrichlorid (BL., L., Bl. [3] 33, 764). — Leicht bewegliche Flüssigkeit. Kp₁₃: 25°; Kp₃₀: 38,5°. Amid $C_5H_9ON=CH_2$: $C(C_2H_5)\cdot CO\cdot NH_2$. B. Aus a-Äthyl-acrylsäurechlorid in ätherischer Lösung mit Ammoniak (BL., L., Bl. [3] 33, 764). — Krystalle (aus Benzol). F: 83,5°.

- 8. 2-Methyl-buten-(2)-säuren-(1), β -Butylen- β -carbonsäuren, a-Äthyliden-propionsäuren, a. β -Dimethyl-acrylsäuren, Angelicasäure und Tiglinsäure $C_5H_8O_2=\frac{CH_3\cdot C\cdot CO_2H}{H\cdot \dot C\cdot CH_3}$ (cis-Form) und $\frac{CH_3\cdot C\cdot CO_2H}{CH_3\cdot \dot C\cdot H}$ (trans-Form).
- a) Angelicasäure C₅H₈O₂ = CH₃·CH:C(CH₃)·CO₂H. Besitzt nach Pfeiffer (Ph. Ch. 48, 59) die cis-Konfiguration (s. auch Sudborough, Davies, Soc. 95, 976). V. In der Wurzel von Angelica Archangelica L. (Buchner, A. 42, 226). In Form von Estern im Römisch-Kamillenöl (Öl aus den Blüten von Anthemis nobilis) (Gerhardt, A. 67, 237). B. Entsteht neben Durochinon und a-Āthyl-acrylsäure bei 12-stündigem Kochen von 20 g Methyl-aca-dichlor-propyl-keton (Bd. I, S. 678) mit 2 Mol.-Gew. K₂CO₃-Lösung von 10°/₀ (Faworski, J. pr. [2] 51, 539). Beim Erhitzen von a-Oxy-a-methyl-buttersäure, in einer Ausbeute von 17°/₀, neben anderen Produkten (Blaise, Bagard, A. ch. [8] 11, 116; vgl. C. r. 142, 1088). Man zieht Sumbulwurzel mit siedendem Petroläther aus, destilliert von den erhaltenen Auszügen das Lösungsmittel ab und kocht den balsamartigen Rückstand mit alkoholischer Kalilauge; neben Angelicasäure erhält man Tiglinsäure (E. Schmidt, Ar. 224, 529). Beim Kochen von Laserpitin (Syst. No. 4865) mit alkoholischer Kalilauge (Feldmann, A. 135, 236; vgl. auch Külz, J. 1863, 1361). Beim Kochen von Cevadin mit alkoholischer Kalilauge, neben Cevin und Tiglinsäure (Freund, Schwarz, B. 32, 801; vgl. dazu Bosetti, Ar. 221, Ahrens, B. 23, 2703). Darst. Aus Angelicawurzel: Meyer, Zenner, A. 55, 317. Aus Römisch-Kamillenöl: Wislicenus, A. 272, 9. Man schüttel 50 g Römisch-Kamillenöl mit einer Lösung von 50 g Kaliumhydroxyd in 50 g Wasser und 60 g Methylalkohol, destilliert, sobald die Lösung homogen geworden ist, den Methylalkohol im Vakuum ab, verdünnt den

Rückstand mit Wasser, gießt das auf der wäßr. Lösung schwimmende Öl ab und schüttelt mit Äther aus. Man säuert hierauf die Salzlösung mit verdünnter Schwefelsäure an, nimmt die Säuren mit Äther auf, befreit die ätherische Lösung von dem Lösungsmittel und kühlt den Rückstand auf 0° ab, wodurch ein Teil der Angelicasäure auskrystallisiert. Man destilliert den flüssig bleibenden Anteil im Vakuum und gewinnt durch Abkühlen der oberhalb 70° siedenden Fraktion weitere Mengen Angelicasäure. Aus dem hierbei verbleibenden Öl gewinnt man den Rest der Säure durch aufeinander folgendes Verestern, Fraktionieren und Verseifen (Blaise, Bl. [3] 29, 328). — Trennung von Angelicasäure und Tiglinsäure durch Ausfrieren: Beilstein, Wiegand, B. 17, 2261; mit Hilfe der Calciumsalze: Fittig, A. 283, 105.

Monokline (Schimper, J. 1881, 722) Säulen und Nadeln. Riecht gewürzhaft. F: $45-45,5^{\circ}$; Kp: 185° (korr.) (Fittig, Kopp. A. 195, 84); Kp₁₀: $87,5-89^{\circ}$ (Blaise, Bagard, A. ch. [8] 11, 117). D_{i}^{*} : 0.9539. n_{α}^{16} : 1.42755; n_{β}^{76} : 1.43937 (Eijeman, R. 12, 161). In kaltem Wasser schwer, in heißem leicht löslich. Molekulare Verbrennungswärme: 635,1 Cal. (Stohmann, Ph. Ch. 10, 416). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25° : 5.01×10^{-5} (Ostwald, Ph. Ch. 3, 243).

Angelicasäure läßt sich leicht in Tiglinsäure überführen. Durch etwa 40-stündiges Kochen am Rückflußkühler wird sie vollständig zu Tiglinsäure umgelagert (FITTIG, KOPP, A. 195, 90). Beim Erhitzen im geschlossenen Rohr auf 300° erfolgt die Umlagerung in 2 Stunden, durch konz. Schwefelsäure schon bei 100° (Demarcay, B. 9, 1933). Die Umwandlung tritt ferner beim Kochen mit 10°/0 iger Natronlauge, schneller mit 20°/0 iger Natronlauge ein, sie erfolgt auch beim Erhitzen mit Wasser im geschlossenen Rohr auf 120° (Fittig, A. 283, 107). Angelicasäure verändert sich nicht beim Aufbewahren (F., A. 259, 6; E. Schmidt, Ar. 229, 69). Sie wird in alkoholischer Lösung durch Chlorwasserstoff nicht in Tiglinsäure übergeführt (Horst, Ch. Z. 26, 334). Zerfällt beim Schmelzen mit Ätzkali in Essigsäure und Propionsäure (Beilstein, Wiedand, B. 17, 2261). Liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat-Lösung Kohlendioxyd und Acetaldehyd bezw. Essigsäure (Beilstein, Wiegand, B. 17, 2261), sowie Oxalsäure, Glykolsäure, Citramalsäure, Glykolaldehyd (Kondakow, 3E. 23, 194; B. 24 Ref., 668) und Anglicerinsäure C₅H₁₀O₄ (FITTIG, PENSCHUCK, A. 283, 114). Gibt beim Erhitzen mit Jodwasserstoff und rotem Phosphor auf 180—200° Methyläthylessigsäure (Ascher, B. 2, 685; E. Schmidt, A. 208, 250; s. auch Jaffé, A. 135, 299). Wird Angelicasäure in Schwefelkohlenstoff gelöst, im Dunkeln und bei niederer Temperatur zu überschüssigem Brom gegeben, so entsteht nur Angelicasäuredibromid; aus überschüssiger Angelicasäure und Brom entsteht dagegen, besonders an der Sonne, hauptsächlich Tiglinsäuredibromid (Wislicenus, A. 272, 50, 61; vgl. auch PADOA, R. A. L. [5] 18 II, 391). Angelicasäure wird, in Wasser oder Schwefelkohlenstoff bei Gegenwart von Spuren Brom dem direkten Sonnenlicht ausgesetzt, innerhalb weniger Minuten fast quantitativ in Tiglinsäure umgelagert (WISLICENUS, C. 1897 II, 259). Gibt mit rauchender Bromwasserstoffsäure neben anderen Produkten die 3-Brom-2-methylbutansäure-(1), die auch aus Tiglinsäure und rauchender Bromwasserstoffsäure entsteht (FITTIG, PAGENSTECHER, A. 195, 111; WISLICENUS, A. 313, 232). Bei der Einw. von Jod-wasserstoffsäure auf Angelicasäure in Chloroformlösung entsteht Angelicasäurehydrojodid (S. 308) neben geringen Mengen Tiglinsäurehydrojodid (S. 308) (WISLICENUS, TALBOT, HENZE, A. 313, 233; vgl. E. Schmidt, A. 208, 254). Liefert mit unterchloriger Säure die α-Chlor β -oxy-α-methyl-buttersäure vom Schmelzpunkt 103° und die β -Chlor-α-oxy-α-methyl-buttersäure vom Schmelzpunkt 75° (Melikow, Petrenko-Kritschenko, A. 257, 117; vgl. Meli-KOW, J. pr. [2] 61, 559). - Zur Veresterungsgeschwindigkeit vgl. Sudborough, Davies, Soc. 95, 976.

AgC₅H₇O₂. Krystalle (FITTIG, KOPP, A. 195, 87). — Ca(C₅H₇O₂)₂ +2 H₂O. Blättchen (MEYER, ZENNER, A. 55, 325). 100 Tle. der bei 17,5° gesättigten wäßr. Lösung enthalten 23 Tle. wasserfreies Salz (FITTIG, KOPP, A. 195, 87). Die kalt gesättigte Lösung erstarrt bei $60-70^\circ$ krystallinisch; beim Erkalten löst sich das ausgeschiedene Salz wieder vollständig (F., K., A. 195, 87). Ist in kaltem Wasser leichter löslich als das tiglinsaure Calcium. Fast unlöslich in Alkohol (FITTIG, A. 283, 105). — Ba(C₅H₇O₂)₂ +4¹/₂H₂O. Krystallinisch. Sehr leicht löslich in Wasser (F., K., A. 195, 87). — Pb(C₃H₇O₂)₂. Krystalle (M., Z., A. 55, 324).

Äthylester $C_7H_{12}O_2=CH_3\cdot CH:C(CH_3)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus Angelicasaure, Äthylalkohol und Schwefelsaure (Beilstein, Wiegand, B. 17, 2261). In geringer Menge durch Einw. von Phosphorpentoxyd auf a.a-Dimethyl-hydracrylsaureathylester $HO\cdot CH_2\cdot C(CH_3)_2\cdot CO_2H$, neben Tiglinsaureathylester und anderen Produkten (unter Umlagerung) (Blaise, Courtot, C. r. 141, 725; Bl. [3] 35, 589). — Flüssig. Kp: 141,5°; D°: 0,9347 (Beil., Wieg.).

Isobutylester $C_0H_{16}O_2=CH_3\cdot CH:C(CH_3)\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_2$. V. Im Römisch-Kamillenöle (Fittig, Köbig, A. 195, 99; vgl. indessen Blaise, Bl. [3] 29, 329). — Kp: 177–177,5°.

Isoamylester $C_{10}H_{19}O_2=CH_3\cdot CH:C(CH_3)\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_2$. V. Im Römisch-Kamillenöle (Fittig, Köbig, A. 195, 99). — Kp: $200-201^\circ$.

Anhydrid $C_{10}H_{14}O_3=[CH_3\cdot CH:C(CH_3)\cdot CO]_2O.$ B. Bei der Einw. von Phosphoroxychlorid auf angelicasaures Kalium (Chiozza, A. 86, 259). — Öl.

b) Tiglinsaure C₅H₈O₂ = CH₃·CH:C(CH₃)·CO₂H. Besitzt nach Pfeiffer (Ph. Ch. 48, 59) die trans-Konfiguration (s. auch SUDBOROUGH, DAVIES, Soc. 95, 976). - V. An Glycerin gebunden im Crotonöl, neben flüchtigen und nicht flüchtigen Säuren (Myristinsäure, Laurinsäure) (Geuther, Frölich, Z. 1870, 549; Berendes, Schmidt, A. 191, 94). Als Ester im Römisch-Kamillenöle (Fittig, Kopp, A. 195, 85; Fittig, Köbig, A. 195, 101; E. Schmidt, A. 208, 251; Fittig, A. 259, 29; 283, 65; vgl.: Wislicenus, Pückert, A. 250, 243; W., A. 272, 8; Blaise, Bl. [3] 29, 328). — B. Tiglinsäure entsteht leicht aus Angelicasäure (S. 428), so durch anhaltendes Kochen (Demarcay, B. 9, 1933; Fittig, Kopp, A. 195, 91), bei 2-stündigem Erhitzen im geschlossenen Rohr auf 300° (Dem., B. 9, 1933), beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure auf 100° (DEM., B. 9, 1933), bei 20-stündigem Erhitzen mit Wasser im geschlossenen Rohr auf 120° (FTTIG, A. 283, 108), bei 20-stündigem Kochen mit 20% iger wäßr. Natronlauge (FITTIG, A. 283, 107), sowie in Wasser oder Schwefelkohlena-Athyl-acrylsaure durch längeres Erhitzen mit konz. Schwefelsaure (Kondakow, K. 23, 178; B. 24 Ref., 668; Ssemenow, K. 31, 115; C. 1899 I, 1071), neben Methyläthylketon (Blaise, Lutteinger, C. r. 140, 149; Bl. [3] 33, 818). Bei der Oxydation von Tiglinaldehyd an der Luft (Herzig, M. 3, 120). Aus Tiglinsäuredibromid bei der Einw. von Natriumamalgam oder von Zink und verdünnter Schwefelsäure (E. Schmidt, A. 208, 253). Beim Erhitzen von a-Oxy-a-methyl-buttersäure, neben anderen Produkten (Blaise, Bagard, A. ch. [8] 11, 116; vgl. C. r. 142, 1088). Bei 208-stündigem Erhitzen von a-Oxy-a-methylbuttersäure mit verdünnter Schwefelsäure im geschlossenen Rohr auf $115-130^{\circ}$ (v. Miller, A. 200, 284). Der Äthylester entsteht beim Erwärmen von a-Oxy-a-methyl-buttersäure äthylester mit Phosphortrichlorid (Frankland, Duppa, A. 136, 9). Die Säure entsteht aus β -Oxy- α -methyl-buttersäure bei der Destillation (Rohrbeck, A. 188, 235) oder beim Erhitzen mit destillierter Jodwasserstoffsäure im geschlossenen Rohr auf 100° (Rücker, A. 201, 61). Man erhitzt äquimolekulare Mengen von Acetaldehyd, propionsaurem Natrium und Propionsäureanhydrid 30 Stunden auf 120-1300 (KIETREIBER, M. 19, 735). Beim Kochen von Cevadin (Syst. No. 4780) mit alkoholischer Kalilauge, neben Cevin (Wright, LUFF, Soc. 33, 347) und Angelicasaure (FREUND, SCHWARZ, B. 32, 801; vgl. indessen Horst, Ch. Z. 26, 334). Beim Kochen von Meteloidin (Syst. No. 4796) mit Barytwasser (PYMAN, REYNOLDS, Soc. 93, 2079). Man zieht Sumbulwurzel mit siedendem Petroläther aus, destilliert von den erhaltenen Auszügen das Lösungsmittel ab und kocht den balsamartigen Rückstand mit alkoholischer Kalilauge; neben Tiglinsäure erhält man Angelicasäure (E. Schmidt, Ar. 224, 529).

Darst. Aus Römisch-Kamillenöl: WISLICENUS, A. 272, 9. — Man bringt 150 g β -Oxyamethyl-buttersäure-äthylester allmählich zu 225 g Phosphorpentachlorid, zersetzt die Reaktionsmasse mit Wasser und verseift das aus Tiglinsäure und β -Chlor- α -methyl-buttersäureester bestehende Gemisch mit alkoholischer Kalilauge. Gleichzeitig entsteht eine sehr geringe Menge Angelicasäure (BLAISE, Bl. [3] 29, 330). — Trennung von Angelicasäure s. S. 420.

Trikline (Haushofer, J. 1880, 810) Tafeln und Säulen. Besitzt einen gewürzähnlichen Geruch. F: 64,5°; Kp: 198,5° (kort.) (Fittig, Kopp, A. 195, 84). Die: 0,9641; no: 1,43297; no: 1,44536 (Elikman, R. 12, 161). Schwer löslich in kaltem Wasser, leichter in heißem (E. Schmidt, Bebendes, A. 191, 109). Molekulare Verbrennungswärme: 626,6 Cal. (Stohmann, Ph. Ch. 10, 416). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 0,957×10-6 (Ostwald, Ph. Ch. 3, 242). — Bleibt beim Kochen mit 10°/0 iger oder 20°/0 iger Natronlauge unverändert; läßt sich nicht in Angelicasäure umlagern (Fittig, A. 283, 108). Zerfällt beim Schmelzen mit Kaliumhydroxyd in Essigsäure und Propionsäure unter Entwicklung von Wasserstoff (Frankland, Duppa, A. 136, 11). Liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganatösung Kohlendioxyd, Acetaldehyd (Beilistein, Wiegand, B. 17, 2262), Essigsäure (Kondakow, E. 23, 208) und Tiglicerinsäure C5H100 im geschlossenen Rohr Methyläthylessigsäure (E. Schmidt, Bebendes, A. 191, 117). Natriumamalgam ist auf die alkoholische Lösung ohne Wirkung (E. Schm., Beb., A. 191, 115). Tiglinsäure gibt mit Brom in Schwefelkohlenstoff Tiglinsäuredibromid (Fittig, Pagenstecher, A. 195, 122; Wislicenus, Pückert, A. 250, 244). Liefert mit rauchender Bromwasserstoffsäure das Tiglinsäurehydrobromid CH3. CHBr. CH(CH3). CO2H (Fit., Pag., A. 195, 109; Wislicenus, A. 313, 232). Verbindet sich mit fauchender Jodwasserstoffsäure zu Tiglinsäurehydrojodid CH3. CHI-CH(CH3). CO2H (E. Schmidt, Bebendes, A. 191, 115; E. Schm., A. 208, 254;

WISLICENUS, A. 313, 232). Liefert mit unterchloriger Säure die β -Chlor- α -oxy- α -methylbuttersäure vom Schmelzpunkt 75° und die α -Chlor- β -oxy- α -methylbuttersäure vom Schmelzpunkt 111,5° (Melikow, A. 234, 225; vgl. Melikow, J. pr. [2] 61, 559). Zur Veresterungsgeschwindigkeit vgl. Sudborough, Davies, Soc. 95, 976. Addiert bei Gegenwart von Aluminiumchlorid 1 Mol. Benzol unter Bildung von α - β -Dimethyl- β -phenyl-propionsäure (Eijkman, C. 1908 II, 1100).

MAN, C. 1908 11, 1100). $KC_5H_7O_2$. Nadeln (Fittig, Koff, A. 195, 90). — $AgC_5H_7O_2$. Krystalle (aus Wasser). In Wasser weniger löslich als angelicasaures Silber (F., K., A. 195, 89). — Doppelsalz aus tiglinsaurem Silber und isovaleriansaurem Silber $AgC_5H_7O_2 + AgC_5H_9O_2$ (E. Schmidt, Berendes, A. 191, 104). — $Ca(C_5H_7O_2)_2 + 3H_2O$. Blätter. 100 Tle. der wäßr., bei 17° gesättigten Lösung enthalten 6,05 Tle. wasserfreies Salz (F., K., A. 195, 88). Ist in heißem Wasser viel leichter löslich als in kaltem und in letzterem viel weniger löslich als das angelicasaure Calcium; ziemlich löslich in Alkohol (Fittig, A. 283, 105). — Doppelsalz aus tiglinsaurem Calcium und isovaleriansaurem Calcium $Ca(C_5H_7O_2)_2 + Ca(C_5H_9O_2)_2 + 9H_2O$. Nadeln (E. Schm., Beb., A. 191, 104). — $Ba(C_5H_7O_2)_2 + 4H_2O$. Prismen. 100 Tle. der wäßr. bei 16° gesättigten Lösung enthalten 15,6 Tle. wasserfreies Salz (F., K., A. 195, 89). Ist in Wasser weniger löslich als das angelicasaure Barium (F., K.).

Äthylester $C_7H_{12}O_2=CH_3\cdot CH:C(CH_3)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Siehe auch bei Tiglinsäure. Durch Einw. von Phosphorpentoxyd auf a.a-Dimethyl-hydracrylsäureäthylester $HO\cdot CH_2\cdot C(CH_3)_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ (unter Umlagerung) in Benzol, neben etwas Angelicasäureester und anderen Produkten (Blaise, Courtot, C. r. 141, 725; Bl. [3] 35, 589). — Kp: 156° (korr.); D^{21} : 0,926 (Frölich, Geuther, Z. 1870, 551). Kp: 152° (korr.); D^0 : 0,9425 (Beilstein, Wiegand, B. 17, 2262). — Einw. von Salpetersäure: Wahl, C. r. 132, 694; Bl. [3] 25, 805.

Isoamylester $C_{10}H_{18}O_2=CH_3\cdot CH:C(CH_3)\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_2$. V. Im Römisch-Kamillenöle (Fittig, Köbig, A. 195, 100; vgl. indessen Blaise, Bl. [3] 29, 328). — Kp: $204-205^\circ$.

Chlorid $C_5H_7OCl = CH_3 \cdot CH : C(CH_3) \cdot COCl$. B. Aus Tiglinsäure und PCl_3 (Blaise, Bagard, A. ch. [8] 11, 120). — Kp_{12} : 45°.

c) 2-Methyl-buten-(2)-säure-(1)-Derivate, deren sterische Konfiguration ungewiß ist.

2-Methyl-buten-(2)-nitril-(1), $a.\beta$ -Dimethyl-acrylsäurenitril $C_5H_7N=CH_3\cdot CH$: $C(CH_3)\cdot CN$. B. Aus dem $a\cdot Oxy-a$ -methyl-buttersäurenitril durch Wasserentziehung mit Phosphorpentoxyd oder Phosphorpentachlorid (Henry, C. 1899 I, 194). — Farblose bewegliche Flüssigkeit. Kp_{767} : $124-125^{\circ}$. D^{24} : 0.8143. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol und Äther.

3-Chlor-2-methyl-buten-(2)-säure-(1) vom Schmelzpunkt 73° C₅H₇O₂Cl = CH₃·CCl:C(CH₃)·CO₂H. B. Beim Behandeln von Methylacetessigester CH₃·CO·CH(CH₄)·CO₂·C₄H₅ mit Phosphorpentachlorid und Zerlegen des gebildeten Chlorids durch Wasser (Rücker, A. 201, 56; Demarcay, C. r. 84, 1088; B. 10, 1177; Koll., A. 249, 303). Beim Erwärmen von a.a'-Dichlor-a·a'-dimethyl-bernsteinsäure mit alkoholischer Kalilauge (Otto, Beckurts, B. 18, 853). Das Silbersalz entsteht beim Erwärmen des a.a'-dichlor-a·a'-dimethyl-bernsteinsauren Silbers mit Wasser (O., B., B. 18, 853). Beim Erhitzen von a·a'-Dichlor-a·a'-dimethyl-bernsteinsäure mit Wasser auf 120-130°, neben Methyläthylketon (Otto, Holst, J. pr. [4] 41, 475; vgl. Otto, B. 27, 948). — Große monokline (Brugnatelli, B. 27, 1352) Tafeln oder Prismen. F: 73° (Otto, Holst). Kp: 209-210° (D.). Mit Wasserdämpfen sehr leicht flüchtig (R.). Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in Alkohol, Äther und Chloroform (O., B.). — Wird von Natriumamalgam nicht angegriffen (R.). Liefert mit Kalilauge (von 57°/o) bei 140-160° CO₂ und Methyläthylketon (Friedrich A. 219, 359). Verdümte Kalilauge wirkt nicht ein (Fr., A. 219, 360). Mit Natriumalkoholat entsteht CH₂·C(O·C₂H₃)·C(CH₃)·CO₂H (Fr., A. 219, 357). — NaC₅H₆O₂Cl. Krystallmasse. Sehr zerfließlich (R., A. 201, 58). — AgC₅H₆O₂Cl. Weißer Niederschlag (R., A. 201, 58). — Mg(C₅H₆O₂Cl)₂+1½ oder 2 H₂O. Undeutliche Krystalle. Äußerst löslich in Wasser, leicht in Alkohol (Fr., A. 219, 357). — Ba(C₅H₆O₂Cl)₂-1½ Undeutlich krystallinisch. Sehr hygroskopisch (R., A. 201, 58). — Zn(C₅H₆O₂Cl)₂+1½ D. Dünne Blättchen. Leicht löslich in Alkohol (Fr., A. 219, 357). Wird beim Kochen mit Wasser nicht verändert (O., B., B. 18, 858).

Methylester C₂H₂O₂Cl = CH₂·CCl:C(CH₂)·CO₂·CH₃.

Methylester $C_0H_0O_2Cl=CH_3\cdot CCl:C(CH_3)\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Aus der Säure und mit HCl gesättigtem Methylalkohol bei $40-50^\circ$ (Koll, A. 249, 307). — Flüssig. Kp: 158,5° (korr.). D^{15} : 1,131.

Athylester $C_7H_{11}O_9C1=CH_3\cdot CC1:C(CH_3)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. Flüssig. Kp: $171-172^\circ$ (Koll, A. 249, 308), $173-175^\circ$ (Rücker, A. 201, 59), $178-180^\circ$ (Demarcay, B. 10, 1177). —Wird

von konz. wäßr. Kalilauge bei 160° unter Bildung von Methyläthylketon und Alkohol gespalten (K., A. 249, 309). Feuchtes Silberoxyd ist bei 180° ohne Einw. (K., A. 249, 310).

Propylester $C_8H_{13}O_2Cl = CH_3 \cdot CCl : C(CH_3) \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$. Kp: 189-190° (Koll, A. 249, 308).

Isobutylester $C_9H_{15}O_2Cl = CH_3 \cdot CCl$; $C(CH_3) \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. Kp: $201-202^0$ (Koll). Amid $C_5H_8ONCl = CH_3 \cdot CCl$; $C(CH_3) \cdot CO \cdot NH_2$. B. Beim Erhitzen einer Lösung von a.a'-dichlor-a.a'-dimethylsuccinamidsaurem Ammonium in $50^0/_0$ igem Alkohol (Otto, Holst, J. pr. [2] 41, 471). — Prismen. F: 108^0 .

3-Chlor-2-methyl-buten-(2)-säure-(1) vom Schmelzpunkt 55° C₅H₇O₂Cl \rightleftharpoons CH₃· CCl:C(CH₃)·CO₂H. B. Entsteht neben Methyläthylketon und der 3-Chlor-2-methyl-buten-(2)-säure-(1) vom Schmelzpunkt 73° beim Erhitzen einer wäßr. Lösung von a.a.dichlor-a.a.dimethyl-bernsteinsaurem Natrium; man trennt die beiden Säuren durch fraktionierte Krystallisation aus Wasser (Otto, Holst, J. pr. [2] 41, 475). — Große Nadeln. F: 55°. In Wasser schwerer löslich als das hochschmelzende Isomere.

3-Brom-2-methyl-buten-(2)-säure-(1) vom Schmelzpunkt 94–95°, " β -Bromangelicasäure" $C_5H_7O_2Br=CH_3\cdot CBr: C(CH_3)\cdot CO_2H$. Besitzt nach Pfeiffer (Ph.~Ch.~48, co.) 1: Kerry CH3 · C·CO2H

60) die Konfiguration $\frac{G_{00}}{Br \cdot G \cdot CH_{3}}$. — B. Aus Tiglinsäuredibromid und überschüssiger 25^{0} /oiger alkoholischer Kalilauge bei gewöhnlicher Temperatur und schließlich bei 50^{0} bis 60^{0} (Wislicenus, Henze, A. 313, 247). — Nadeln (aus Petroläther). F: $94-95^{\circ}$. Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in Alkohol, Äther und Petroläther. — Das Kaliumsalz liefert beim Erwärmen in wäßr. Lösung schon unterhalb 100° unter Kohlensäureabspaltung Dimethylacetylen.

3-Brom-2-methyl-buten-(2)-säure-(1) vom Schmelzpunkt $100-101^{\circ}$, " β -Bromtiglinsäure" $C_3H_1O_2Br=CH_3\cdot CBr:C(CH_3)\cdot CO_2H$. Besitzt nach Pfeiffer (Ph.Ch. 48, $CH_3\cdot C\cdot CO_2H$) die Konfiguration $CH_3\cdot C\cdot CO_2H$. B. Aus Angelicasäuredibromid und überschüssiger

CH₃·C·Br

25%/₀iger alkoholischer Kalilauge bei gewöhnlicher Temperatur und schließlich bei 50—60°
(WISLICENUS, HENZE, A. 313, 248). — Prismen (aus Petroläther). F: 100—101°. Löst sich in Wasser leichter, in Petroläther bedeutend schwerer als die isomere, bei 94—95° schmelzende Säure. — Beim Erwärmen wäßr. Lösungen der Alkalisalze auf 100° tritt keine Zersetzung ein.

9. 2-Methyl-buten-(2)-säure-(4), β-Methyl-a-propylen-a-carbonsäure, β,β-Dimethyl-acrytsäure C₅H₈O₂=(CH₃)₂C:CH·CO₂H. B. Man setzt a-Brom-isovaleriansäure mit wäßt. Ammoniak um, zerlegt die erhaltenen Ammoniumsalze mit Baryt, verjagt das Ammoniak durch Kochen, fällt das Barium durch Schwefelsäure aus und destilliert die erhaltene Säure (Duvillier, Bl. [3] 5, 848). Beim Kochen von a-Brom-isovaleriansäureäthylester mit alkoholischer Kalilauge (Perkin, Soc. 69, 1470). Der Äthylester entsteht neben a-Äthoxy-isovaleriansäureäthylester bei der Einw. von Natriumalkoholat auf a-Brom-isovaleriansäureäthylester in absolutem Alkohol (Duvillier, A. ch. [5] 19, 428). Der Äthylseter entsteht ferner aus α-Brom-isovaleriansäureäthylester beim Kochen mit Diäthylsnilin (Weinig, A. 280, 253) oder beim Erhitzen mit Chinolin auf 170—175° und dann auf 185—190° (Perkin, Soc. 69, 1471) oder beim Eintropfen in Chinolin, das auf 225° erhitzt wird (Rupe, A. 369, 338), β,β-Dimethyl-acrylsäure bildet sich beim Kochen von α-Jod-isovaleriansäure mit konz. wäßt. Natronlauge (Sernow, Ж. 32, 811; C. 1901 I, 665). Bei der Destillation von β-Oxy-isovaleriansäure mit verdünnter Schwefelsäure (1 Tl. H₂SO₂, 20 Tle. Wasser) (v. Miller, A. 200, 261; vgl. Neubauer, A. 106, 63). Der Äthylester entsteht beim Behandeln von β-Oxy-isovaleriansäureäthylester mit Phosphortrichlorid (Semlannizh, Satzew, A. 197, 73) oder beim Erhitzen von β-Oxy-isovaleriansäureäthylester mit Kaliumdisulfat auf 140—145° (Friedmann, B. Ph. P. 11, 374). ββ-Dimethyl-acrylsäure entsteht neben anderen Säuren beim Behandeln von Jodoform mit Natriumisobutylat (Gorbow, Kessler, B. 17 Ref., 67; Ж. 19, 431; B. 20 Ref., 777). Bei 3-tägigem Erhitzen von 1 Mol.-Gew. Malonsäure mit 4 Mol.-Gew. Aceton und etwas mehr als 1 Mol.-Gew. Essigsäureanhydrid auf dem Wasserbade (Massor, B. 27, 1225). Beim Erhitzen von 1 Tl. Aceton, 2 Tln. Malonsäure und ¹10—1/20 Tl. malonsaurem Ammonium auf dem Wasserbade (Knövenagel, D. R. P. 162281; C. 1905 II, 726). Durch Einw. von Aluminiumchlorid

Mesityloxyd hinzu und schüttelt ½ Stunde. Das Gemisch erwärmt sich stark. Sobald es wieder erkaltet ist, entfernt man den Hypochlorit-Überschuß durch Hinzufügen von etwas Natriumdisulfit, dekantiert von dem Chloroform und säuert mit Schwefelsäure an (BARBIER,

Léser, Bl. [3] 33, 815).

Monokline (Haushofee, A. 200, 263; Z. Kr. 4, 570) Prismen (aus Wasser). F: 69,5° bis 70° (v. Miller, A. 200, 264). Kp: 194–195° (Gorbow, Kessler, H. 19, 433; B. 20 Ref., 777); Kp₄₀: 114° (Crossley, Le Sueur, Scc. 75, 164). Sublimiert in Nadeln (v. Miller, A. 200, 264; Weinig, A. 280, 255). Leicht löslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln (v. M.). — Zerfällt beim Erhitzen auf ca. 205° teilweise in CO₂ und Isobutylen (Go., Ke.). Gibt bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat und dann mit Chromsäuregemisch Aceton (Cr., Le S.). Gibt mit Brom in Äther oder in Schwefelkohlenstoff im Dunkeln α.β-Dibromisovaleriansäure (Ustinow, J. pr. [2] 34, 483; Massot, B. 27, 1226). Mit Bromwasserstoff entsteht β-Brom-isovaleriansäure (Auwers, B. 28, 1133). Beim Erhitzen mit Calciumchlorid-Ammoniak auf 230° entsteht α.α'.γ-Trimethyl-pyridin (Fichtee, Labhardt, B. 42, 4714). Veresterungsgeschwindigkeit: Sudbordugh, Davies, Soc. 95, 976. Addiert bei Gegenwart von Aluminiumchlorid Benzol unter Bildung von Isopropylphenylessigsäure (Είσκμα, C. 1908 II, 1100).

(Eijeman, C. 1908 II, 1100).

NaC₅H₇O₂. Nadeln (aus Wasser). Leicht löslich in Wasser und Alkohol (Ustinow, J. pr. [2] 34, 479). — $Cu(C_5H_7O_2)_2 + 2H_2O$. Grüne Tafeln. Sehr schwer löslich in Wasser (U., J. pr. [2] 34, 481). — $AgC_5H_7O_2$. Krystalle (U.). — $Ca(C_5H_7O_2)_2$. Nadeln. Leicht löslich in Wasser und Alkohol (U., J. pr. [2] 34, 480). — $Ca(C_5H_7O_2)_2 + 4H_2O$. Krystalle (Gorbow, Kessler, H. 19, 482; Weinig, A. 280, 256). Wird bei 130—140° wasserfrei. Zersetzt sich bei 155°. Leicht löslich in Alkohol (Wei.). — $Ba(C_5H_7O_2)_2 + 2H_2O$. Nadeln (v. Miller, A. 200, 264). — $Zn(C_5H_7O_2)_2 + 4H_2O$. Nadeln. 100 Tic. der wäßrigen, bei 12° gesättigten Lösung enthalten 0,5805 Tic. wasserfreies Salz (U.). — $Cd(C_5H_7O_2)_2 + 2H_2O$. Glänzende Blättchen. F: 165° (Zers.) (Wei.). — $Pb(C_5H_7O_2)_2 + H_2O$. Blättchen. Leicht löslich in Wasser (U.). —

Methylester $C_cH_{10}O_2 = (CH_3)_2C:CH\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Aus Isopropylidenacetessigsäureäthylester und Natriummethylat in methylalkoholischer Lösung (in Gegenwart von Methyljodid) (Merling, Weide, A. 366, 135, 138). — Kp: $135-138^{\circ}$.

Äthylester C₇H₁₂O₂ = (CH₃)₂C:CH·CO₂·C₂H₅. B. Siehe auch bei der Säure. Neben Essigester aus Isopropylidenacetessigsäureäthylester und Natriumäthylat in äthylalkoholischer Lösung (bei Gegenwart von Äthyljodid) (Merling, Welde, A. 366, 136). Aus β.β-Dimethyl-aerylsäure, absolutem Alkohol und konz. Schwefelsäure 'Perkin, Soc. 69, 1471). – Kp: 154–155° (Perkin, Soc. 69, 1471). Kp: 151°; D₂²²: 0,922 (Weinig, A. 280, 254). Schr leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol, Chloroform, Schwefelkohlenstoff und Ligroin (Well, A. 280, 254). – Geht durch Hydrierung bei 180° in Gegenwart von Nickel, das bei 280° durch Reduktion von Nickeloxyd gewonnen wird, glatt in Isovaleriansäureäthylester über (Darzens, C, r. 144, 329). Liefert bei der Reduktion durch Natrium und absoluten Alkohol Isopropyläthylalkohol (Bouveault, Blanc, Bl. [3] 31, 1207). Beim Behandeln mit Kalium- oder Natriummalonsäureester entsteht Dimethylpropantricarbonsäureester (C₂H₅·O₂C)₂CH·C(CH₃)₂·CH₂·CO₂·C₂H₅ (Auwers, B. 28, 1130; Perkin, Soc. 69, 1472). Liefert bei der Einw. von Methylmagnesiumjodid 2.4-Dimethyl-penten-(2)-ol-(4) (CH₃)₂C: CH·C(OH)(CH₃)₂, 2.4-Dimethyl-pentadien-(1,3) (CH₃)₂C:CH·C(OH₃):CH₂ und eine geringe Menge eines Ketons [2.2-Dimethyl-pentanon-(4) (?)], dessen Semicarbazon bei 123—124° schmilzt (Blaise, Courtot, C. r. 140, 372; Cou., Bl. [3] 35, 984).

Chlorid $C_5H_7OCl = (CH_3)_2C: CH-COCl$. Liefert bei der Einw. auf Äthylzinkjodid 2-Methyl-hexen-(2)-on-(4) (Blaise, Maire, $C. \tau$, 145, 74; A. ch. [8] 15, 571).

Nitril $C_5H_7N=(CH_3)_2C:CH\cdot CN$. B. Durch Einw. von Phosphorpentoxyd auf a-Oxyisovaleriansäurenitril (Henry, C. 1898 II, 662). Man behandelt β -Oxy-isovaleriansäurenitril mit Phosphorpentachlorid und destilliert das Reaktionsprodukt bei 40 mm Druck (Lemaire, C. 1909 I, 1982; R. 29, 64). — Farblose, angenehm riechende Flüssigkeit. Kp₇₆₀: 140° bis 142°. D¹⁴: 0,8292. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol und Ather (H.).

3-Chlor-2-methyl-buten-(2)-säure-(4), a-Chlor- β -dimethyl-acrylsäure $C_5H_7O_2Cl = (CH_3)_2C$: $CCl \cdot CO_2H$. B. Bei 2—3 Minuten langem Erhitzen auf dem Wasserbade von 15 g a-Chlor- β -oxy-isovaleriansäure mit 30 ccm konz. Schwefelsäure; man gießt das rasch abgekühlte Produkt in 100 ccm eiskaltes Wasser (Prentice, A. 292, 279). — Nädelchen (aus heißem Wasser). F: 85—86°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer in kaltem Wasser. Die Salze sind beständig. — $AgC_5H_6O_2Cl$. Lange Nadeln. — $Mg(C_5H_6O_2Cl)_2 + 3^1/_2H_2O$. Mikroskopische Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol. — $Ca(C_5H_6O_2Cl)_2 + 4H_2O$. Große Prismen. Leicht löslich in Wasser. — $Sr(C_5H_6O_2Cl)_2 + 4H_2O$. Perlmutterglänzende Nädelchen oder Tafeln. Sehr leicht löslich in Wasser. — $Pb(C_5H_6O_2Cl)_2 + 2H_2O$. Niederschlag, aus Nädelchen bestehend.

3-Brom-2-methyl-buten-(2)-säure-(4), a-Brom- β - β -dimethyl-acrylsäure $C_5H_7O_2Br = (CH_3)_2C:CBr\cdot CO_2H$. B. Beim Stehen von a β -dibrom-isovaleriansaurem Kalium mit 1 Mol.-Gew. 10^0 /oiger Kalilauge (Massot, B. 27, 1227). — Nadeln (aus Ligroin). $F: 87,5^0$ bis $88,5^0$. — Verbindet sich mit HBr zu $a.\beta$ -Dibrom-isovaleriansäure.

3-Nitro-2-methyl-buten-(2)-säure-(4)-äthylester, a-Nitro- β . β -dimethyl-acryl-säure-äthylester, "a-Nitrodimethylacrylsäureäthylester" $C_7H_{11}O_4N=(CH_3)_2C$: $C(NO_2)$ - CO_2 - C_2H_5 . B. Aus β . β -Dimethyl-acrylsäureäthylester mit rauchender Salpetersäure unter Eiskühlung (Bouveault, Wahl, C. r. 131, 687, 748; Bl. [3] 25, 801). — Hellgelbes, stechend riechendes Öl. Kp₂₄: 120—122°; Kp: 220°. D°: 1,1384. Schwer löslich in Alkalien. Löst sich in alkoholischer Kalilauge unter Bildung des Kaliumsalzes des isomeren " β -Nitrodimethylacrylsäureäthylesters" (s. S. 427) (B., W., C. r. 131, 687, 748; Bl. [3] 25, 802). Bei der Reduktion mit Aluminiumamalgam entsteht in ätherischer Lösung der a-Amino- β . β -dimethylacrylsäureäthylester (B., W., C. r. 131, 1212; Bl. [3] 25, 913). Stärker wirkende Reduktionsmittel spalten die Nitrogruppe ab (B., W., C. r. 131, 1211; Bl. [3] 25, 910). Wird beim Einleiten von Ammoniak in die ätherische Lösung in Aceton und das Ammoniumsalz des Nitroessigsäureäthylesters gespalten (B., W., Bl. [3] 25, 810). Gibt beim Erwärmen mit Natronlauge auf 50° a-Nitro-isobutylen (B., W., Bl. [3] 29, 517), das daher auch bei der Einw. von Natrium auf die Lösung des Esters in feuchtem Äther entsteht (B., W., C. r. 131, 1211; Bl. [3] 25, 910).

4. Carbonsäuren $C_6H_{10}O_2$.

- 1. Hexen-(1)-säure-(6), δ-Amylen-a-carbonsäure, δ.ε-Hexensäure, β-Allyl-propionsäure C₆H₁₀O₂ = CH₂: CH·CH₂·CH₂·CH₂·CO₂H. B. Bei der Destillation von a-Oxy-a-methyl-adipinsäure, neben Hexen-(2)-säure-(6) und einer mit Wasserdampf nicht flüchtigen Säure C₇H₁₆O₄ (Fichter, Langguth, B. 30, 2051; A. 313, 375). Bei der Einw. von salpetriger Säure auf ε-Amino-capronsäure neben etwas Hexen-(2)-säure-(6) (Wallach, A. 312, 189; 343, 48). Aus dem entsprechenden Aldehyd, der bei der Belichtung von Cyclohexanon in Wasser entsteht, durch Überführung in die Hydroxamsäure CH₂:CH·[CH₂]₃·CO·NH·OH (mittels Benzolsulfonylhydroxylamins) und Zerlegung der Hydroxamsäure mit Schwefelsäure (Ciamiolan, Silber, R. A. L. [5] 17 I, 181; B. 41, 1073). Der Äthylester entsteht bei der Elektrolyse des Kaliumsalzes des Pimelinsäuremonöthylesters in Wasser neben dem Dodecandisäure-diäthylester; man trennt die Ester durch fraktionierte Destillation und verseift dann mit alkoholischer Kalilauge (Walker, Lumsden, Soc. 79, 1200). Flüssigkeit. Erstarrt nicht im Kältegemisch (F., La., A. 313, 378). Kp: 203° (korr.) (F., La., A. 313, 378; F., Pfister, B. 37, 1999). D^{10,2}: 0,9639. n^{10,11}: 1,4375 (F., Pf., B. 37, 1999). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 1,91×10⁻⁵ (F., Pf., A. 334, 208). Addiert leicht HBr; beim Kochen des so erhaltenen Hydrobromids entsteht δ-Caprolacton (F., La., B. 30, 2052; A. 313, 379). Ca(C₆H₉O₂)₂ H₂O. Krystallinisch (F., La.). Ba(C₆H₉O₂)₂. Blättchen. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol (F., La.). Cd(C₆C₉O₂)₂. Amorph (F., La.).
- 2. Hexen-(2)-säure-(1), a-Amylen-a-carbonsäure, a, β -Hexensäure, β -Propyl-acrylsäure $C_6H_{10}O_2=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH:CH\cdot CO_2H$. B. Entsteht neben β -Oxycapronsäure bei 20-50-stündigem Kochen von Hexen-(3)-säure-(1) mit 20^0 /oiger Natronlauge (FITTIG, Baker, A. 283, 117). Der Äthylester entsteht neben wenig Hexen-(3)-säure-(1)-äthylester aus a-Brom-capronsäureäthylester beim Erhitzen mit Chinolin auf 185^0 (FICHTER, PHISTER, B. 37, 1998) oder beim Kochen mit Diäthylanilin (Blaise, Luttringer, Bl. [3] 33, 828); man verseift den Ester mit Natronlauge. Nadeln (aus Wasser). F: 32,7-33,10 (FIT., Ba.). Kp: $216-217^0$ (korr.) (FIT., Ba.). Wenig löslich in Wasser (FIT., Ba.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25^0 : 1.89×10^{-6} (FICH., Pr., A. 384, 207). Mit Brom in Schwefelkohlenstoff entsteht $a.\beta$ -Dibrom-capronsäure (FIT., Ba.). Liefert beim Stehen mit HBr β -Brom-capronsäure (FIT., Ba.). Bleibt beim Erwärmen mit Schwefelsäure (gleiche Volume konz. Schwefelsäure und Wasser) unverändert (vgl. FIT., A. 283, 51). Beim Kochen mit Natronlauge entsteht β -Oxy-capronsäure (FIT., Ba.). AgC₆H₉O₂. Nadeln (aus Wasser) (FIT., Ba.). Ca(C₆H₉O₂)₂ + 3H₂O. Nadeln (aus Alkohol). Leicht löslich in Alkohol (FIT., Ba.). $Zn(C_6H_9O_2)_2 + 2^1/2H_2O$. Seideglänzende Nadeln (FIT., Ba.). Cd(C₆H₉O₂)₂ + 2H₂O. Seideglänzende Nadeln (FIT., Ba.). Cd(C₆H₉O₂)₂ + 2H₂O.

Äthylester $C_8H_{14}O_2 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_1 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Durch Erhitzen von α -Brom-capronsäureäthylester mit Diäthylanilin (Blaise, Luttringer, Bl. [3] 33, 828). — Kp: 174—175°.

4.4.5-Trichlor-hexen-(2)-säure-(1) $C_6H_7O_2CI_3=CH_3\cdot CHCl\cdot CCl_2\cdot CH\cdot CO_2H$. B. Beim Schütteln des Natriumsalzes der 4.4.5-Trichlor-hexanol-(3)-säure-(1) mit Essigsäure-anhydrid (RIEDEL, STRAUBE, A. 367, 46). — Nadeln (aus Petroläther). Blättchen (aus Wasser). F: 78°. Leicht löslich in allen organischen Lösungsmitteln, sehr wenig löslich in heißem Wasser. — Liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in schwefelsaurer Lösung $a.a.\beta$ -Trichlor-buttersäure. Bei der Reduktion der Lösung in stark verdünnter Natronlauge mit Natriumamalgam entsteht n-Capronsäure. Liefert in wäßr.-alkoholischer Lösung mit Zinkstaub γ -Chlor-sorbinsäure $CH_3\cdot CH\cdot CCl\cdot CH\cdot CH\cdot CO_2H$. Zersetzt sich bei der Einw. von Alkalien und Alkalicarbonaten.

Methylester $C_7H_9O_2Cl_3=CH_3\cdot CHCl\cdot CCl_2\cdot CH\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Aus dem entsprechenden Chlorid mit Methylalkohol (RIEDEL, STRAUBE, A. 367, 48). — Öl. Kpg: 122°.

Äthylester $C_8H_{11}O_2Cl_3=CH_3\cdot CHCl\cdot CCl_2\cdot CH\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. Öl. Kp_1 : 129° (Riedel, Straube, A. 367, 49).

Chlorid $C_8H_8OCl_4=CH_3\cdot CHCl\cdot CCl_2\cdot CH\cdot CH\cdot COCl$. B. Aus der 4.4.5-Trichlorhexanol-(3)-säure-(1) beim Verreiben mit der gleichen Menge Phosphorpentachlorid (RIEDEL, STRAUBE, A. 367, 47). — Flüssig. $Kp_{10}\colon 109^0$. Färbt sich allmählich tiefindigoblau.

Amid $C_6H_8ONCl_3 = CH_3 \cdot CHCl \cdot CCl_2 \cdot CH : CH \cdot CO \cdot NH_2$. B. Aus dem entsprechenden Chlorid mit konz. wäßr. Ammoniak bei 0° (RIEDEL, STRAUBE, A. 367, 48). — Nadeln (aus verdünntem Alkohol). F: 90°.

- 3. Hexen-(2)-säure-(6), γ -Amylen- α -carbonsäure, γ . δ -Hexensäure, γ -Athyliden-buttersäure $C_8H_{10}O_2=CH_3\cdot CH:CH\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Entsteht neben einer Säure $C_7H_{10}O_4$ bei der Destillation von δ -Caprolacton- γ -carbonsäure; man destilliert das Produkt mit Wasser, wobei nur Hexen-(2)-säure-(6) übergeht (Fichter, B. 29, 2370). Bei der Destillation von α -Oxy- α -methyl-adipinsäure, neben Hexen-(1)-säure-(6) und einer ungesättigten zweibasischen Säure $C_7H_{10}O_4$ (F., Langguth, B. 30, 2052; A. 313, 375). Neben viel Hexen-(1)-säure-(6) bei der Einw. von salpetriger Säure auf ϵ -Amino-capronsäure (Wallach, A. 343, 48). Flüssigkeit. Erstarrt bei —10°. F: 0°; Kp: 206,5° (korr.) (F., B. 29, 2370). F: 13°; Kp₁₀: 100°; Kp_{0,5}: 73°; D²¹: 0,9630; n²: 1,43634; Dispersion: Eijeman, C. 1907 II, 1210. Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 1,74×10⁻⁵ (F., Pfister, A. 334, 208). Wird durch Kaliumpermanganat in wäßr. Lösung zu Bernsteinsäure und Essigsäure oxydiert (F., Pr., B. 37, 1999). Die durch Bromwasserstoff-Addition entstehende ölige Verbindung liefert beim Kochen mit Wasser γ -Caprolacton (F., L., A. 313, 377). Wird beim Kochen mit 20°/ $_0$ iger Natronlauge nicht verändert (F., B. 29, 2371). Bariumsalz. Nadeln. In Alkohol fast unlöstich (F., L., B. 30, 2052; A. 313, 376). Cd($C_6H_6O_2$) $_2$ +2 H_2O . Glänzende, lange Nadeln. Leicht löslich in heißem Wasser (Unterschied von β , γ -hexensaurem Cadmium) (F., B. 29, 2370; F., L., A. 313, 377).
- 3-Brom-hexen-(2)-säure-(6), γ -Brom- γ . δ -hexensäure $C_6H_9O_2Br=CH_3\cdot CH:CBr\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Durch Kochen von α -Äthyliden-glutarsäure-Dibromid mit Wasser (Fichter, Eggert, B. 31, 2000).
- 4. Hexen-(3)-säure-(1), β -Amylen-a-carbonsäure, β - γ -Hexensäure, β -Propyliden-propionsäure, Hydrosorbinsäure $C_6H_{10}O_2=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$, B. Bei der Reduktion von Sorbinsäure durch Natriumamalgam in Gegenwart von Wasser (FITTIC, BARRINGER, A. 161, 309) unter zeitweiser Neutralisation mit verdünnter Schwefelsäure (Fiftig, Baker, A. 283, 117; Rupe, A. 327, 175). Neben γ -Caprolacton H_2C- ---CH·CO₂H (FITTIG, DELISLE, A. 255, bei der Destillation von Äthylparaconsäure OC—O—CH·C₂H₅

 61). — Bleibt bei —18° flüssig. Kp: 208° (korr.) (Fittig, A. 200, 42). D¹⁹: 0,969 (Fittig, Barringer, A. 161, 310). D_{3}^{2} : 0,964; n_{3}^{2} : 1,4365; n_{3}^{3} : 1,4459 (Eijkman, R. 12, 162). D_{3}^{2} : 0,964; n_{3}^{2} : 1,4459 (Eijkman, R. 12, 162). 0,9610; n_{α}^{206} : 1,43562; Dispersion: Eljkman, C. 1907 II, 1210. Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Volum: 797,0 Cal. (E. FISCHER, WREDE, C. 1904 I, 1548). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25° : $2,41 \times 10^{-5}$ (Ostwald, Ph. Ch. 3, 274), $2,64 \times 10^{-5}$ (FIGHTER, PRISTER, A. 334, 207). — Bei der Oxydation durch Kaliumpermanganat entstehen die Dioxycapronsäure CH₃·CH₂·CH(OH)·CH(OH)·CH₂·CO₂H, die mit ihr stereoisomere Isodioxycapronsäure und etwas Bernsteinsäure (Fittig, A. 268, 38). Zerfällt beim Schmelzen mit Kaliumhydroxyd in Essigsäure und Buttersäure (KACHEL, FITTIG, A. 168, 289). Liefert mit Brom unter Kühlung 3.4-Dibrom-hexansäure-(1) (Fit., Ba., A. 161, 314; vgl. Fit., A. 200, 45). Gibt mit rauchender Bromwasserstoffsäure 4-Brom-hexansäure-(1) (Fittig,

A. 200, 43; 207, 116). Bildet bei der Einw. von Jod auf die Lösung des Natriumsalzes das Lacton der β -Jod- γ -oxy-capronsäure $\begin{array}{c} H_2C$ —CHI OC·O·CH·C₂H₅ (Bougault, A. ch. [8] 14,

167). Geht beim Erwärmen mit Schwefelsäure (gleiche Volume konz. Schwefelsäure und Wasser) in γ-Caprolacton über (Fittig, Dubois, A. 256, 134). Liefert bei längerem Kochen mit 20% iger Natronlauge Hexen-(2)-säure-(1) und β-Oxy-capronsäure (Fittig, Baker, A. 283, 117). Zur Veresterungsgeschwindigkeit vgl. Sudbordough, Gittins, Soc. 95, 319. — Cu(C₆H₉O₂)₂. Grüner Niederschlag, Geht beim Trocknen oberhalb 100% in ein basisches Salz über. Schmilzt bei 185—190% zu einer tiefgrünen Flüssigkeit (Fittig, Barringer, A. 161, 312). — AgC₆H₉O₂. Niederschlag. Wenig löslich in kaltem Wasser, leichter in heißem Zersetzt sich beim Erhitzen auf 100% (Fittig, Barringer, A. 161, 311). — Ca(C₆H₉O₂)₂ + H₂O. Nadeln. Schmilzt bei etwa 125%. In kaltem Wasser leichter löslich als in heißem (Fitt., Ba., A. 161, 310). 100 Tle. der gesättigten wäßr. Lösung enthalten bei 16% 5,85 Tle. und bei 20,5% 5,63 Tle. wasserfreies Salz (Fittig, Landsberg, A. 200, 50 Anm.). 100 Tle. der gesättigten wäßr. Lösung enthalten bei 16% 5,85 Tle. und bei 20,5% 5,63 Tle. wasserfreies Salz (Fittig, Landsberg, A. 200, 50 Anm.). 100 Tle. der gesättigten wäßr. Lösung enthalten bei 16% 5,85 Tle. und bei 20,5% 5,63 Tle. wasserfreies Salz (Fittig, Landsberg, A. 200, 50 Anm.). 100 Tle. der gesättigten wäßr. Lösung enthalten bei 16% 5,85 Tle. und bei 20,5% 63). — Ba(C₆H₉O₂)₂. Leicht löslich Nadeln. Schmilzt über 265% unter Zersetzung (Fitt., Ba., A. 161, 311). — Cd(C₆H₉O₂)₂ +2H₂O. Krystallschnüre (Fichter, B. 29, 2370). Viel schwerer löslich in heißem Wasser als in kaltem (Unterschied von γ.δ-hexensaurem Cadmium).

Äthylester $C_8H_{14}O_2 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_1 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus Hydrosorbinsäure beim Sättigen der alkoholischen Lösung mit Chlorwasserstoff (FITTIG, BARRINGER, A. 161, 312). — Flüssig. Kp: $166-167^{\circ}$.

- 3-Brom-hexen-(3)-säure-(1), β -Brom-hydrosorbinsäure $C_6H_9O_2Br=CH_3\cdot CH_2\cdot CH$: $CBr\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Aus Äthylitadibrombrenzweinsäure durch Kochen mit Wasser (neben einer mit Wasserdampf nicht-flüchtigen Säure) (Fittig, Glaske, A. 304, 191). Perlmutterglänzende Blättchen (aus heißem Wasser). F: 51–52°. Wenig löslich in kaltem Wasser, sehr leicht in Alkohol, Chloroform, Benzol und Ligroin. Flüchtig mit Wasserdämpfen. Gibt bei der Reduktion Hexen-(3)-säure-(1).
- 5. Hexensdure $C_6H_{10}O_2$ mit unbekannter Lage der Doppelbindung. B. Neben dem y-Caprolacton beim Kochen von y-Brom-capronsäure mit Wasser (HJELT, B. 15, 618). Erstarrt bei -12° krystallinisch und sehmilzt dann bei -10° . Kp: $208-210^{\circ}$ (korr.). Verbindet sich mit HBr zu der y-Brom-capronsäure. $Ca(C_6H_5O_2)_2 + H_2O$. Blätter. In warmem Wasser löslicher als in kaltem.
- 6. Derivat einer Hexensäure $C_6H_{10}O_2$ mit unbekannter Lage der Doppelbindung.
- Dibrom-hexensäure $C_6H_8O_2Br_2$. B. Aus Sorbinsäure und Brom in Schwefelkohlenstoff (Kachel, Firrig, A. 168, 287). Blätter. F: 94—95°. Leicht löslich in Alkohol, Schwefelkohlenstoff, schwer in siedendem Wasser. Die Salze sind sehr unbeständig.
- 7. 2-Methyl-penten-(1)-säure-(5) $C_6H_{10}O_2=CH_2:C(CH_3)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$. Die durch vorstehende Formel ausgedrückte Konstitution kommt möglicherweise den im folgenden unter a und b aufgeführten beiden Säuren zu, über deren Identität oder Nichtidentität nichts bekannt ist.
- a) Säure C₆H₁₀O₂ von Erdmann, Pseudobrenzterebinsäure. B. Entsteht neben dem Isocaprolactoid C₁₂H₁₈O₂ (Syst. No. 2740) bei 10-12-stündigem Kochen von 10 g Isocaprolacton (CH₃)₂C·CH₂·CH₂ mit der Lösung von 2 g Natrium in 22 g absolutem O——CO Alkohol; man säuert die Flüssigkeit mit Schwefelsäure an, kocht einige Minuten lang und schüttelt dann mit Äther aus; die ätherische Lösung wird mit Soda geschüttelt, die Sodalösung abgehoben, angesäuert und mit Äther ausgeschüttelt (H. Erdmann, A. 228, 184).
 Scharf riechende Flüssigkeit. Kp: 202—203°. Leichter als Wasser. —Wandelt sich bei längerem Kochen teilweise in das Isocaprolacton um. Liefert mit Brom ein flüssiges Additionsprodukt. AgC₆H₉O₂. Krystalle. Unzersetzt löslich in kochendem Wasser. Ca(C₆H₉O₂)₂ + H₂O. Krystalle. Wird bei 100° wasserfrei. In Wasser erheblich leichter löslich als brenzterebinsaures Calcium.
- b) Säure $C_eH_{10}O_2$ von Jones und Tattersall. B. Der Äthylester entsteht beim Erhitzen von γ -Brom-isocapronsäureäthylester mit Diäthylanilin auf 150–160°; man verseift

den Ester mit wäßr. Natronlauge (Jones, Tattersall, Soc. 85, 1693). - Scharf riechende Flüssigkeit. Zersetzt sich beim Erhitzen. Flüchtig mit Wasserdampf. - AgC₈H₉O₂.

Äthylester $C_8H_{14}O_2 = C_5H_6 \cdot CO_3 \cdot C_2H_5$. Kp_{20} : 85°; Kp_{87} : 98-100° (J., T., Soc. 85, 1693).

8. 2-Methylsäure-penten-(1), a-Amylen- β -carbonsäure, a-Propyl-acrylsäure $C_8H_{10}O_2=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C(:CH_2)\cdot CO_2H$. B. Durch Oxydation des a-Propyl-acroleins mittels feuchten Silberoxyds in Gegenwart von gelöschtem Kalk (Sommelet, A. ch. [8] 9, 564; Bl. [4] 1, 412). Der Athylester entsteht bei der Einw. von Phosphorpentoxyd auf a Pro-504; Bl. [4] I, 412). Der Athylester entsteht bei der Einw. von Phosphorpentoxyd auf α-Propyl-hydracrylsäureäthylester in Benzol; man verseift den Ester mit wäßr.-alkoholischer Natronlauge (Blaise, Luttringer, Bl. [3] 33, 775). Beim Kochen einer mit geringem Sodaüberschuß versetzten Lösung von α-Brom-α-propyl-bernsteinsäure unter CO₂-Abspaltung (Ssemenow, ℋ. 31, 115; C. 1899 I, 1071). Neben Dimethyldiäthylchinon und α-Methyl-β-äthyl-acrylsäure bei 12-stündigem Kochen von 40 g 3.3-Dichlor-hexanon-(2) mit 2 Mol-Gew. 10% (siger K₂CO₃-Lösung (Faworski, J. pr. [2] 51, 547). — Flüssigkeit. Erstarrt beim Abkühlen durch flüssiges Methylchlorid. F: —17° (Bl., L., Bl. [3] 33, 775). Kp₁₆: 199° (Sse., ℋ. 31, 128; C. 1899 I, 1071); Kp₂₆: 111—113° (So., A. ch. [8] 9, 564; Bl. [4] 1, 412); Kp₁₅: 101—102° (Bl., L., Bl. [3] 33, 775). D⁶₅: 0,9338 (Sse., ℋ. 31, 128; C. 1899 I, 1071). — Bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat entstehen Ameisensäure. Buttersäure und α-Pro-Bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat entstehen Ameisensäure, Buttersäure und a-Propyl-glycerinsäure (Sse., 31, 130; C. 1899 I, 1071). Liefert beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure Methylpropylketon und a y-Dimethyl butyrolacton (Bl., L., Bl. [3] 33, 819). — $KC_0H_9O_2$. Blättchen (aus Alkohol) (BL., L., Bl. [3] 38, 776). — $AgC_0H_9O_2$. Feine Fäden (Sse., H. 31, 129; C. 1899 I, 1071). — $Ca(C_0H_9O_2)_2 + 3$ H₂O. Nadeln. Leicht löslich in Wasser (Sse.). — $Ba(C_0H_9O_2)_2 + 4H_2O$. Rechtwinklige Blättchen (Sse.).

Äthylester $C_8H_{14}O_2=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C(:CH_2)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. Kp: 156° (Blaise, Lutteinger, Bl. [3] 33, 775).

9. 2-Methyl-penten-(2)-säure-(1), β -Amylen- β -carbonsäure, α -Methyl $a.\beta$ -pentensaure, a-Methyl- β -athyl-acrylsaure $C_0H_{10}O_2=CH_3\cdot CH_2\cdot CH:C(CH_3)$ CO₂H. B. Neben anderen Produkten bei der Oxydation von α -Methyl- β -äthyl-acrolein durch Kaliumdichromat und Schwefelsäure (Lieben, Zeisel, M. 4, 46). Bei Einw. von Sauerstoff auf α-Methyl-β-äthyl-acrolein, neben anderen Produkten (LIEBEN, ZEISEL, M. 4, 52). Bei der Einw. von alkoholischer Kalilauge auf a-Methyl- β -äthyl-acrolein, neben anderen Produkten (v. Lenz, M. 24, 156). Beim Kochen von 2-Methyl-penten-(3)-säure-(1) mit Natronlauge (Fichter, Rudin, B. 37, 1617). — Monokline (v. Lang, M. 4, 71) Prismen. F: 24,4° lauge (Fichter, Rudin, B. 37, 1617). — Monokline (v. Lang, M. 4, 71) Prismen. F: 24,4° (Li., Z., M. 4, 71). Kp₇₅₀: 213° (korr.) (Li., Z.). Flüchtig mit Wasserdampf (Li., Z.). D²⁵: 0,9812 (Li., Z.). Schwer löslich in Wasser, leicht in Åther, Chloroform, Schwefelkohlenstoff, Benzol (Li., Z.). Molekulare Verbrennungswärme für flüssige α-Methyl-β-äthyl-aerylsäure bei konstantem Volum: 795,7 Cal. (Fi., Müller, A. 348, 259). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 1,11×10⁻⁵ (Ostwald, Ph. Ch. 3, 275), 0,97×10⁻⁵ (Fi., Pfister, A. 334, 206). Affinitätsmessungen: Fi., M., A. 348, 257. — Wird bei der Einw. von Zink und Bromwasserstoff oder beim Erhitzen mit Jodwasserstoff im geschlossenen Rohr auf 150° bis 160° zu 2-Methyl-pentansäure-(1) reduziert (Li., Z., M. 4, 74). Gibt mit Brom in Schwefelkohlenstoff 2.3-Dibrom-2-methyl-pentansäure-(1) (Li., Z., M. 4, 77). Liefert beim Erhitzen mit Schwefelsäure α.γ-Dimethyl-butyrolacton (Blaise, Luttringer, Bl. [3] 33, 828). — AgC₆H₉O₂. Nadeln oder Blättchen (aus Wasser) (Li., Z., M. 4, 72). — Ca(C₆H₉O₂)₂ + 4 H₂O. Prismen. Nicht leicht löslich in kaltem Wasser (Li., Z.).

Äthylester $C_8H_{14}O_2=C_2H_5\cdot CH:C(CH_3)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Durch Erhitzen von Methylpropylbromessigsäureäthylester mit Diäthylanilin (Blaise, Luttringer, Bl. [3] 33, 829). - Kp: 167-168°,

Methyläthylacrylat des 4.7-Dimethyl-decadien-(8.7)-diols-(5.6) (s. Bd. I, S. 502) $\mathbf{C_{18}H_{30}O_3} = \mathbf{CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH : C(CH_3) \cdot CH \cdot [O \cdot CO \cdot C(CH_3) : CH \cdot CH_2 \cdot CH_3] \cdot CH \cdot (OH) \cdot C(CH_3) : CH^-$ CH₂ CH₃. B. Bei der Selbstkondensation von a-Methyl-β-äthyl-acrolein unter der Einw. von alkoholischer Kalilauge (v. Lenz, M. 24, 160). — Zähe dunkelgelbe Masse von campherartigem Geruch. Kp₁₁: 198—205°. Leicht löslich in Alkohol und Äther. — Liefert ein Monoacetat,

Acetat-methyläthylacrylat des 4.7-Dimethyl-decadien-(3.7)-diols-(5.6) (s. Bd. I. S. 502) $C_{20}H_{32}O_4 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_1 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_4 \cdot CH_3 \cdot CH$

 $\textbf{3-Chlor-2-methyl-penten-(2)-nitril-(1)} \quad C_6H_8NCl = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CCl : C(CH_3) \cdot CN.$ Beim Erhitzen von Methyl-propionyl-acetonitril CaH5 CO CH(CH3) CN mit etwas über 1 Mol. Gew. Phosphorpentachlorid auf 120° (E. v. Meyer, J. pr. [2] 39, 191). — Durchdringend riechendes Ol. Kp: 172—177°. — Beim Erhitzen mit Salzsäure auf 150° erfolgt Spaltung in CO₂, NH₃ und Diäthylketon.

10. 2-Methyl-penten-(2)-säure-(5), γ -Methyl- β -butylen- α -carbonsäure, Brenzterebinsäure $C_8H_{10}O_2=(CH_3)_2C:CH\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Neben Isocaprolaeton H_2C — CH_2 und Teraconsäure $HO_2C\cdot CH_2\cdot C(CO_2H):C(CH_3)_2$ durch trockne Destillation $CC\cdot C(CH_3)_2$

der Terebinsäure

H₂C—CH·CO₂H

OC·O·C(CH₃)₂

Fittig, Mielck, A. 180, 52). Durch Einw. von Aluminiumehlorid auf α.α-Dimethyl-glutarsäureanhydrid in Chloroform, neben Isocaprolacton (Desfontaines, C. r. 184, 295). Durch Kochen der wäßr. Lösung des Natriumsalzes der α.α-Dimethyl-β-jod-glutarsäure (Blaise, C. r. 186, 1464; Bl. [3] 29, 1035; Blaise, Courtot, Bl. [3] 35, 153). Durch Destillation von α.α-Dimethyl-glutaconsäure (F: 172°) (Perkin, Soc. 81, 256; vgl. Blaise, Courtot, Bl. [3] 35, 152). — Darst. Man destilliert je 50 g Terebinsäure möglichst rasch, neutralisiert das Destillat mit Baryt, fällt den überschüssigen Baryt durch Kohlendioxyd und entfernt durch Ausschütteln mit Äther Isocaprolacton. Hierauf dampft man ein, bis sich teraconsaures Barium ausscheidet, fällt den Baryt mit Schwefelsäure und destilliert das Filtrat mit Wasser. Das Destillat wird mit Calciumcarbonat gesättigt und das erhaltene Calciumsalz durch Salzsäure (gleiche Volume rauchender Salzsäure und Wasser) zerlegt. Die freie Säure wäscht man mit konz. Chloroalciumlösung (Fittig, Geisler, A. 208, 39). — Etwas seharf riechendes Öl. Erstartt nicht bei —15°. Kp₇₆₀: 207—208° (Perkin, Soc. 81, 256); Kp: 207°; Kp₂₂: 111° (Bl., Cou.). — Geht leicht in Isocaprolacton über. Diese Umwandlung erfolgt teilweise schon bei der einmaligen Destillation, vollständig bei längerem Kochen, sowie auch bei der Einwirkung von Bromwasserstoff (Fittig, Geisler, A. 208, 44) oder beim Kochen mit verdünnter Schwefelsäure (PE.). Durch längeres Kochen mit Wasser oder durch Destillation mit Wasserdampf wird Brenzterebinsäure nicht verändert (Fi., Gei.). Gibt mit Brom in Schwefelkohlenstoff unter Kühlung Dibromisocapronsäure (CH₃)₂CBr-CHBr-CH₂-CO₂H (Fi., Gei., A. 208, 45; vgl. auch Williams, B. 6, 1095). — AgC₆H₂O₂. Blättrige Krystalle (aus Wasser). Sehr wenig löslich in kaltem Wasser. Schwärzt sich beim Kochen mit Wasser, den Rest bei ca. 130° (Bl., Cou.). Ist in heißem Wasser leichter löslich als in kaltem (Fī., Gei.).

Nitril $C_0H_0N = (CH_0)_0C:CH:CH_0:CN$. B. Beim Erhitzen der aus Cyanessigsäure und Isobutyraldehyd erhältlichen γ -Methyl- α -cyan-butylen- α -carbonsäure $C_7H_0O_2N$ (Syst. No. 179) über den Schmelzpunkt (Braun, M. 17, 221). — Flüssig. Kp: 166°. Kp₂₀: 65°. — Nimmt direkt Brom auf. Beim Behandeln mit rauchender Salzsäure entsteht Isocaprolacton.

- 11. 2-Methyl-penten-(3)-säure-(1), γ -Amylen- β -carbonsäure, α -Methyl- β - γ -pentensäure $C_8H_{10}O_3=CH_3\cdot CH\cdot CH\cdot CH\cdot (CH_3)\cdot CO_2H$. B. Neben Methyläthylmaleinsäure bezw. deren Anhydrid bei der Destillation der α - γ -Dimethyl-paraconsäure (Fighter, Rudin, B. 37, 1616). Flüssig. Kp₇₄₀: 198—199°; D¹⁵: 0,966; n¹⁵: 1,4402 (F., R.). Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Volum: 797,9 Cal. (F., Müller, A. 348, 259). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 2,99×10—5 (F., Peister, A. 334, 206). Affinitätsmessungen: F., Müller, A. 348, 257. Lagert sich beim Kochen mit Natronlauge in α -Methyl- α - β -pentensäure um (F., R.). Ca($C_6H_9O_2$)₂+3 H_2O . Nadeln. Sehr leicht föslich in Wasser (F., R.).
- 12. 2-Methyl-penten-(3)-säure-(5), γ-Methyl-a-butylen-a-carbonsäure, β-Isopropyl-acrylsäure, a.β-Isohexensäure C₆H₁₀O₂ = (CH₃)₂CH·CH:CH:CO₂H. B. Man erhitzt ein Gemisch aus 150 g Isobutyraldehyd, 150 g Malonsäure, 68 g Eisessig und 7 g Essigsäureanhydrid 65 Stunden lang auf 100° unter einem Überdruck von 760 mm, fraktioniert dann das Produkt und behandelt den bei 203-220° siedenden Anteil wiederholt mit verdünnter Schwefelsäure; man neutralisiert mit Soda, verjagt Isocaprolacton durch Destillation mit Wasserdampf, übersättigt hierauf mit verdünnter Schwefelsäure, destilliert die freie Säure im Dampfstrom über und äthert das Destillat aus (Braun, M. 17, 213). Der Äthylester entsteht beim Erhitzen von α-Brom-isobutylessigsäureester mit Chinolin oder Diäthylanilin (Crossley, Le Sueur, Soc. 75, 168; Howles, Thorpe, Udall, Soc. 77, 942). Die Säure entsteht durch Behandlung von Isobutylidenaceton mit Brom und Kalilauge (Franke, Kohn, M. 20, 883). Ölige Flüssigkeit von unangenehmem Geruch. Kp₅₆: 133°

(C., Le S.); Kp: $211-212^{\circ}$ (B.). Sehr leicht löslich in den gewöhnlichen organischen Lösungsmitteln (B.). — Wird von alkalischer KMnO₄-Lösung zu a β -Dioxy-isocapronsäure oxydiert (B.). Bei der Oxydation mit KMnO₄ und darauf in H_2SO_4 -Lösung mit $K_2Cr_2O_7$ entsteht Isobuttersäure (C., Le S.). Verbindet sich mit HBr zu β -Brom-isocapronsäure (B.). — $AgC_6H_4O_2$, Nädelchen und Warzen (B.). — $Ca(C_6H_4O_2)_2+7H_2O$. Seideglänzende Krystalle (B.).

AgC₆H₉O₂. Nädelchen und Warzen (B.). — Ca(C₆H₉O₂₎₂ +7 H₂O. Seideglänzende Krystalle (B.). Identisch mit vorstehender Verbindung dürfte die Säure C₈H₁₀O₂ sein, deren Kaliumsalz beim Erhitzen des Leucinderivates (CH₃)₂CH·CH₂·CH[N(CH₃)₃·OH]·CO₂K auf 120° bis 130° entsteht (Körner, Menozzi, G. 13, 354). — Flüssig. Kp₂₆: 124—127°. — Verbindet sich mit HBr. — Das charakteristische Cadmiumsalz krystallisiert in langen Prismen.

Äthylester der β -Isopropyl-acrylsäure $C_8H_{14}O_2=(CH_3)_3CH\cdot CH:CH\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Beim Erhitzen von α -Brom-isobutylessigsäureäthylester mit Chinolin oder Diäthylanilin (Crossley, Le Sueur, Soc. 75, 168; Howles, Thorpe, Udall, Soc. 77, 942). — Flüssig. Kp₇₅₇: 174° (H., T., U.).

Uber ein aus Isobutylidenacetessigester durch Kochen mit Natronlauge erhaltenes, bei 155° siedendes Präparat, das als β -Isopropyl-aerylsäureester angesprochen wird, vgl. Knövenagel, B. 31, 736.

- 2-Methyl-penten-(3)-nitril-(5), β -Isopropyl-acrylsäurenitril $C_8H_9N=(CH_3)_2CH-CH:CH:CH:CN$. B. Bei der Einw. von Phosphorpentoxyd auf $(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CH(OH)\cdot CN$ (Henry, C. 1898 II, 662). Farblose, angenehm riechende Flüssigkeit. Kp₇₅₄: 154—155°. D¹⁶: 0,8268. Unlöslich in Wasser. Löslich in Alkohol, Äther und Aceton,
- 13. 2-Methyl-penten-(4)-säure-(1), δ -Amylen- β -carbonsäure, α -Methyl- γ - δ -pentensäure $C_{\delta}H_{10}O_2=CH_2:CH\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2H$. Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 2,16×10⁻⁵ (Fichter, Pfister, A. 334, 207).
- 14. 3-Methyl-penten-(2)-säure-(1), β-Methyl-a-butylen-a-carbonsäure, β-Methyl-a.β-pentensäure, β-Methyl-β-āthyl-acrylsäure C₆H₁₀O₂ = CH₃·CH₂·C(CH₃)·CH·CO₂H. B. In geringer Menge bei der Destillation von β-Methyl-β-āthyl-āthyl-nmilchsäure mit Schwefelsäure (Pokrowski, Ж. 32, 65; C. 1900 I, 1069; J. pr. [2] 62, 303). Der Äthylester entsteht beim Erhitzen des a-Brom-β-methyl-β-āthyl-propionsäureesters mit Chinolin auf 185°; man verseift den Ester mit Natronlauge (Fichter, Gisiger, B.*42, 4709). Das Nitril wird erhalten, wenn man Methyläthylketon mit Natriumcyanessigester in absolutem Alkohol unter Kühlung umsetzt, das Reaktionsprodukt in Wasser löst, die Lösung mit Salzsäure ansäuert, mit Äther ausschüttelt, die ätherische Lösung mit Soda extrahiert, die Sodalösung ansäuert und das erhaltene Öl unter vermindertem Druck destilliert; man verseift das Nitril durch Digerieren mit alkoholischer Schwefelsäure und den hierbei erhaltenen Ester durch Erwärmen mit methylalkoholischer Kalilauge (Gardner, Haworth, Soc. 95, 1961). Nadeln (aus Wasser). F: 46° (F., Gl.). Kp₁₂: 104° (F., Gl.); Kp: 207° (F., Gl.), 208° (Ga., H.). Schwer löslich in Wasser (Ga., H.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 0,73×10⁻⁵ (F., Müller, A. 348, 258; F., Gl., B. 42, 4710). Gibt in alkalischer Lösung bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat Methyläthylketon (Ga., H., Soc. 95, 1962). Gibt beim Kochen mit 62°/ajger Schwefelsäure β-Methylvalerolacton (unter intermediärer Bildung von 3-Methyl-penten-(3)-säure-(1) (F., Kieffer, Bernoulli, B. 42, 4712). AgC₆H₉O₂. Flockiger Niederschlag (aus Wasser) (P.). Ca(C₆H₉O₂)₂ + H₂O. Täfelchen (F., Gl.). Zn(C₆H₉O₂)₂ + H₂O. Nadeln, die bei 80° unter Verlust des Krystallwassers schmelzen (F., Gl.).

Äthylester $C_8H_{14}O_2=C_2H_5\cdot C(CH_3):CH\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Siehe oben. — Öl. Kp: 176° (Fighter, Gisiger, B. 42, 4709).

- Nitril $C_8H_9N=C_2H_5\cdot C(CH_3):CH\cdot CN$. B. Siehe oben. Farblose Flüssigkeit. $Kp_{100}:101^6$ (Gardner, Haworth, Soc. 95, 1961).
- 15. 3-Methyl-penten-(2)-säure-(5), β -Methyl- β -butylen-a-carbonsäure, β -Methyl- β - γ -pentensäure $C_0H_{10}O_2=CH_3$ ·CH:C(CH₃)·CH₂·CO₂H. B. Durch langsames Destillieren der β - γ -Dimethyl-paraconsäure (Fighter, Gisiger, B. 42, 4708). Öl. Kp₁₀: 96°; Kp: 199° (F., Gi.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 2,88×10⁻⁵ (F., Müller, A. 348, 258; F., Gi., B.42, 4709). Beim Kochen mit 62°/ $_0$ iger Schwefelsäure entsteht β -Methyl-valerolacton (F., Gi., B. 42, 4709).
- 16. 3-Methylsäure-pentene-(2), β -Amylen- γ -carbonsäuren, α -Äthyl-crotonsäuren, β -Methyl- α -äthyl-acrylsäuren $C_6H_{10}O_2=CH_3\cdot CH:C(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot C$

a) Feste a-Äthyt-crotonsäure $C_6H_{10}O_2=CH_3\cdot CH:C(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CH_3$. B. Bei der trocknen Destillation von a-Oxy-a-äthyl-buttersäure, neben der als Hauptprodukt entstehenden flüssigen a-Athyl-crotonsäure; man trennt die Säuren mit Hilfe der in heißem Wasser verschieden löslichen Calciumsalze (FTTTIG, A. 334, 101, 116). Neben anderen Produkten beim Erhitzen von a-Oxy-a-äthyl-buttersäureäthylester mit konz. Salzsäure im geschlossenen Rohr auf 130-150° (Geuther, Wackenboder, Z. 1867, 709; vgl. Fittig, A. 200, 22). Der Athylester entsteht beim Kochen von a-Oxy-a-äthyl-buttersäure-äthylester mit Phosphortrichlorid oder mit Phosphorpentoxyd (Frankland, Duppa, A. 136, 2, 18; Fittig. A. 200, 22), ferner bei der Einw. von Phosphortribromid auf a-Oxy-a-äthyl-buttersäureäthylester in Chloroform (Rassow, Bauer, J. pr. [2] 80, 268); man verseift den Ester mit alkoholischer Kalilauge. Die Säure entsteht durch Destillation von β -Oxy-a-äthyl-buttersäure (Waldschmidt, A. 188, 245) als Hauptprodukt neben wenig flüssiger α -Äthyl-crotonsäure (FI, A. 384, 115, 116). Der Äthylester entsteht bei Destillation von β -Oxy- α -äthyl-buttersäureäthylester in Benzel mit Phosphorpentoxyd; man erhält bei der Verseifung des Esters die feste a-Athyl-crotonsäure neben geringen Mengen der flüssigen Form (Blaise, Bagard, A. ch. [8] 11, 127). Der Äthylester entsteht auch bei der Elektrolyse des Kaliumsalzes des Diäthylmalonsäure-monoäthylesters (Brown, Walker, A. 274, 58). Feste a-Äthyl-crotonsäure entsteht aus der flüssigen a-Äthyl-crotonsäure bei längerem Kochen (Fittig, A. 384, 105), beim Hinzufügen einiger Tropfen konz. wäßr. Bromwasserstoffsäure zu der flüssigen a-Äthylcrotonsäure (BLAISE, BAGARD, A.ch. [8] 11,130), ferner wenn man auf die flüssige a-Athyl-crotonsäure Phosphortrichlorid einwirken läßt und das entstandene Chlorid mit Pyridin in wäßr. Lösung behandelt (Blaise, Bagard, A. ch. [8] 11, 130). — Prismen. F: 41,5° (Geuther, Wackenroder, Z. 1867, 711; Fittig, A. 268, 22), 45° (Blaise, Bagard, A. ch. [8] 11, 128). Kp: 209° (korr.) (Fittig, A. 200, 23); Kp₁₃: 109° (Blaise, Bagard, A. ch. [8] 11, 128). Subimiert bei gewöhnlicher Temperatur (Frankland, Duppa, A. 136, 5). Schwer löslich in Wasser, sehr leicht in Alkohol und Äther (Fr., D.). Die wäßt. Lösung reggiert sauer (Fr., D.). D.). — Liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in alkalischer Lösung die bei 95° bis 96° schmelzende a.β-Dioxy-a-äthyl-buttersäure (Syst. No. 230) (Fittig, Å. 268, 22). Beim Schmelzen mit Kali entstehen Essigsäure und Buttersäure (Frankland, Duppa, A. 136, 7; Petriew, B. 6, 1098). Wird von Natriumamalgam nicht verändert (Fittig, A. 200, 23). Gibt mit Brom in Schwefelkohlenstoff unter Kühlung die bei 83,5° (Fittig, A. 200, 23). Gibt mit Brom in Schwefelkohlenstoff unter Kühlung die bei 83,5° (Fittig, A. 334, 110) schwelzende β.γ-Dibrom-pentan-γ-carbonsäure (Fittig, A. 200, 35). Verbindet sich mit HBr zu CH₃·CHBr·CH(C₂H₅)·CO₂H (Fittig, A. 200, 23, 93). — Cu(C₆H₉O₂)₂. Blaugrüne Blättchen (aus Alkohol). Geht leicht in ein basisches Salz über (Waldschmidt, A. 188, 247). — AgC₆H₉O₂. Blättchen (aus Wasser) (W.). — Ca(C₆H₉O₂)₂ +4H₂O. Krystalle (Blaise, Bagaed, A. ch. [8] 11, 129). — Ca(C₆H₉O₂)₂ +5H₂O. Strahlenförmig vereinigte Krystalle. Sehr leicht löslich in heißem Wasser, bedeutend weniger in kaltem Wasser; löslich in siedendem absolutem Alkohol (Fittig, A. 334, 102, 104). — Zn(C₆H₉O₂)₂ +H₂O. Krystalle. Wird bei 110° wasserfrei (Bl., Bag.). — Pb(C₆H₉O₂)₂ + H₂O. Nadein (aus Wasser). Geht beim Erwärmen auf 50° unter Verlust von Wasser und Säure in ein basisches Salz über (W.). über (W.).

Äthylester $C_8H_{14}O_2=CH_3\cdot CH:C(C_2H_5)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. Siehe bei der Säure. — Flüssig. Kp: 165°; D^{18} : 0,9203 (Frankland, Duppa, A. 136, 3).

Chlorid $C_6H_9OCl = CH_3 \cdot CH : C(C_2H_5) \cdot COCl$. B. Aus der festen a-Äthyl-erotonsäure (Blaise, Bagard, A. ch. [8] 11, 128) oder aus der flüssigen a-Äthyl-erotonsäure mittels Phosphortrichlorids (Bl., Bag., A. ch. [8] 11, 130). — Kp_{13} : 54°.

b) Flüssige a-Āthyl-crotonsäure $C_6H_{10}O_2=CH_3\cdot CH:C(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CH_3$. B. Entsteht als Hauptprodukt bei der Destillation von a-Oxy-a-äthyl-buttersäure neben wenig fester a-Āthyl-crotonsäure; man trennt die Säuren mit Hilfe der in heißem Wasser verschieden löslichen Calciumsalze (FITTIG, A. 334, 102; vgl. auch Blatse, Bagard, C.r. 142, 1088; A. ch. [8] 11, 122). — Ölige Flüssigkeit. Erstarrt gegen —40°. Schmilzt bei —35° (BL., Bag.). Kp₇₅₀: 199,5° (korr.) (F.); Kp₁₀: 107—108° (BL., Bag.). Löslich in Alkohol und Äther, mit Wasser nicht mischbar (F.). — Geht beim Kochen am Rückflußkühler in die feste a-Āthyl-crotonsäure über; die Umwandlung erfolgt langsam und ist auch nach 9-stündigem Kochen nicht vollständig (F.). Auch einige Tropfen konz. wäßr. Bromwasserstoffsäure bewirken augenblicklich die Umwandlung der flüssigen Säure in die feste (Bl., Bag.). Mit Phosphortrichlorid entsteht das Chlorid der festen a-Äthyl-crotonsäure (Bl., Bag.) und mit Anilin das Anilid der festen a-Äthyl-crotonsäure (Bl., Bag.) und mit Kaliumpermanganat die bei 144,5—145° schmelzende a β -Dioxy-a-āthyl-buttersäure (Syst. No. 230) (F.). Gibt mit Brom in Chloroform bei —10° die bei 116,5° schmelzende β γ -Dibrom-pentan- γ -carbonsäure (F.). — Cu($C_6H_9O_2$). Dunkelgrüne Krystalle (aus verdünntem Methylalkohol). Fast unlöslich in Wasser (Bl., Bag.). — Ca($C_6H_9O_2$). Nadeln. Leicht löslich in kaltem Wasser,

schwer in heißem Wasser; löslich in siedendem absolutem Alkohol (F.). — $\operatorname{Ca}(C_6H_9O_2)_2 + 4H_2O$. Nadeln. Zersetzt sich bei 110° (BL., BAG.). — $\operatorname{Zn}(C_6H_9O_2)_2 + H_2O$. Nadeln (aus verdünntem Methylalkohol). Zersetzt sich bei 110° teilweise (BL., BAG.).

Äthylester $C_8H_{14}O_2 = CH_3 \cdot CH : C(C_2H_5) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Durch Erhitzen von flüssiger a-Äthyl-crotonsäure mit absolutem Alkohol und Schwefelsäure (Blaise, Bagard, A, ch. [8] II, 123). — Flüssig. Kp₄: 52° .

c) a- $\ddot{A}thyl$ -crotonsäure-Derivate, deren sterische Konfiguration ungewieta ist.

a-Äthyl-crotonsäureamid $C_8H_{11}ON=CH_3\cdot CH:C(C_2H_5)\cdot CO\cdot NH_2$. B. Durch Kochen von Diäthylbromacetamid $(C_2H_5)\cdot CD\cdot NH_2$ mit Wasser (Mannich, Zernik, Ar. 246, 183). — Nadeln (aus Benzol). F: 99°. Leicht löslich in Wasser und Benzol, sehr leicht in Alkohol und Äther, sehr wenig in Petroläther. — Beständig gegen siedendes Wasser und siedende Kalilauge. Wird durch längeres Kochen mit $10^9/_0$ iger Schwefelsäure allmählich zersetzt. Gibt mit Brom in Chloroform a β -Dibrom-a-äthyl-buttersäureamid.

a-Äthyl-crotonsäurenitril $C_6H_9N=CH_3\cdot CH:C(C_2H_5)\cdot CN$. B. Aus Diäthylglykolsäurenitril $(C_2H_5)_2C(OH)\cdot CN$ durch Destillation über Phosphorpentoxyd, sowie durch Einw. von Phosphorpentachlorid und darauf folgende Destillation des entstandenen Chlorproduktes über festem Kaliumhydroxyd (Henry, C. 1899 I, 195). — Farblose Flüssigkeit. Unlöslich in Wasser. Kp: 143–145°. D²²: 0,8343.

β-Chlor-a-äthyl-crotonsäure vom Schmelzpunkt 74—75° $C_6H_9O_2Cl = CH_3 \cdot CCl$: $C(C_2H_5) \cdot CO_2H$. B. Der Äthylester entsteht, wenn man 1 Mol.-Gew. Phosphorpentachlorid allmählich in 1 Mol.-Gew. a-Äthyl-acetessigsäureäthylester einträgt, die Reaktion ohne Wärmezufuhr sich vollziehen läßt und die wenig gefärbte Reaktionsmasse mit Wasser vermischt; man verseift den öligen Ester durch alkoholische Kalilauge (Demarcay, C. r. 84, 1087; B. 10, 1177). — F: 74—75°. Siedet nicht unzersetzt.

ρ-Chlor-α-āthyl-crotonsäure vom Schmelzpunkt 49,5° $C_6H_9O_2Cl = CH_3 \cdot CCl : C(C_2H_5) \cdot CO_2H$. B. Man läßt 1 Mol.-Gew. α-Äthyl-acetessigsäureäthylester zu etwas mehr als 2 Mol.-Gew. Phosphorpentachlorid fließen, führt die Reaktion durch Erwärmen bis 70° zu Ende, gießt die rotbraun gewordene Reaktionsmasse in Wasser und destilliert mit Wasserdampf; mit den Wasserdämpfen geht (neben anderen Verbindungen) die bei 49,5° schmelzende β-Chlor-α-āthyl-crotonsäure über (Koll, A. 249, 313; vgl. Isbert, A. 234, 181). — Scharf riechende Nadeln (aus Wasser, Alkohol oder Äther). F: 49,5° (I.). Kp: 215° (I.). 1 Tl. löst sich bei 1° in 500 Tln. und bei 12° in 300 Tln. Wasser (I.). Leicht löslich in Alkohol und Äther (K.). — Konz. Kalilauge bewirkt bei 130° Spaltung in CO₂, HCl und Methylpropylketon (K.). Wird durch Natriumamalgam oder Zn + H₂SO₄ nicht verändert (I.). — NaC₆H₈O₂Cl. Zerfließliche, undeutlich krystallinische Masse (I.). — Cu(C₆H₈O₂Cl)₂+2 H₂O. Unlöslich in kaltem Wasser (K.). — AgC₈H₈O₂Cl. Niederschlag (I.). — Mg(C₆H₈O₂Cl)₂+2 H₂O. Prismen. 100 Tle. Wasser lösen bei 19° 12 Tle. Salz (I.). — Ba(C₆H₈O₂Cl)₂. Amorph (I.). — Zn(C₆H₈O₂Cl)₂+11/₂H₂O. Nadeln (K.). Methylester (L.). — Ch. Ch. Ch. Ch. Ch. Ch. Ch. Elissia Kp. 166–167° Diss

Methylester $C_7H_{11}O_2Cl = CH_3 \cdot CCl : C(C_2H_5) \cdot CO_2 \cdot CH_3$. Flüssig. Kp: $166-167^{\circ}$; D¹⁵: 1,087 (Koll, A. 249, 315).

Äthylester $C_8H_{13}O_2Cl = CH_3 \cdot CCl : C(C_9H_5) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. Ätherisch riechendes Öl. Kp: $184-185^{\circ}$ (ISBERT, Å. 234, 185), $182-183^{\circ}$ (Koll, Å. 249, 316).

Propylester $C_9H_{15}O_9Cl = CH_3 \cdot CCl : C(C_2H_5) \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$. Flüssig. Kp: 1976 bis 1986; D15: 1,017 (Koll, A. 249, 316).

Isobutylester $C_{10}H_{17}O_2Cl = CH_3 \cdot CCl : C(C_2H_5) \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. Flüssig. Kp: 207° bis 208°; D¹⁵: 1,012 (Koll, A. 249, 317).

β-Chlor-α-[β-chlor-athyl]-crotonsäure-äthylester $C_8H_{12}O_2Cl_2 = CH_3 \cdot CCl \cdot C(CH_2 \cdot CH_2Cl) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Beim allmählichen Eintragen von 67 g Phosphorpentachlorid in die Lösung von 50 g Acetylcyclopropancarbonsäureäthylester $C_8H_{12}O_2Cl_2 = CH_3 \cdot CCl \cdot C(CH_2 \cdot CH_3 \cdot CO) \cdot CH_3 \cdot CO$ (Syst. No. 1204) i $C_8H_{12}O_2Cl_3 = CH_3 \cdot CCl \cdot C(CH_2 \cdot CH_3 \cdot CO) \cdot CH_3 \cdot CO$ (Syst. No. 1204) i $C_8H_{12}O_2Cl_3 = CH_3 \cdot CCl \cdot C(CH_2 \cdot CH_3 \cdot CO) \cdot CH_3 \cdot CO$ (Syst. No. 1204) i $C_8H_{12}O_2Cl_3 = CH_3 \cdot CCl \cdot C(CH_2 \cdot CH_3 \cdot CO) \cdot CH_3 \cdot CO$ (Syst. No. 1204) i $C_8H_{12}O_2Cl_3 = CH_3 \cdot CCl \cdot C(CH_3 \cdot CO) \cdot CH_3 \cdot CO$ (Syst. No. 1204) i $C_8H_{12}O_2Cl_3 = CH_3 \cdot CCl \cdot C(CH_3 \cdot CO) \cdot CH_3 \cdot CO$ (Syst. No. 1204) i $C_8H_{12}O_2Cl_3 = CH_3 \cdot CCl \cdot C(CH_3 \cdot CO) \cdot CH_3 \cdot CO$ (Syst. No. 1204) i $C_8H_{12}O_2Cl_3 = CH_3 \cdot CCl \cdot C(CH_3 \cdot CO) \cdot CH_3 \cdot CO$

1284) in Chloroform. Man läßt 24 Stunden stehen, gießt dann in Eiswasser und schüttelt mit Äther aus; die über Pottasche entwässerte ätherische Lösung wird verdunstet und der Rückstand im Vakuum destilliert (Freer, Perkun, Soc. 51, 841). — Flüssig. Kp: 135° bis 140° bei 35 mm. Siedet unter gewöhnlichem Druck mit geringer Zersetzung. Riecht heftig. — Wird von Zinkstaub und Salzsäure zu der bei 74—75° schmelzenden β -Chlor- α -äthylcrotonsäure CH₃·CCl.C(C₂H₃)·CO₂H reduziert. Gibt bei der Einw. von Natriumamalgam in 80°/ $_{0}$ igem Alkohol oder beim Erhitzen mit Jodwasserstoff und rotem Phosphor im geschlossenen Rohr bei 200° Diäthylessigsäure.

- 17. $Carbonsäure C_eH_{10}O_2 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_1 \cdot CH_2 \cdot CO_2H$ (vgl. S. 435 No. 4) oder $CH_3 \cdot CH_1 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CO_2H$. B. Aus der bei der Einw, von Natronlauge auf flüssiges Pentachlor-1-methyl-cyclopenten-(x)-on-(2) gebildeten Säure C₆H₄O₂Cl₄ (Syst. No. 164) durch Natrium-amalgam (Zincke, Prenntzell, A. 296, 194). — Farbloses, schwach riechendes Ol. Kp: 203-204°. Kp₂₈: 120-123°. — Addiert Brom. — Die Salze sind leicht löslich. — AgC₆H₉O₂. Kleine Kryställchen (aus Wasser). — Ca(C₈H₉O₂)₂+3H₂O. Farblose Blättchen.
- 18. Methylpentensäure C₆H₁₀O₂ = CH₃·CH: C(CH₃)·CH₂·CO₂H (vgl. S. 439 No. 15) oder (CH₃)₂C: CH·CH₂·CO₂H (vgl. S. 428 No. 10). B. Aus der bei der Einw. von Natronlauge auf das flüssige Pentachlor-1-methyl-cyclopenten-(x)-on-(3) gebildeten Tetrachlor-methyl-pentadiensäure C₆H₄O₂Cl₄ (s. Syst. No. 164) durch energische Behandlung mit Natriumamalgam (Zincke, Bergmann, Francke, A. 296, 173). Helles Öl. Kp: 205° bis 207° (korr.). Kp₂₀: 111—113°. D₁^{10,3}: 0,9874. Addiert 2 Atome Brom. Gibt, mit verdünnter Schwefelsäure gekocht, ein Methylvalerolacton.
- 19. Methylpentensäure C₆H₁₀O₂ = C₅H₂·CO₂H. B. Man verseift das aus 1-Methyl-cyclopentanoxim-(3) durch Phosphorpentoxyd entstehende Nitril durch Erhitzen mit Natrium-äthylat im geschlossenen Rohr (Wallach, A. 309, 13). — Kp₈: 100—103°. — Gibt beim Erwärmen mit 50% iger Schwefelsäure ein Lacton. — AgC. H.O.
- 20. 2.2-Dimethyl-buten-(3)-säure-(1), β -Methyl-y-butylen- β -carbon-säure, Dimethylvinylessiysäure $C_6H_{10}O_2=CH_2:CH\cdot C(CH_3)_2\cdot CO_2H$. B. Der Äthylester entsteht, wenn man β -Oxy-a.a-dimethyl-buttersäure mit Phosphorpentachlorid auf dem Wasserbade erwärmt und das Reaktionsprodukt mit Wasser zersetzt (Bouveault, Bl. [3] 21, 1064; vgl. Blaise, Courtot, Bl. [3] 35, 156). Der Äthylester entsteht in nicht ganz reinem Zustande beim Zugeben von β -Oxy- α - α -dimethyl-buttersäure-äthylester zu einem Gemisch von Phosphorpentoxyd und Benzol; man verseift mit alkoholischer Kalilauge COURTOT, Bl. [3] 35, 118; vgl. Bl., C., C. r. 141, 724). — Flüssig. Erstarrt beim Abkühlen durch flüssiges Methylchlorid zu Nadeln (Bl., C., C. r. 139, 294; C., Bl. [3] 35, 119). Schmilzt bei -6° ; Kp: 185° (C., Bl. [3] 35, 119). Kp₂₃: 92° (Bouv., Bl. [3] 21, 1064), 99° (C., Bl. [3] 35, 119). D¹⁵: 0,9567 (C., Bl. [3] 35, 119). Unlöslich in Wasser (C., Bl. [3] 35, 119). — Geht bei der Oxydation mit 5° /0 iger Kaliumpermanganatlösung bei 50° in Dimethylmalonsäure über (Bl., C., C. r. 139, 293; C., Bl. [3] 35, 122). Gibt bei der Einw. von Jod auf die IHC—C(CH₃)₂ (Bougault,

Lösung des Natriumsalzes β -Jod-a.a-dimethyl-butyrolacton $H_*C \cdot O \cdot CO$

A. ch. [8] 14, 166). Bei der Einw. von rauchender Bromwasserstoffsäure entsteht ein Gemisch von CH₃·CHBr·C(CH₃)₂·CO₂H und CH₂Br·CH₂·C(CH₃)₂·CO₂H, das mit Sodalösung auf dem von CH₃-CHBr-C(CH₃)₂·CU₂H und CH₂Br-CH₂·C(CH₃)₂·CU₂H, das mit socialosung auf dem Wasserbade Trimethyläthylen und a.a-Dimethyl-butyrolacton liefert (BL, C., Bl. [3] 35, 582). Gibt mit Jodwasserstoffsäure β-Jod-a.a-dimethyl-buttersäure (C., Bl. [3] 35, 122). Gibt bei der Einw. von verdünnter Schwefelsäure (Gemisch von gleichen Volumteilen konz. Schwefelsäure und Wasser) β-Oxy-a.a-dimethyl-buttersäure und dann Trimethyläthylen und CO₂ (BL., C., Bl. [3] 35, 581). — LiC₆H₂O₂. Krystalle. Leicht löslich in Wasser (C., Bl. [3] 35, 120). — Cu(C₆H₆O₂)₂ Dunkelgrüne Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Unlöslich in Wasser (C.). — Ca(C₆H₉O₂)₂ +5 H₂O. Nadeln (aus Wasser) (C.). — Ba(C₆H₉O₂)₂. Nadeln (aus Wasser). Schwer löslich in Wasser (C.). — Zn(C₆H₉O₂)₂. Nadeln (aus Wasser). (aus Wasser). Schwer löslich in Wasser (C.).

Äthylester $C_8H_{14}O_2 = CH_2: CH \cdot C(CH_3)_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus Dimethylvinylessigsäure und Alkohol mittels Schwefelsäure (Courtot, Bl. [3] 35, 120). Fernere Bildungsweisen s. bei der Säure. — Flüssig. Kp: $141-142^\circ$ (C.), $144-146^\circ$ (Bou., Bl. [3] 21, 1064). — Liefert bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol 2.2-Dimethyl-buten-(3)-ol-(1) (C., *Bl.* [3] **35**, 121).

Chlorid $C_6H_9OCl=CH_2:CH\cdot C(CH_9)_2\cdot COCl.$ B. Aus der Dimethylvinylessigsäure und Phosphortrichlorid (C., Bl. [3] 35, 120). — Flüssigkeit von stechendem Geruch. Kp₁₄: 26°.

Amid $C_6H_{11}ON = CH_2: CH \cdot C(CH_3)_2 \cdot CO \cdot NH_2$. B. Durch Sättigen einer ätherischen Lösung von Dimethylvinylessigsäurechlorid mit Ammoniak (Courtor, Bl. [3] 35, 121). - Krystalle (aus Äther + Petroläther). F: 93°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Wasser, schwer in Benzol.

3-Chlor-2.2-dimethyl-buten-(3)-säure-(1), Dimethyl-[chlor-vinyl]-essigsäure $C_8H_9O_2CI=CH_2\cdot CCI\cdot C(CH_3)_2\cdot CO_2H$. B. Der Äthylester entsteht aus Dimethylacetessigester und Phosphorpentachlorid; man verseift den Ester mit alkoholischer Kalilauge (Dr-MARÇAY, C. r. 84, 1089; B. 10, 1178). - Krystalle. F: 63-64°.

21. 3-Methyl-2-methylsäure-buten-(1), γ -Methyl-a-butylen- β -carbon-säure, a-Isopropyl-acrylsäure $C_6H_{10}O_2=(CH_3)_2CH\cdot C(CO_2H)\cdot CH_2$. B. Beim Kochen von mit geringem Sodaüberschuß versetzter Lösung der a-Brom-a-isopropyl-bernsteinsäure (Ssemenow, Æ. 31, 115; C. 1899 I, 1071). Der Äthylester entsteht bei der Einw. von Phosphorpentoxyd auf a-Isopropyl-hydracrylsäureäthylester in Benzol; man verseift den Ester (BLAISE, LUTTRINGER, Bl. [3] 33, 776). — Kp: 192,5—193° (Ss.); Kp₁₈: 100° (B., L., Bl. [3] 33, 777). — Bei der Einw. von konz. Schwefelsäure entsteht beim Aufbewahren (B., L., Bl. [3] 33, 777). — Bei der Einw. von konz. Schwefelsäure entsteht Methylisopropylketon (Bl., L., C. r. 140, 149; Bl. [3] 33, 822). — AgC₆H₉O₂. Plättchen (Ss.). — Ca(C₆H₉O₂)₂ +5 H₂O. Nadeln (Ss.).

Äthylester $C_8H_{14}O_2=(CH_3)_2CH\cdot C(CO_2\cdot C_2H_5)$; CH_2 . B. Siehe oben bei der Säure. — Kp: 153° (Blaise, Luttringer, Bl. [3] 33, 777).

22. 2.3-Dimethyl-buten-(2)-säure-(1), γ -Methyl- β -butylen- β -carbon-säure, Trimethylacrylsäure $C_8H_{10}O_2=(CH_3)_2C:C(CH_3)\cdot CO_2H$. B. Entsteht neben Dimethyläthylcarbinol bei der Destillation von Trimethyläthylcarbinol bei der Destillation von Trimethylacrylisher interversion auch general proposition auch general proposition auch general proposition bei 190 5,15 Tle. (G.). Schwer löslich in heißem Wasser, leicht in heißem Ligroin, Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol (P.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 3,9×10⁻⁵ (Szyszkowski, Ph. Ch. 22, 180). — Verbindet sich mit HBr zu β -Brom-trimethylpropionsäure (P.). Zur Veresterungsgeschwindigkeit vgl.: Sudborough, Davies, Soc. 95, 976. — AgC₆H₆O₂. Niederschlag (G.). — Ca(C₆H₉O₂)₂ + H₂O. Prismen. Leicht löslich in Wasser. Färbt sich an der Luft gelb (G.). — Ba(C₆H₉O₂)₂ + 3¹/₂H₂O. Pulver. Leicht löslich in Wasser. Färbt sich an der Luft gelb (G.).

Äthylester $C_8H_{14}O_2 = (CH_3)_2C:C(CH_3)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Beim Erhitzen einer ätherischen Lösung von Isopropylidenacetessigsäureäthylester mit trocknem Natriumäthylat und Methyljodid im geschlossenen Rohr auf 100° (Mebling, Welde, A. 366, 140). — Kp: 154—156°.

Nitril C₆H₉N = (CH₃)₂C:C(CH₃)·CN. B. Aus dem 2.3-Dimethylbutanol-(2)-nitril-(1) durch Destillieren über Phosphorpentoxyd, sowie aus dem bei der Einw. von Phosphorpentachlorid intermediär entstehenden (CH₈)₂CH·CCl(CH₃)·CN durch Destillation über festes Kaliumhydroxyd (Henry, C. 1899 I, 195). — Farblose Flüssigkeit. Kp₇₆₀: 155—157°. D¹⁸: 0,8447. Unlöslich in Wasser.

23. Carbonsäure $C_6H_{10}O_2$ unbekannter Konstitution. B. Aus der Säure $C_6H_9O_2Cl_3$ (S. 338) mit Zink und Salzsäure (PINNER, B. 10, 1054). — Nadeln (aus Äther). Rautenförmige Blättchen (aus Ligroin). F: 39°. In Wasser fast unlöslich, leicht löslich in Alkohol. Sublimiert nicht bei gewöhnlicher Temperatur.

5. Carbonsäuren $C_7H_{12}O_2$.

- 1. Hepten-(1)-säure-(7), e-Hexylen-a-carbonsäure $C_7H_{12}O_2 = CH_2$; $CH_1 \cdot [CH_2]_4$. CO_2H_1 . B. Aus 7-Amino-heptansäure-(1) und salpetriger Säure (Wallach, A. 312, 207). Kp: 225—227°. D^{17} : 0,952. n_D^{12} : 1,4425. Bei der Oxydation mit Permanganat und darauf mit Dichromat und Schwefelsäure entsteht Adipinsäure.
- 2 Hepten-(2)-säure-(1), a-Hexylen-a-carbonsäure, a. β -Heptensäure $C_7H_{12}O_2=CH_3\cdot[CH_2]_3\cdot CH:CH\cdot CO_2H$. B. Durch Erhitzen von a-Brom-önanthsäureäthylester mit Chinolin auf 185°, Verseifen des Estergemisches (Kp₁₂: 81–86°) mit Natronlauge und Behandeln der aus dem Calciumsalz regenerierten Rohsäure mit Schwefelsäure, wodurch beigemengte β - γ -Heptensäure in γ -Heptolacton $CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO$ übergeführt
- wird (Rufe, Ronus, Lotz, B. 35, 4268). Schwach nach höheren Fettsäuren riechendes Öl. Kp_{11,5}: 120—122°; Kp₂₅: 225—228°. D²°: 0,9575. n_D: 1,4488. Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 1,5×10—5. Wird von KMnO₄ zu Valeriansäure oxydiert. AgC₇H₁₁O₂. Amorph. Löslich in viel Wasser. Ca(C₇H₁₁O₂)₂. Nadeln. Ziemlich leicht löslich in Wasser,
- 3. Hepten-(2)-säure-(7), δ -Hexylen-a-carbonsäure, δ -Heptensäure, γ -Propenyl-buttersäure $C_7H_{12}O_2=CH_3\cdot CH\cdot [CH_2]_3\cdot CO_2H$. B. Bei der trocknen

Destillation von 3-Methylsäure-heptanol-(2)-säure-(7), neben Äthylidenadipinsäure, von welcher sie durch Übertreiben mit Wasserdampf getrennt wird (Fichter, Gully, B. 30, 2048). Man behandelt den entsprechenden Aldehyd, der bei der Belichtung von 1-Methylcyclohexanon-(2) in wäßr., alkoholischer Lösung entsteht, mit überschüssiger Benzsulfhydroxamsäure in alkoholischer Lösung und einer alkoholischen Kalilösung, versetzt die wäßr., mit Essigsäure neutralisierte Lösung des Kaliumsalzes der entstandenen Hydroxamsäure mit Kupferacetat und zersetzt das Kupfersalz mit verdünnter Schwefelsäure (Clamician, Silber, R. A. L. [5] 17 I, 183; B. 41, 1075). — Farbloses Öl. Kp: 222—224° (F., G.), 223° (C., S.). Flüchtig mit Wasserdampf (F., G.). — Liefert bei der Oxydation Essigsäure und Glutarsäure (C., S.). Bildet mit Brom in CS₂ ein öliges Dibromid, mit konz. Bromwasserstoffsäure ein gleichfalls öliges Hydrobromid, das beim Kochen mit Wasser in ô-Oxy-önanthsäure übergeht (F., G.). Geht beim Aufkochen mit verdünnter Salzsäure zum Teil in das sehr unbeständige ô-Heptolacton CH₃·CH₂·CH·[CH₂]₃·CO über (F., G.). — Ca(C₇H₁₁O₂)₂+H₂O. Krystallisiert in gländer of the complex of the comple

zenden Blättehen (F., G.). - Das Silber- und Cadmiumsalz sind amorphe Niederschläge.

4. Hepten-(3)-säure-(1), β -Hexylen-a-carbonsäure $C_7H_{12}O_2=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Findet sich unter den Destillationsprodukten der Propylparacon-CO

säure C_2H_7 - $\dot{C}H$ - $\dot{C}H$ - $\dot{C}O_2H$) $\dot{C}H_2$ (Fittie, Schmidt, A. 255, 77). — Bleibt bei -18° flüssig. Kp: $226-228^{\circ}$ (korr.). — Verbindet sich mit konz. Bromwasserstoffsäure zu γ -Brom-önanthsäure. — $AgC_7H_{11}O_2$. Käsiger Niederschlag. — $Ca(C_7H_{11}O_2)_2+H_2O$. Blättchen. Leicht löslich in Alkohol. — $Ba(C_7H_{11}O_2)_2$. Blättchen.

5. 2-Methylsäure-hexen-(1), a-Hexylen- β -carbonsäure, a-Butyl-acrylsäure $C_7H_{12}O_2=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CC_1\cdot CO_2H$. B. Durch Verseifen des Äthylesters mit Natronlauge, wobei sich ein Teil der Säure polymerisiert (BLAISE, LUTTRINGEB, Bl. [3] 33, 778). — Erstarrungspunkt: -15° . $Kp_{10}\colon 109-110^\circ$. Polymerisiert sich sehr leicht zu einer gummiähnlichen Masse (B., L., Bl. [3] 33, 778). Liefert beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure Hexanon-(2) und a-Methyl- γ -äthyl-butyrolacton (B., L., Bl. [3] 33, 822). — $NH_4C_7H_{11}O_2$. Krystalle (aus Alkohol). Leicht löslich in Wasser und Alkohol. — $KC_7H_{11}O_2+C_7H_{12}O_2$. Blättchen (aus absolutem Alkohol). Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, schwer löslich in kaltem absolutem Alkohol. — $Ca(C_7H_{11}O_2)_2$. Krystalle. Schwer löslich in Wasser. — $Cu(C_7H_{11}O_2)_2+5H_2O$. Dunkelgrünblaue Krystalle (aus verdünntem Alkohol).

Äthylester $C_9H_{15}O_2=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C(:CH_2)\cdot CO_3\cdot C_2H_5$. B. Durch Einw. von Phosphorpentoxyd auf a-Butyl-hydracrylsäureäthylester in Gegenwart von Benzol; gleichzeitig bildet sich ein Polymerisationsprodukt der a-Butyl-acrylsäure vom Schmelzpunkt 270° (Blaise, Luttringer, Bl. [3] 33, 778). — Kp: 177°. — Mit Cyanessigester und Natriumäthylat entsteht a-Butyl-a'-cyan-glutarsäurediäthylester.

Chlorid $C_rH_{11}OCl = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C(:CH_2) \cdot COCl.$ B. Aus a-Butyl-acrylsäure und Phosphortrichlorid (BLAISE, LUTTRINGER, Bl. [3] 33, 779). — Kp_{13} : $58-59^{\circ}$.

Äthylester $C_9H_{18}O_2=(CH_3)_2C:CH\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus dem Silbersalz und Äthyljodid in Alkohol (S., 3K. 33, 737; C. 1902 I, 629). Fernere Bildung s. bei der Säure. — Angenehm riechende Flüssigkeit. Kp: 182—184° (B., L., Bl. [3] 17, 751), 182—185°

(S.). Do: 0,928 (B., L.). — Liefert mit Nitrosylchlorid ein krystallinisches Additionsprodukt vom Schmelzpunkt 75° (S.).

Amid $C_7H_{13}ON = (CH_3)_2C:CH\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH_2$. B. Durch Einw. von alkoholischer Kalilauge auf 2-Methyl-octen-(2)-on-(6)-nitril-(8) (Léser, C. r. 128, 372). — Krystalle. F: $85-86^{\circ}$.

7. 2-Methyl-hexen-(3)-säure-(6), δ -Methyl- β -amylen- α -carbonsäure, β - γ -Isoheptylensäure, β - γ -Isoheptensäure $C_7H_{12}O_2=(CH_3)_2CH\cdot CH: CH\cdot CH_2\cdot CO_2H$ (vgl. auch No. 17). B. Entsteht neben dem Isoheptolacton $(CH_3)_2CH\cdot CH\cdot CH_2\cdot CH_2$, der Isoheptolacton $(CH_3)_2CH\cdot CH\cdot CH_2\cdot CH_2$.

propyleitraconsäure und Isopropylitaconsäure bei langsamer Destillation von Isopropylparaconsäure $(CH_3)_2CH\cdot CH\cdot CH(CO_2H)\cdot CH_2$; man versetzt das Destillat (1 Tl.) mit 6 Tln. Wasser, übersetzt das Destillat (1 Tl.) mit 6 Tln. Wasser (1 Tln.) mit 6 Tln. Wasser (1 Tl

sättigt schwach mit Soda, schüttelt mit Äther aus, entfernt aus der alkalischen Lösung den Äther durch Erwärmen, destilliert die mit Schwefelsäure angesäuerte Lösung im Dampfstrom, neutralisiert das Destillat mit Baryt und engt ein, wobei zunächst das Salz der Isopropylcitraconsäure krystallisiert, dessen Rest man durch Fällen mit Alkohol entfernt; man dampft die alkoholische Lösung zur Trockne ein und zersetzt das Bariumsalz mit Salzsäure (FTTTIG, ZANNER, A. 255, 91; FITTIG, FEURER, A. 283, 130). Entsteht neben anderen Produkten beim Kochen von β-Brom-isoamylessigsäure (CH₃)₂CH·CH₂·CH₂CH·CH₃·CO₂H mit 12 Tln. Wasser (F., F., A. 283, 142). In geringerer Menge neben viel a.β-Isoheptensäure bei der Destillation von β-Oxy-isoamylessigsäure (CH₃)₂CH·CH₂·CH(OH)·CH₂·CO₂H oder beim Kochen dieser Säure mit Natronlauge von 10°/₀ (F., F., A. 283, 146). Neben β-Oxy-isoamylessigsäure bei der Verseifung des β.γ-Isoheptensäurenitrils durch KOH (STBASSMANN, M. 18, 728). Neben Isoheptolacton bei der Verseifung des β.γ-Isoheptensäure beim Erhitzen von Isovaleraldehyd mit Malonsäure in Gegenwart von Essigsäureanhydrid und Eisessig (SCHEYVEE, Soc. 63, 1331, 1334) oder in Gegenwart von Piperidin (Knövenaget, D. R. P. 156560; C. 1905 I, 56). — Bleibt bei —20° flüssig (F., Z.). Kp: 217° (korr.) (F., Z.), Kp: 216—217° (STB.). Löslich in 110 Tln. kaltem Wasser (F., Z.). — Bei der Oxydation mit alkalischer Kaliumpermanganatlösung entstehen Oxalsäure und β.γ-Dioxy-isoamylessigsäure (FTTTIG, SILBERSTEIN, A. 293, 269). Geht beim Kochen mit überschüssiger Salzsäure (F., Z., A. 255, 92). Liefert beim 30-stündigen Kochen mit überschüssiger (F., Z., A. 255, 93). Liefert beim 30-stündigen Kochen mit überschüssiger (F., Z., A. 255, 93). Liefert beim 30-stündigen Kochen mit überschüssiger (F., Z., A. 255, 93). Liefert beim 30-stündigen Kochen mit überschüssiger (F., Z., A. 255, 92). Palen (F., Z., A. 255, 93). Schuppen oder Nadeln (F., Z., Lieht löslich in Alkohol (F., F., A. 283, 131).

Nitril $C_1H_{11}N=(CH_3)_2CH\cdot CH:CH\cdot CH_2\cdot CN$. B. Beim Erhitzen der aus Isovaleraldehyd und Cyanessigsäure entstehenden Säure $C_8H_{11}O_2N$ (Syst. No. 179) auf 100° (Strassmann, M. 18, 726). — Wasserhelle Flüssigkeit. Kp₁₈: 80° . Kp: 175° . — Liefert mit Brom in Schwefelkohlenstoff bei 0° das Nitril $(CH_3)_2CH\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot CH_2\cdot CN$. Wird durch 12-stündiges Kochen mit $10^{\circ}/_{\circ}$ iger wäßr. Kalilauge zu $\beta.\gamma$ -Isoheptensäure verseift; daneben entsteht β -Oxyisoamylessigsäure. Durch rauchende Salzsäure entsteht beim Erwärmen im Wasserbad (im geschlossenen Rohr) $\beta.\gamma$ -Isoheptensäure und Isoheptolacton (Str.).

8. 2-Methyl-hexen-(4)-säure-(6), δ -Methyl-a-amylen-a-carbonsäure, $a.\beta$ -Isoheptensäure $C_7H_{12}O_2=(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CH:CH\cdot CO_2H$. B. Durch Erhitzen eines Gemenges von Isovaleraldehyd, Natriumacetat und Eisessig auf 180° (FITTIG, B. 16, 1438). Beim Erhitzen von Isovaleraldehyd mit Malonsäure in Gegenwart von Essigsäurenhydrid und Eisessig (SCHBYVEB, Soc. 63, 1331, 1334) oder in Gegenwart von Piperidin (Knövenagel, D. R. P. 156560; C. 1905 I, 56) entsteht ein Gemisch von $a.\beta$ -Isoheptensäure mit der $\beta.\gamma$ -Isoheptensäure. Entsteht neben β -Oxy-isoamylessigsäure bei 30-stündigem Kochen von I Mol.-Gew. $\beta.\gamma$ -Isoheptensäure mit 10 Mol.-Gew. Natronlauge von $10^\circ/_0$ (FITTIG, FEURER, A. 283, 132). Entsteht neben anderen Verbindungen bei mehrstündigem Kochen von β -Bromisoamylessigsäure mit Wasser (F., F., A. 283, 141). Entsteht neben kleinen Mengen β -Isoheptensäure bei der Destillation der β -Oxy-isoamylessigsäure (CH₃)₂CH-CH₂·CH(OH)·CH₂·CO₂H oder beim Kochen dieser Säure mit $10^\circ/_0$ iger Natronlauge (F., F., A. 283, 146). — Kryntällchen (aus Wasser). F: 16.5° (FITTIG, FEURER, A. 283, 133). Kp: 227–228°

- (geringe Zersetzung) (F., F.). Mit Wasserdämpfen flüchtig (Fittig, B. 16, 1438). Schwerer löslich in Wasser als $\beta.\gamma$ -Isoheptensäure (F., F., A. 283, 133). In allen Verhältnissen löslich in Alkohol usw. Wird beim Erwärmen mit verdünnter Schwefelsäure nicht verändert. Mit bei 0° gesättigter Bromwasserstoffsäure entsteht β -Brom-isoamylessigsäure. Beim Kochen mit Natronlauge entstehen β -Oxy-isoönanthsäure und $\beta.\gamma$ -Isoheptensäure (F., F., A. 283, 148). Bei der Oxydation mit alkalischer KMnO₄-Lösung entstehen Oxalsäure und a β -Dioxy-isoamylessigsäure (Fittig, Silberstein, A. 283, 279). AgC₇H₁₁O₂. Käsiger Niederschlag; glänzende Blättehen (aus Wasser) (F., F., A. 283, 137). Ca(C₇H₁₁O₂)₂ + 4H₂O. Seideglänzende Nadeln. Leichter löslich in kaltem Wasser als in heißem (F., F.). Ba(C₇H₁₁O₂)₂ + 7¹/₂H₂O. Stark glänzende Blättehen und Nadeln (aus Wasser bei 0—10°) (F., F.).
- 9. 3-Methyl-hexen-(1)-säure-(6)(?), γ -Methyl- δ -amylen- α -carbonsäure(?) $C_7H_{12}O_2=CH_2:CH\cdot CH\cdot (CH_3)\cdot CH_2\cdot CO_2H$ (?). B. Man behandelt den entsprechenden Aldehyd, der bei der Belichtung von 1-Methyl-cyclohexanon-(4) in wäßr. Alkohol entsteht, mit Benzolsulfonylhydroxylamin und Alkali und zerlegt die so entstandene Hydroxamsäure $C_6H_{11}\cdot CO\cdot NH\cdot OH$ durch Schwefelsäure (CIAMICIAN, SILBER, R. A. L. [5] 17 I, 185; B. 41, 1078). $AgC_7H_{11}O_2$.
- 10. 3-Methyl-hexen-(2)-säure-(1), β -Methyl-a-amylen-a-carbonsäure, β -Methyl- β -propyl-acrylsäure $C_7H_{12}O_2=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C(CH_3):CH\cdot CO_2H$. B. Aus ihrem Nitril (s. u.) durch Digerieren mit alkoholischer Schwefelsäure und darauf folgende Verseifung des entstandenen Esters (Gardner, Haworth, Soc. 95, 1963). Beim Destillieren von β -Methyl- β -propyl-äthylenmilchsäure $CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C(CH_3)(OH)\cdot CH_2\cdot CO_2H$ mit verdünnter Schwefelsäure (Reformatski, K. 22, 52). Farblose Flüssigkeit. Kp: 222—225° (G., H.). Die alkalische Lösung entfärbt sofort KMnO₄ (G., H.). NaC₇H₁₁O₂ (R.). Ba(C₇H₁₁O₂)₂. Gummiartig (R.).
- Nitril $C_7H_{11}N = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C(CH_3) \cdot CH \cdot CN$. B. Man setzt Methylpropylketon mit Natriumcyanessigester in absolutem Alkohol unter Kühlung um, löst in Wasser, säuert mit Salzsäure an, nimmt das Reaktionsprodukt mit Äther auf, schüttelt die ätherische Lösung mit Soda aus, säuert die Sodalösung mit Salzsäure an und destilliert das erhaltene Öl unter vermindertem Druck (Gardner, Haworth, Soc. 95, 1963). Farbloses Öl. Kp3: 95—96°.
- 11. 3-Methylsäure-hexen-(2), β -Hexylen- γ -carbonsäure, α -Propyl-crotonsäure, β -Methyl- α -propyl-acrylsäure $C_7H_{12}O_2=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C(CO_2H): CH\cdot CH_3$ (vgl. auch No. 13).
- 2-Chlor-3-methylsäure-hexen-(2), β -Chlor- β -hexylen- γ -carbonsäure, β -Chlor-a-propyl-crotonsäure $C_7H_{11}O_2Cl=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C(CO_2H)$; $CCl\cdot CH_3\cdot B$. Der Athylester entsteht aus a-Propyl-acetessigester und Phosphorpentachlorid; man verseift den Ester mit alkoholischer Kalilauge (Demarçay, C. r. 84, 1089; B. 10, 1177). Nicht unzersetzt siedendes Ol. Bleibt bei -28° flüssig.
- 12. 3-Methylsäure-hexen-(3), γ -Hexylen- γ -carbonsäure, a. β -Diäthyl-acrylsäure $C_7H_{12}O_2=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH_3$
- 13. 3-Methylsäure-hexen-(3), a. β -Diäthyl-acrylsäure oder 3-Methylsäure-hexen-(2), β -Methyl-a-propyl-acrylsäure oder Gemisch beider $C_7H_{12}O_2 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3$

- 14. 3-Methyl-hexen-(4)-säure-(1), β -Methyl-y-amylen-a-carbonsäure, β -Propenyl-buttersäure $C_7H_{12}O_2=CH_3\cdot CH:CH:CH:CH:CH:CH_2\cdot CO_2H$ B. Beim Erhitzen von β -Methyl-a-äthyliden-glutarsäure $CH_3\cdot CH:C(CO_2H)\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot CO_2H$ auf 170° bis 180° oder beim Erwärmen von deren Hydrobromid, der β -Methyl-a-bromäthyl-glutarsäure, mit Wasser (v. Pechmann, B. 33, 3340). Flüssig. Kp: 209–210°. Schwer löslich in Wasser.
- 15. 3-Methylsäure-hexen-(4), δ -Hexylen- γ -carbonsäure, α -Propenylbuttersäure $C_7H_{12}O_2=CH_3\cdot CH\cdot CH(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CH_3$. B. Neben Xeronsäureanhydrid beim Destillieren von Methyl-äthyl-paraconsäure $CH_3\cdot CH\cdot CH(CO_2H)\cdot CH\cdot C_2H_5$ unter ge-

wöhnlichem Druck (Fichter, Obladen, B. 42, 4705). — Öl. Kp₁₂: 116°. Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 3,39×10⁻⁶ (F., O.; F., Müller, A. 348, 258). — Lagert sich beim Kochen mit $20^{\circ}/_{\circ}$ iger Natronlauge zum Teil in $a.\beta$ -Diäthyl-acrylsäure $CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH: C(CO_2H) \cdot CH_2 \cdot CH_3$ um (F., O.). Bei der Behandlung mit $62^{\circ}/_{\circ}$ iger Schwefelsäure entsteht Athylvalerolacton $CH_3 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH \cdot C_2H_5$ (F., O.).

__o__ċo

16. 3-Methylsäure-hexen-(5), ε -Hexylen- γ -carbonsäure, Äthyl-allylessigsäure $C_7H_{12}O_2=CH_2:CH\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CH_3$. B. Beim Erhitzen von Äthylallylmalonsäure auf 150° (HJELT, B. 29, 1856), — Kp: 208°. Wandelt sich beim Kochen mit Schwefelsäure (1 Vol. H_2SO_4+1 Vol. Wasser) in das Äthyl-valerolacton $CH_3\cdot CH\cdot CH_2\cdot CH\cdot C_2H_5$ um.

__o__co

Äthylester $C_9H_{16}O_2=CH_2:CH\cdot CH_2\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CH_2\cdot CH_3$. B. Beim 5-stündigen Erwärmen einer Lösung von Äthylallylessigsäure in $3^0/_0$ iger alkoholischer Schwefelsäure auf dem Wasserbade (Perkin, Pickles, Soc. 87, 659). — Farbloses Öl. Kp: $166-167^0$. — Mit Methylmagnesiumjodid in Äther entsteht das Carbinol $CH_2:CH\cdot CH_2\cdot CH(C_2H_5)\cdot C(CH_3)_2\cdot OH$ (Bd. I, S. 450, No. 9).

17. Carbonsäure $C_7H_{12}O_2=C_8H_{11}\cdot CO_2H$. [Möglicherweise identisch mit der unter No. 7 aufgeführten 2-Methyl-hexen-(3)-säure-(6).] B. Veim Verseifen des aus 1-Methylcyclohexanoxim-(3) durch Phosphorpentoxyd entstehenden Nitrils mit Natriumäthylat (Wallach, A. 309, 8). — Öl. Kp: $219-222^5$; Kp₁₂: $120-121^5$. D^{22} : 0,943. n_2^{22} : 1,44204. — Beim Erwärmen mit dem gleichen Volum bei 0^6 gesättigter Bromwasserstoffsäure oder mit Schwefelsäure (1 Vol. Säure + 1 Vol. Wasser) entsteht ein Lacton $C_7H_{12}O_2$ vom Kp_{rac}: $116-120^6$. — AgC₇H₁₁O₂. — Ca($C_7H_{11}O_2$)₂ + 1^4 /₂H₂O. Schwerer löslich in heißem als in kaltem Wasser.

Amid $C_7H_{13}ON = C_8H_{11}\cdot CO\cdot NH_2$. B. Man führt die Säure durch Phosphortrichlorid in das Chlorid über und behandelt dieses mit bei 0^0 gesättigtem Ammoniak (Wallach, A. 309, 9). — Blättehen. F: $68-70^\circ$.

- 18. 3-Äthyl-penten-(2)-säure-(1), β -Äthyl-a-butylen-a-carbonsäure. β - β -Diäthyl-aeryleäure $C_7H_{12}O_2=(C_2H_5)_2C:CH\cdot CO_2H$. B. Beim Destillieren von β - β -Diäthyl-äthylenmilchsäure $(C_2H_5)_2C(OH)\cdot CH_2\cdot CO_2H$ mit verdünnter Schwefelsäure (Reformatski, \mathcal{H} . 22, 56; Fighter, Kiefer, Bernoulli, B. 42, 4712). Der Äthylester entsteht beim Erhitzen von a-Brom- β - β -diäthyl-propionsäureäthylester mit Chinolin auf 180°; man verseift den Ester zur Säure (Fighter, Kieffer, Bernoulli, B. 42, 4713). — Flüssig (R.). Kp: 217–218° (F., K., B.). — Geht beim Kochen mit 62°/0 iger Schwefelsäure in Äthylvalerolacton $CH_3\cdot CH\cdot CH(C_2H_5)\cdot CH_2$ [unter intermediärer Bildung von $CH_3\cdot CH\cdot C(C_2H_5)\cdot CH_2$] [unter intermediärer Bildung von $CH_3\cdot CH\cdot C(C_2H_5)\cdot CH_2$]
- $CH_2 \cdot CO_2H$] über (F., K., B.). $NaC_7H_{11}O_2$ (bei 100^0) (R.). $AgC_7H_{11}O_2$. Schwer lösliche Blättchen (R.). $Ca(C_7H_{11}O_2)_2$. Rinden. Leicht löslich in Wasser (R.).

Äthylester $C_2H_{16}O_2=(C_2H_5)_2C:CH\cdot CO_2\cdot C_2H_3$. B. Siehe bei der Säure. — Kp: 1876 bis 1880 (Fichter, Kiefer, Bernoulli, B. 42, 4713).

Nitril $C_7H_{11}N = (C_2H_5)_2C$: CH·CN. B. Aus $\beta.\beta$ -Diäthyl- α -eyan-aerylsäure durch Destillation (Gardner, Haworth, Soc. 95, 1965). — Farbloses Öl. Kp₂₅: 90°.

19. 2.2-Dimethyl-penten-(3)-sāure-(1), β -Methyl- γ -amylen- β -carbon-sāure, Dimethyl-propenyl-essigsāure $C_7H_{12}O_2=CH_3\cdot CH:CH\cdot C(CH_3)_2\cdot CO_2H$. B. Entsteht in geringer Menge bei der Destillation von trans-a.a γ -Trimethyl-glutaconsäure $HO_3C\cdot C(CH_3):CH\cdot C(CH_3)_2\cdot CO_2H$ (Perkin, A. Smith, Soc. 83, 778). Durch Erhitzen der beiden stereoisomeren β -Oxy-a.a γ -trimethyl-glutarsäuren, neben cis-a.a γ -Trimethyl-glutaconsäureanhydrid (Perkin, Smith, Soc. 85, 158). Der Athylester entsteht bei der Einw. von Phosphorpentoxyd auf β -Oxy-a.a-dimethyl-valeriansäure-äthylester; man verseift mit alkoholischem Kali (Blaise, Courtot, C. r. 141, 724; Courtot, Bl. [3] 35, 219). — Flüssigkeit von unangenehmem Geruch. F: gegen -17° (C.). Kp: 213° (P., S.); Kp₂₄: 119° (C.). — Gehtbei der Einw. von Brom in Schwefelkohlenstoff selbst bei 0° in Brom-dimethylvalerolacton CH₃· CH·CHBr·C(CH₃)₂ über (P., S., Soc. 85, 159; C., Bl. [3] 35, 219). Bildet bei der Einw.

von Jod auf die Lösung des Natriumsalzes Joddimethylvalerolacton

CH₃·CH·CHI·C(CH₃)₂

(Bougault, A. ch. [8] 14, 166). Fixiert HI unter Bildung von γ -Jod-a.a-dimethyl-valeriansäure, die leicht in Dimethylvalerolacton übergeht (Blaise, Courtot, Bl. [3] 35, 584). Geht beim Kochen mit verdünnter Schwefelsäure glatt in Dimethylvalerolacton über (Perrin, Soc. 85, 158; Blaise, Courtot, Bl. [3] 35, 584). — $\text{Ca}(\text{C}_7\text{H}_{11}\text{O}_2)_2 + 2\text{H}_2\text{O}$. Nadeln (aus Alkohol). Unlöslich in Wasser. Verliert das Krystallwasser zum Teil im Vakuum, völlig bei 110° (Courtot, Bl. [3] 35, 219). — $\text{Zn}(\text{C}_7\text{H}_{11}\text{O}_2)_2$. Nadeln aus Alkohol. Unlöslich in Wasser (C.). — $\text{Pb}(\text{C}_7\text{H}_{11}\text{O}_2)_2 + 2\text{H}_2\text{O}$. Nadeln (aus Alkohol), unlöslich in Wasser (C.).

Äthylester $C_9H_{16}O_2=CH_3\cdot CH\cdot C(CH_3)_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Durch Esterifizierung der Säure mit Alkohol und Schwefelsäure (C., Bl. [3] 35, 220). Fernere Bildung s. o. bei der Säure. — Farblose bewegliche Flüssigkeit von angenehmem Geruch. Kp: 162° , — Liefert bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol 2.2-Dimethyl-penten-(3)-ol-(1).

Chlorid $C_7H_{11}OCl = CH_3 \cdot CH \cdot C(CH_3)_2 \cdot COCl$. B. Aus der Säure durch Phosphortrichlorid (C., Bl. [3] 35, 220). — Bewegliche Flüssigkeit von stechendem Geruch. Kp_{21} : 56°.

Amid $C_7H_{13}ON = CH_3 \cdot CH \cdot C(CH_3)_2 \cdot CO \cdot NH_2$. B. Aus dem Chlorid und NH_3 -Gas in ätherischer Lösung (Courtot, Bl. [3] 35, 221). — Blättchen (aus Äther + Petroläther). F: 88°. Löslich in den üblichen Lösungsmitteln.

20. 2.3-Dimethyl-penten-(2)-säure-(5), $\beta.\gamma$ -Dimethyl- β -butylen-a-carbon-säure, Teracrylsäure $C_7H_{12}O_2=(CH_3)_2C:C(CH_2)\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Durch trockne Destillation der Terpenylsäure $(CH_3)_2C\cdot CH(CH_2\cdot CO_2H)\cdot CH_2$ (Fittig, Krafft, A. 208, 79;

vgl. Amthor, Müller, J. pr. [2] 42, 388; Mahla, Tiemann, B. 29, 932). — Darst. Man destilliert je 30 g Terpenylsäure ziemlich langsam, läßt das Destillat einen Tag lang stehen, gießt es von der auskrystallisierten Terpenylsäure ab, verdünnt mit 4—5 Vol. Wasser, übersättigt mit Pottasche, entfernt durch Ausschütteln mit Äther ein indifferentes Öl, säuert dann die Lösung mit verdünnter Schwefelsäure an und destilliert, sättigt das Destillat mit Calciumcarbonat und zerlegt das erhaltene Calciumsalz durch Salzsäure (gleiche Volume konz. Säure und Wasser) (F., K., A. 208, 79). — Flüssig; riecht nach Valeriansäure und Capronsäure, doch angenehmer (F., K., A. 208, 82). Kp: 218° (korr.). Erstarrt nicht im Kältegemisch. Leichter als Wasser. Wenig löslich in Wasser. Verbindet sich sofort mit rauchender Bromwasserstoffsäure zu einer Säure C₂H₁₃O₂Br, die aber schon nach einigen Stunden in HBr und das Dimethylvalerolacton (CH₃)₂C·CH(CH₃)·CH₂ zerfällt (F., K., A.

208, 87; vgl. Mahla, Tiemann, B. 29, 932). Absorbiert Brom in Schwefelkohlenstoff-Lösung lebhaft (F., K.). Liefert beim Schmelzen mit Kali wesentlich Essigsäure (F., K.). — AgC₇H₁₁O₂. Nadeln (aus heißem Wasser) (F., K.). — Ca(C₇H₁₁O₂)₂+5H₂O. Scheidet sich, beim langsamen Verdunsten, in langen Nadeln oder Prismen ab. Verdunstet man die Lösung des Salzes auf dem Wasserbade, so scheidet sich ein wasserärmeres Salz in undurchsichtigen Massen aus, das sich beim Erkalten, wenn nicht zu weit abgedampft war, wieder völlig löst. Im anderen Falle löst sich nur ein Teil des Niederschlages, und der Rest wandelt sich in 24 Stunden in das krystallisierte Salz mit 5 H₂O um. Dieses ist in kaltem Wasser leicht löslich (F., K.).

Äthylester $C_9H_{16}O_2 = (CH_3)_2C:C(CH_3)\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Beim Sättigen der alkoholischen Lösung von Teraerylsäure mit Chlorwasserstoff (Amthor, Ar. 218, 366). — Obstartig riechende Flüssigkeit. Kp: 189—191° (korr.).

21. 2-Methyl-3-methylsäure-penten-(2), β -Methyl- β -amylen- γ -carbonsäure, β - β -Dimethyl-a-äthyl-acrylsäure, β -Methyl-a-äthyl-crotonsäure $C_7H_{12}O_2=(CH_3)_2C:C(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CH_3$. B. Durch Verseifen ihres Äthylesters (Blaise, Maire, A. ch. [8] 15, 573). — Kp₁₀: 100^0 .

Äthylester $C_9H_{18}O_2 = (CH_3)_2C:C(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CH_2\cdot CH_3$. B. Durch allmählichen Zusatz von β -Oxy- α -äthyl-isovaleriansäure-äthylester zu einer Suspension der halben Gewichtsmenge Phosphorpentoxyd in Benzol (Blaise, Marre, A. ch. [8] 15, 573). — Flüssigkeit von ziemlich angenehmem Geruch. Kp: 167° .

Chlorid $C_7H_{11}OCl = (CH_3)_2C:C(COCl)\cdot C_2H_5$. B. Aus der Säure durch Thionylchlorid oder Phosphortrichlorid (Blaise, Maire, A. ch. [8] 15, 573). — Kp₁₃: 49°. — Liefert bei der Einw. von Äthylzinkjodid 2-Methyl-3-äthyl-hexen-(2)-on-(4).

22. 2-Methyl-3-methylsäure-penten-(3), δ -Methyl- β -amylen- γ -carbon-säure, a-Isopropyl-crotonsäure $C_7H_{12}O_2=(CH_y)_2CH\cdot C(CO_2H):CH\cdot CH_3$.

4-Chlor-2-methyl-3-methylsäure-penten-(3), β -Chlor- α -isopropyl-crotonsäure $C_7H_{11}O_2Cl=(CH_3)_2CH\cdot C(CO_2H)$: $CCl\cdot CH_3$. B. Der Äthylester entsteht aus α -Isopropylacetessigsäure-äthylester und Phosphorpentachlorid; man verseift den Ester mit alkoholischer Kalilauge (Demarcay, C. r. 84, 1089; B. 10, 1178). — Öl, nicht unzersetzt flüchtig; erstarrt bei -25° .

23. 2.4-Dimethyl-penten-(2)-säure-(1), δ-Methyl-β-amylen-β-carbon-säure, α-Methyl-β-isopropyl-acrylsäure C₇H₁₂O₂ = (CH₃)₂CH·CH:C(CH₃)·CO₂H. B. Äquimolekulare Mengen propionsaures Natrium, Isobutyraldehyd und Propionsäure werden im Einschmelzrohr 30 Stunden auf 190–200° erhitzt (Kietreiber, M. 19, 727). Durch Destillation der α-Methyl-β-isopropyl-äthylenmilchsäure (CH₃)₂CH·CH(OH)·CH(CH₃)·CO₂H mit Schwefelsäure (1:4) (Pospiechow, Ж. 29, 424; C. 1897 II, 572). Durch Oxydation des entsprechenden Aldehyds an der Luft (M. Kohn, M. 22, 52). Durch Verseifung des entsprechenden Nitrils mit Schwefelsäure oder wäßr. Kalilauge (M. Ko., M. 22, 48, 50). — Farblose ölige Flüssigkeit von schwach brenzlichem Geruch, in der Kälte zu einer krystallinischen Masse erstarrend (Kie.). Kp₁₅: 115—116° (Kie.); Kp₂₀: 121—122°; Kp₇₄₉: 212° (M. Ko.). Flüchtig mit Wasserdämpfen (Pospiechow). — Durch Oxydation mit Kaliumpermanganat in alkalischer Lösung bei 0° entsteht α-Methyl-β-isopropyl-glycerinsäure (CH₃)₂CH·CH(OH)·C(OH)(CH₃)·CO₂H (Kie., M. 19, 733; M. Ko., M. 22, 48). — AgC₇H₁₁O₂. Rein weißer, krystallinischer Niederschlag, löslich in viel heißem Wasser (Kie.). — Ca(C₇H₁₁O₂)₂ + 2H₂O. Federförmige Krystalle, sehr wenig löslich in kaltem Wasser, leicht in warmem Wasser (Kie.). — Ba(C₇H₁₁O₂)₂. Blättrige Krystallmasse (Kie.).

Nitril $C_7H_{11}N = (CH_3)_2CH \cdot CH : C(CH_3) \cdot CN$. B. Aus dem Oxim des a-Isobutyliden-propionaldehyds $(CH_3)_2CH \cdot CH : C(CH_3) \cdot CHO$ durch Essigsäureanhydrid bei 180° (M. Kohn, M. 22, 45). — Kp: $162-164^{\circ}$; Kp₁₈: $62-64^{\circ}$.

24. 4-Methyl-2-methylsäure-penten-(1), δ-Methyl-a-amylen-β-carbon-säure, a-Isobutyl-acrylsäure C₇H₁₂O₂ = (CH₂)₂CH·CH₂·C(:CH₂)·CO₂H. B. Durch Oxydation des a-Isobutyl-acroleins mit Silberoxyd in Gegenwart von Kalkmilch (Sommellet, A. ch. [8] 9, 567; Bl. [4] 1, 414). — Farbloses Öl. Kp₂₆: 118—120°. — Bildet ein öliges Dibromid. — Silbersalz. Weißer, am Licht sich schwärzender, in Wasser sehr wenig löslicher Niederschlag. — Bleisalz. Weiße Prismen, löslich in Alkohol und Äther, schwer löslich in Wasser.

25. 3.3-Dimethyl-penten-(1)-säure-5, $\beta.\beta$ -Dimethyl- γ -butylen-a-carbon-säure, β -Vinyl-isovaleriansäure $C_7H_{12}O_2=CH_2:CH\cdot C(CH_3)_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Durch Verseifen des Äthylesters (Blanc, C. r. 145, 80; Bl. [4] 1, 1246). — Öl. Kp₁₂: 112-115°. — Wird von Kaliumpermanganat in kalter alkalischer Lösung sofort der Hauptmenge nach zu asymm. Dimethylbernsteinsäure oxydiert.

Äthylester $C_9H_{16}O_2 = CH_2: CH \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_6$. B. In geringer Menge aus δ -Brom- β , β -dimethyl-valeriansäureäthylester bei der Einw. von Natriummalon- oder Natriummethylmalonsäurediäthylester (Blanc, C. r. 145, 80; Bl. [4] 1, 1246; [4] 3, 300). — Kp₈: 90°.

Amid $C_2H_{13}ON = CH_2:CH \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH_2$. F: 98° (Blanc, C. r. 145, 80; Bl. [4] 1, 1246).

26. Carbonsäure $C_7H_{12}O_2 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH : C(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CO_2H$ oder $(CH_3)_2C : CH \cdot CH(CH_3) \cdot CO_2H$. B. Durch Natriumamalgam aus der durch Behandlung des flüssigen Tetrachlor-1,3-dimethyl-cyclopenten-(x)-ons-(4) mit Natronlauge erhaltenen Säure $C_7H_7O_2Cl_3$ (Syst. No. 164) (ZINCKE, FRANCKE, A. 296, 210). — Öl. — Addiert Brom. Liefert, mit Wasser gekocht, ein bei 47—48° schmelzendes Lacton. — $AgC_7H_{11}O_2$. Weißer Niederschlag.

27. 2.2.3-Trimethyl-buten-(3)-säure-(1), $\beta.\gamma$ -Dimethyl- γ -butylen- β -carbonsäure, a.a-Dimethyl-a-isopropenyl-essigsäure $C_7H_{12}O_2$ = CH_2 : $C(CH_3) \cdot C(CH_3)_2 \cdot CO_2H$. B. Durch 5—6-stündiges Erhitzen des Äthylesters mit alkoholischer Kalilauge auf dem Wasserbade (COURTOT, Bl. [3] 35, 299). — Sehr hygroskopische Krystalle. F: 35°. Kp₂₈: 117°. — Liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat Methylisopropylketon, β -Oxy- $a.a.\beta$ -trimethyl-butyrolacton $CH_2 \cdot C(CH_3)(OH) \cdot C(CH_3)_2$ und Trimethyläpfelsäure (C.).

0

__co

Lagert leicht HBr und HI an zu β-Brom-, bezw. β-Jod-a.a.β-trimethyl-buttersäure (BLAISE, COURTOT, Bl. [3] 35, 585). Addiert in Schwefelkohlenstofflösung 2 Atome Brom unter Bildung von β.γ-Dibrom-a.a.β-trimethyl-buttersäure (C.). Liefert bei der Einw. von Schwefelsäure Tetramethyläthylen unter intermediärer Bildung von β-Oxy-a.a-dimethyl-isovaleriansäure (BL, C.). — Ca(C₇H₁₁O₂)₂ + 2 H₂O. Krystalle (aus Wasser) (C.). — Ba(C₇H₁₁O₂)₂ + 5 H₂O. Krystalle (aus Wasser) (C.). — Pb(C₇H₁₁O₂)₂ + 5 H₂O. Nadeln (aus yerdünntem Alkohol), schwer löslich in Wasser (C.).

Methylester $C_8H_{14}O_2 = CH_2:C(CH_3)-C(CH_3)_2\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Durch Esterifizierung der freien Säure mit Methylalkohol und Schwefelsäure (Courtor, Bl. [3] 35, 301). — Bewegliche Flüssigkeit von angenehmem Geruch. Kp: 148°.

Äthylester $C_9H_{19}O_2=CH_2:C(CH_3)\cdot C(CH_3)_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Durch Einw. von 25 g Phosphorpentoxyd auf 50 g β -Oxy-a.a-dimethyl-isovaleriansäureäthylester $(CH_3)_2\cdot C(OH)\cdot C(CH_3)_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ in Gegenwart von 50 g Benzol (Blaise, Courtot, C. r. 141, 724; Courtot, Bl. [3] 35, 299). — Bewegliche Flüssigkeit von angenehmem Geruch. Kp: 161° (C.). — Liefert bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol 2.2.3-Trimethyl-buten-(3)-ol-(1) (C., Bl. [3] 35, 302).

Chlorid $C_7H_{11}OCl = CH_2: C(CH_3) \cdot C(CH_3)_2 \cdot COCl$. B. Aus der Säure durch PCl_3 (C., Bl. [3] 35, 301). — Bewegliche Flüssigkeit von stechendem, unangenehmem Geruch. Kp_{30} : 60°.

Amid $C_7H_{13}ON = CH_2:C(CH_3)\cdot C(CH_3)_2\cdot CO\cdot NH_2$. B. Aus dem Chlorid und gasförmigem Ammoniak in Gegenwart von Äther (COURTOT, Bl. [3] 35, 301). — Blättchen (aus Äther). F: $107-108^\circ$, Schwer löslich in Äther.

4-Brom-2.2.3-trimethyl-buten-(3)-säure-(1), Dimethyl-bromisopropenyl-essigsäure $C_7H_{11}O_2Br=CHBr:C(CH_3)\cdot C(CH_3)_2\cdot CO_2H$. B. Durch Kochen von β,γ -Dibrom-a.a. β -trimethyl-buttersäuremethylester mit $20^{9}/_{0}$ iger Kalilauge (Blaise, Courtor, Bl. [3] 35, 996). — Krystalle aus Petroläther. F: 59°. Leicht löslich in Alkohol und Äther. — Liefert beim Auflösen in etwas Pottaschelösung und Erhitzen der Lösung mit frisch gefälltem Bleihydroxyd im geschlossenen Rohr auf 150° geringe Mengen 2.2.3-Trimethyl-butanal-(4)-säure-(1) CHO·CH(CH₃)·C(CH₃)₂·CO₂H.

Methylester $C_8H_{13}O_2$ Br = CHBr: $C(CH_3) \cdot C(CH_3)_2 \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Durch Destillation des β .y-Dibrom-a.a. β -trimethyl-buttersäuremethylesters unter gewöhnlichem Druck (Blaise, Courtot, Bl. [3] 35, 996). — Ziemlich bewegliche Flüssigkeit. Kp₁₉: 104°.

6. Carbonsäuren $C_8H_{14}O_2$.

1. Octen-(2)-säure-(1), a-Heptylen-a-carbonsäure, β -n-Amyl-acrylsäure $C_8H_{14}O_2=CH_2\cdot[CH_2]_4\cdot CH\cdot CO_2H$.

Octen-(2)-nitril-(1), β -n-Amyl-acrylsäurenitril $C_8H_{18}N = CH_3 \cdot [CH_2]_4 \cdot CH \cdot CN$. B. Durch Einw. von Phosphorpentoxyd auf Önantholhydrocyanid (Henry, C. 1898 II, 663). — Farblose, unangenehm schmeckende Flüssigkeit. Kp₇₆₀: 197—200°. D¹⁶: 0,8318. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol und Äther.

Methylester der 3-Chlor-octen-(2)-säure-(1), β -Chlor- α -heptylen- α -carbonsäure-methylester, β -Chlor- β -n-amyl-acrylsäure-methylester $C_9H_{15}O_2CI=CH_3\cdot [CH_2]_4\cdot CCI$: $CH\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Bei Einw. von Chlorwasserstoff auf die methylalkoholische Lösung der n-Amyl-propiolsäure (Moureu, Delange, C. r. 132, 989). — Kp₁₇: 120°.

Äthylester der 3-Chlor-octen-(2)-säure-(1), β -Chlor- α -heptylen- α -carbonsäure-äthylester, β -Chlor- β -n-amyl-acrylsäure-äthylester $C_{10}H_{17}O_2Cl=CH_3\cdot [CH_2]_4\cdot CCl\cdot CH\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Man sättigt die Lösung von n-Amyl-propiolsäure in Alkohol mit Chlorwasserstoff (M., D., C. r. 132, 989; Bl. [3] 29, 677). — Öl. Kp₁₈: 123—128°. — Wird durch alkoholisches Kali zu einer Säure verseift, welche bei der Destillation Methyl-n-amyl-keton liefert.

- 2. 2-Methyl-hepten-(3)-säure-(7), \$\varepsilon\$-Methyl-\$\gamma\$-hexylen-\$\alpha\$-carbonsäure, \$\gamma\$.\$\delta\$-Isooctensäure \$C_8H_{14}O_2 = (CH_3)_2CH\cdot CH: CH\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2H.\$ B. Durch Erhitzen von \$a\$-Tanacetogendicarbonsäure (Syst. No. 964) auf 200-240\(^9\), neben Isooctolacton (CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CH\cdot CH_2\cdot CH_
- 1203). Flüssig. Kp: 231—233° (F., L.). Unlöslich in Wasser (F., L.). Liefert bei der Oxydation mit KMnO₄ Bernsteinsäure, Oxalsäure und Oxyisobuttersäure (?) (F., L.).
- 3. 2-Methyl-hepten-(4)-säure-(7), \$\varepsilon\$-Methyl-\$\beta\$-hexylen-a-carbonsäure, \$\varepsilon\gamma^{-1}\$sooctensäure \$\mathbb{C}_3\mathbb{H}_{14}\mathbb{O}_2 = (\mathbb{C}\mathbb{H}_3)_2\mathbb{C}\mathbb{H}_2\mathbb{C}\mathbb{C}\mathbb{C}\mathbb{C}\mathbb{C}\mathbb{H}_2\mathbb{C}\mathbb{C}\mathbb{C}\mathbb{O}_2\mathbb{H}\$. Bei der Destillation von Isobutylparaconsäure $(\mathbb{C}\mathbb{H}_3)_2\mathbb{C}\mathbb{H}_2\mathbb{C}\mathbb{C}\mathbb{C}\mathbb{C}\mathbb{C}\mathbb{C}\mathbb{C}\mathbb{D}_1\mathbb{C}\mathbb{D}_2\mathbb{C}\mathbb{D}_1\mathbb{C}\mathbb{D}_2\mathbb{C}\mathbb{D}_1\mathbb{C}\mathbb{D}_2\mathbb{C}\mathbb{D}_1\mathbb{D}_2\mathbb{D}_1\mathbb{D}_1\mathbb{D}_2\mathbb{D}_1\mathbb{D}_1\mathbb{D}_2\mathbb{D}_1\mathbb{D}_2\mathbb{D}_1\mathbb{D}_2\mathbb{D}_1\mathbb{D}_1\mathbb{D}_2\mathbb{D}_1\mathbb{D}_1\mathbb{D}_2\mathbb{D}_1\mathbb{D}_1\mathbb{D}_2\mathbb{D}_1\$

Isobuty litaconsäure C₄H₆·CH:C(CO₂H)·CH₂·CO₂H, Isooctolacton

C₄H₆·CH:C(CO₂H)·CH₂·CO₂H, Isooctolacton

C₄H₆·CH:C(CO₂H)·CCO₂H (FITTIG, Well, A. 283, 279). In geringer Menge beim Kochen von α.β-Isooctensäure (CH₈)₂CH·CH₂·CH:CH:CO₂H mit Natronlauge (F., W., A. 283, 290). Bei 4-stündigem Kochen von 2 g β-Brom-isooctylsäure (CH₃)₂CH·CH₂·CH₂·CH-CCO₂H mit 30—40 g Wasser, neben anderen Verbindungen (F., W., A. 283, 286). Beim Kochen von β-Oxy-isooctylsäure mit Natronlauge, neben α.β-Isooctensäure (F., W., A. 283, 289). — Flüssig. Kp: 231—232° (F., Sch., A. 255, 103). Leicht flüchtig mit Wasserdampf (F., Sch.). Fast unlöslich in Wasser (F., Sch.). — Verbindet sich mit Bromwasserstoff zu γ-Brom-isooctylsäure (F., Sch., A. 255, 105). Liefert beim Erwärmen mit verdünnter Schwefelsäure Isooctolacton (F., W., A. 283, 287, 289, 291). Beim Kochen mit Natronlauge entstehen α.β-Isooctensäure und β-Oxy-isooctylsäure (F., W., A. 283, 282). Bei der Oxydation mit KMnO₄ werden Oxalsäure, das Lacton der β.γ-Dioxy-isooctylsäure (CH₃)₂CH·CH₂·CH·CH(OH)·CH₂ und etwas Isovaleraldehyd gebildet (F., DE Vos, A. 283, Omega (CH₃)₂CH·CH₂·CH·CH(OH)·CH₂ und etwas Isovaleraldehyd gebildet (F., DE Vos, A. 283, Omega (CH₃)₂CH·CH₂·CH·CH(OH)·CH₂ und etwas Isovaleraldehyd gebildet (F., DE Vos, A. 283, Omega (CH₃)₂CH·CH₂·CH·CH(OH)·CH₃ und etwas Isovaleraldehyd gebildet (F., DE Vos, A. 283, Omega (CH₃)₂CH·CH₂·CH·CH(OH)·CH₃ und etwas Isovaleraldehyd gebildet (F., DE Vos, A. 283, Omega (CH₃)₃CH·CH₂·CH·CH(OH)·CH₃ und etwas Isovaleraldehyd gebildet (F., DE Vos, A. 283, Omega (CH₃)₃CH·CH₂·CH·CH(OH)·CH₃ und etwas Isovaleraldehyd gebildet (F., DE Vos, A. 283, Omega (CH₃)₃CH·CH₂·CH·CH₃·C

- 291). $AgC_8H_{13}O_2$. Flockiger Niederschlag, löslich in siedendem Wasser (F., Sch., A. 255, 104). Calciumsalz. Nadeln (F., W., A. 283, 284). $Ba(C_8H_{13}O_2)_2$. Krystallhaut, in heißem Wasser schwerer löslich als in kaltem, in Alkohol schwer löslich (F., Sch.). $Zn(C_8H_{13}O_2)_2$. Flockiger Niederschlag (F., Sch.).
- 5-Brom-2-methyl-hepten-(4)-säure-(7), β -Brom- ε -methyl- β -hexylen- α -carbon-säure, β -Brom- β -y-isooctensäure $C_3H_{13}O_2Br=(CH_2)_2CH\cdot CH_2\cdot CH: CBr\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Beim gelinden Erwärmen von Isobutylitaconsäuredibromid $(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CHBr\cdot CBr(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CO_2H$ mit Wasser (Fittig, Kraencker, A. 331, 145, 147). Krystalle. F: 14—15°. Flüchtig mit Wasserdampf. Leicht löslich in Ather, Benzol, Schwefelkohlenstoff, Ligroin, Chloroform. Bei der Einw. von Natriumamalgam entsteht β -y-Isooctensäure.
- 4. 2-Methyl-hepten-(5)-säure-(7), ε -Methyl-a-hexylen-a-carbonsäure, β -Isoamyl-acrylsäure, a. β -Isooctensäure $C_3H_{14}O_2=(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH:CH\cdot CO_2H$. B. Bei 30-stündigem Kochen von 1 Mol.-Gew. β -J-Isooctensäure (CH₃)₂CH·CH₂·CH:CH:CH·CH₂·CO₂H mit 10 Mol.-Gew. $15^0/_0$ iger Natronlange, neben β -Oxy-isooctylsäure (CH₃)₂CH·CH₂·CH₂·CH₂·CH₂·CH(OH)·CH₂·CO₂H (Fittie, Weil, A. 283, 282). Bei 4-stündigem Kochen von 2 g β -Brom-isooctylsäure (CH₃)₂CH·CH₂·CH₂·CHBr·CH₂·CO₂H mit 30-40 g Wasser, neben anderen Verbindungen (F., W., A. 283, 286). Beim Kochen von β -Oxy-isooctylsäure mit Natronlauge, neben β -J-Isooctensäure (F., W., A. 283, 289). Öl. Erstart bei -18^0 ; F: $+3^0$; Kp: $239-240^0$; leicht mit Wasserdampf flüchtig; sehr wenig löslich in Wasser (F., W.). Mit bei 0^0 gesättigter Bromwasserstoffsäure entsteht β -Brom-isooctylsäure (F., W.). Geht beim Kochen mit Natronlauge teilweise in β -J-Isooctensäure und β -Oxy-isooctylsäure über (F., W.). Bei der Oxydation mit KMnO₄ entstehen Oxalsäure und α -Dioxy-isooctylsäure (CH₃)₂CH·CH₂·CH₂·CH(OH)·CH(OH)·CO₂H (F., DE Vos, A. 283, 295). AgC₈H₁₃O₂. Käsiger Niederschlag (F., W., A. 283, 285). Ca(C₈H₁₃O₂)₂+H₂O. Blättchen (F., W., A. 283, 283). Ba(C₈H₁₃O₂)₂ (getrocknet). Krystalle (aus verdünntem Alkohol).

- 5. 4-Methylsäure-hepten-(1), a-Heptylen- δ -carbonsäure, Propyl-allylessigsäure $C_8H_{14}O_2=CH_2:CH\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3$. B. Bei der Destillation von Propylallylmalonsäure (HJelt, B. 29, 1856). Kp: 218—221°.
- 6. 4-Methylsäure-hepten-(2), β -Heptylen- δ -carbonsäure $C_8H_{14}O_2=CH_3\cdot CH$: $CH\cdot CH(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot B$. Der Äthylester entsteht aus β -Oxy- α -propyl-n-valeriansäureäthylester $CH_3\cdot CH_2\cdot CH(OH)\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot der$ [neben geringen Mengen von stabilem β -Äthyl- α -propyl-acrylsäureäthylester (s. u.)] aus α -Oxy- α -propyl-n-valeriansäureäthylester $CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH$

Äthylester $C_{10}H_{18}O_2=CH_3\cdot CH\cdot CH\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3$. B. Siehe oben bei der Säure. — Kp₈: 76—78° (Blaise, Bagard, A. ch. [8] 11, 136).

Chlorid C₈H₁₃OCl = CH₂·CH·CH·CH(COCl)·CH₂·CH₂·CH₃· B. Aus der Säure und Phosphortrichlorid (Blaise, Bagard, A. ch. [8] 11, 137). — Flüssig. Kp₁₀: 66—67°.

- 7. 4-Methylsäuren-hepten-(3), γ -Heptylen- δ -carbonsäuren, β -Äthyla-propyl-acrylsäuren $C_8H_{14}O_2=CH_3\cdot CH_2\cdot CH: C(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2$.
- a) Stabile β -Äthyl-a-propyl-acrylsäure von Blaise, Bagard $C_3H_{14}O_2=CH_3\cdot CH_2\cdot CH:C(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3$. B. Durch 2-stündiges Erhitzen von a-Brom-a-propyln-valeriansäureäthylester mit Diäthylanilin und Verseifen des resultierenden ungesättigten Esters, neben wenig der labilen Säure und etwas Propyl-propenyl-essigsäure (BLAISE, BAGARD, A. ch. [8] 11, 138). Durch Einw. von Phosphortrichlorid auf die labile Säure und Zersetzung des gebildeten Chlorids durch wäßr. Pyridinlösung (BL., BAG., A. ch. [8] 11, 139). Krystalle (aus Petroläther). F: 36°.

Äthylester $C_{10}H_{18}O_2 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_1 \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$. B. Aus der Säure und absolutem Alkohol in Gegenwart von Schwefelsäure (BLAISE, BAGARD, A. ch. [8] 11, 139). Fernere Bildung s. auch oben bei der Säure. — Flüssig. Kp_{10} : 83°.

Chlorid C₈H₁₃OCl = CH₃·CH₂·CH:C(COCl)·CH₂·CH₂·CH₃· B. Aus der Säure und Phosphortrichlorid (Blaise, Bagard, A. ch. [8] 11, 140). — Flüssig. Kp₈: 74°.

- b) Labile β -Athyl-a-propyl-acrylsäure von Blaise, Bagard $C_8H_{14}O_2=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3$. B. Durch Erhitzen von a-Oxy-a-propyl-n-valeriansäure, neben etwas Dipropylketon, Propyl-propenyl-essigsäure und Methyl-propyl-butyrolacton $CH_3\cdot CH\cdot CH_2\cdot CH\cdot C_3H_7$ (Blaise, Bagard, A. ch. [8] 11, 132; vgl. C. r. 142, 1088). Er-

Äthylester $C_{10}H_{18}O_2 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_5 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot$

- c) β -Äthyl-a-propyl-acrylsäure von Crichton [identisch mit der labilen β -Äthyl-a-propyl-acrylsäure von Blaise, Bagard (?)] $C_8H_{14}O_2$ = CH_3 · CH_2 · CH_3 · CH_2 · CH_3 · CH_2 · CH_2 · CH_3 · CH_3 . Der Äthylester entsteht neben anderen Verbindungen aus dem Kaliumsalz des Dipropylmalonsäuremonoäthylesters durch Elektrolyse in wäßr. Lösung; man verseift den Ester mit alkoholischer Kalikauge (Crichton, Soc. 89, 930). Öl. Kp: 232—233°. AgC₈ $H_{13}O_2$. Krystalle (aus Wasser). $Ca(C_8H_{13}O_2)_2+H_2O$. Krystalle. In heißem Wasser weniger löslich als in kaltem.
- 8. 2.3-Dimethyl-hexen-(3)-säure-(6), γ .5-Dimethyl- β -amylen-a-carbon-säure $C_0H_{14}O_2=(CH_3)_2CH\cdot C(CH_3):CH\cdot CH_2\cdot CO_2H.$ B. Durch Erhitzen der 2.2.3-Trimethyl-hexanolid-(3.6)-säure-(1) $CH_2 CH_3 CH_3 CCCH_3$ auf 175°, neben 2.3-Dimethyl-hexanolid-(3.6) (BLAISE, C. r. 180, 1036; Bl. [3] 23, 429). Kp: 236—237°.

Äthylester C₁₀H₁₅O₂ = (CH₂)₂CH·C(CH₃):CH·CH₂·CO₂·C₂H₅. B. Aus dem Natriumsalz der Säure mit Äthyljodid in Alkohol bei 100° (BLAISE). — Kp: 204—206°.

9. 2-Methyl-3-methylsäure-hexen-(5), β -Methyl- ϵ -hexylen- γ -carbon-säure, Isopropyl-allyl-essigsäure $C_8H_{14}O_2 = (CH_3)_2CH \cdot CH(CO_2H) \cdot CH_2 \cdot CH \cdot CH_9$.

- B. Bei der Destillation von Isopropylallylmalonsäure (Hjelt, B. 29, 1857). Flüssig. Kp: 217°.
- 10. 2.4-Dimethyl-hexen-(2)-säure-(6), $\beta.\delta$ -Dimethyl-y-amylen-a-carbon-säure $C_5H_{13}O_2=(CH_3)_2C:CH\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Beim Kochen des Esters $(CH_3)_2C:CH\cdot CH(CH_3)\cdot CH(CO\cdot CH_3)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ mit Barythydrat in geringen Mengen, neben dem Keton $(CH_3)_2C:CH\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot CO\cdot CH_3$ (SSOLONINA, \mathcal{H} . 36, 987; C. 1905 I, 145). $AgC_3H_{13}O_2$.
- 11. 2.4-Dimethyl-hexen-(3)-säure-(6), β .å-Dimethyl- β -amylen-a-carbon-säure, β .å-Dimethyl-hydrosorbinsäure $C_8H_{14}O_2=(CH_3)_2CH\cdot CH:C(CH_3)\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Aus β .å-Dimethyl-sorbinsäure durch Reduktion mit Natriumamalgam in neutraler oder schwach essigsaurer Lösung (Rupe, Lorz, B. 36, 16; A. 369, 348). Flüssig. Kp₁₄: 119,5° bis 120,5°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser. $Cd(C_8H_{13}O_2)_2+2H_2O$. Nadeln, ziemlich leicht löslich in Wasser.
- 12. 2.5-Dimethyl-hexen-(2)-säure-(1), ε -Methyl- β -hexylen- β -carbon-säure, a-Methyl- β -isobutyl-acrylsäure $C_8H_{14}O_2=(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CH:C(CH_3)\cdot CO_2H.$ B. Beim Destillieren von a-Methyl- β -isobutyl-äthylenmilchsäure $(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CH(OH)\cdot CH$ $(CH_3)\cdot CO_2H$ mit $20^9/_0$ iger Schwefelsäure, neben dem Lacton $(CH_3)_2CH\cdot CH\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot CO$

(RAICHSTEIN, H. 39, 599; C. 1907 II, 1324). — ${\rm AgC_8H_{13}O_2}$. Schwer löslich in Wasser; löslich in Alkohol.

7. Carbonsäuren $C_9H_{16}O_2$.

- 1. Nonen-(1)-säure-(9) $C_9H_{16}O_9 = CH_2: CH \cdot [CH_2]_6 \cdot CO_2H$. B. Der Äthylester entsteht bei der Elektrolyse des Kaliumsalzes des Sebacinsäuremonoäthylesters, neben Hexadecan-a.n-dicarbonsäurediäthylester; man verseift ihn durch alkoholisches Kali (Brown, Walker, A. 274, 61). Öl. $D_*^{15.5}$: 0,9240. Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol und Äther.
- 2. Nonen-(2)-säure-(1), β -Hexyl-acrylsäure, Önanthyliden-essigsäure, Nonylensäure $C_9H_{16}O_2=CH_3\cdot[CH_2]_5\cdot CH:CH\cdot CO_2H$. B. Bei 30-stündigem Erhitzen eines Gemisches aus je 1 Mol.-Gew. Önanthol, Natriumacetat und Essigsäureanhydrid auf $160-170^\circ$ (Fittig, Schneegans, A. 227, 80). Man erhitzt Önanthol und Malonsäure mit $^1/_{100}$ Mol.-Gew. Piperidin, Äthylamin oder Ammoniak 12 Stunden auf 100° und destilliert im Vakuum (Knövenaceh, D. R. P. 156560; C. 1905 I, 56). Schwach talgartig riechende Flüssigkeit (F., Sch.). Erstart nicht im Kältegemisch (F., Sch.). Kpg: 173° (K.). Mit Wasserdämpfen leicht flüchtig (F., Sch.). Kaum löslich in Wasser (F., Sch.). Wird in warmer, schwach alkalischer Lösung durch Natriumamalgam nicht verändert (F., Sch.). Verbindet sich leicht mit Bromwasserstoff zu 3-Brom-nonansäure-(1) (F., Sch.). AgC₃H₁₅O₂ Weißer Niederschlag (F., Sch.). Ca(C₃H₁₅O₂)₂ + 3H₂O. Glänzende Nadeln; schwer löslich in kaltem Wasser (F., Sch.). Ba(C₄H₁₅O₂)₂. Niederschlag. Löst sich in heißem Wasser, krystallisiert aber beim Erkalten nicht aus; leicht löslich in Alkohol (F., Sch.).

Äthylester $C_{11}H_{20}O_2 = CH_2 \cdot [CH_2]_5 \cdot CH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. Geht durch Hydrierung in Gegenwart von bei 280° gewonnenem reduziertem Nickel bei 180° in Pelargonsäureäthylester über (Darzens, C.r. 144, 329).

- 3. 2-Methyl-octen-(4)-säure-(8), γ -Isoamyliden-buttersäure $C_9H_{16}O_2=(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CH: CH\cdot CH_2\cdot CG_2H$. B. Bei 8-stündigem Kochen von 1 Tl. Bromisoamylglutarsäure $(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CO_2H$. B. Bei 8-stündigem Kochen von 1 Tl. Bromisoamylglutarsäure $(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CHBr\cdot CH(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$ mit 30 Tln. Wasser (FITTIG, BRONNERT, A. 282, 353). Erstarrt nicht im Kältegemisch. $AgC_9H_{15}O_2$. Amorpher Niederschlag. $Ca(C_9H_{15}O_2)_2 + 9H_2O$. Glänzende Platten. $Ba(C_9H_{15}O_2)_2 + 1^1/_2H_2O$. Glänzende Blättchen.
- 4. 3-Åthyl-hepten-(3)-säure-(7) $C_9H_{16}O_2=(CH_3\cdot CH_2)_2C:CH\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2H.$ Beim Erhitzen der Dicarbonsäure $(C_2H_5)_2C:CH\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)_2$ auf 190° (SSOLONINA, \mathbb{R} . 33, 738; C. 1902 I, 630). Beim Kochen der Verbindung $(C_2H_5)_2C:CH\cdot CH_2\cdot CH(CO\cdot CH_3)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ mit Barytwasser, neben dem Keton $(C_2H_5)_2C:CH\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH\cdot CH_2\cdot CH(CO\cdot CH_3)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ mit Barytwasser, neben dem Keton $(C_2H_5)_2C:CH\cdot CH_2\cdot CO\cdot CH_3\cdot CSOLONINA$, \mathbb{R} . 36, 1222; C. 1905 I, 342). Kp: 232—236°; D₀°: 0,9589; D₀°: 0,9459; schwer löslich in Wasser (S.). Entfärbt eine $1^0/_0$ ige Lösung von Kaliumpermanganat (S.). Ag $C_9H_{16}O_2$ -Amorpher Niederschlag, schwer löslich in Wasser und Alkohol (S.).

- 5. β . β -Dipropyl-acrylsäure $C_9H_{16}O_2 = (CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2)_2C \cdot CH \cdot CO_2H$. B. Beim Kochen von β , β -Dipropyl-äthylenmilchsäure $(C_3H_7)_2C(OH) \cdot CH_2 \cdot CO_2H$ mit verdünnter Schwefelsäure oder beim Behandeln ihrer ätherischen Lösung mit Phosphortrichlorid (Albitzki, J. pr. [2] 30, 209). Lange Prismen (aus Benzol). F: $80-81^\circ$. Leicht löslich in Alkohol, Ather und Benzol, schwieriger in Wasser. $LiC_9H_{15}O_2 + 2H_2O$. Kugelförmige Aggregate (aus Alkohol). Leicht löslich in Wasser und Alkohol. $Ca(C_9H_{16}O_2)_2 + H_2O$. Nadeln (aus Alkohol). 100 Tle. Wasser lösen bei $20,8^\circ$ 3,3 Tle. (berechnet auf wasserfreies Salz). Leicht löslich in Alkohol. $Ba(C_9H_{15}O_2)_2 + H_2O$. Rinden. Ziemlich schwer löslich in Wasser, leichter in Alkohol. Das Zinksalz ist fast unlöslich in Wasser, leicht in Alkohol. Pb($C_9H_{16}O_2)_2 + 2^1/_2H_2O$. Kleine Nadeln. Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol.
- 6. 2.5-Dimethyl-hepten-(2)-säure-(7) $C_9H_{16}O_2 = (CH_3)_2C:CH\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot CO_2H\cdot B$. Aus ihrem Nitril durch methylalkoholisches Natriummethylat bei 180° (WALLACH, KEMPE, A. 329, 102). Durch Erhitzen von Pulenonisoxim $CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot CO>NH$ (Syst. No. 3179) mit verdünnter Schwefelsäure im Bohr auf 130° (W., K.). Riecht stark nach Fettsäuren. Kp₂₁: 143–147°. D²⁰: 0,9435. n_D^{20} : 1,4561. Zerfällt bei der aufeinanderfolgenden Oxydation mit eiskalter n_D^{20} : 0,9435. n_D^{20} : 1,4561. Zerfällt bei der aufeinsaurelösung in Aceton und n_D^{20} -Methyl-glutarsäure. n_D^{20} - n_D^{20} -n
- 2.5-Dimethyl-hepten-(2)-nitril-(7) $C_9H_{15}N = (CH_3)_2C: CH \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CN$. B. Durch Einwirkung von Phosphorpentachlorid (8 g) auf eine Lösung von Pulenonoxim $CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot C: N \cdot OH$ (Syst. No. 612) (5 g) in Phosphoroxychlorid (20 g) (Wallach, Kempe, A. 329, 101). Aus Pulenonoxim beim Kochen mit Acetanhydrid (W., K.). Dem Menthonitril ähnlich riechende Flüssigkeit. Kp: 216—217° (unkorr.); Kp₁₀: 89—90°.
- 7. 2.5-Dimethyl-hepten-(4)-säure-(7), β -Isoamyliden-buttersäure $C_9H_{16}O_2 = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CH : C(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Bei raschem Destillieren von Methyl-isobutyl-CO
- paraconsäure $(CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CH \cdot C(CH_3)(CO_2H) \cdot CH_2$ (Syst. No. 2619), neben anderen Produkten (Firrig, Filst, A. 255, 124). $AgC_2H_{15}O_2$. Flockiger Niederschlag. $Ca(C_9H_{15}O_2)_2 + 3H_2O$. Nadeln, ziemlich schwer löslich.
- 8. 2-Methyl-5-methylsäure-hepten-(5), a-Isoamyl-crotonsäure $C_9H_{16}O_2=(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot C(CO_2H):CH\cdot CH_3$. B. Beim Destillieren von β -Oxy-a-isoamyl-buttersäure (Auden, Perkin, Rose, Soc. 75, 919). Öl. Kp: 240°. Schwer löslich in Wasser. Liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganatlösung Isobutylessigsäure. $AgC_9H_{15}O_2$. Weißer amorpher Niederschlag.
- 9. 2.6-Dimethyl-hepten-(2)-säure-(7) C₉H₁₈O₂=(CH₃)₂C: CH·CH₂·CH₂·CH(CH₃)·CO₂H. B. Beim Schmelzen von Camphersäure mit Natriumhydroxyd (nicht mit Kaliumhydroxyd) (Crossley, Perkin, Soc. 73, 36). Beim Kochen ihres Nitrils mit 20% alger alkoholischer Kalilauge (Tiemann, B. 33, 2957) oder mit methylalkoholischer Kalilauge (Bredt, Wornast, A. 328, 347). Öl. Kp: 240—242° (C., P.), 236—240° (geringe Zersetzung) (T.); Kp₁₈: 140—141° (T.); Kp₁₈: 136—137° (B., W.). D¹⁷: 0,934 (T.). n_p: 1,45009 (T.). Bei der Oxydation des Nitrils und nachfolgender Verseifung des Reaktionsproduktes erhält man Aceton, a-Methyl-glutarsäure und Brenzweinsäure (T., B. 33, 2958; vgl. C., P., Soc. 73, 37). Verhalten gegen Brom: C., P. AgC₉H₁₅O₂ (C., P., Soc. 73, 36).
- Amid $C_9H_{17}ON = (CH_3)_2C:CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot CO\cdot NH_2$ B. Durch Erhitzen des Nitrils (s. u.) mit $20^0/_0$ iger alkoholischer Kalilauge (TIEMANN, B. 33, 2957). Blättchen (aus Benzol). F: 84^0 .
- Nitril $C_8H_{15}N=(CH_3)_8C:CH\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot CN$. B. Bei der trocknen Destillation der Calciumsalze der a- oder der β -Camphernitrilsäure (Tiemann, B. 33, 2953). Durch trockne Destillation von Camphersäureimid mit Natronkalk (Bredt, Wornast, A. 328, 345). Durch Destillation der Calciumsalze der a- oder der β -Campheramidsäure mit Natronkalk (B., W., A. 328, 346). Gelbliche Flüssigkeit von pfefferminzartigem Geruch (T.). Kp: 202° (geringe Zers.); Kp₁₄: 89—90° (B., W.); Kp₁₆: 92—95° (T.). D¹⁷: 0,8563 (T.). n_D: 1,44859 (T.).
- (CH₃)₂CH·CH₂·CH·CH(CO₂H)·CH·CH₃, neben anderen Produkten (Fittig, Feist, A. 255,

117). — Flüssig. Kp: 235—240°. — $AgC_9H_{15}O_2$. Flockiger Niederschlag, in warmem Wasser ziemlich löslich (Fr., Fr., A. 255, 119). — $Ca(C_9H_{15}O_2)_2+3H_2O$. Monokline (Fr., Fr., A. 255, 119; Z. Kr. 12, 449) Krystalle, in Wasser sehr leicht löslich.

8. Carbonsäuren $C_{10}H_{18}O_2$.

- l. Decen-(3)-säure-(1), $\beta.\gamma$ -Decytensäure $C_{10}H_{18}O_2$ = $CH_3 \cdot [CH_2]_5 \cdot CH \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Bei der Destillation der Hexylparaconsäure $C_6H_{13} \cdot CH \cdot CH(CO_3H) \cdot CH_2$ (Fittig, Schneegans, A. 227, 90). Erstarrt im Kältegemisch und schmilzt dann bei $+10^{\circ}$. Leicht flüchtig mit Wasserdämpfen. Leichter als Wasser. Kaum löslich in Wasser. Verbindet sich leicht mit Bromwasserstoff. Wandelt sich beim Erwärmen mit verdünnter Schwefelsäure in Hexylbutyrolacton $C_6H_{13} \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH_2$ (Syst. No. 2459) um. $AgC_{10}H_{17}O_2$. Niederschlag. Sehr wenig löslich in siedendem Wasser. $Ca(C_{10}H_{17}O_2)_2$ (bei 100°). Krystallinischer Niederschlag. Schwer löslich in kochendem Wasser. $Ba(C_{10}H_{17}O_2)_2$. Kleine Nadeln (aus siedendem Wasser). Sehr wenig löslich in kaltem Wasser, schwer in kochendem Wasser oder kochendem Alkohol.
- 2. 2-Methylsäure-nonen-(1), a-n-Heptyl-acrylsäure $C_{10}H_{18}O_2=CH_2\cdot [CH_2]_6\cdot C(CO_2H):CH_2$. B. Der Äthylester entsteht durch Einw. von Phosphorsäureanhydrid auf a-n-Heptyl-hydracrylsäureäthylester in Gegenwart von Benzol; er wird mit alkoholischer Kalilauge verseift (Blaise, Lutteringer, Bl. [3] 33, 783). Kp₁₈: 158° (B., L., Bl. [3] 33, 783). Polymerisiert sich zum Teil bei der Destillation im Vakuum (B., L., Bl. [3] 33, 783). Liefert beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure Nonanon-(2) (B., L., Bl. [3] 33, 826). KC₁₀H₁₇O₂. Blättchen (aus absolutem Alkohol) (B., L., Bl. [3] 33, 783).

Äthylester $C_{12}H_{22}O_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_6 \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CH_2$. B. Siehe bei der Säure. — Kp_{18} : 122° (Blaise, Luttringer, Bl. [3] 33, 782).

3. 3-Methyl-nonen-(2)-säure-(1), β -Methyl- β -n-hexyl-acrylsäure $C_{10}H_{18}O_{2}$ = CH_{3} [CH_{2}]₅· $C(CH_{3})$: CH· $CO_{2}H$. B. Man digeriert das Nitril (s. u.) mit alkoholischer Schwefelsäure und verseift den entstandenen Ester mit methylalkoholischer Kalilauge (Gardner, Haworth, Soc. 95, 1964). Der Äthylester entsteht durch Kochen des β -Oxy- β -methyl- β -n-hexyl-propionsäureäthylesters mit Eisessig und Zinkchlorid (Bouveault, Blanc, C. r. 137, 328; Bl. [3] 31, 1208). — Farbloses Öl. Kp_{20} : 158° (G., H.).

Athylester $C_{12}H_{22}O_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_5 \cdot C(CH_3) \cdot CH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Siehe bei der Säure. — Farblose Flüssigkeit von schwachem Geruch. Kp₁₄: 119—120°; D²; O,907 (BOUVEAULT, BLANC, C. r. 137, 328; Bl. [3] 31, 1208). — Liefert bei der Reduktion mit Natrium und absolutem Alkohol 3-Methyl-nonanol-(1) (Bou., Bl., C. r. 137, 328; Bl. [3] 31, 1208; D. R. P. 164294; C. 1905 II, 1700).

Nitril C₁₀H₁₇N = CH₃·[CH₂]₅·C(CH₃):CH·CN. B. Man setzt Methyl-n-hexyl-keton mit Natriumcyanessigester in absolutem Alkohol um, löst das Reaktionsprodukt in Wasser, säuert mit verdünnter Salzsäure an, nimmt mit Äther auf, schüttet die ätherische Lösung mit Sodalösung aus, säuert die Sodalösung mit verdünnter Salzsäure an und destilliert das ölige Produkt unter vermindertem Druck (Gardner, Haworth, Soc. 95, 1964). — Kp₁₀₀: ca. 130°.

- 4. 2.6-Dimethyl-octen-(1)-säure-(8) $C_{10}H_{18}O_2 = CH_2$: $C(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3$
- a) d-Citronellsäure C₁₀H₁₈O₂. Ist als ein Gemisch von CH₂:C(CH₃)·CH₂·CH

- 60 g Kaliumdichromat, 50 g konz. Sohwefelsäure und 30 ccm Wasser (Tiemann, Schmidt, B. 30, 34). Caprinsäureähnlich riechendes Ol (Se., B. 26, 2256). Kp: 257° (Se., B. 26, 2256); Kp: 152° (T., B. 31, 2902); Kp₁₀: 143,5 (Se., B. 26, 2256). D²⁰: 0,9308 (Se., B. 26, 2256); D²¹: 0,9260 (T.). n_D : 1,4545 (Se., B. 26, 2256), 1,4531 (T.). Dreht im I dm-Rohr bei 20° 6° 5′ nach rechts (T., Sch., B. 30, 35). Kaliumpermanganatlösung erzeugt Dioxydhydrocitronellsäure (Se., B. 26, 2256), aus der dann mit Chromsäuregemisch d. β -Methyladipinsäure und Aceton entstehen (T., Sch., B. 29, 908). Bei der Einw. von Ozon entstehen sirupöse Ozonide, bei deren Zersetzung durch siedendes Wasser Aceton und d. β -Methyladipinsäure auftreten (Harries, Himmelmann, B. 41, 2189).
- d-Citronellsäure-amid $C_{10}H_{19}ON = C_0H_{17}\cdot CO\cdot NH_2$. B. Durch Kochen von d-Citronellsäurenitril mit Natriumäthylatlösung (WALLACH, A. 296, 125) oder mit $15^{\circ}/_{0}$ iger alkoholischer Kalilauge (Tiemann, B. 31, 2902). Durch Erhitzen von d-citronellsaurem Ammonium (W., A. 296, 126). Nadeln (aus Ligroin) (T.). Blätter (aus Äther + Petroläther) (W.). F: $81.5-82.5^{\circ}$ (T.), $82-83^{\circ}$ (W.). Kp₁₂: $165-167^{\circ}$ (W.). Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, löslich in siedendem Ligroin, schwer löslich in Wasser (T.). In ätherischer Lösung rechtsdrehend (W.).
- d-Citronellsäure-nitril $C_{10}H_{17}N=C_{9}H_{17}\cdot CN$. B. Beim Kochen von d-Citronellsloxim mit Essigsäureanhydrid (Semmler, B. 26, 2255). Kp: 229—231° (Wallach, A. 296, 124); Kp₁₄: 104-106° (Tiemann, Schmidt, B. 30, 35). D²⁰: 0,8645 (Se.), 0,8560 (W.). n_{D} : 1,4545 (Se.), 1,4501 (W.). a_{D}^{19} (l=1 dm): -6,243° (W.).
- d-Citronell-hydroxamsäure $C_{10}H_{19}O_3N=C_9H_{17}\cdot CO\cdot NH\cdot OH$. B. Man versetzt Citronellal mit Photyscher Säure (Benzolsulfhydroxamsäure $C_6H_5\cdot SO_2\cdot NH\cdot OH$) und alkoholischem Kali, destilliert den Alkohol ab, versetzt mit Wasser, zieht mit Äther aus und versetzt die wäßr. Lösung mit Essigsäure und Kupferzeetat; aus dem so gewonnenen Kupfersalz wird die Säure durch Schwefelsäure in Freiheit gesetzt (Velard, G. 34 II, 71). Krystalle (aus Petroläther). F: 72—74°. $CuC_{10}H_{17}O_3N+2H_2O$. Dunkelgrünes Krystall-pulver.
- b) l-Rhodinsäure $C_{10}H_{18}O_2 = (CH_2)_2C: CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CO_2H$ B. Bei der Oxydation von I-Rhodinol mit Chromsäuregemisch, neben anderen Produkten (Barber, Bouveault, C. r. 122, 673; Tiemann, Schmidt, B. 30, 35). Öl. Kp₁₄: 143—144°; n_D^{∞} : 1,4536; dreht im 1 dm-Rohr bei 20° 6° 15′ nach links (T., Sch.). $AgC_{10}H_{17}O_2$. Unlöslich in Wasser (T., Sch.).
- c) dl-2.6-Dimethyl-octen-(2)-säure-(8), inaktive Rhodinsäure $C_{10}H_{12}O_2 = (CH_3)_2C:CH\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. In eine siedende Lösung von 20 g Geraniumsäure in 200 g Amylalkohol werden schnell 20 g Natrium eingetragen (Tiemann, B. 31, 2901). $Kp_{10}:146^0$ (Bouveault, Gourmand, C. τ . 138, 1701); $Kp_{23}:157-157,5^\circ$; $D^{21}:0,9292;$ $n_p:1,4534$ (T.).
- Äthylester $C_{12}H_{22}O_2 = (CH_3)_2C:CH\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2(CH_3)\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Durch 6-stündiges Erhitzen von inaktiver Rhodinsäure mit Äthylbromid und Natriumäthylat im geschlossenen Rohr auf 110° (Bouveault, Gourmand, C. r. 138, 1701; Bou., Blanc, D. R. P. 164294; C. 1905 II, 1701). Farblose Flüssigkeit von fruchtartigem Geruch. Kp₁₀: 115° (Bou., G.). Liefert bei der Reduktion mit Natrium und absolutem Alkohol inaktives Rhodinol (Bd. I, S. 452) (Bou., G.; Bou., Bl.).
- d) Menthonensäure $C_{10}H_{18}O_2=(CH_3)_2C:CH\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$ (?). Zur Konstitution vgl. Wallach, A. 296, 122. B. Durch Erhitzen von Menthonitril (s. u.) mit Natriumalkoholat auf 120° im geschlossenen Rohr (Wallach, A. 278, 312; 296, 120). Durch Einw. von salpetriger Säure auf 3-Amino-2.6-dimethyl-octansäure-(8) (W., A. 312, 199). Kp: 257—261°; D³aº: 0,918; n_3^∞ : 1,45109 (W., A. 296, 121). Gibt mit Kaliumpermanganatlösung eine Dioxysäure, welche bei weiterer Oxydation mit Chromsäure anscheinend β -Methyladipinsäure liefert (W., A. 296, 121). AgC₁₀H₁₇O₂. Niederschlag (W., A. 278, 312).
- Amid $C_{10}H_{19}ON = (CH_3)_2C:CH\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH_2$ (?). B. Durch Kochen von Menthonitril mit einer Lösung von Natriumalkoholat (Wallach, A. 278, 311; 296, 125). Durch Erhitzen von menthonensaurem Ammonium (W., A. 296, 126). Blätter. F: $104-105^\circ$; $Kp_{12}: 165-167^\circ$; in ätherischer Lösung rechtsdrehend (W., A., 296, 125).
- Nitril, Menthonitril $C_{10}H_{17}N=(CH_3)_2C:CH\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot CN$ (?). B. Aus l-Menthonoxim bei der Einw. von Phosphorpentoxyd (Wallach, A. 277, 157). Man trägt 45 g Phosphorpentachlorid in ein Gemisch aus 30 g l-Menthonisoxim
- $(CH_8)_2CH \cdot CH < \frac{CH_2}{NH} \cdot \frac{CH_2}{CO \cdot CH_2} > CH \cdot CH_3$ (Syst. No. 3179) und 80 ccm Chloroform ein, destilliert das Phosphoroxychlorid auf dem Wasserbade unter vermindertem Druck ab und

destilliert dann über freiem Feuer (W., A. 278, 309). — Flüssig. Kp: $225-226^{\circ}$; D²⁰: 0,8365; n²⁰; 1,44506 (W., A. 278, 310; 296, 124). $a_{\rm b}^{12}$ (l = 1 dm): $-11,493^{\circ}$ (W., A. 296, 124).

5. 2.6-Dimethyl-octen-(3)-säure-(8) C₁₀H₁₈O₂=(CH₃)₂CH·CH:CH·CH₂·CH(CH₃)-CH₄·CO₂H. B. Der bei der Insolation von l-Menthon in wäßr. Alkohol entstehende entsprechende Aldehyd (Bd. I, S. 747, No. 5) wird durch Benzolsulfhydroxamsäure und alkoholisches Kali in die Hydroxamsäure (s. u.) übergeführt, die man durch Erhitzen mit verdünnter Schwefelsäure hydrolysiert (CIAMICIAN, SILBER, B. 42, 1511; R. A. L. [5] 18 I, 318). — Öl. Kp: 248–253°; Kp₁₈: 142°. — Liefert bei der Oxydation (zuerst mit Kaliumpermanganatlösung und darauf mit Chromsäuregemisch) β-Methyl-glutarsäure und wahrscheinlich Isobuttersäure.

Hydroxamsäure $C_{10}H_{10}O_2N = (CH_3)_2CH \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot OH$. B. Siehe bei der Säure. — Weiße Blättehen (aus Benzol). F: $108-109^{\circ}$ (Ciamician, Silber, B. 40, 2422; R. A. L. [5][16 I, 841).

6. 2.6-Dimethyl-octen-(6)-säure-(8), β -Isohexyl-crotonsäure, β -Methyl- β -isohexyl-acrylsäure $C_{10}H_{18}O_2=(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C(CH_3):CH\cdot CO_2H$.

Äthylester $C_{12}H_{22}O_2 = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C(CH_3) : CH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Durch Kochen des β -Oxy- β -methyl- β -isohexyl-propionsäureäthylesters mit Eisessig und Zinkchlorid (Bouveault, Blanc, Bl. [3] 31, 1209; D. R. P. 164294; C. 1905 II, 1700). — Kp_{15-17} : 122° bis 125°. — Bei der Einw. von Natrium auf die alkoholische Lösung entsteht 2.6-Dimethyloctanol-(8).

7. 3-Methoäthyl-hepten-(5)-säure-(1), β -Isopropyl- β -crotyl-propion-säure $C_{10}H_{18}O_2=CH_3\cdot CH\cdot CH_2\cdot CH(CH_2\cdot CO_2H)\cdot CH(CH_3)_2$. B. Neben 3-Methoäthyl-heptanol-(6)-säure-(1) und deren Lecton bei Einw. von Natriumnitrit auf das Hydrochlorid der 6-Amino-3-methoäthyl-heptansäure-(1) (aus Tetrahydrocarvonisooxim) in wäßr. Lösung (Wallach, A. 312, 204; 323, 328). — Kp: 257—260°: D2°: 0,936; n2°: 1,4544 (W., A. 312, 204). — Liefert, zuerst mit Permanganat, dann mit Chromsäuregemisch oxydiert, β -Isopropyl-glutarsäure (W., A. 323, 332). — AgC₁₀H₁₇O₂ (W., A. 312, 204).

Äthylester $C_{12}H_{22}O_2 = CH_2 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH(CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CH(CH_3)_2$. B. Neben dem Äthylester der 3-Methoäthyl-heptanol-(6)-säure-(1) durch Behandlung des Äthylesters der 6-Amino-3-methoäthyl-heptansäure-(1) mit Natriumnitrit in essigsaurer Lösung (Wallach, A. 323, 326). — Angenehm riechende Flüssigkeit. Kp_{13} : $108-111^6$.

Amid $C_{10}H_{19}ON = CH_3 \cdot CH : CH_2 \cdot CH(CH_2 \cdot CO \cdot NH_2) \cdot CH(CH_3)_2$. B. Man verwandelt die Säure in das Chlorid und dieses in das Amid (WALLACH, A. 323, 332). — Krystalle (aus Benzol + Petroläther). F: $63-64^{\circ}$.

Nitril $C_{10}H_{12}N=CH_3\cdot CH\cdot CH\cdot CH_2\cdot CH(CH_2\cdot CN)\cdot CH(CH_3)_g$. B. Aus dem Amid durch Phosphorpentoxyd (Wallach, A. 323, 332). — Kp_{12} : $99-100^{\circ}$.

- 8. 3-Methoäthenyl-heptansäure-(1) (?) $C_{10}H_{18}O_2 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_2 \cdot CO_2H) \cdot C(CH_3) \cdot CH_2$ (?). B. Aus Dihydrocarvon in wäßr, alkoholischer Lösung im Sonnenlicht (Ciamician, Silber, R. A. L. [5] 17 I, 577; B. 41, 1928). Ölige Flüssigkeit von schwachem Geruch. Kp₇₅₈: 254,5°; Kp₁₂: 135—137°. Geht beim Kochen mit verdünnter Schwefelsäure in ein Lacton $C_{10}H_{18}O_2$ über.
- 9. 2.6-Dimethyl-3-methylsäure-hepten-(3), a-Isopropyl-β-isobutyl-acrylsäure C₁₀H₁₈O₂ = (CH₃)₂CH·CH₂·CH·C(CO₂H)·CH(CH₃)₂. B. Durch Oxydation des (durch Kondensation von Isovaleraldehyd entstehenden) a-Isopropyl-β-isobutyl-acroleins (Hell, Gass, B. 10, 455 Anm.; L. Kohn, M. 17, 137; vgl. Bobodin, J. 1870, 680; B. 5, 481). Bei kurzem Erhitzen von a-Isopropyl-β-isobutyl-acrolein mit einem pulverisierten Gemisch von 20 g Ätzkali und 20 g Kalk am Rückflußkühler auf 190° (Dilthey, B. 34, 2124). Beim Erhitzen des Nitrils (s. S. 458) mit alkoholischer Kalilauge auf 180° (K., M. 17, 140). Kp₁₉: 140° (K.); Kp₁₁: 135° (D.). Flüchtig mit Wasserdämpfen (K.). Bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat entsteht a-Isopropyl-β-isobutyl-glycerinsäure (CH₃)₂CH·CH₂CH(CH)·C(OH)·C(OH)·CH(CH₃)₂ (K., M. 17, 142). Wird von Chromsäuregemisch zu Kohlendioxyd, Essigsäure und Isovaleriansäure oxydiert (Hell, Gäss, B. 10, 455 Anm.; vgl. K., M. 17, 143). Nimmt 2 Atome Brom auf (H., G.; H., Schoop, B. 12, 193; K.,

- M. 17, 138). $AgC_{10}H_{17}O_2$. Krystalle (aus heißem Alkohol) (K., M. 17, 137). $Ca(C_{10}H_{17}O_2)_2 + \frac{1}{2}H_2O$. Nadeln oder Blättchen (aus Alkohol), fast unlöslich in Wasser (H., Sch.; vgl. K.).
- Nitril $C_{10}H_{17}N = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CH : C(CN) \cdot CH(CH_3)_2$. B. Bei l-stündigem Kochen von l Tl. a-Isopropyl- β -isobutyl-acroleinoxim mit 4 Tln. Essigsäureanhydrid (L. Kohn, M. 17, 140). Aus dem Oxim des Isovaleraldols $(CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CH(OH) \cdot CH(CH : N \cdot OH) \cdot CH(CH_3)_2$ durch Einw. von Essigsäureanhydrid (K., M. 18, 194). Flüssig. Kp₁₉: 100° (K., M. 17, 140).
- 10. 2.6-Dimethyl-4-methylsäure-hepten-(3), β -Isopropyl- α -isobutyl-acrylsäure $C_{10}H_{18}O_2=(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot C(CO_2H)$: $CH\cdot CH(CH_3)_2\cdot B$. Bei der Behandlung von α -Brom-diisobutylessigsäureester mit alkoholischer Kalilauge, neben α -Oxy-diisobutylessigsäure (Bentley, Perkin, Soc. 73, 67). Dicker farbloser Sirup. Kp₇₆₀: 240—241°; Kp₂₅: 153°. Fast unlöslich in Wasser. Entfärbt in Sodalösung Permanganat ziemlich schnell, in Chloroform Brom langsam. AgC₁₀H₃: O₂. Weißer käsiger Niederschlag.
- 11. Carbonsäure $C_{10}H_{18}O_2$ (?). B.¶Man spaltet Convolvulin (Syst. No. 4776) mit Barytwasser und erhitzt das neben Convolvulinsäure und d-Methyläthylessigsäure entstandene, früher "Purginsäure" (vgl. Kromer, Ar. 239, 389) genannte, amorphe ätherlöstiche Produkt mit Mineralsäuren (Höhnel, Ar. 234, 668; C. 1897 I, 419). Wasserhelle Flüssigkeit; wird bei -25° fest und krystallinisch, aber schon bei -10° wieder flüssig. Kp₁₃₆: 176°; bei der Destillation unter Atmosphärendruck findet Zersetzung statt. Mit Wasserdampf flüchtig. Sehr wenig löslich in Wasser, leicht in Alkohol, Äther und Petroläther. $AgC_{10}H_{17}O_2$ (H.). $Ba(C_{10}H_{17}O_2)$ (H.).
 - 12. Carbonsäure C₁₀H₁₈O₂ aus Bourbon-Geraniumöl s. Syst. No. 4728.

9. Carbonsäuren $C_{11}H_{20}O_2$.

- 1. Undecen-(1)-sāure-(11), ι-Decylen-α-carbonsture, ι.x-Undecylensäure C_{1,H20}O₅ = CH₂: CH₂: CC₂H. B. Bei der Destillation von Ricinusāl im Vakuum, neben Onanthol (Keafft, B. 10, 2035) und Polyundecylensäure (s. S. 459) (K., Brunner, B. 17, 2985). Beim Erhitzen von Polyundecylensäure mit alkoholischem Kali auf 160° (Keafft, B. 19, 2228). Krystallinisch. F: 24,5° (K., B. 10, 2035). Kp: 295° (Zers.) (Becker, B. 11, 1412); Kp₇₆₀: 275° (Brunner, B. 19, 2224); Kp₁₃₀: 230—235° (korn.) (Perkin, Soc. 49, 205); Kp₁₆₀: 213,5° (Br.), Eps.; 198—200° (K., B. 10, 2035); Kp₁₆₁: 165° (Br.), D²_{1.16}: 0,9072 (Eljeman, R. 12, 162); D[∞]₂: 0,9102 (Perkin, Soc. 49, 206); D[∞]₂: 0,8993 (P.); D[∞]_{1.16}: 0,8653 (E.). n[∞]₁₂: 1,44642; n[∞]₁₂: 1,42521; n[∞]₁₃: 1,45524; n[∞]₁₃: 1,43380 (E.). Molekulare Verbrennungswärme: bei konstantem Volum 1577,6 Cal. (Mittelwert), bei konstantem Druck: 1579,9 Cal. (Mittelwert) (Srohmann, Ph. Ch. 10, 416). Magnetisches Drehungsvermögen: Perkin. Polymerisiert sich bei mehrstündigem Erhitzen über 300° zn "Diundecylensäure" CH₁: CH·(CH₂)₂·CO·C₁₀H₂₀·CO₂H (Syst. No. 223) und Polyundecylensäure (s. S. 459) (Krafft, Brunner, B. 17, 2986; Br., B. 19, 2225). Oxydation mit rauchender Salpetersäure (Becker, B. 11, 1414; Thoms, Fendler, Ar. 238, 691) oder mit Chromsäure in Eisessig (Krafft, Seldis, Br.) and polyundecylensäure (Becker, B. 11, 1414; Thoms, Grüßenfe, M. 9, 950) neben viel Sebacinsäure HO·CH₂·CO·H(OH)·(CH₂)₃·CO·H (Bazura, Grüßenfe, M. 9, 950) neben viel Sebacinsäure erhalten, während bei der Anwendung von unzureichenden Mengen Kaliumpermanganat und Eiskühlung die Oxyketonsäure HO·CH₂·CO·[CH₂]₃·CO₂H neben wenig Sebacinsäure erhalten, während bei der Anwendung von unzureichenden Mengen Kaliumpermanganat und Eiskühlung die Oxyketonsäure HO·CH₂·CO·[CH₂]₃·CO₂H neben wenig Sebacinsäure erhalten, Soc. 49, 206). Liefert beim Erhitzen mit Jodwasserstoff in Gegenwart von kolloidalem Platin: Fokin, ¾c. 13, 2219). Reduktion durch Wasserstoff
- CH₃·[CH₂]_e·CH·CH₂·CH₂·CO (SHUKOW, SCHESTAKOW, \mathcal{H}_0 . 40, 837; C. 1908 II, 1415). Veresterungskonstante: Sudborough, Gittins, Soc. 95, 319. Ba(C₁₁H₁₉O₂)₂. Flache Nadeln oder Blättchen. Löslich in 1073 Tln. Wasser von 15,5° (Becker, B. 11, 1413).

Polyundecylensäure $(C_{11}H_{20}O_2)_x$, vielleicht Triundecylensäure an hydrid $C_{33}H_{58}O_5$ (Thoms, Fendler, Ar. 239, 1). B. Bei der Destillation des Ricinusöles, neben Undecylensäure und Önanthol (Krafft, Brunner, B. 17, 2985; vgl. Staner, J. 1854, 464; Leeds, B. 16, 291). Entsteht auch beim Erhitzen von Undecylensäure im Rohr über 300°, neben "Diundecylensäure" $CH_2:CH\cdot[CH_2]_8\cdot CO\cdot O\cdot C_{10}H_{20}\cdot CO_2H$ (Syst. No. 223) (K., B.). Amorph. Liefert bei der Oxydation mit rauchender Salpetersäure Sebacinsäure (K., B.). Gibt beim Schmelzen mit Kalihydrat Nonansäure (K., B.). Beim Erhitzen mit alkoholischer Kalilauge auf 160° entsteht neben anderen Produkten Undecylensäure (K., B. 19, 2228).

Methylester $C_{12}H_{22}O_2 = CH_2:CH\cdot[CH_2]_8\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Aus Undecylensäure durch Erhitzen mit Methylalkohol und konz. Schwefelsäure (Komppa, C. 1899 II, 1016; B. 34, 897). Durch Sättigen einer methylalkoholischen Lösung von Undecylensäure mit Chlorwasserstoff (Bornwater, R. 26, 410). Durch zweimalige Destillation von Ricinolsäure-methylester unter gewöhnlichem Druck, neben Önanthol (Haller, C. r. 144, 466). — F: $-27,5^\circ$; Kp₇₈₀: 249,5 -250° (Bornwater). Kp₇₆₀: 248°; Kp₁₀₀: 178,5°; Kp₅₀: 159,5°; Kp₁₀: 124° (Nördlinger, B. 23, 2357). D¹⁵: 0,889 (B.). n_D^{12} : 1,44301; n_D^{12} : 1,44129; n_D^{22} : 1,43928; n_D^{22} : 1,43727 (B.).

Äthylester $C_{13}H_{24}O_2=CH_2:CH\cdot[CH_2]_8\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Durch Sättigen einer alkoholischen Lösung von Undecylensäure mit Chlorwasserstoff (Perkin, Soc. 49, 206). Durch zweimalige Destillation von Ricinolsäureäthylester unter gewöhnlichem Druck, neben Önanthol (Haller, C. r. 144, 466). — F: —37,5° (Bornwater, R. 26, 410). $Kp_{790}: 263-263,5°$ (Bornwater); Kp: 263,5-265,5° (Kort.) (Perkin); Kp: 259°; Kp₁₀₀: 188°; Kp₅₀: 168,5°; Kp₁₀₁: 131,5° (Nördlinger, B. 23, 2357). D¹⁵: 0,881 (Bornwater); D¹⁵₁₅: 0,88271; D²⁵₂₅: 0,87658 (Perkin). $n_{D}^{23}: 1,4449$ (Gladstone, Soc. 49, 207). Magnetisches Drehungsvermögen: Perkin, Soc. 49, 207. — Geht durch Hydrierung in Gegenwart von bei 280° gewonnenem reduziertem Nickel bei 180° in Undecansäureäthylester über (Darzens, C. r. 144, 330). Liefert bei der Reduktion mit Natrium und absolutem Alkohol Undecylenalkohol $CH_2:CH\cdot[CH_2]_8\cdot CH_2\cdot OH$ (Bouveault, Blano, Bl. [3] 31, 1210).

Anhydrid $C_{22}H_{38}O_3 = CH_2: CH \cdot [CH_2]_8 \cdot CO \cdot O \cdot CO \cdot [CH_2]_8 \cdot CH : CH_2$. B. Aus Undecylensäurechlorid und völlig trocknem undecylensaurem Natrium bei 110° (Krafft, Tritschler, B. 33, 3580). — F: $13-13.5^\circ$. Kp₀: 170° (Steighöhe der Dämpfe 3,5 cm). — Gibt ein Tetrabromid.

Chlorid $C_{11}H_{19}OCl=CH_2:CH\cdot [CH_2]_8\cdot COCl$. B. Aus Undecylensäure durch PCl_5 (Krafft, Tritschler, B. 33, 3580; Aschan, B. 31, 2349). — Öl. Kp₁₄: 128,5°.

Amid $C_{11}H_{21}ON = CH_2: CH \cdot [CH_2]_8 \cdot CO \cdot NH_2$. B. Durch Eintropfen des Chlorids in konz. wäßriges Ammoniak (Aschan, B. 31, 2349). — Schuppen (aus Alkohol). F: 87° (Krafft, Tritschler, B. 33, 3581), 84,5—85,5° (A.).

Nitril $C_{11}H_{19}N=CH_2:CH\cdot[CH_2]_8\cdot CN$. B. Aus dem Amid durch PCl_5 (Krafft, Tritschler, B. 33, 3581). — Kp: 257°; Kp₁₄: 129—130°. Leicht löslich in organischen Mitteln.

Amidoxim $C_{11}H_{22}ON_2=CH_2\cdot CH\cdot [CH_2]_8\cdot C(:N\cdot OH)\cdot NH_2$. B. Aus dem Nitril und Hydroxylamin in Alkohol (K., T., B. 33, 3582). — Blättchen (aus Benzol). F: 69°.

1-Brom-undecen-(1)-säure-(11) oder 2-Brom-undecen-(1)-säure-(11) $C_{11}H_{19}O_2Br=CHBr:CH\cdot[CH_2]_8\cdot CO_2H$ oder $CH_2:CBr\cdot[CH_2]_8\cdot CO_2H$. B. Beim Koehen von 10.11-Dibrom-undecansäure-(1) mit alkoholischer Kalilauge, neben Undecin-(1)-säure-(11) $CH:C\cdot[CH_2]_8\cdot CO_2H$ (Krafft, B. 29, 2237, 2239). — Krystallinisch. F: 41,5°. Kp₁₃: 203—204°. — Mit alkoholischer Kalilauge bei 150° entsteht Undecin-(2)-säure-(11) $CH_2\cdot C:C\cdot[CH_2]_7\cdot CO_2H$. Beim Erhitzen des Kaliumsalzes im Vakuum auf 250° entsteht Undecin-(1)-säure-(11).

2. Undecen-(2)-säure-(11), 3-Decylen-a-carbonsäure, 3.1-Undecylensäure $C_{11}H_{20}O_2=CH_3\cdot CH\cdot CH\cdot [CH_2]_h\cdot CO_2H$. B. Bromundecylensäure (s. u.) wird in alkoholischer Lösung mit Natrium reduziert (Krafft, Seldis, B. 33, 3572). — F: 19°. Kp₁₀: 165°. — Liefert bei der Oxydation mit Chromsäure in Eisessig Azelainsäure.

Amid $C_{11}H_{21}ON = CH_3 \cdot CH \cdot CH \cdot [CH_2]_7 \cdot CO \cdot NH_2$. F: $81 - 82^{\circ}$ (K., S., B. 33, 3573).

2-Brom-undecen-(2)-säure-(11) oder 3-Brom-undecen-(2)-säure-(11) $C_{11}H_{19}O_2Br = CH_3 \cdot CB_7 : CH \cdot [CH_2]_7 \cdot CO_2H$ oder $CH_3 \cdot CH : CBr \cdot [CH_2]_7 \cdot CO_2H$. B. Durch Anlagerung von Bromwasserstoff an Undecin-(2)-säure-(11) (Krafft, Seldis, B. 38, 3571). — Öl. Kp₁₆: 202°. — Liefert bei der Reduktion mit Natrium Undecen-(2)-säure-(11).

3. Cascarillsäure $C_{11}H_{20}O_2=CH_3\cdot C_9H_{16}\cdot CO_2H$. V. Im Cascarillöl (Thoms, Fendler, C. 1900 II, 574; Ar. 238, 675). — Öl. F: gegen —18°. Kp: 268—270°. D²o: 0,9324. — Wird von Permanganat bei gewöhnlicher Temperatur kaum angegriffen. Rauchende Salpetersäure gibt eine ungesättigte Dicarbonsäure $C_{11}H_{18}O_4$.

Amid $C_{11}H_{21}ON = CH_3 \cdot C_9H_{16} \cdot CO \cdot NH_2$. B. Man erhitzt Cascarillsäure mit Phosphortrichlorid und trägt das gebildete Chlorid unter Eiskühlung tropfenweise in konz. Ammoniaklösung (Thoms, Fendler, Ar. 238, 677). — Krystalle (aus verdünntem Alkohol). F: 78°.

10. Carbonsäure $C_{12}H_{22}O_2$. V. und B. Findet sich als Glycerid im Fett der Cochenille; man verseift das Glycerid durch alkoholische Kalilauge (RAIMANN, M. 6, 891, 896). — Flüssig.

11. Carbonsäuren $C_{14}H_{26}O_2$.

- 1. 6-Methylsäure-tridecen-(6), a.n-Amyl-β.n-hexyl-acrylsäure $C_{14}H_{26}O_2=CH_3\cdot[CH_2]_5\cdot CH:C(CO_2H)\cdot[CH_2]_4\cdot CH_3$. B. Beim Behandeln von Önanthol mit alkoholischer Kalilauge (Ревкін, B. 15, 2803). Bei längerem Stehen von a.n-Amyl-β.n-hexyl-acrolein mit alkoholischer Kalilauge (P., B. 16, 211). Flüssig. Siedet im Vakuum bei 275—280° (P., B. 16, 211).
- 2. Carbonsäure C₁₄H₂₆O₂. V. und B. Findet sich als Glycerid im Fett der Cochenille; man verseift das Glycerid durch alkoholische Kalilauge (RAIMANN, M. 6, 891, 895). Ba(C₁₄H₂₅O₂)₂. Amorpher Niederschlag. Das Bleisalz ist in Äther löslich.

12. Carbonsäuren $C_{15}H_{28}O_2$.

1. Cimicinsäure $C_{15}H_{25}O_2 = C_{14}H_{27} \cdot CO_2H$. V. und Isolierung. Findet sich frei in der grauen Blattwanze (Rhaphigaster punctipennis, Illigen) (Carius, A. 114, 147). Im Spinnengewebe (Valente, R. A. L. [3] 6, 20; G. 12, 557). Man zieht die Säure durch Ather aus (C., V.). — Prismen (aus Äther). F: 43,8—44,2°; leichter als Wasser; unlöslich in Wasser, schwer löslich in absolutem Alkohol, leicht in Äther (C.). — NaC₁₅H₂₇O₂. Amorphe seifenartige Masse (C., A. 114, 152). — KC₁₅H₂₇O₂. Amorph (C.). — AgC₁₅H₂₇O₂. Lichtempfindlich (C.). — Ca(C₁₅H₂₇O₂)₂ (C.). — Ba(C₁₅H₂₇O₂)₂ (C.). — Pb(C₁₅H₂₇O₂)₂ (C.).

Äthylester $C_{17}H_{32}O_2 = C_{14}H_{27} \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Durch Behandlung des aus Cimicinsäure mit Phosphorpentachlorid erhaltenen Chlorids mit Alkohol (Carius, A. 114, 154). — Flüssig. Leichter als Wasser. Sehr leicht löslich in Alkohol.

2. Carbonsäure $C_{15}H_{28}O_2 = C_{14}H_{27} \cdot CO_2H$. V. und B. Findet sich als Glycerid in den Blättern von Eriodictyon glutinosum Benth.; man verseift das mit Petroläther extrahierte Glycerid (Mossler, A. 351, 236). — Krystalle (aus heißem 95% gigen Alkohol). F: 47—48%. Kp₉₀: 250—270%. Sehr leicht löslich in Petroläther, Äther und Chloroform.

13. Carbonsäuren $C_{16}H_{30}O_2$.

1. Hexadecen-(2)-sāure-(1), β-Tridecyl-acrylsāure, ,, Δαβ- Hypogāasāure^α C₁₆H₂₀O₂ = CH₃·[CH₂]₃·CH:CH·CO₂H. B. Neben α-Oxy-palmitinsāure aus der α-Jodpalmitinsāure durch alkoholische Kalilauge (Ponzio, C. 1905 I, 804; G. 35 II, 133). — Blättchen (aus Alkohol). F: 49°. Erstarrungspunkt: 45°. Sehr leicht löslich in Äther und Chloroform, löslich in Petroläther. — NaC₁₆H₂₉O₂. Prismen (aus Alkohol). Löslich in Wasser. — Ca(C₁₆H₂₉O₂)₂ + 3 H₂O. Unlöslich in Wasser, sehr wenig löslich in warmem Alkohol. — Ba(C₁₆H₂₉O₂)₂. Unlöslich in Wasser und Alkohol.

Amid $C_{16}H_{31}ON = CH_3 \cdot [CH_2]_{12} \cdot CH \cdot CO \cdot NH_2$. B. Man stellt aus der Säure das Chlorid und aus diesem das Amid her (Ponzio, C. 1905 I, 804; G. 35 II, 134). — Prismen (aus Alkohol). Ziemlich löslich in Wasser, schwer in kaltem Alkohol, Ligroin, Chloroform und Äther.

2. Hexadecen-(7)-säure-(1), "künstliche Hypogäasäure" $C_{18}H_{30}O_2=CH_3\cdot [CH_2]_7\cdot CH:CH\cdot [CH_2]_8\cdot CO_2H$. B. Beim Erhitzen von Stearolsäure mit Kali auf 210—240°, neben Essigsäure (BODENSTEIN, B. 27, 3398; vgl. Marasse, B. 2, 361). — Krystalle. F: 33—34°; Kp₁₅: 236° (korr.); Kp₁₀: 230° (korr.) (B.). — Beim Erhitzen des Bromadditionsproduktes mit alkoholischer Kalilauge auf 170—180° entsteht Palmitolsäure $CH_3\cdot [CH_2]_7\cdot C: C\cdot [CH_2]_8\cdot CO_2H$ (Syst. No. 164) (B.).

7.8-Dijod-hexadecen-(7)-säure-(1), Palmitolsäuredijodid $C_{1e}H_{20}O_{2}I_{2}=CH_{3}\cdot[CH_{2}]_{7}\cdot CI:CI\cdot[CH_{2}]_{6}\cdot CO_{2}H.$ B. Aus Palmitolsäure und Jod, gelöst in Schwefelkohlenstoff, in

Gegenwart von Ferrojodid am Sonnenlichte (Bodenstein, B. 27, 3400). — Krystalle (aus Alkohol), F: 51°.

3. Natürliche Hypogäasäure $C_{16}H_{29}O_2 = C_{15}H_{29} \cdot CO_2H$. V. Als Glycerid im Erdnußöl (aus den Früchten von Arachis Hypogaea), neben Arachinsäure und Ölsäure (Gössmann, Scheven, A. 94, 230). Nach Schön (A. 244, 253) und nach Bodenstein (B. 27, 3399) kommt im Erdnußöl gar keine Hypogäasäure, sondern Ölsäure vor. — Darst. Erdnußöl wird mit schwacher Natronlauge verseift und die freien Säuren in der kleinsten Menge heißen Alkohols gelöst. Beim Erkalten krystallisiert Arachinsäure. Das Filtrat wird im Wasserstoffstrome verdampft, der Rückstand ausgepreßt und in heißem Alkohol gelöst. Dies wiederholt man so oft, bis sich beim Erkalten keine Krystalle ausscheiden. Beim Verdunsten des Alkohols (im Wasserstoffstrome) bleiben kleine Krystalle von Hypogäasäure (Schböder, A. 143, 22). — Nadelförmige Aggregate. F: 33°. Leicht löslich in Alkohol (G., Sche.). — Gibt bei der Destillation Sebacinsäure (Caldwell, Gössmann, A. 99, 306). Oxydiert sich an der Luft. Verbindet sich direkt mit 2 At. Brom (Schböder, A. 143, 24). Wird von salpetriger Säure in die isomere Gaidinsäure übergeführt (C., G.). — Cu($C_{16}H_{29}O_2$). Blauer, körnig-krystallinischer Niederschlag; ziemlich leicht löslich in Alkohol (G., Sche.). — Ba $(C_{16}H_{29}O_2)_2$. Körniger Niederschlag (G., Sche.).

Äthylester $C_{18}H_{34}O_2 = C_{15}H_{29} \cdot CO_2 \cdot C_2H_5!$ B. Beim Sättigen der alkoholischen Lösung von Hypogäasäure mit Chlorwasserstoff (Gössmann, Scheven, A. 94, 234). — Nicht flüchtiges Öl, sehr schwer löslich in Alkohol.

- 4. Gaidinsäure $C_{16}H_{30}O_2 = C_{15}H_{29} \cdot CO_2H$. B. Beim Einleiten von salpetriger Säure in Hypogäasäure (Caldwell, Gössmann, A. 99, 307). Darst. Hypogäasäure wird mit gewöhnlicher Salpetersäure erwärmt, bis nitrose Dämpfe auftreten, und dann rasch abgekühlt (Schröder, A.143, 38). Krystallinische Masse. F: 39°. In Alkohol leicht löslich. Nimmt direkt 2 Atome Brom auf. Na $C_{16}H_{29}O_2$. Krystallisiert aus Alkohol in Blättchen (C., G.). $Cu(C_{16}H_{29}O_2)_2$. Blaugrüne, körnig-krystallinische Masse (aus Alkohol); schwer löslich in Alkohol. Schmilzt etwas über 120° unzersetzt (C., G.).
- Äthylester $C_{18}H_{34}O_2=C_{15}H_{29}\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in eine alkoholische Lösung von Gaidinsäure (CALDWELL, GÖSSMANN, A. 99, 310). Blättrig, in Alkohol ziemlich schwer löslich. Erstarrungspunkt: $9-10^{\circ}$. Unzersetzt flüchtig.
- 5. Lycopodiumötsäure $C_{18}H_{30}O_2=C_{15}H_{29}\cdot CO_3H$. V. und B. Findet sich, an Glycerin gebunden, in den Lycopodiumsporen; man verseift das Glycerid mit Bleioxyd und heißem Wasser (Langer, Ar. 227, 248, 289). Flüssig. Erstarrt in festem Kohlendioxyd. D^{15,6}: 0,9053. Leicht löslich in Äther, Chloroform, schwerer in Alkohol. Kaliumpermanganat erzeugt Isobutylessigsäure, eine Säure $C_{10}H_{20}O_3$ und eine Säure $C_{16}H_{32}O_4$. Beim Schmelzen mit Kali entstehen Isobuttersäure und Laurinsäure. $AgC_{16}H_{29}O_2$.
- 6. Physetölsäure $C_{18}H_{29}O_2 = C_{15}H_{29} \cdot CO_2H$. V. Als Glycerid neben Walrat in Höhlungen im Kopfe des Pottwals (Physeter macrocephalus Shaw) (Hofstädter, A. 91, 177). F: 30°. Erstarrungspunkt: 28°. Verändert sich beim Erwärmen auf 100° unter Gelbfärbung und Annahme eines Trangeruches. $Ba(C_{16}H_{29}O_2)_2$. Krystalle (aus Alkohol).
- 7. Carbonsäure $C_{16}H_{30}O_2=C_{15}H_{29}\cdot CO_2H$ aus Seehundsfett. V. Als Glycerid neben Palmitinsäure und Ölsäure im Fett des kaspischen Seehundes (LJUBARSKI, J. pr. [2] 57, 19; Ξ . 30, 45; C. 1898 II, 273). Wurde nicht isoliert. Ihr Vorhandensein wurde aus der Entstehung einer Doppelverbindung der Zusammensetzung $C_{16}H_{32}O_4+C_{18}H_{36}O_4$ (F: $124-125^\circ$; in heißem Wasser etwas löslich) geschlossen, welche bei der Öxydation eines Gemisches von Seehundsfettsäuren mit Kaliumpermanganat erhalten wurde.
- 8. Carbonsäure $C_{16}H_{30}O_2 \Rightarrow C_{15}H_{29} \cdot CO_2H$ aus Dorschleberöl. V. Neben anderen Säuren verestert im Dorschleberöl (Bull, B. 39, 3573; vgl. Fahrion, Ch. Z. 17, 685). F: -1° . Gibt mit Kaliumpermanganat in alkalischer Lösung eine Dioxysäure $C_{16}H_{32}O_4$ (B.).
- 9. Carbonsäure $C_{16}H_{20}O_2 = C_{15}H_{29} \cdot CO_2H$ aus "Axinsäure". B. Man verseift Age (d. i. das aus dem Coccus axin gewinnbare Fett) (Syst. No. 4732) und überläßt die hierbei neben anderen Produkten auftretende "Axinsäure" $C_{18}H_{20}O_2$ der Oxydation durch Luftsauerstoff (Hoppe, J. 1860, 324). F: 35°. Löslich in Alkohol und Äther.
- 14. Asellinsäure $C_{17}H_{32}O_2=C_{16}H_{31}\cdot CO_2H$. V. Als Glycerid neben anderen Säuren im Japanttran, Dorschleberöl und Sardinentran (Fahrion, Ch. Z. 17, 685). Wurde nicht isoliert. Ihr Vorhandensein folgt aus der Entstehung von Dioxydihydroasellinsäure $C_{17}H_{34}O_4$ (Syst. No. 230) bei der Oxydation der Trane mit Kaliumpermanganat in alkalischer Lösung in der Wärme.

15. Carbonsäuren $C_{18}H_{34}O_2$.

1. Octadecen-(2)-säure-(1), a-Heptadecylen-a-carbonsäure $C_{18}H_{34}O_{2}=CH_{3}^{-}$ $[CH_{2}]_{14} \cdot CH : CH \cdot CO_{2}H$. B. Neben a-Oxy-stearinsäure bei der Einw. von alkoholischer Kallauge auf a-Brom-stearinsäure (Le Sueur, Soc. 85, 1711) oder auf a-Jod-stearinsäure (Ponzio, G. 34 II, 81; 35 II, 569). — Blätter oder Nadeln (aus Alkohol oder aus Petroläther). Schmilzt bei 59° und erstarrt nach dem Schmelzen bei 52° (P., G. 34 II, 82). Sehr leicht löslich in Äther, Benzol und in Chloroform, löslich in Petroläther, schwer löslich in kaltem Alkohol. — Liefert mit überschüssigem Kaliumpermanganat ohne Kühlung Palmitinsäure, mit der berechneten Menge $1^{\circ}/_{\circ}$ liger KMnO₄-Lösung bei 0° a. β -Dioxy-stearinsäure (P., G. 35 II, 571; Le S., Soc. 85, 1712). Wirkt auf eine kalte Lösung von Brom in Chloroform nicht ein (Le S.); gibt bei mehrtägigem Stehen mit Brom a β -Dibrom-stearinsäure (P., G. 34 II, 85); beim Erhitzen mit Bromwasserstoff in Eisessig-Lösung im Einschlußrohr auf 100° entsteht β -Brom-stearinsäure (P., G. 35 II, 569). Liefert beim Schmelzen mit Kaliumhydroxyd Palmitinsäure und Essigsäure (P., G. 34 II, 83). Veresterungskonstante: Sudbrough, Gittins, Soc. 95, 319. — NaC₁₈H₃₃O₂. Prismen (aus Alkohol), löslich in Wasser, sehr wenig löslich in kaltem Alkohol (P., G. 34 II, 83). — AgC₁₈H₃₈O₂. Weißer Niederschlag (P., G. 34 II, 84). — Ba(C₁₈H₃₃O₂)₂. Unlöslich in Wasser und in Alkohol (P., G. 34 II, 84). — Pb(C₁₈H₃₃O₂)₂. Weißer Niederschlag, F: 157°. Unlöslich in Ather (Le S., Soc. 85, 1712).

Äthylester $C_{20}H_{38}O_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_{14} \cdot CH \cdot CH \cdot CO_2 \cdot C_2H_8$. B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die alkoholische Lösung der Säure (Ponzio, G. 34 II, 84). Aus dem Silbersalz der Säure und Äthyljodid (LE SÜEUR, Soc. 85, 1712). — Nadeln (aus Methylalkohol). F: 15° (P.), 25–26° (LE S.). Kp: über 360° (P.). Unlöslich in Wasser, mischbar mit den gewöhnlichen organischen Solvenzien (P.).

Amid C₁₈H₃₅ON = CH₃·[CH₂]₁₄·CH·CH·CO·NH₂. B. Man erhitzt die Säure mit etwas überschüssigem Phosphorpentachlorid und gießt in konz. Ammoniak (Ponzio, G. 34 II, 85). — Prismen (aus Alkohol). F: 107—108°. Fast unlöslich in Äther und Ligroin, löslich in warmem Alkohol, Benzol, Aceton und kaltem Chloroform.

- 2. Octadecen-(6)-säuren-(1), s-Heptadecylen-a-carbonsäuren $C_{18}H_{24}O_2=CH_3\cdot [CH_3]_{10}\cdot C\cdot H$ $CH_3\cdot [CH_2]_{10}\cdot C\cdot H$ $CH_3\cdot [CH_2]_{10}\cdot C\cdot H$ $CH_3\cdot [CH_2]_{10}\cdot C\cdot H$ $CH_3\cdot [CH_2]_{10}\cdot C\cdot H$
- a) Octadecen-(6)-säure-(1) vom Schmelzpunkt 33–34°, Petroselinsäure $C_{18}H_{34}O_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_{10} \cdot CH \cdot [CH_2]_4 \cdot CO_2H$. B. Aus dem Glycerintripetroselinat durch Verseifen mit alkoholischer Kalilauge (Vongerichten, Köhler, B. 42, 1638). F: 33° bis 34°. Erstarrungspunkt: 27°. D⁴°: 0,8681. n⁰: 1,4533. Gibt mit wenig salpetriger Säure die bei 54° schmelzende stereoisomere Säure. Beim Behandeln mit Kaliumpermanganat in alkalischer Lösung erhält man eine Dioxystearinsäure. Mit Brom entsteht ein Dibromid (gelbbraune Masse; leicht löslich in Alkohol und Äther), das beim Erhitzen mit methylalkoholischer Kalilauge unter Druck eine bei 54° schmelzende Säure $C_{18}H_{32}O_2$ liefert. Ag $C_{18}H_{33}O_2$. Körniges Pulver; unlöslich in Wasser und Alkohol. Mg $(C_{18}H_{30}O_2)_2$. Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Ba $(C_{18}H_{32}O_2)_2$. Nadeln (aus benzol + Alkohol). Zn $(C_{18}H_{33}O_2)_2$. Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Pb $(C_{18}H_{33}O_2)_2$. Leicht löslich in heißem Äther, schwer in kaltem Alkohol und Äther; unlöslich in Wasser.

Glycerin-tri-petroselinat $C_{57}H_{104}O_6=C_{17}H_{33}\cdot CO\cdot O\cdot CH_2\cdot CH(O\cdot CO\cdot C_{17}H_{33})\cdot CH_2\cdot O\cdot CO\cdot C_{17}H_{33}$. V. Im Ole des Petersiliensamens (Vongerichten, Köhler, B. 42, 1638). — Krystallinisch. F: 32°. Erstarrungspunkt: 16,5°. n_5^{m} : 1,4619.

Amid der Petroselinsäure $C_{15}H_{35}ON = CH_3 \cdot [CH_2]_{10} \cdot CH \cdot CH \cdot [CH_2]_4 \cdot CO \cdot NH_2$. Nadeln. F: 76° (Vongerichten, Köhler, B. 42, 1638).

- b) Octadecen-(6)-säure-(1) vom Schmelzpunkt 54° $C_{18}H_{34}O_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_{10} \cdot CH \cdot [CH_2]_4 \cdot CO_2H$. B. Durch Behandeln von Petroselinsäure mit wenig salpetriger Säure (Vongerichten, Köhler, B. 42, 1639). F: 54° . Ba($C_{18}H_{33}O_2$)₂. Krystalle (aus Benzol + Alkohol).
- e) Octadecen-(6)-säure-(1)-Derivate, von denen es unbestimmt ist, ob sie sterisch zur Petroselinsäure oder zu deren Stereoisomeren gehören.
- 6.7-Dibrom-octadecen-(6)-säure-(1), Taririnsäure-dibromid $C_{18}H_{32}O_2Br_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_{10} \cdot CBr \cdot [CH_2]_4 \cdot CO_2H$. Zur Konstitution vgl. Arnaud, C. r. 134, 842. B. Aus Taririnsäure und Brom in Chloroform (Arnaud, C. r. 114, 80; Bl. [3] 7, 234). Krystallinische Masse. F: 32°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform (A., C. r. 114, 80;

Bl. [3] 7, 234). — $KC_{18}H_{31}O_{2}Br_{2}$. Nadeln (aus absolutem Alkohol) (A., C. r. 114, 80; Bl. [3] 7, 234).

6.7-Dijod-octadecen-(6)-säure-(1), Taririnsäure-dijodid $C_{13}H_{32}O_2I_2=CH_3\cdot [CH_2]_{10}\cdot CI:CI\cdot [CH_2]_4\cdot CO_2H$. B. Aus Taririnsäure und Jod in Eisessig-Lösung bei $50-60^0$ (Arnaud, Posternak, C. r. 149, 220). — Farblose Nadeln (aus Alkohol). F: 48,5°. Leicht löslich in heißem Alkohol, Eisessig und den üblichen Lösungsmitteln der Fettsäuren, bildet mit Alkohol leicht übersättigte Lösungen. — Beständig gegen Lichteinwirkung. Reduktionsmittel regenerieren Taririnsäure. Durch Alkali in siedendem Alkohol wird nicht alles Jod entfernt. — Ammoniumsalz. Nadeln, schwer löslich in kaltem Alkohol.

- 3. Octodecen-(9)-säuren-(1), 3-Heptadecylen-a-carbonsäuren $C_{18}H_{34}O_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_7 \cdot C \cdot H$ $CH_3 \cdot [CH_2]_7 \cdot C \cdot H$ $CH_3 \cdot [CH_2]_7 \cdot C \cdot H$ $\mathrm{HO_2C}\text{-}[\mathrm{CH_2}]\text{-}.\overset{\text{\tiny II}}{\mathrm{C}}\text{-}\mathrm{H}$ $\mathbf{H} \cdot \dot{\mathbf{C}} \cdot [\mathbf{CH_o}]_{\tau} \cdot \mathbf{CO_oH}$
- a) Flüssige Octadecen-(9)-säure-(1), Ölsäure, Oleinsäure, Elainsäure $C_{18}H_{34}O_2=CH_3\cdot[CH_2]_7\cdot CH\cdot [CH_2]_7\cdot CO_2H$. Zur Konstitution vgl.: Babuch, B. 27, 172; LE Sueur, Soc. 85, 1710; Harries, Thieme, A. 343, 354.

Vorkommen, Bildung, Darstellung.

V. Frei und als Ester in der Veilchenwurzel (TIEMANN, KRÜGER, B. 26, 2676). Frei und an Phytosterin gebunden in der Rinde von Prunus serotina (POWER, MOORE, Soc. 95, 248, 250). An Glycerin gebunden in den meisten Fetten und Ölen (CHEVREUL, Recherches sur les corps gras d'origine animale [Paris 1823], S. 75), so im Menschenfett (CH., A. ch. [2] 2, 347, 359, 366; HEINTZ, Ann. d. Phys. 84, 258), im Hammel-, Rinder-, Gänse- und Schweine-lett (CH., A. ch. [2] 2, 359, 366), im Dorschleberöl (Bull, B. 39, 3574), im Olivenöl (Heintz, J. pr. [1] 70, 370), im Mandelöl und Sesamöl (Hazura, Grüssner, M. 10, 247), im Fett des Petersiliensamens (Vongerichten, B. 9, 1126), im Behenöl von Moringa aptera (WALTER, A. 60, 272; ZALESKI, B. 7, 1013), im Kokosöl (Reijst, C. 1906 I, 1061; R. 25, 281), im Leinöl (ERDMANN, BEDFORD, B. 42, 1324).

B. Entsteht neben Isoölsäure aus 1-Jod-stearinsäure (S. 387) durch Einw. alkoholischer

Kalilauge (M. Saizew, C. Saizew, A. Saizew, J. pr. [2] 35, 385; Lebedew, J. pr. [2] 50, 61).

Darst. Man verseift Mandelöl (nach Benedikt, Hazura, M. 10, 356 besser Rindertalg oder Schweinefett) mit Kalilauge, zerlegt die Seife mit Salzsäure, digeriert die freien Säuren mit Bleioxyd bei 100° und zieht das ölsaure Blei durch Äther [oder bei 65° durch Alkohol vom spezifischen Gewicht 0,82 (SAUNDERS, Ch. Z. 4, 443)] aus. Man zerlegt das Bleisalz durch Salzsäure, fällt die in Freiheit gesetzte Olsäure mit Bariumchlorid und überschüssigem Ammoniak, krystallisiert den getrockneten Niederschlag aus Alkohol um und zerlegt dann durch Weinsäure (GOTTLIEB, A. 57, 40). — Technische Ölsäure ("Olein", "Elain") wird bei der Fabrikation der Stearinsäure ("Stearin") als Nebenprodukt gewonnen, indem man die durch Verseifung von Fetten und Ölen erhaltenen Fettsäuren erst bei Zimmertemperatur, dann in gelinder Wärme abpreßt (F. Goldschmidt in F. Ullmanns Enzyklopädie der technischen Chemie, Bd. V [Berlin-Wien 1917], S. 452). — Die rohe Ölsäure läßt man bei -6° bis -7° erstarren; man befreit sie von flüssig bleibenden Verunreinigungen durch Filtration in der Kälte und reinigt sie durch Überführung in das Bleisalz (VARRENTRAP, A. 35, 199) oder das Bariumsalz (BERTHELOT, A. ch. [3] 41, 243). Trennung der Stearinsäure von der Ölsäure durch Alkohol und Essigsäure: David, C. r. 86, 1416.

Eigenschaften.

Geruch- und geschmacklose Nadeln. F: 14° (GOTTLIEB, A. 57, 43). Schmelzpunkte der binären und ternären Gemische von Ölsäure mit Palmitinsäure und mit Stearinsäure: Ger binaren und ternaren Gemische von Olsaure mit Palmitinsaure und mit Stearinsaure: Carlinfanti, Levi-Malvano, G. 39 II, 353, 375. — Ölsäure zersetzt sich bei der Destillation unter gewöhnlichem Luftdruck (Gottlieb, A. 57, 43), läßt sich aber im Dampfstrome bei 250° unzersetzt überdestillieren (Bolley, Borgmann, Z. 1866, 187). Kp_{100} : 285,5—286°; Kp_{50} : 264°; Kp_{30} : 249,5°; Kp_{15} : 232,5°; Kp_{10} : 223° (Krafft, Nördlinger, B. 22, 819); Kp_{20} : 241° (Partheil, Ferié, Ar. 241, 559); $Kp_{0.25}$: 166° (E. Fischer, Harries, B. 35, 2162; Siedepunkt im Vakuum des Kathodenlichts: Krafft, Weillandt, B. 29, 1325; Caldwell, Hurley, Soc. 95, 855. — $D_1^{n_1}$: 0,8998; $D_1^{n_2}$: 0,8540 (Eljkman, B. 12, 162). — Ölsäure ist unlöslich in Wasser, mischbar mit Alkohol und Ather. Assoziation in Phenollösung: Robertson, Soc. 83, 1428. — $n_{\alpha}^{n_1}$: 1,46214; $n_{\beta}^{n_2}$: 1,47115; $n_{\alpha}^{n_3}$: 1,43753; $n_{\beta}^{n_3}$: 1,44606 (Eljkman, B. 19, 182): $n_{\alpha}^{n_1}$: 1,46098; $n_{\beta}^{n_3}$: 1,4758; $n_{\beta}^{n_3}$: 1,44606 (Eljkman, B. 19, 182): $n_{\alpha}^{n_1}$: 1,46098; $n_{\beta}^{n_3}$: 1,4758; $n_{\beta}^{n_3}$: 1,42688; E. 14, 188): MAN, R. 12, 162); $\mathbf{n}_{\alpha}^{17,7}$: 1,46083; $\mathbf{n}_{\beta}^{17,7}$: 1,46998; $\mathbf{n}_{\alpha}^{194,8}$: 1,41758; $\mathbf{n}_{\beta}^{194,8}$: 1,42583 (E., R. 14, 188); n_B: 1,4407 (Parthett, Ferié, Aτ. 241, 559). — Molekulare Verbrennungswärme bei konst.

Volum: 2677,6 Cal., bei konst. Druck: 2682,0 Cal. (Stohmann, *Ph. Ch.* 10, 416). — Magnetische Suszeptibilität: Pascal, *Bl.* [4] 5, 1118. Dielektr.-Konst. von Ölsäure und von ölsauren Salzen: Kahlenberg, Anthony, *C.* 1906 II, 1818.

Ölsäure reagiert in ungelöstem Zustande und in alkoholischer Lösung gegen Lackmus neutral (GOTTLIEB, A. 57, 43).

Chemisches und biochemisches Verhalten, Verwendung, Analytisches.

Ölsäure zersetzt sich bei der Destillation unter Bildung von Sebacinsäure, Essigsäure, Caprylsäure, Caprinsäure, Kohlendioxyd, Wasser und Kohlenwasserstoffen (Redtenbacher, A. 35, 195; GOTTLIEB, A. 57, 63). — Olsäure wird durch geringe Mengen salpetriger Säure in Elaidinsäure umgelagert (H. Meyer, A. 35, 182; GOTTLIEB, A. 57, 52). Diese Isomerisation wird ferner bewirkt durch N₂O₄ (Lidow, IR. 27, 178; C. 1895 I, 857; Jegorow, Ж. 35, 975; С. 1904 I, 260), durch Salpetersäure (D: 1,2-1,25) in der Kälte (Ермер, Р. Ch. S. 1899, 190), durch Erhitzen mit Natriumdisulfit und Wasser auf 1750 oder mit SO. Lösung auf 200° (M. Saizew, C. Saizew, A. Saizew, Æ. 24, 477; C. 1893 I, 637; J. pr. [2] 50, 73). - Ölsäure nimmt bei längerer Einw. von Licht und Luft beträchtlich an Gewicht zu und wird dabei oxydiert zu Onanthaldehyd, Ameisensäure, Essigsäure, Buttersäure, Onanthsäure, Azelainsäure, Sebacinsäure und wahrscheinlich Dioxystearinsäure (Scala, C. 1898 I, 439). Veränderung bei jahrelangem Aufbewahren: v. Senkowski, H. 25, 434. Wird von Salpetersäure lebhaft oxydiert; es entstehen hierbei flüchtige Fettsäuren (Redten-BACHER, A. 59, 45) und Dicarbonsäuren: Bernsteinsäure, Glutarsäure (CARETTE, C. r. 102, 693; Bl. [2] 46, 65), Adipinsäure (LAURENT, A. ch. [2] 66, 166; BROMEIS, A. 35, 105), Korksäure (L., A. ch. [2] 66, 157; BROMEIS, A. 35, 96), Azelainsäure (L., A. ch. [2] 66, 158, 172; ARPPE, A. 124, 86). Bei der Oxydation mit Ammoniumpersulfat und Schwefelsäure entsteht die bei 99,5° schmelzende 5.1-Dioxy-stearinsaure (Albitzki, B. 33, 2910). Kaliumpermanganat oxydiert die freie Ölsäure zu Azelainsäure und anderen Säuren (A. SAIZEW, permanganat oxydiert die freie Olsaure zu Azelainsaure und anderen Sauren (A. Satzew, $J.\ pr.\ [2]\ 33, 301$). Mit alkalischer Permanganatlösung entstehen $60^{\circ}/_{0}\ J.\iota$ -Dioxy-stearinsäure (vom Schmelzpunkt 134°), wenig Pelargonsäure, $16^{\circ}/_{0}$ Azelainsäure, $16^{\circ}/_{0}$ Oxalsäure (EDMED, $Soc.\ 73,\ 628$; vgl. A. Satzew, $J.\ pr.\ [2]\ 33,\ 302$). Bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in Gegenwart von 1 Äquivalent Alkali beobachteten Holde, Marcusson (B. 36, 2658) auch das Auftreten einer Ketooxystearinsäure $CH_3 \cdot [CH_2]_7 \cdot CO \cdot CH(OH) \cdot [CH_2]_7 \cdot CO_2H$ oder $CH_3 \cdot [CH_2]_7 \cdot CH(OH) \cdot CO \cdot [CH_2]_7 \cdot CO_2H$ (Syst. No. 318). Bei der Einw. von Kaliumpermanganat auf eine essigsaure Lösung von Ölsäure entstehen Produkte, welche ähnliche Farbenreaktionen wie Cholesterin geben (Lifschütz, $H.\ 55,\ 1$). Molinari und Songung (B. 39, 2727, pg.) Harring R. 39, 2844 · Harring R. 42, 447) erhielten SONCINI (B. 39, 2737; vgl. HARRIES, THIEME, B. 39, 2844; HARRIES, B. 42, 447) erhielten bei der Einw. von Ozon auf Lösungen von Ölsäure das normale Ozonid C₁₈H₃₄O₅, HARRIES und Thieme (A. 343, 357; B. 39, 2844; vgl. Harries, B. 39, 3728) bei weiterer Einw. von Ozon das Perozonid $C_{18}H_{34}O_6$. Werden die Ölsäureozonide durch Wasser zersetzt oder wird ölsaures Natrium in wäßr. Lösung durch Ozon oxydiert, so erhält man Pelargonaldehyd und den Halbaldehyd der Azelainsäure bezw. Pelargonsäure und Azelainsäure (HARRIES, THIEME, A. 343, 355). Reaktion der Ölsäure mit Mercuriacetat in essigsaurer Lösung: Leys, Bl. [4] 1, 543, 633. — Ölsäure wird beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor auf 200—210° zu Stearinsäure reduziert (Goldschmiedt, J. 1876, 579). Die Reduktion zu Stearinsäure erfolgt ferner beim Leiten eines Gemenges von Ölsäuredämpfen und Wasserstoff über fein verteiltes Nickel oder Kupfer bei 280—300° (Sabatier, Maller, A. ch. [8] 16, 73), beim Auftropfen von Ölsäure auf mit Nickel präparierte Bimssteinstücke, die im Wasserstoffstrom auf 170—200° erhitzt werden (Erdmann, Bedford, B. 42, 1325; E., D. R. P. 211669; C. 1909 II, 667), beim Einleiten von Wasserstoff in eine wäßr. Lösung von ölsaurem Kalium in Gegenwart von kolloidalem Palladium bei gewöhnlicher Temperatur (РААІ, ROTH, B. 41, 2283). Untersuchungen über die Wirkung verschiedener Metalle bei der Reduktion der Olsäure zu Stearinsäure: Fokin, C. 1906 II, 758; Z. El. Ck. 12, 749, 795; C. 1907 II, 1324; 1908 II, 1995. Reduktion von ölsaurem Natrium durch Erhitzen mit Wasserstoff unter hohem Druck in Gegenwart von Kupferoxyd: IPATJEW, B. 42, 2091; C. 1909 II, 1728. Reduktion von Ölsäure zu Stearinsäure durch Wasserstoff unter dem Einfluß elektrischer Glimmentladungen: DE HEMPTINNE, D. R. P. 167107; C. 1906 I, 801. Elektrolytische Reduktion der Ölsäure zu Stearinsäure: PETERSEN, C. 1905 II, 305; Z. El. Ch. 11, 549; Böhringer & Söhne, D. R. P. 187788; C. 1907 II, 1287. — Ölsäure liefert mit Brom flüssige 9.1-Dibrom-stearinsäure (Overbeck, A. 140, 42); Wärmetönung bei der Addition von Brom: Luginin, Kablukow, C. 1907 II, 133. Bei Behandlung von Ölsäure mit Chlorwasserstoff in Eisessig entsteht θ- oder ι-Chlor-stearinsäure (Piotrowski, B. 23, 3532). Bei Einw. von Bromwasserstoff in Eisessig (Piotrowski, B. 23, 2532) oder bei der Einw. von Metallbromid und starker Säure (BAYER & Co., D. R. P. 186740; C. 1907 II, 1030) entsteht 3- oder ι-Brom-stearinsäure. Mit Phosphortrijodid und wenig Wasser bildet sich ι-Jod-stearinsäure (M. SAIZEW, C. SAIZEW, A. SAIZEW, J. pr. [2] 35, 384). Olsäure addiert unterchlorige Säure unter

Bildung von Chloroxystearinsäure (Albitzki, Æ. 31, 76; C. 1899 I, 1069; J. pr. [2] 61, 66), zu deren Darstellung man zweckmäßig Chlor auf die Lösungen von ölsauren Alkalien in Gegenwart von Alkaliearbonaten einwirken läßt (Konsortium f. elektrochem. Ind., D. R. P. 212001; C. 1909 II, 766). — Einw. von Schwefel auf Ölsäure: Benedikt, Ulzer, M. 8, 210; Altschul, P. C. H. 36, 609. Beim Erhitzen von Ölsäure mit Schwefel und Alkaliearbonaten auf etwa 300° bilden sich braune, direkt färbende Baumwollfarbstoffe (Lepetit, Dolleus & Gansser, D. R. P. 118701; C. 1901 I, 655). — Ölsäure verbindet sich mit konz. Schwefelsäureester der ι-Oxy-stearinsäure CH₂·[CH₂]₇·CH(O·SO₃H)·[CH₂]₈·CO₂H (Syst. No. 223) (SSABANEJEW, B. 19 Ref., 239; SHUKOW, SCHESTAKOW, C. 1903 I, 825). Beim Erhitzen von Ölsäure mit konz. Schwefelsäure auf 80–85° entsteht

γ-Stearolacton, CH₃·[CH₂]₁₃·CH·CH₂·CH₂·CO (Shukow, Schestakow, Ж. 40, 832; C. 1908 II, 1414). Temperaturerhöhung beim Mischen von Ölsäure mit konz. Schwefelsäure: Richter, Z. Ang. 20, 1613. — Beim Erhitzen von Ölsäure mit Zinkchlorid entstehen Additionsprodukte, welche beim Kochen mit verdünnter Salzsäure und nachfolgender Vakuumdestillation neben anderen Produkten γ-Stearolacton und Isoölsäure liefern (Benedikt, M. 11, 83). — Bei der Kalischmelze vol. Ölsäure entstehen Palmitinsäure in fast theoretischer Ausbeute, Essigsäure in sehr viel geringerer Ausbeute und etwas Oxalsäure, dagegen nicht Pelargonsäure, Azelainsäure oder Dioxystearinsäure (Edmed, Soc. 73, 627; vgl. Varrentrapp, A. 35, 196).

Veresterungskonstante: Sudborough, Gittins, Soc. 95, 319. Kondensation von Ölsäure mit Benzol oder mit Naphthalin bei Gegenwart von konz. Schwefelsäure: Twitchell, Am. Soc. 22, 22

Ölsäure übt im Organismus von Hunden und Kaninchen eine hämolytische Wirkung aus (FAUST, A. Pth. 1908, Suppl.-Bd. [Schmiedeberg-Festschr.], S. 171).

Technische Ölsäure dient hauptsächlich zur Seifenfabrikation, ferner in der Textilindustrie zum Schmälzen der Wolle und zur Fabrikation von Textilölen. Verwendung zur Herstellung fettlöslicher Farbstoffe: Geonewald & Stommel, D. R. P. 147362; C. 1904 I, 331.

Nachweis: Man löst etwas Baumwolle in konz. Schwefelsäure, fügt einige Tropfen des auf Ölsäure zu prüfenden Öles hinzu und läßt unter Schütteln Wasser eintropfen; bei Gegenwart von Ölsäure tritt Rotfärbung auf, die bei weiterem Wasserzusatz in Violett übergeht (Manea, C. 1908 II, 1702). Spektroskopischer Nachweis der Ölsäure: Lifschütz, H. 56, 446.

Versuche zur quantitativen Bestimmung der Ölsäure auf Grund der Löslichkeit ihres Bariumsalzes: Farnsteiner, C. 1899 I, 546. — Über die Bestimmung der Jodzahl vgl.: Dieterich, C. 1896 II, 122; 1897 I, 201; Hefelmann, C. 1897 I, 201; Mascarelli, Blasi, G. 37 I, 118.

Ölsaure Salze, Oleate.

Ammoniumsalz. Vgl. darüber: Gm. 4, 1491; Quincke, Ann. d. Physik [N. F.] 53, 594; Wallerant, C. r. 143, 694. — LiC₁₈H₃₃O₂. Krystallschuppen (aus Alkohol). 100 ccm Wasser von 18° lösen 0,0678 g, 100 ccm Wasser von 25° 0,1315 g, 100 ccm Alkohol (D: 0,797) von 18° 0,9080 g, 100 ccm Alkohol von 25° 1,0030 g (Parthelit, Ferié, Ar. 241, 559). Unlöslich in Äther, Benzol, Chloroform, Schwefelkohlenstoff, Petroläther (Schön, A. 244, 264). — NaC₁₈H₃₃O₂ + C₁₈H₃₄O₂. Scheidet mit viel Wasser Ölsäure ab (Krafft, Stern, B. 27, 1753). — NaC₁₈H₃₃O₂. Krystallisiert aus absolutem (nicht aus wasserhaltigem) Alkohol (Vabrentrapp, A. 35, 202). F: 232—235° (Krafft, B. 32, 1599). Löst sich in 10 Tln. Wasser bei 12°, in 20,6 Tln. Alkohol (D: 0,821) bei 13°, in 10 Tln. Alkohol bei 32°, in 100 Tln. siedendem Äther (Chevreul; vgl. Gm., 4, 1493). Verhalten der wäßt. Lösung beim Verdünnen mit Wasser: Krafft, Stern, B. 27, 1753; K., Wiglow, B. 28, 2569; K., Strutz, B. 29, 1329; Quincke, Ann. d. Physik [N. F.] 53, 594. Wird aus der wäßt. Lösung durch NaCl abgeschieden (Gm.). Technisches Salz, durch Verseifung von Olivenöl dargestellt, dient als medizinische Seife (Sapo medicatus). — KC₁₈H₂₃O₂. Durchsichtige Gallerte (Chevreul; vgl. Gm. 4, 1491). Über die Bildung fließend weicher Krystalle aus Alkohol s. Lehmann, Ph. Ch. 18, 91. Löslich in 4 Tln. kaltem Wasser, in 2,15 Tln. Alkohol (D: 0,821) bei 10°, in 1 Tl. Alkohol bei 50°, in 29,1 Tln. siedendem Äther. Wird durch viel Wasser hydrolysiert zu unlöslichem saurem Salz und freiem Kaliumhydroxyd (Chevreul, vgl. Gm. 4, 1491; Quincke). — Cu(C₁₈H₂₃O₂)₂. Grüner Niederschlag, Ist bei 100° flüssig. Löslich in hiem Alkohol, leicht löslich in Ather (Schön, A. 244, 264) und Benzol (Kahlenberg, C. 1902 I, 1040). — Silbersalz. Weißer voluminöser Niederschlag (V., A. 35, 202; Gotttler, A. 57, 44). — Mg(C₁₈H₃₃O₂)₂. Körnchen (Ch.; vgl. Gm. 4, 1494). — Ca(C₁₈H₃₃O₂)₂. Pulver, löslich

in Alkohol (Ch.; vgl. Gm. 4, 1494). — Ba(C₁₈H₃₃O₂)₂. Krystallpulver. Backt bei 100° zusammen, ohne zu schmelzen. Unlöslich in Wasser, sehr schwer löslich in kochendem Alkohol (Gottlieb, A. 57, 41, 46). Löslichkeit in Benzol, kaltem Alkohol, Chloroform, Petroläther: Farnsteiner, C. 1899 I, 546. — Zn(C₁₈H₃₈O₂)₂. Weißer Niederschlag (Ch.; vgl. Gm. 4, 1494). — Hg(C₁₈H₃₃O₂)₂. F: 102—103° (Tichhorne, J. 1885, 1443). — Al(C₁₈H₃₃O₂)₂ (bei 100°). Unlöslich in Alkohol, sehr wenig löslich in heißem Äther und Benzol (Schön, A. 244, 267). — Pb(C₁₈H₃₃O₂)₂. Pulverig. F: ca. 80° (Gottlieb, A. 57, 45). Löslich in Äther (Varentrapp, A. 35, 197). — Pb(C₁₈H₃₃O₂)₂+2PbO. Körniger Niederschlag. Unlöslich in Äther und Alkohol (Schön, A. 244, 265). — Mn(C₁₈H₃₃O₂)₂. Fleischfarbener Niederschlag. Wenig löslich in heißem Alkohol, löslich in Chloroform, Schwefelkohlenstoff, Ligroin und Benzol, leicht in Äther (Schön, A. 244, 266). — Fe(C₁₈H₃₆O₂)₃. Rotbrauner Niederund Benzol, leicht in Ather (Schön, A. 244, 266). — Fe(C₁₈H₃₃O₂)₂. Rotbrauner Niederschlag. Unlöslich in Alkohol, leicht löslich in Ather, Chloroform, Schwefelkohlenstoff, Benzol und Ligroin (Schön, A. 244, 266). — Kobaltsalz. Dunkelrot, wird beim Erhitzen auf 120° braun, leicht löslich in Benzol (Kahlenberg, C. 1902 I, 1040). — Nickelsalz. Grün, amorph, leicht löslich in Benzol (K., C. 1902 I, 1040).

Umwandlungsprodukte der Ölsäure von nicht vollständig bekannter Konstitution,

Normales Ölsäure-ozonid $C_{18}H_{34}O_6 = CH_3 \cdot [CH_2]_7 \cdot CH - CH \cdot [CH_2]_7 \cdot CO_2H$. B.

Man läßt auf eine Lösung von Ölsäure in Eisessig Ozon einwirken, verdünnt dann mit Wasser und neutralisiert mit Natriumdicarbonat (Molinari, Soncini, B. 39, 2737; Harries, Thieme, B. 39, 2844; H., B. 42, 447). Beim Waschen des Olsäureozonidperoxyds C₁₈H₃₄O₆ (s. u.) mit Wasser und Natriumdicarbonatiösung (Harries, Thieme, B. 39, 2844). — Dickfüssiges gelbliches Öl. D^{18} : 1,0218; D^{22} : 1,0205 (Molinari, Barosi, B. 41, 2795); D^{m}_{21} : 1,023; D^{m}_{22} : 1,0216; n_{α} : 1,45775; n_{α}^{m} : 1,46021; n_{γ} : 1,47045 (H., B. 42, 449). Leicht löslich in Benzol und Chloroform, löslich in Schwefelkohlenstoff und absolutem Alkohol, schwer löslich in Hexan, unlöslich in kaltem Petroläther (M., B., B. 41, 2795). Verpufft schwach beim Erhitzen auf dem Platinblech (H., Th., B. 39, 2845). Über die Spaltung beim Erhitzen im Vakuum auf 120° vgl.: M., S., B. 39, 2738. Zersetzt Kaliumjodid unter Abscheidung von Jod (M., B., B. 41, 2795). Wird beim Erwärmen mit Wasser primär in Pelargonaldehyd, Arskingen, bei Plating auf Plati von Jod (M., B., B. 41, 2795). Wird beim Erwarmen mit wasser primar in reiargonaldenyd, Azelainsäure-halbaldehyd-peroxyd, Pelargonaldehyd-peroxyd und Azelainsäure-halbaldehyd gespalten; die wäßr. Lösung zeigt die Wasserstoffsuperoxyd-Reaktion (H., B. 42, 450); sekundäre Zersetzungsprodukte sind Azelainsäure und Pelargonsäure (H., B. 42, 452; vgl. H., Th., B. 39, 2845; H., Türk, B. 39, 3737). Gibt beim Kochen mit wäßr. Alkalien Pelargonaldehyd (vgl. H., B. 39, 3731), Pelargonsäure, Azelainsäure, eine Säure C₁₈H₃₂O₆ (s. u.) und eine Säure C₁₈H₃₆O₃ (s. u.) (M., S., B. 39, 2739). Gibt beim Erwärmen mit wasserbade Azelainsäure, Pelargonsäure, die Säure C₁₈H₃₆O₃ (s. u.) (M., S., B. 39, 2739). die Säure C₁₈H₃₂O₆, Pelargonaldehyd, eine Verbindung C₂₇H₅₄O₃ (vielleicht trimolekularer Pelargonaldehyd (s. u.) und einen Aldehyd C₁₈H₃₆O₂ (?), welcher ein bei 54° schmelzendes Semicarbazon C₁₆H₃₆O₃. B. Beim Erwärmen von normalem Ölsäureozonid C₁₈H₃₄O₅ mit wäßr. Alkalien (MOLINARI, SONGINI, B. 39, 2740), oder mit Kaliumdisulfitlösung auf dem Wasserbade neben anderen Produkten (M. 2005).

Wasserbade, neben anderen Produkten (M., Barosi, B. 41, 2797). Beim Erwärmen von Triolein-ozonid mit 30% iger alkoholischer Kalilauge auf dem Wasserbade, neben anderen Produkten (M., Fenarcli, B. 41, 2790). — Teigartige Masse, schwach gelbstichig. F: 41° (M., B.). Destilliert im Vakuum unzersetzt bei 225° (M., S.). Gibt ein in Wasser unlösliches

(M., B.). Destilliert im Vakuum unzersetzt bei 225 (M., S.). Gibt ein in wasser umosinenes Calciumsalz (M., S.; M., B.).

Säure C₁₈H₃₂O₆. B. Beim Erwärmen von normalem Ölsäureozonid C₁₈H₃₄O₅ mit wäßr. Alkalien (Molinari, Soncini, B. 39, 2740) oder mit Kaliumdisulfitlösung auf dem Wasserbade, neben anderen Produkten (M., Barosi, B. 41, 2798). Beim Erwärmen von Triolein-ozonid mit 30% eiger alkoholischer Kalilauge auf dem Wasserbade, neben anderen Produkten (M., Fenarcli, B. 41, 2790). — Dickflüssiges durchscheinendes Öl. Zersetzt sich bei der Destillation im Vakuum. Wird durch Kaliumpermanganat zu Azelainsäure oxydiert (M., S.). — Calciumsalz. Löslich (M., S.). — Eisensalz. Unlöslich (M., S.). Verbindung C₂₇H₅₄O₃ [vielleicht Parapelargonaldehyd (C₂H₁₈O₃]. B. Beim Erwärmen von normalem Ölsäureozonid C₁₈H₃₄O₅ mit Kaliumdisulfitlösung, neben anderen Produkten (Molinari, Barosi, B. 41, 2798). — Krystallinische Masse. F: 28°. Unlöslich in Wasser. löslich in Chloroform und Äther; unlöslich in Alkalien und Disulfit. Zeigt schwache

in Wasser, löslich in Chloroform und Äther; unlöslich in Alkalien und Disulfit. Zeigt schwache Aldehydreaktion.

 $\texttt{Ols\"{a}ure-ozonid-peroxyd} \quad \texttt{C}_{18} \texttt{H}_{34} \texttt{O}_{8} = \texttt{CH}_{2} \cdot [\texttt{CH}_{2}]_{7} \cdot \underbrace{\texttt{CH}}_{-} \underbrace{\texttt{CH} \cdot [\texttt{CH}_{2}]_{7} \cdot \texttt{CO}_{3}}_{+} \texttt{H}.$ B. Aus Olsäure in Chloroform mittels Ozons (HARRIES, THIEME, A. 348, 357; HARRIES, B. 39, 3728). — Wasserklare, beinahe glasige Masse (aus Essigester durch Petroläther). Verpufft schwach auf dem Platinblech. Gibt beim Waschen mit Wasser und Natriumdicarbonat-Lösung das normale Ölsäureozonid $C_{18}H_{34}O_5$ (H., Th., B. 39, 2845). — Wird beim Erwärmen mit Wasser auf dem Wasserbade unter Bildung von Wasserstoffsuperoxyd in Azelainsäure, den Halbaldehyd der Azelainsäure, Pelargonsäure und den Pelargonaldehyd gespalten (H., TÜRK, B. 39, 3733).

Funktionelle Derivate der Ölsäure.

Methylester der Ölsäure $C_{19}H_{36}O_2=CH_3\cdot [CH_2]_7\cdot CH\cdot [CH\cdot [CH_2]_7\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Aus Ölsäure, Methylalkohol und konz. Schwefelsäure (LAUBENT, A. ch. [2] 65, 299). Durch Erwärmen von Cocosfett mit 2% Chlorwasserstoff enthaltendem Methylalkohol, neben anderen Produkten (Haller, Youssoufian, C. r. 143, 805). — Öl. D¹⁸: 0,879 (L.). — Geht bei Behandlung mit Mercuronitrat in Elaidinsäuremethylester über (L.).

Äthylester $C_{20}H_{36}O_2=CH_3\cdot [CH_2]_7\cdot CH:CH\cdot [CH_2]_7\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus Ölsäure, Alkohol und konz. Schwefelsäure (Laurent, A. ch. [2] 65, 298). Durch Einw. alkoholischer Salzsäure auf Triolein (Berthelot, A. ch. [2] 41, 248). — Öl. D¹⁶: 0,871 (L.). Magnetische Rotation: PERKIN, Soc. 45, 576. — Gibt bei der Reduktion mit Wasserstoff in Ather in Gegen-

Isoamylester $C_{23}H_{44}O_2=CH_3\cdot [CH_2]_7\cdot CH\cdot [CH_2]_7\cdot CO_2\cdot C_5H_{11}$. B. Aus Ölsäure und Isoamylalkohol in Gegenwart von Pankreasgewebe bei 36° (POTTEVIN, C. r. 138, 378). Flüssig. D¹⁵: 0,897.

a-Monooleat des Glycerins, Glycerin-a-olein, a-Monoolein $C_{21}H_{40}O_4=C_{17}H_{33}$ · CO·O·CH₂·CH(OH)·CH₂·OH. B. Bei 4-stündigem Erhitzen von 1 Mol-Gew. γ -Chlor-propylenglykol mit mehr als 1 Mol-Gew. Natriumoleat im kohlensäuregefüllten Rohr auf 140° (Guth, Z. B. 44, 90). Aus 2 Tln. Kaliumoleat und 0,8 Tln. γ -Chlor-propylenglykol bei 180° im kohlensäuregefüllten Rohre (Krafft, B. 36, 4343). — F: 35° (K.). Im Vakuum unzersetzt destillierbar (K.).

Als Glycerinmonoclein C₂₁H₄₀O₄ von ungewisser Konstitution und Einheitlichkeit

a) Monoolein von Berthelot $C_{21}H_{40}O_4 = C_{17}H_{33} \cdot \text{CO} \cdot \text{O} \cdot \text{C}_3H_5(\text{OH})_2$. B. Bei 18-stündigem Erhitzen von Ölsäure mit überschüssigem Glycerin auf 200° (Berthelot, A. ch. [2] 41, 243). — Erstarrt langsam bei 15–20°. D^{21} : 0,947. b) Monoolein von Pottevin $C_{21}H_{40}O_4 = C_{17}H_{33} \cdot \text{CO} \cdot \text{O} \cdot \text{C}_3H_5(\text{OH})_2$. B. Aus Ölsäure und Glycerin durch Pankreas-Lipase (Pottevin, C. r. 136, 1152).

Myristinat-palmitat-oleat des Glycerins, Glycerin-myristin-palmitin-olein, Myristin-palmitin-olein, Myristopalmitoolein $C_{51}H_{96}O_6=C_3H_5(O\cdot CO\cdot C_{13}H_{27})(O\cdot CO\cdot C_{15}H_{31})(O\cdot CO\cdot C_{17}H_{33})$. V. In den in Aceton am leichtesten löslichen Anteilen von Oleum cacao (Klimont, M. 23, 57). — Weiche Krystallmasse. F: 25–27°. — Gibt bei der Verseifung ein Gemisch, aus dem Palmitinsäure isoliert werden konnte.

 $\begin{array}{ll} \textbf{Dipalmitat-oleat des Glycerins, Glycerin-dipalmitin-olein, Dipalmitin-olein,} \\ \textbf{Oleodipalmitin} & C_{53}H_{100}O_{6} = C_{3}H_{5}(O \cdot CO \cdot C_{15}H_{31})_{2}(O \cdot CO \cdot C_{17}H_{38}). \end{array}$

a) Präparat von Klimont. V. Im Fett von Stillingia sebifera (Klimont, M. 24, 408). Im Borneotalg (K., M. 25, 931). Im Kakaofett (Oleum cacao) (K., M. 26, 565).

— Krystalle (aus viel Aceton + etwas Chloroform). Schmelzpunkt des Präparats aus Kakaofett und aus Borneotalg: 38°, des Präparates aus Stillingiaöl: 37° (K., M. 26, 566). Schmilzt nach dem Schmelzen und Wiedererstarren bei 28—29° (K., M. 25, 932). Löstich in Äther, Chloroform, Amylalkohol.

b) Präparat von Hansen. V. Im tierischen Fett (Hansen, C. 1902 I, 1116). -

Palmitat-stearat-oleat des Glycerins, Glycerin-palmitin-stearin-olein, Palmitin-stearin-olein, Palmitostearoolein $C_{55}H_{104}O_6 = C_3H_5(O \cdot CO \cdot C_{15}H_{31})(O \cdot CO \cdot C_{17}H_{35})$ $(O \cdot CO \cdot C_{17}H_{83})$.

a) Präparat von Klimont. V. In der Kakaobutter (Klimont, M. 23, 55). — Weiße

Drusen. F: 31,3°.

b) Präparat von Hansen. V. Im tierischen Fett (HANSEN, C. 1902 I, 1116). — F: 42°.

 $a.\beta$ -Distearat-a'-oleat des Glycerins, Glycerin- $a.\beta$ -distearin-a'-olein, $a.\beta$ -Distearin- α' -olein, α' -Oleo- α - β -distearin $C_{57}H_{108}O_6=C_{17}H_{38}\cdot CO\cdot O\cdot CH_2\cdot CH(O\cdot CO\cdot C_{17}H_{38})\cdot CH_2\cdot O\cdot CO\cdot C_{17}H_{35}$. B. Aus $\alpha.\beta$ -Distearin durch Erhitzen mit Ölsäure analog der Bildung des isomeren a.a'-Distearin-β-oleins (Kreis, Hafner, C. 1904 II, 413). — Zeigt doppelten Schmelzpunkt: 29-31° und 42°.

aa'-Distearat- β -oleat des Glycerins, Glycerin-aa'-distearin- β -olein, aa'-Dia.α'-Distearat-β-oleat des Glycerins, Glycerin-a.α'-distearin-β-olein, α.α'-Distearin-β-olein, β-Oleo-α.α'-distearin C₀₇H₁₈₉O₆ = C₁₇H₃₅· CO·O·CH₂·CH(O·CO·C₁₇H₃₆) CO·O·CH₂·CH(O·CO·C₁₇H₃₆). B. Durch 10-stündiges Erhitzen von α.α'-Distearin mit Ölsäure unter vermindertem Druck in einer Wasserstoffatmosphäre auf 200°, neben viel Tristearin (Kreis, Hafner, B. 36, 2772). Beim 6-stündigen Erhitzen gleicher Gewichtsmengen α.α'-Distearin und Ölsäureanhydrid auf 170° unter 20-25 mm Druck und Durchleiten von CO₂ (Grün, Schacht, B. 40, 1782). — Nädelchen (aus Äther und Alkohol). Die auskrystallisierte Substanz schmilzt bei 42°; die durch Erkalten erstarrte Schmelze zeigt doppelten Schmelzpunkt; 28-30° und 42° (K., H.). Die auskrystallisierte Substanz schmilzt kurz nach der Darstellung bei 42°, nach 1-jährigem Lagern bei 41° und 55°; die wiedererstarrte Schmelze zeigt den Schmelzpunkt 42° (G., Sch.). Leicht löslich in Äther, löslich in Alkohol (G., Sch.). den Schmelzpunkt 42° (G., Sch.). Leicht löslich in Äther, löslich in Alkohol (G., Sch.).

Natürliches Oleodistearin $C_{57}H_{108}O_6=C_3H_5(O\cdot CO\cdot C_{17}H_{25})_2(O\cdot CO\cdot C_{17}H_{33})$ (möglicherweise Gemisch von $a.\beta$ -Distearin-a'olein und a.a'-Distearin- β -olein). V. Im Mkanifett (aus den Samen von Stearodendron Stuhlmanni Eryl.) (Heise, C. 1896 I, 608; Henriques, KÜNNE, B. 32, 387). In der Kokumbutter (von Garcinia indica Choisy (Heise, C. 1897 I, KÜNNE, B. 32, 387). In der Kokumbutter (von Garcinia indica Choisy (Heise, C. 1897 I, 565). In der Kakaobutter (Fritzweiler, C. 1902 I, 1113). Im Kakaofett (Oleum cacao) und wahrscheinlich im chinesischen Talg (Oleum stillingiae) (Klimont, M. 26, 564). Im Borneotalg (dem Fett der Früchte der Dipterocarpus-Arten) (Klimont, M. 25, 931). Im Fett der Früchte von Chailletia toxicaria (Power, Tutin, Am. 800. 28, 1175). — Ein aus Mkanifett hergestelltes, durch wiederholte Krystallisation aus Äther-Alkohol gereinigtes Präparat zeigte folgende Eigenschaften: Schneeweiße, eng verwachsene Krystalle; leicht löslich in Äther, schwer in Alkohol. Die auskrystallisierte Substanz schmilzt bei 45—46°, die durch Erkalten wieder erstarrte Schmelze zeigt den Schmelzpunkt 39—40° (Hen., Kü.).

Liefert mit Chlorjod ein sehr beständiges Additionsprodukt C₃H₅(O·CO·C₁₇H₃₅)₂(O·CO·C₁₇H₃₅)₂(O·CO·C₁₇H₃₅)₂(O·CO·C₁₇H₃₅)₂(O·CO·C₁₇H₃₅)₂(O·CO·C₁₇H₃₅)₂(O·CO·C₁₇H₃₆)₃(O·CO·C₁₇H₃₆)₄(O·CO·C₁₇H₃₆(O·CO·C₁₇H₃₆)₄(O·CO·C₁₇H₃₆(O·CO·C₁₇H₃₆(O·CO·C₁₇H₃₆(O·CO·C₁₇H₃₆(O·CO·C₁₇H₃₆(O·CO·C₁₇H₃₆(O·CO C₁₇H₃₃CII) (Hen., Kü.). Wird durch Einleiten der roten Dämpfe aus Nitrit und Schwefelsäure in Distearinelaidin umgelagert (HEN., KÜ.).

a.\$\beta\$-Dioleat des Glycerins, Glycerin-a.\$\beta\$-diolein, a.\$\beta\$-Diolein $C_{39}H_{72}O_5=C_{17}H_{33}$: $CO \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH(O \cdot CO \cdot C_{17}H_{33}) \cdot CH_2 \cdot OH$. B. Aus 2.3-Dibrom-propanol-(1) und Natrium-oleat (Guyri, Z. B. 44, 91). — Ol. Erstarrt gegen 0° .

a.a'-Dioleat des Glycerins, Glycerin-a.a'-diolein, a.a'-Diolein C₃₉H₇₂O₅ = C₁₇H₃₃· CO·O·CH₂·CH(OH)·CH₂·O·CO·C₁₇H₃₃. B. Aus 1.3-Diohlor-propanol-(2) und Natriumoleat (Guth, Z. B. 44, 91). — Öl. Erstarrt gegen 0°. Glycerindiolein C₃₉H₇₂O₅ = C₃H₅(OH)(O·CO·C₁₇H₃₃)₂ von zweifelhafter Konstitution und Einheitlichkeit entsteht durch Erhitzen von Glycerin-monoolein (aus Glycerin und Ölsäure) mit übersehüssiger Ölsäure auf 250° (Berthelot, A. ch. [3] 41, 250). Durch Erhitzen von Glycerin-triolein mit Glycerin auf 200° (B.). — Öl. Beginnt bei 10—15° zu krystalligigen. Dål. 0.021 D²¹: 0.921. lisieren.

Stearatdioleat des Glycerins, Glycerin-stearin-diolein, Stearin-diolein, Stearodiolein $C_{57}H_{106}O_6 = C_3H_5(O \cdot CO \cdot C_{17}H_{35})(O \cdot CO \cdot C_{17}H_{33})_2$. V. Im Menschenfett (Particle Research of the Control of the Contro THEIL, FEBIÉ, Ar. 241, 568).

Trioleat des Glycerins, Glycerin-triolein, Triolein $C_{57}H_{104}O_6 = C_{17}H_{33} \cdot CO \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH(O \cdot CO \cdot C_{17}H_{33}) \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot C_{17}H_{33}$. V. Hauptbestandteil der fetten Öle, in geringer Menge in den festen Fetten (vgl.: Chevreul, A. ch. [2] 2, 366; Berthelot, A. ch. 13] 41, 252; Gm. 4, 1508). Kommt in der Butter höchstens in geringer Menge vor (Caldwell, Hurtley, Soc. 95, 858). — B. Durch Erhitzen von Glycerin mit überschüssiger Ölsäure auf 240° (Berthelot, A. ch. [3] 41, 251). Aus 1.2.3-Tribrom-propan durch Erhitzen mit Natriumoleat (Guth, Z. B. 44, 92). Aus Glycerinmonoolein und Ölsäure durch Pankreas-Lipase (Pottevin, C. r. 136, 378). — Darst. Läßt man Olivenöl 24 Stunden mit kalter Natronlauge stehen, so bleibt Triolein allein unverseift (Kerwyck; vgl. Gm. 4, 1509). — Farb-, geruch- und geschmackloses Öl. Erstarrt bei -4° bis -5° (Gu.). Siedet unter 18 mm Druck bei 235—240° nicht ganz ohne Zersetzung (Gu.). D¹⁵: 0,915 (Po.). Wenig löslich in Alkohol, sehr leicht in Äther (B.). — Gibt bei Behandlung mit salpetriger Säure Trielaidin (H. MEYER, A. 35, 177). Liefert mit Brom Glycerin-tris-dibromstearin, aus dem durch asymmetrische Spaltung mittels Lipase rechtsdrehende Dibromstearinsäure und ein gleichfalls rechtsdrehendes Glycerid gewonnen werden können (Neuberg, Rosenberg, C. 1908 I, 515; vgl. dagegen Lewkowitsch, Ch. Z. 32, 54). Gibt in Petroleumhexan mit ozoniserter Luft das Ozonid C₅₇H₁₀₄O₁₅ (Molenari, Fenaroli, B. 41, 2789). Reaktion mit Mercuriacetat in essigsaurer Lösung: Leys, Bl. [4] 1, 543. Reaktion mit konz. Schwefelsäure: Geitel, J. pr. [2] 37, 68. Temperaturerhöhungen beim Mischen mit konz. Schwefelsäure: Richter, Z. Ang. 20, 1613. Wird durch Hydroxylamin in alkoholisch-alkalischer Lösung zerlegt in Glycerin und Oleinhydroxamsäure (MORELLI, R. A. L. [5] 17 II, 77).

 $\begin{array}{l} {\rm Triolein \cdot ozonid} \ \ C_{57} {\rm H_{104}O_{15}} = \\ {\rm CH_3 \cdot [CH_2]_7 \cdot CH \cdot CH \cdot [CH_2]_7 \cdot CO \cdot O \cdot CH(CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot [CH_2]_7 \cdot CH \cdot CH \cdot [CH_2]_7 \cdot CH_3)_2. \ B. \ Beim \end{array}$

Einleiten von ozonisierter Luft in eine Petroleumhexan Lösung von Triolein (Molinari, Fenaroli, B. 41, 2789). — Dickflüssiges, fast gallertiges, farbloses Öl. Zersetzt sich bei 136°. Löslich in Ather, Essigsäure, Benzol und Chloroform. — Gibt beim Erhitzen mit 30% iger alkoholischer Kalilauge auf dem Wasserbade Glycerin, Azelainsäure, Pelargonsäure, die Säure $C_{18}H_{36}O_3$ (s. S. 466) und die Säure $C_{13}H_{32}O_6$ (s. S. 466).

Dioleat des Mannitans, Mannitan-diolein $C_{42}H_{78}O_7 = C_8H_8O(OH)_2(O\cdot CO\cdot C_{17}H_{33})_2$

Ölsäureanhydrid $C_{36}H_{66}O_3=CH_3\cdot[CH_2]_7\cdot CH\cdot CH\cdot[CH_2]_7\cdot CO\cdot O\cdot CO\cdot [CH_2]_7\cdot CH\cdot CH\cdot [CH_2]_7\cdot CH_3$. B. Durch 6-stündiges Erhitzen von Ölsäure mit Essigsäureanhydrid in zugeschmolzenem Rohr auf 150° (ALBITZKI, 3H. 31, 103; C. 1899 I, 1070). — F: 22—24°. — Liefert beim 6-stündigen Erhitzen mit der gleichen Menge a.a'-Distearin auf 170° unter 20—25 mm in einer Kohlendioxyd-Atmosphäre Glycerin-a.a'-distearin- β -olein (Grün, Schacht, B. 40, 1782).

Ölsäurechlorid $C_{18}H_{38}OCl=CH_3\cdot [CH_2]_7\cdot CH\cdot [CH_2]_7\cdot COCl.$ B. Aus Ölsäure und Phosphortrichlorid (Aschan, B. 31, 2349). — Flüssig. Kp_{13.5}: 213° (Krafft, Tritschler, B. 33, 3584).

Ölsäureamid $C_{18}N_{35}ON=CH_3\cdot [CH_2]_7\cdot CH\cdot [CH_2]_7\cdot CO\cdot NH_2$. B. Durch Eintropfen des Ölsäurechlorids in konz. Ammoniak (Aschan, B. 31, 2349). Man läßt Mandelöl (ROWNEY, J. 1855, 532) oder Haselnußöl mit alkoholischem Ammoniak in der Kälte stehen (CARLET, J. 1859, 368). — Schuppen (aus verdünntem Alkohol). F: 75-76° (A.).

Oleinhydroxamsäure bezw. Oleinhydroximsäure $C_{18}H_{35}O_2N = CH_2 \cdot [CH_2]_7 \cdot CH \cdot [CH_2]_7 \cdot CO \cdot NH \cdot OH$ bezw. $CH_3 \cdot [CH_2]_7 \cdot CH \cdot [CH_2]_7 \cdot C(:N \cdot OH) \cdot OH$. B. Durch Behandlung von Triolein mit Hydroxylamin in alkoholisch-alkalischer Lösung (MORELLI, R. A. L. [5] 17 II, 77). — Nadeln (aus Petroläther). F: 61°. Sehr leicht löslich in den meisten Solvenzien, weniger löslich in Petroläther. Färbt sich mit Eisenchlorid in alkoholischer Lösung rotviolett.

b) Feste Octadecen-(9)-säure-(1), Elaidinsäure $C_{13}H_{24}O_2=CH_3\cdot[CH_2]_7\cdot CH$: $CH\cdot[CH_2]_7\cdot CO_2H$. Zur Konstitution vgl. Harries, Thieme, A. 343, 354.

B. Aus Ölsäure durch Umlagerung; diese erfolgt bei der Einw. von salpetriger Säure B. Aus Olsäure durch Umlagerung; diese erfolgt bei der Einw. von salpetriger Säure (H. Meyer, A. 35, 174; Gottlieb, A. 57, 52; Farnsteiner, C. 1899 I, 545), bei der Einw. von N₂O₄ (Lidow, R. 27, 178; C. 1895 I, 857; Jegorow, R. 35, 975; C. 1904 I, 260), bei der Einw. von Salpetersäure (D: 1,2—1,25) (Edmed, P. Ch. S. No. 213), beim Erhitzen mit einer konz. wäßr. Lösung von Natriumdisulfit auf 175° oder mit SO₂-Lösung auf 200° (M. Saizew, C. Saizew, A. Saizew, R. 24, 477; C. 1893 I, 637; J. pr. [2] 50, 73). — Durch Verseifung von Trielaidin mit Alkalilauge (Bouder, A. 4, 11; H. Meyer, A. 35, 178).

Blätter (aus Alkohol). F: 44—45° (H. Meyer), 51—52° (M. Saizew, C. Saizew, A. 212ew, Destilliert bei gewöhnlichem Druck zum Teil unversetzt (Bouder, A. 4, 12).

A. Saizew). — Destilliert bei gewöhnlichem Druck zum Teil unzersetzt (Boudet, A. 4, 12; H. Meyer, A. 35, 182). Kp₁₀₅: 287,5—288°; Kp₅₀: 266°; Kp₃₀: 251,5°; Kp₁₅: 234°; Kp₁₆: 225° (Krafft, Nördlinger, B. 22, 819); Siedepunkt im Vakuum des Kathodenlichtes: K., Wellandt, B. 29, 1325. — D^{3,4}: 0,8505 (Elikman, R. 12, 163). — Sehr leicht löslich in Alkohol, leicht in Ather (BOUDET; H. MEYER). — $n_{\alpha}^{78.4}$: 1,43583; $n_{\beta}^{79.4}$: 1,44425; Molekularrefraktion: Eijkman, R. 12, 163. Molekulare Verbrennungswärme bei konst. Druck: 2664,3 Cal., bei konst. Volum: 2659,9 Cal. (Stohmann, Ph. Ch. 10, 416). — Reagiert auf Lackmus stark sauer (GOTTLIEB, A. 57, 55).

Ceht beim Erhitzen mit SO₂- oder NaHSO₃-Lösung zu etwa 20% in Ölsäure über (Аlbitzki, Ж. 31, 76; C. 1899 I, 1069). — Gibt in Chloroform mit Ozon das Ozonidperoxyd $C_{18}H_{34}O_{8}$ (s. S. 470) (Harries, Thieme, A. 343, 357). Liefert bei der Oxydation mit Ammoniumpersulfat und Schwefelsäure die bei 136,5° schmelzende 9.1-Dioxy-stearinsäure (Albitzki, B. 33, 2910). Mit alkalischer Permanganatlösung entstehen 33°/₀ 3.1-Dioxy-stearinsäure (vom Schmelzpunkt 99°), 13—14°/₀ Pelargonsäure, 26°/₀ Azelainsäure und 15—20°/₀ Oxalsäure (EDMED, Soc. 73, 629; vgl. A. SAIZEW, J. pr. [2] 33, 315). Chromsäure gibt dieselben Oxydationsprodukte (EDMED). — Wird beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor auf 200-210° zu Stearinsäure reduziert (Goldschmiedt, J. 1876, 579); desgleichen durch Wasserstoff bei 280-300° in Gegenwart von Nickel oder Kupfer (Sabatter, Mailhe, A. ch. [8] 16, 73). — Verbindet sich mit Brom zu fester 3.1-Dibrom-stearinsäure (OVERBECK, A.

140, 62; Albitzki, J. pr. [2] 67, 306); Wärmetönung bei der Addition von Brom: Luginin, Kablukow, C. 1907 II, 133. Elaidinsäure addiert unterchlorige Säure unter Bildung von Chloroxystearinsäure (Albitzki, H. 31, 76; C. 1899 I, 1068; J. pr. [2] 61, 68). Verbindet sich mit Nitrosylchlorid zu Elaidinsäurenitrosochlorid (s. u.) (Tilden, Forster, Soc. 65, 329). — Elaidinsäure verbindet sich bei ca. 50° mit konz. Schwefelsäure (ebenso wie Ölsäure) zum Schwefelsäureester der ι -Oxy-stearinsäure (Tscherbakow, A. Saizew, J. pr. [2] 57, 27). Beim Erhitzen von Elaidinsäure mit konz. Schwefelsäure auf 80-85 $^{\circ}$ entsteht γ -Stearo-

lacton CH₃·[CH₂]₁₃·CH·CH₂·CH₂·CO (Shukow, Schestakow, Ж. 40, 835; С. 1908 II, 1414). — Bei der Kalischmelze entsteht die theoretische Menge Palmitinsäure, sehr wenig Essigsaure, keine Dioxystearinsaure, etwas Oxalsaure (EDMED, Soc. 73, 627; vgl. VARREN-TRAPP, A. 35, 211).

Veresterungskonstante: Sudborough, Gittins, Soc. 95, 319.

Bestimmung der Jodzahl: Mascarelli, Blasi, G. 37 I, 120.

NaC₁₈H₃₂O₂. Blättchen (aus Alkohol) (M. Saizew, C. Saizew, A. Saizew, J. pr. [2]
50, 76). F: 225-227° (Krafft, B. 32, 1599). Löslich in warmem Äther (H. Meyer, A. 35, 183). Zerfällt beim Stehen mit Wasser in Natriumhydroxyd und Schuppen des sauren Salzes (M. Krafft, Stern, B. 27, 1753; vgl. K., Wiglow, B. 28, 2569). — KC₁₈H₃₃O₂ (bei 100°). Blättchen (aus Alkohol) (M. Saizew, C. Saizew, A. Saizew). — AgC₁₈H₃₃O₂. Voluminöser Niederschlag; kleine Krystalle aus Ammoniaklösung. Löst sich nach dem Trocknen wenig in Wasser, Alkohol und Äther (H. Meyer). — Ba(C₁₈H₃₃O₂)₂. Niederschlag (H. Meyer). — Pb(C₁₈H₃₃O₂)₂. Niederschlag (H. Meyer). Löslichkeit in Äther und Benzol: Farnsteiner, C. 1899 I, 545.

Elaidinsäure-ozonid-peroxyd $C_{18}H_{84}O_6$ = $CH_3 \cdot [CH_2]_7 \cdot CH$ — $CH \cdot [CH_2]_7 \cdot CO_3H$. B.

Beim Einleiten von Ozon in die Chloroform-Lösung der Elaidinsäure (HARRIES, THIEME, A. 343, 57). — Gelatinöse Masse. Verbrennt beim Erhitzen auf dem Platinblech, ohne zu verpuffen. - Spaltet sich beim Kochen mit Wasser in Pelargonaldehyd und den Halbaldehyd der Azelainsäure bezw. Pelargonsäure und Azelainsäure.

Elaidinsäurenitrosochlorid C₁₈H₃₄O₃NCl. B. Beim Einleiten von Nitrosylchlorid in eine Lösung von 5 g Elaidinsäure in 50 ccm CHCl₃ (TILDEN, FORSTER, Soc. 65, 329). — Farblose Warzen (aus Alkohol). F: 99—100°. Leicht löslich in Alkohol usw.

Methylester der Elaidinsäure $C_{19}H_{36}O_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_7 \cdot CH \cdot [CH_2]_7 \cdot CO_2 \cdot CH_3$. Durch Erhitzen von Elaidinsäure mit Methylalkohol und Schwefelsäure (LAURENT, A. **28.** 256). — Öl. D^{18} : 0.872.

Äthylester $C_{20}H_{38}O_2=CH_3\cdot[CH_2]_7\cdot CH\cdot [CH_2]_7\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus Elaidinsäure beim Erhitzen mit Alkohol und Schwefelsäure (Laurent, A. 28, 255). Beim Leiten von Chlorwasserstoff in die alkoholische Lösung von Elaidinsäure (H. Meyer, A. 35, 184). — Ol. Siedet nicht unzersetzt bei etwas über 370°. D^{18} : 0,868 (L).

Distearat-elaidat des Glycerins, Glycerin-distearin-elaidin, Distearin-elaidin, Elaidodistearin $C_{57}H_{108}O_6=C_3H_5(O\cdot CO\cdot C_{17}H_{38})_2(O\cdot CO\cdot C_{17}H_{33})$. B. Durch Einw. der roten Dämpfe aus Nitrit + Schwefelsäure auf geschmolzenes natürliches Oleodistearin (S. 468) (HENRIQUES, KÜNNE, B. 32, 393). - Krystalle (aus Ather). F: 61°.

Trielaidat des Glycerins, Glycerintrielaidin, Trielaidin $C_{57}H_{104}O_6 = C_{17}H_{33} \cdot CO \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH(O \cdot CO \cdot C_{17}H_{33}) \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot C_{17}H_{33}$. B. Bei der Einw. von salpetriger Säure auf Olivenöl (H. Meyer, A. 35, 174). — Krystallwarzen. F: 32° (M.), 38° (Duffy, J. 1852, 511). In Alkohol fast ganz unlöslich, sehr leicht löslich in Äther (M.).

Elaidinsäureanhydrid $C_{36}H_{36}O_3 = CH_3 \cdot [CH_2]_7 \cdot CH \cdot CH \cdot [CH_2]_7 \cdot CO \cdot O \cdot CO \cdot [CH_2]_7 \cdot CH \cdot CH \cdot [CH_2]_7 \cdot CH_3$. B. Durch 6-stündiges Erhitzen von Elaidinsäure mit Essigsäureanhydrid in zugeschmolzenem Rohr auf 150° (Albitzki, Emeljanow, H. 31, 106; C. 1899 I, 1070). — F: $49-51.5^{\circ}$.

Elaidinsäurechlorid $C_{18}H_{33}OCl = CH_3 \cdot [CH_2]_7 \cdot CH \cdot [CH_2]_7 \cdot COCl. B.$ Aus Elaidinsäure und Phosphorpentachlorid (Krafft, Tritschler, B. 33, 3582), — Siedet unter 13 mm Druck nicht ganz unzersetzt bei 216°.

Elaidinsäureamid $C_{13}H_{35}ON = CH_3 \cdot [CH_2]_7 \cdot CH \cdot [CH_2]_7 \cdot CO \cdot NH_3$. B. Aus Trielaidin und alkoholischem Ammoniak (Rownex, J. 1855, 532). Aus Elaidinsäureamhydrid und trocknem Ammoniak in ätherischer Lösung, neben elaidinsaurem Ammoniak (Алытгкі, EMELJANOW, 31, 106; C. 1899 I, 1070), - Krystalle, F: 93-94 (A., E.).

Elaidinsäurenitril $C_{18}H_{33}N = CH_3 \cdot [CH_2]_7 \cdot CH \cdot [CH_2]_7 \cdot CN$. B. Aus Elaidinsäureamid beim Erwärmen mit Phosphorpentachlorid (Krafft, Tritschler, B. 33, 3583). — F: ca. -1° . Kp₁₈: 213-214°.

- c) Octadecen-(9)-säure-(1)-Derivate, von denen es ungewiß ist, ob sie sterisch zur Ölsäure oder zur Elaidinsäure gehören.
- a-Mono-[9.10-dichlor-octadecen-(9)-säure-(1)]-ester des Glycerins, Glycerina-stearolin-dichlorid $C_{21}H_{38}O_4Cl_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_7 \cdot CCl \cdot [CH_2]_7 \cdot CO \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot OH$. B. Aus Glycerin-a-stearolin (S. 495) und Chlor in Chloroform (Quensell, B. 42, 2447). — Schweres helles Öl; zersetzt sich beim Destillieren im Vakuum.
- 12-Brom-octadecen-(9)-säure-(1) $C_{18}H_{33}O_2Br = CH_3 \cdot [CH_2]_5 \cdot CHBr \cdot CH_2 \cdot CH \cdot CH \cdot [CH_2]_7 \cdot CO_2H$. B. Aus Ricinolsäure mittels Phosphorpentabromids (Grün, B. 39, 4407). Durch Oxydation des Kaliumsalzes mit Kaliumpermanganat entsteht λ -Brom- ϑ . ι -dioxystearinsäure.
- 9.10-Dibrom-octadecen-(9)-säure-(1), Stearolsäure-dibromid $C_{18}H_{32}O_2Br_2=CH_3\cdot [CH_2]_7\cdot CBr\cdot [CH_2]_7\cdot CO_2H$. B. Aus Stearolsäure und Brom (OVERBECK, A. 140, 56). Dickes Öl. Unlöslich in Wasser. Verbindet sich direkt mit Brom. Alkoholische Kalilauge wirkt erst bei 160° ein.
- a-Mono-[9.10-dibrom-octadecen-(9)-säure-(1)]-ester des Glycerins, Glycerina-stearolin-dibromid $C_{31}H_{38}O_4Br_2 = CH_3\cdot [CH_2]_7\cdot CBr: CBr\cdot [CH_2]_7\cdot CO\cdot O\cdot CH_2\cdot CH(OH)\cdot CH_2\cdot OH$. B. Aus Glycerin-a-stearolin und Brom in Schwefelkohlenstoff in direktem Sonnenlicht in Gegenwart von Eisen oder Eisenchlorid (Quensell, B. 42, 2448). Helles schweres Öl von esterartigem Geruch.
- Tris-[9.10-dibrom-octadecen-(9)-säure-(1)]-ester des Glycerins, Glycerin-tristearolin-hexabromid $C_{57}H_{98}O_6Br_6=C_3H_5(O\cdot CO\cdot [CH_2]_7\cdot CBr:CBr\cdot [CH_2]_7\cdot CH_3)_3$. B. Aus Glycerin-tristearolin und Brom in Schwefelkohlenstoff in direktem Sonnenlicht in Gegenwart von Eisen oder Eisenchlorid (QUENSELL, B. 42, 2448).
- 9.10-Dijod-octadecen-(9)-säure-(1), Stearolsäure-dijodid C₁₈H₃₂O₂I₂ = CH₃·[CH₂]₇·CI:CI·[CH₂]₇·CO₂H. B. Beim Stehen einer Lösung von Stearolsäure und Jod in Schwefelkohlenstoff mit FeI₂ (Liebermann, Sachse, B. 24, 4116) oder aus Stearolsäure und Jod in Eisessig-Lösung bei 50–60° (Arnaud, Posternak, C. r. 149, 220). Schuppen (aus verdünntem Alkohol) (L., S.), farblose Nadeln (aus starkem Alkohol) (A., P.). F: 51° (A., P.), 50–51° (L., S.). Am Licht beständig. Reduktionsmittel regenerieren Stearolsäure (L., S.; A., P.). Alkali in siedendem Alkohol nimmt nicht alles Jod heraus (A., P.).
- a-Mono-[9.10-dijod-octadecen-(9)-säure-(1)]-ester des Glycerins, Glycerina-stearolin-dijodid $C_{21}H_{38}O_4I_2=CH_3\cdot [CH_2]_7\cdot CI\cdot CI\cdot [CH_2]_7\cdot CO\cdot O\cdot CH_2\cdot CH\cdot (OH)\cdot CH_2\cdot OH$. B. Aus Glycerin-a-stearolin und Jod in Schwefelkohlenstoff in Gegenwart von FeI2 oder AlI3 im Sonnenlicht (Quensell, B. 42, 2448). Gelbliche Krystallaggregate (aus Alkohol). F: 33°.
- 4. Octadecen-(10)-säure-(1), ι-Heptadecylen-α-carbonsäure, Isoölsäure (Paraölsäure) C₁₃H₃₄O₂ = CH₃·[CH₂]₅·CH:CH·[CH₂]₈·CO₂H. Zur Konstitution¹) vgl.: Le Sueur, Soc. 85, 1710; Ponzio, G. 34 II, 79; Shukow, Schestakow, J. pr. [2] 67, 417; ℋ. 35, 17. B. Beim Übergießen von 100 g ι-Jod-stearinsäure mit der Lösung von 60 g KOH in 200 g absolutem Alkohol; man läßt 1 Tag stehen, kocht dann einige Stunden, verdunstet den Alkohol und fällt heiß mit Schwefelsäure. Die Säure wird aus Äther umkrystallisiert, dann an Natron gebunden und das Natriumsalz aus Alkohol umkrystallisiert. Aus dem Natriumsalze stellt man durch Fällen das Zinksalz dar und krystallisiert dieses aus Alkohol um (M. Saizew, C. Saizew, A. Saizew, J. pr. [2] 35, 386). Auch das Bleisalz kann zur Reinigung dienen (Lebedew, J. pr. [2] 50, 61). Entsteht auch bei der Destillation von ι-Oxy-stearinsäure bei 100—150 mm Druck; die hierbei bei 285—300° übergehenden Anteile werden aus Äther umkrystallisiert oder an Natron gebunden (M. S., C. S., A. S., J. pr. [2] 37, 269). Durchsichtige Täfelchen (aus Äther). F: 44—45°. Sehr leicht löslich in Alkohol, viel schwerer in Äther (M. S., C. S., A. S.). Gibt mit alkalischer Permanganatlösung eine bei 78° schmelzende Dioxy-stearinsäure (M. S., C. S., A. S., J. pr. [2] 37, 282). Wird durch Jodwasserstoffsäure in z-Jod-stearinsäure übergeführt (M. S., C. S., A. S., J. pr. [2] 37, 276). Liefert mit Brom ι-z-Dibrom-stearinsäure (S. 386) (M. S., C. S., A. S., J. pr. [2] 37, 274). Einw. von unter-chloriger Säure: Albitzki, ℋ. 31, 76; C. 1899 I, 1069. Zerfällt beim Schmelzen mit Kali

¹⁾ Anm. Die oben angegebene, schon von Shukow, Schestakow (J. pr. [2] 67, 417; Ж. 35, 17) wahrscheinlich gemachte Strukturformel ist nach dem für dieses Handbuch geltenden Literaturschlußtermin von Jegorow (J. pr. [2] 86, 539) bewiesen worden.

in Palmitinsäure und Essigsäure (M. S., C. S., A. S., $J.\ pr.\ [2]$ 37, 280). Liefert mit Schwefelsäure (65,5° Bé) bei niederer Temperatur (44°) \varkappa -Oxy-stearinsäure vom Schmelzpunkt 84° (Shukow, Schestakow, $J.\ pr.\ [2]$ 67, 416), bei höherer Temperatur (65°) ι -Oxy-stearinsäure (M. S., C. S., A. S., $J.\ pr.\ [2]$ 37, 284); gibt mit konz. Schwefelsäure auf 80—85° erwärmt

γ-Stearolacton CH₃·[CH₂]₁₃·CH·CH₂·CH₂·CO (Shukow, Schestakow, ℋ. 40, 835; C. 1908 II, 1414). — NaC₁₈H₃₃O₂ (bei 100°). Krystalle (aus Weingeist) (M. S., C. S., A. S., J. pr. [2] 35, 387; Lebeddew, J. pr. [2] 50, 62). — AgC₁₈H₃₃O₂. Niederschlag (L., J. pr. [2] 50, 63). — Ca(C₁₈H₃₃O₂)₂ +H₂O. Unlöslich in Wasser, etwas löslich in heißem Alkohol (M. S., C. S., A. S., J. pr. [2] 37, 271). — Ba(C₁₈H₃₃O₂)₂. Unlöslich in Wasser und Alkohol (M. S., C. S., A. S., J. pr. [2] 37, 271). — Zn(C₁₈H₃₃O₂)₂. Krystalle (aus Alkohol), unlöslich in Wasser (M. S., C. S., A. S., J. pr. [2] 35, 387; 37, 272).

5 Rapinsäure $C_{19}H_{34}O_2 = C_{17}H_{33} \cdot CO_2H$. Über die Zusammensetzung s. Zellner, M. 17, 311. — V. Neben Erucasäure und wenig Behensäure im Rüböl (von Brassica rapa) (Reimer, Will, B. 20, 2387). — Darst. Man verseift das Öl durch alkoholisches Kali, fällt die alkoholische Lösung der freien Säuren durch Zinkacetat und wäscht das gefällte Zinksalz mit kaltem Äther; hierbei löst sich rapinsaures Zink (R., W.). — Flüssig. — Wird nicht durch salpetrige Säure zum Erstarren gebracht (R., W.). Wird von Jodwasserstoffsäure zu Stearinsäure reduziert (Z.). — $NaC_{18}H_{33}O_2$. Gallertartige Masse. Leicht löslich in Wasser in kaltem Alkohol (R., W.). — $AgC_{18}H_{33}O_2$. Flockiger Niederschlag, unlöslich in Wasser und Alkohol (R., W.). — $Zn(C_{18}H_{33}O_2)_2$. Krystallinisch. F: 78°. Ziemlich leicht löslich in kaltem Äther (R., W.).

16. Carbonsäuren C₁₉H₃₆O₂.

- 1. Cerebrininsäure C₁₈H₃₆O₂ s. bei Aminocerebrininsäureglykosid, Syst. No. 4777.
- 2. Döglingsäure $C_{19}H_{36}O_2$. V. Als Glycerid Hauptbestandteil des Döglingtrans (Scharling, J. 1847/48, 567). Darst. Man verseift den Tran mit PbO und zieht das döglingsaure Blei mit Ather aus. Gelbes Öl, erstarrt einige Grade über 0° . $Ba(C_{19}H_{35}O_2)_2$. Krystalle (aus Alkohol) (Sch.)

Krystalle (aus Alkohol) (Sch.).
Nach Bull (B. 39, 3574) dürfte Döglingsäure ein Gemisch von Ölsäure und Gadoleinsäure (s. u.) gewesen sein.

17. Carbonsäuren $C_{20}H_{38}O_2$.

- 1. Eikosen-(9)-säure-(20) (?) $C_{20}H_{30}O_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_7 \cdot CH \cdot [CH_2]_6 \cdot CO_2H$ (?). B. Beim Erhitzen von Behenolsäure mit Kalihydrat auf 260° (Bodenstein, B. 27, 3403). Krystalle (aus Alkohol bei 0°). F: 50°. Kp₁₅: 267° (korr.). Gibt mit Brom ein Dibromid, aus welchem bei der Einw. alkoholischer Kalilauge eine Säure $C_{20}H_{36}O_2$ entsteht. Na $C_{20}H_{37}O_2$. Krystalle (aus Alkohol). Ag $C_{20}H_{37}O_2$. Niederschlag. Ba $(C_{20}H_{37}O_2)_2$. Krystalle (aus Alkohol).
- 2. Gadoleinsäure $C_{20}H_{33}O_2=C_{19}H_{37}\cdot CO_2H$. V. Im Dorschleberöl, Heringsöl und Waltran (Bull, B. 39, 3574). Krystalle (aus heißem Alkohol). F: 24.5° . Gibt mit Kaliumpermanganat in kalter, alkalischer Lösung Dioxygadinsäure $C_{20}H_{40}O_4$. Das saure und neutrale Kaliumsalz sind schwer löslich in kaltem Alkohol; das Bleisalz ist schwer löslich in Alkohol.
- 18. Dokosen-(9)-säuren-(22), μ -Heneikosylen- α -carbonsäuren $C_{22}H_{42}O_2=CH_3\cdot[CH_2]_7\cdot C\cdot H$ $CH_3\cdot[CH_2]_7\cdot C\cdot H$ $H\cdot C\cdot[CH_2]_{11}\cdot CO_2H$ $HO_2C\cdot[CH_2]_{11}\cdot C\cdot H$
- a) Erucasäure $C_{22}H_{42}O_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_7 \cdot CH : CH \cdot [CH_2]_{11} \cdot CO_2H$. Zur Konstitution s.: Filett, Ponzio, J. pr. [2] 48, 323; Babuch, B. 26, 1867. V. Als Glycerid im fetten Öldes schwarzen und weißen Senfsamens (Darby, A. 69, 1), im Rüböl (von Brassica napus) (Websky, J. pr. [1] 58, 449), im fetten Ölder Traubenkerne (Firz, B. 4, 442), im Dorschleberöl (Bull, B. 39, 3575). B. Aus Jodbehensäure (S. 392) mit alkoholischer Kalilauge, neben Isoerucasäure (N. Saizew, J. pr. [2] 50, 67). Aus Chlor- oder Bromerucasäure durch Behandlung mit Natrium in alkoholischer Lösung (Holt, B. 24, 4127). Darst. Man verseift Rüböl durch alkoholische Kalilauge, verjagt den Alkohol und zerlegt den Rückstand

durch verdünnte Schwefelsäure; die freie Säure wird wiederholt in der dreifachen Menge 95% pigem Alkohol gelöst und die Lösung auf 0° abgekühlt (REIMER, WILL, B. 19, 3320). Rüböl wird mit Bleioxyd verseift; bei Extraktion mit Äther bleibt erucasaures Blei ungelöst, das mit Salzsäure zerlegt wird (HAUSSKNECHT, A. 143, 41).

das mit Salzsäure zerlegt wird (Haussknecht, A. 143, 41).

Nadeln (aus Alkohol), Tafeln (aus Petroläther). F: 33—34° (Otto, A. 127, 184), 33° (Sudbobough, Gittins, Soc. 95, 320). — Kp₃₀: 281°; Kp₁₅: 264°; Kp₁₀: 254,5° (Krafft, Nördlinger, B. 22, 819); Siedepunkt im Vakuum des Kathodenlichtes: K., Weilandt, B. 29, 1325. — D₁^{SA}₁₄₂: 0,8602 (Eijkman, R. 12, 163). — Unlöslich in Wasser, sehr leicht löslich in Alkohol und Äther (Websky, J. 1853, 443). Wärmetönung beim Lösen in organischen Flüssigkeiten: Timofejew, C. 1905 II, 436. — n_{\text{g}}^{SA}: 1,44704; n_{\text{g}}^{SA}: 1,45543; Molekularrefraktion: Eijkman, R. 12, 163. — Molekulare Verbrennungswärme bei, konst. Volum: 3291,7 Cal., bei konst. Druck: 3297,2 Cal. (Stohmann, Langeen, J. pr. [2] 42, 368).

Geht bei Einw. von salpetriger Säure in die stereoisomere Brassidinsäure über (Reimer, Will, B. 19, 3321), desgleichen beim Erhitzen mit SO₂-Lösung auf 200° (M. Salzew, C. Salzew, A. Saizew, Æ. 24, 482; J. pr. [2] 50, 78). — Gibt beim Erwärmen mit konz. Salpetersäure Brassylsäure C₁₃H₂₄O₄ und Pelargonsäure C₂H₁₈O₂, neben kleinen Mengen 1.1-Dinitro-nonan und Arachinsäure (FILETI, PONZIO, G. 23 H, 395; J. pr. [2] 48, 323). Wird von alkalischer Permanganatlösung zu hochschmelzender u.v-Dioxy-behensäure oxydiert (Unwanzow, J. pr. [2] 39, 335; Albitzki, B. 33, 2910). Bei der Oxydation mit Ammoniumpersulfat und Schwefelsäure entsteht die niedrig schmelzende u.v-Dioxy-behensäure (Albitzki, B. 33, 2910; J. pr. [2] 67, 364). — Erucasäure bleibt bei Einw. von Natrium auf die alkoholische Lösung oder bei Behandlung mit Natriumamalgam unverändert (Holt, B. 24, 4124). Bei der Einw. von Jodwasserstoffsäure und Phosphor bei 200-210^o entsteht Behensäure (Goldschmiedt, J. 1876, 579). Die Umwandlung in Behensäure erfolgt ferner beim Schütteln von Erucasäure mit Platinschwarz in ätherischer Lösung in einer Wasserstoffatmosphäre (Vavon, C. r. 149, 999), bei der elektrolytischen Reduktion an platinierten Platinkathoden (Böhringer & Söhne, D. R. P. 187788; C. 1907 II, 1287). — Erucasäure verbindet sich mit Chlor (bei -18° in Chloroform-Lösung) zu der $\mu.\nu$ -Dichlor-behensäure verbindet sich mit Chlor (bei —16° in Chlorotorm-Losung) zu der μ.ν-Dichlor-cenensaure vom Schmelzpunkt 46° (Holt, B. 24, 4123), mit Brom zu der μ.ν-Dibrom-behensäure vom Schmelzpunkt 42—43° (Otto, A. 135, 226; Haussknecht, A. 143, 40); Wärmetönung bei der Addition von Brom: Luginin, Kablukow, C. 1907 II, 133. Liefert mit Bromwasserstoff in Eisessig Brassidinsäure, neben μ- oder ν-Brom-behensäure (Ponzio, G. 35 II, 396; Bayer & Co., D. R. P. 186214; C. 1907 II, 956). Gibt mit Jodwasserstoff μ- oder ν-Jodbehensäure (Bayer & Co., D. R. P. 180087; C. 1907 II, 434; Alexandrow, N. Salzew, Ж. 24, 490; J. pr. [2] 49, 58; vgl. FILETI, PONZIO, G. 23 II, 392; 27 II, 298). Das Natriumsalz der Erucasäure gibt mit 2 Mol.-Gew. Chlor Chloroxybehensäure C₂₁H₄₁(OH)Cl·CO₂H (WARMBRUNN, STUTZER, B. 36, 3605); zweckmäßig führt man diese Reaktion bei Gegenwart von Alkaliearbonaten durch (Konsortium f. elektrochem. Ind., D. R. P. 212001; C. 1909 II, 766). Analog gewinnt man aus erucasaurem Natrium mit 2 Mol.-Gew. Brom Bromoxybehensäure (Warmbrunn, Stutzer, B. 36, 3605). — Beim Erwärmen von Erucasäure mit konz.

Schwefelsäure auf 75—80° tentsteht γ-Behenolacton, CH₃·[CH₂]₁₇·CH·CH₂·CH₂·CO (Shukow, Schestakow, Ж. 40, 836; C. 1908 II, 1414). — Erucasäure wird von schmelzendem Kali in Essigsäure und Arachinsäure gespalten (Firz, B, 4, 444). Gibt bei der trocknen Destillation mit Barythydrat unter 15 mm Druck Heneikosen-(9) C₂₁H₄₂ (Schall, B. 40, 4787). Dieses entsteht auch beim Erhitzen von erucasaurem Barium mit Natriummethylat (MAI, B. 22, 2135). — Geschwindigkeit der Veresterung der Erucasäure: Sudborough, Gitting, Soc. 95, 319.

NaC₂₂H₄₁O₂ (Websky, J. pr. [1] **58**, 456; J. **1853**, 444). F: 230–235° (Krafft, B. 32, 1599). Hydrolytische Spaltung: K. — $AgC_{22}H_{41}O_2$. Käsiger Niederschlag (Darby, A. 69, 4). — $Ba(C_{22}H_{41}O_2)_2$. Warzen (aus viel Weingeist) (Darby, A. 69, 5; Otto, A. 127, 184). — $Pb(C_{22}H_{41}O_2)_2$. Schwer löslich in der Kälte in Alkohol, Benzol, Aceton und Äther, mäßig löslich in heißem Alkohol, leicht in heißem Äther, sehr leicht in heißem Benzol (Fitz, B. 4, 443).

Äthylester der Erucasäure $C_{24}H_{46}O_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_7 \cdot CH \cdot CH \cdot [CH_2]_{11} \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die alkoholische Lösung von Erucasäure (Reimer, Will, B. 19, 3324). — Flüssig. Siedet unzersetzt oberhalb 360°. — Geht mit salpetriger Säure in Brassidinsäureäthylester über.

Dierucinat des Glycerins, Glycerindierucin, Dierucin C_4 , $H_{88}O_5 = HO \cdot C_3H_5(O \cdot CO \cdot C_{21}H_{41})_2$. V. Scheidet sich manchmal bei längerem Lagern von rohem, nicht raffiniertem Rüböl talgartig ab (Reimer, Will, B. 19, 3322; R., B. 40, 256), vielleicht aus Trierucin und Wasser bei der Lagerung von nassem Raps infolge der durch Gärungserscheinungen eintretenden Temperaturerhöhung oder eventuell unter Mitwirkung von Enzymen gebildet.

(R., B. 40, 257). — Seideglänzende Krystalle (aus Äther + Alkohol). F: 47°. Fast unlöslich in kaltem Alkohol, leicht löslich in Äther und Ligroin. Molekulare Verbrennungswärme bei konst. Druck: 6979,5 Cal., bei konst. Volum: 6968,2 Cal. (Stohmann, Langbein, J. pr. [2] 42, 370). — Geht mit salpetriger Säure in Dibrassidin über (R., W., B. 19, 3324).

Trierucinat des Glycerins, Glycerintrierucin, Trierucin C₆₉H₁₃₈O₈ = C₃H₅(O·CO·C₂₁H₄₁)₈. V. Im Rüböl (vgl. Reimer, Will, B. 19, 3321). Im fetten Ol von Tropaeolum majus (Gadamer, Ar. 237, 472). — B. Aus Dierucin und Erucasäure bei 300° (Reimer, Will, B. 20, 2386). — Krystallinisch. F: 31°. Äußerst leicht löslich in Äther, Benzol und Ligroin, sehr wenig in Alkohol (R., W.); ziemlich leicht in kochendem, absolutem Alkohol (G.). Molekulare Verbrennungswärme bei konst. Druck: 10 265,5 Cal., bei konst. Volum: 10248,6 Cal. (Stohmann, Langbein, J. pr. [2] 42, 371). — Gibt mit salpetriger Säure Tribrassidin (R., W.).

Erucasäureanhydrid $C_{44}H_{52}O_3 = CH_3 \cdot [CH_2]_7 \cdot CH \cdot CH \cdot [CH_2]_{11} \cdot CO \cdot O \cdot CO \cdot [CH_2]_{11} \cdot CH \cdot [CH_2]_{11} \cdot CO \cdot O \cdot CO \cdot [CH_2]_{11} \cdot CH \cdot [CH_$

Erucasäureamid $C_{22}H_{43}ON = CH_3 \cdot [CH_2]_7 \cdot CH \cdot CH \cdot [CH_2]_{11} \cdot CO \cdot NH_2$. B. Aus rohem Erucasäureanhydrid und gasförmigem Ammoniak in ätherischer Lösung (Reimer, Will, B. 19, 3326). — Nadeln (aus Alkohol). F: 84°. Schwer löslich in Alkohol, leicht in Äther und Benzol.

ν-Chlor-erucasäure $C_{22}H_{41}O_2Cl = CH_2 \cdot [CH_2]_7 \cdot CCl : CH \cdot [CH_2]_{11} \cdot CO_2H$. B. Durch 8–10-stündiges Erhitzen von Brassidinsäuredichlorid (s. S. 391) mit alkoholischer Kalilauge auf 130° (Holt, B. 24, 4126). — Krystallmasse. F: 37,5–38°. — Gibt bei Einw. von Natrium auf die alkoholische Lösung Frucasäure (H.). Liefert beim Erhitzen mit Schwefelsäure ν-Keto-behensäure $C_8H_{17} \cdot CO \cdot [CH_2]_{12} \cdot CO_2H$ (Fileti, G. 24 II, 290).

 μ - oder ν -Brom-erucasäure $C_{22}H_{41}O_{2}Br = CH_{3}\cdot[CH_{2}]_{7}\cdot CH:CBr\cdot[CH_{2}]_{11}\cdot CO_{2}H$ oder $CH_{2}\cdot[CH_{2}]_{7}\cdot CBr:CH\cdot[CH_{2}]_{11}\cdot CO_{2}H$. Bei 5-stündigem Kochen von Brassidinsäuredibromid (s. S. 392) mit 1 Mol.-Gew. alkoholischer Kalilauge (Holff, Brunck, B. 24, 4123). — Nädelchen. F: 41,5°. — Gibt bei Behandlung mit Natrium in alkoholischer Lösung Erucasäure (H., B. 24, 4127).

Methylester $C_{28}H_{43}O_2Br = CH_3 \cdot [CH_2]_7 \cdot CH \cdot CBr \cdot [CH_2]_{11} \cdot CO_2 \cdot CH_3$ oder $CH_3 \cdot [CH_2]_7 \cdot CBr \cdot CH \cdot [CH_2]_{11} \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Beim Leiten von Chlorwasserstoff in die methylalkoholische Lösung von Bromerucasäure (Holf, B. 24, 4123). — F: 18–19°.

b) Brassidinsäure C₂₂H₄₀O₂ = CH₃·[CH₂]₇·CH:CH·[CH₂]₁₁·CO₂H. Zur Konstitution s. Baruch, B. 26, 1867. B. Beim Erwärmen von Erucasäure mit verdünnter Salpetersäure (Haussknecht, A. 143, 54; vgl. Websky, J. pr. [1] 58, 459; J. 1853, 444). Bei der Einw. von salpetriger Säure auf Erucasäure (Fitz, B. 4, 444; Sudborough, Gittins, Soc. 95, 320). Bei mehrtägigem Erhitzen von 1 Vol. Erucasäure mit Vol. einer konz. wäßr. Lösung von SO₂ auf 200° (M. Saizew, C. Saizew, A. Saizew, H. 24, 483; J. pr. [2] 50, 78). Beim Sättigen von reiner Erucasäure in Eisessig unter Eiskühlung mit Bromwasserstoff, neben µ-oder v-Brom-behensäure (Ponzio, G. 35 II, 397). Bei Behandlung von Chlor- oder Brombrassidinsäure mit Natrium in alkoholischer Lösung (Holl, B. 24, 4127, 4128). Beim Kochen von Behenolsäure mit Zinkstaub und Eisessig unter Zusatz einiger Tropfen Salzsäure (Holl, B. 25, 962). — Darst. Man erwärmt rohe Erucasäure mit verdünnter Salpetersäure, bis Schmelzung erfolgt, und trägt dann Natriumnitrit ein; die gebildete Brassidinsäure wird zweimal aus Alkohol umkrystallisiert (Reimer, Will, B. 19, 3321).

Blättehen (aus Alkohol). F: 60° (Haussknecht), 59,5—60° (Sudborough, Gittins),

Blättehen (aus Alkohol). F: 60° (HAUSSKNMCHT), 59,5—60° (SUDBOROUGH, GITTINS), 65—66° (M. SAIZEW, C. SAIZEW, A. SAIZEW). Kp₂₀: 282°; Kp₁₅: 265°; Kp₁₀: 256° (KRAFFT, NÖBLINGER, B. 22, 819); Siedepunkt im Vakuum des Kathodenlichtes: K., Weilandt, B. 29, 1325. D^{57,4}: 0,8585 (Eijkman, R. 12, 163). In Alkohol und Äther schwerer löslich als Erucasäure (HAUSSKNECHT); äußerst schwer löslich in kaltem Alkohol (Reimer, Will). n^{57,4}: 1,44615; n^{57,4}: 1,45459; Molekularrefraktion: E., R. 12, 163. Molekulare Verbrennungswärme bei konst. Druck: 3290,1 Cal., bei konst. Volum: 3284,6 Cal. (Stohmann, Langbein, J. pr. [2] 42, 369). — Gibt bei der Oxydation mit Ammoniumpersulfat und Schwefelsäure die hochschmelzende µ.v-Dioxy-behensäure (Albitzki, B. 33, 2910; J. pr. [2] 67, 365), mit Permanganat in alkalischer Lösung dagegen die niedrig schmelzende µ.v-Dioxy-behensäure (A.; Shukowski, J. pr. [2] 50, 68; M. S., C. S., A. S., J. pr. [2] 50, 80). Bleibt bei Einw. von Natrium auf die alkoholische Lösung oder bei Bandlung mit Natriumanalgam unverändert (Holt, B. 24, 4124). Wird durch Jodwasserstoffsäure und Phosphor bei 210° zu Behensäure reduziert (Goldschmiedt, J. 1876, 579). Gibt mit Chlor in Chloroformlösung

bei —18° die μ.ν-Dichlor-behensäure vom Schmelzpunkt 65° (Holt, B. 24, 4123), liefert mit Brom die μ.ν-Dibrom-behensäure vom Schmelzpunkt 54° (Haussknecht, A. 143, 56). Mit Bromwasserstoffsäure entsteht μ- oder ν-Brom-behensäure (Epifanow, H. 40, 134; C. 1908 I, 2019). Das Natriumsalz der Brassidinsäure gibt mit 2 Mol.-Gew. Chlor Chloroxybehensäure C₂₁H₄₁(OH)Cl·CO₂H, mit 2 Mol.-Gew. Brom Bromoxybehensäure (Warmbrunn, Stutzer, B. 36, 3605). Beim Schmelzen von Brassidinsäure mit Kali entsteht Arachinsäure (Goldschmiedt, J. 1877, 728). Geschwindigkeit der Veresterung der Brassidinsäure: Sudbordough, Gittins, Soc. 95, 319.

Na $C_{22}H_{41}O_2$. Blättchen (aus Alkohol) (Haussknecht, A. 143, 56). F: 245–248° (Krafft, B. 32, 1599). Hydrolytische Spaltung: K. — AgC $_{22}H_{41}O_2$. Niederschlag (M. Salzew, C. Salzew, A. Salzew, J. pr. [2] 50, 80). — Magnesiumsalz. Krystalle (aus Alkohol), in Wasser unlöslich (Haussknecht). — Ba($C_{22}H_{41}O_2$)₂ (bei 100°) (M. Salzew, C. Salzew, A. Salzew). — Bleisalz. In warmem Ather außerst schwer löslich (Fitz, B. 4, 444).

Methylester der Brassidinsäure $C_{23}H_{44}O_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_7 \cdot CH \cdot [CH_2]_{11} \cdot CO_2 \cdot CH_3 \cdot B$. Durch Einw. von Methylalkohol auf Brassidinsäurechlorid (H. Meyer, M. 22, 419). — Krystallblätter (aus Methylalkohol). F: $34-35^{\circ}$.

Äthylester $C_{24}H_{46}O_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_7 \cdot CH \cdot CH \cdot [CH_2]_{11} \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus Brassidinsäure, Alkohol und Chlorwasserstoff (Reimer, Will, B. 19, 3324). Durch Einw. von salpetriger Säure auf Erucasäureäthylester (R., W.). — Blätter (aus Alkohol). F: 29—30°. Siedet unzersetzt oberhalb 360°.

Dibrassidinat des Glycerins, Glycerindibrassidin, Dibrassidin $C_{47}H_{88}O_5=HO\cdot C_3H_5(O\cdot CO\cdot C_{21}H_{41})_2$. B. Beim Eintragen von Natriumnitrit in ein Gemisch aus Dierucin und Salpetersäure (spez. Gew.: 1,2) (REIMEB, WILL, B. 19, 3324). — Schwachglänzende Krystalle (aus Äther), F: 65° (R., W.), 67° (STOHMANN, LANGBEIN, J. pr. [2] 42, 370). Schwer löslich in Äther (R., W.). Molekulare Verbrennungswärme bei konst. Druck: 6953,7 Cal., bei konst. Volum: 6942,4 Cal. (St., L.).

Tribrassidinat des Glycerins, Glycerintribrassidin, Tribrassidin $C_{69}H_{128}O_6 = C_3H_5(O \cdot CO \cdot C_{21}H_{41})_8$. B. Durch Einw. von salpetriger Säure auf Trierucin (GADAMER, Ar. 237, 473). — Durch Erhitzen von Dibrassidin mit Brassidinsäure (Stohmann, Langbein, J. pr. [2] 42, 372). — Darst. In eine Mischung von 100 Tln. Rüböl und 5 Tln. Salpetersäure (D: 1,2) trägt man allmählich 1 Tl. Natriumnitrit ein, wäscht nach 24 Stunden die Masse mit heißem Wasser und krystallisiert aus Äther um (Reimer, Will, B. 19, 3321). — Krystallpulver (aus Äther). F: 57° (St., L.), 54—54,5° (G.). Fast unlöslich in Alkohol, leicht löslich in Äther und Chloroform (R., W.). Molekulare Verbrennungswärme bei konst. Druck: 10236,0 Cal., bei konst. Volum: 10219,1 Cal. (St., L.).

Brassidinsäurechlorid $C_{22}H_{41}OCl = CH_3 \cdot [CH_2]_7 \cdot CH \cdot [CH_2]_{11} \cdot COCl$. B. Durch Einw. von Thionylchlorid auf Brassidinsäure (H. Meyer, M. 22, 419). — Farblose Krystalle. F: 14°.

Brassidinsäureamid $C_{22}H_{43}ON = CH_3 \cdot [CH_2]_7 \cdot CH \cdot [CH_2]_{11} \cdot CO \cdot NH_2$. B. Man schmilzt Brassidinsäure mit Phosphortrichlorid zusammen, scheidet durch Zusatz von Alkohol das entstandene Brassidinsäureanhydrid ab und behandelt dieses in ätherischer Lösung mit Ammoniak (Reimer, Will, B. 19, 3326). Aus Brassidinsäurechlorid und Ammoniak (Krafft, Tritschler, B. 33, 3584). — Krystalle (aus Alkohol). F: 90° (R., W.), 94° (K., T.).

Brassidinsäurenitril $C_{22}H_{41}N=CH_3\cdot [CH_2]_7\cdot CH\cdot CH\cdot [CH_2]_{11}\cdot CN$. B. Aus Brassidinsäureamid und Phosphorpentachlorid (Krafft, Tritschler, B. 33, 3584). — F: $21-22^\circ$. Kp₁₇: 257° .

ν-Chlor-brassidinsäure $C_{22}H_{41}O_2Cl = CH_3 \cdot [CH_2]_7 \cdot CCl$: $CH \cdot [CH_2]_{11} \cdot CO_2H$. B. Durch 8—10-stündiges Erhitzen von Erucasäuredichlorid mit alkoholischer Kalilauge auf 120° bis 130° (Hollt, B. 24, 4126). — Körnige Krystallmasse. F: 42°. — Gibt bei Einw. von Natrium auf die alkoholische Lösung Brassidinsäure. Liefert beim Stehen mit konz. Schwefelsäure ν-Keto-behensäure $C_{22}H_{42}O_3$ (FILETI, J. pr. [2] 48, 338; G. 23 II, 399).

μ- oder ν-Brom-brassidinsäure C₂₂H₄₁O₂Br = CH₃·[CH₂]₇·CH:CBr·[CH₂]₁₁·CO₂H oder CH₃·[CH₃]₇·CBr:CH·[CH₂]₁₁·CO₂H. B. Aus Erucasäuredibromid und alkoholischem Kali bei gewöhnlicher Temperatur (Haussknecht, A. 143, 50) oder bei 100° (Holt, B. 24, 4129). Beim Erhitzen von Behenolsäure mit bei 0° gesättigter Bromwasserstoffsäure auf 100° (Holt, B. 25, 962) oder beim Einleiten von Bromwasserstoff in die ätherische Lösung der Behenolsäure (Haase, Stutzer, B. 36, 3603). — Körnige Krystallmasse. F: 35° (Ha., St.), 34° (Holt, B. 24, 4127). Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Äther, Alkehol (Ha., St.). — Gibt bei Behandlung mit Natrium in alkoholischer Lösung Brassidinsäure (Holt, B. 24, 4127). Vereinigt sich mit Brom zu Tribrombehensäure (Haussknecht, A. 143, 50). Gibt mit Bromwasser eine Dibromoxybehensäure (s. S. 476) (Ha., St.).

Dibrom-oxybehensäure $C_{22}H_{42}O_3Br_2=C_{21}H_{41}OBr_2\cdot CO_2H$. B. Aus Brombrassidinsäure durch Bromwasser im Sonnenlicht (HAASE, STUTZER, B. 36, 3603). — Körnige Krystallmasse. F: $46-47^{\circ}$. Unlöslich in Wasser.

- o) Dokosen-(9)-säure-(22)-Derivate, von denen es ungewiß ist, ob sie sterisch zur Erucasäure oder zur Brassidinsäure gehören.
- 9.10-Dichlor-dokosen-(9)-säure-(22), Behenolsäuredichlorid $C_{22}H_{40}O_2Cl_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_7 \cdot CCl \cdot [CH_2]_{11} \cdot CO_2H$. B. Beim Einleiten von Chlor in eine Lösung von Behenolsäure in Chloroform im Kältegemisch (Holt, B. 25, 2667). Bei 10-stündigem Kochen von Dibromdokosensäure mit Quecksilberchlorid in alkoholischer Lösung (H.). Öl. Ziemlich schwer löslich in kaltem Alkohol. Wird von Natriumamalgam zu Behenolsäure reduziert.
- 9.10-Dibrom-dokosen-(9)-säure-(22), Behenolsäuredibromid $C_{22}H_{40}O_2Br_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_7 \cdot CBr \cdot [CH_2]_{11} \cdot CO_2H$. B. Aus Behenolsäure und Brom (HAUSSKNECHT, A. 143, 44; HOLT, B. 25, 963). Blättchen. F: 46-47°. Wird durch Natriumamalgam in siedendem Alkohol in Behenolsäure übergeführt (Ho., B. 25, 963). Liefert mit Quecksilberchlorid beim Kochen in alkoholischer Lösung Dichlordokosensäure (H., B. 25, 2668). Gibt mit alkoholischer Kalilauge bei 150° Behenolsäure (HAUSSKNECHT, A. 143, 44).
- 9.10-Dijod-dokosen-(9)-säure-(22), Behenolsäuredijodid C₂₂H₄₀O₂I₂ = CH₃·[CH₂]₇·CI:CI·[CH₂]₁₁·CO₂H. B. Beim Stehen einer Lösung von Behenolsäure und Jod in Schwefelkohlenstoff mit FeI₂ (Liebermann, Sachse, B. 24, 4117) oder beim Erwärmen von Behenolsäure mit Jod in Eisessiglösung auf 50—60° (Arnaud, Posternak, C. 7. 149, 220). Nadeln (aus Alkohol). F: 50—51° (A., P.). Löslich in heißem Alkohol, sehr wenig löslich in kaltem Alkohol (A., P.). Am Licht beständig. Reduktionsmittel regenerieren Behenolsäure (A., P.; L. S.). Alkali in siedendem Alkohol nimmt nicht alles Jod heraus (A., P.).

Dibromadditions produkt des Glycerin- α -behenolats, Glycerin- α -behenolindibromid C₂₅H₄₈O₄Br₂ = CH₃·[CH₂]₇·CBr:CBr·[CH₂]₁₁·CO·O·CH₂·CH(OH)·CH₂·OH. B. Aus Glycerin- α -behenolat und Brom in Schwefelkohlenstoff bei Gegenwart von Eisen (Quensell, B. 42, 2449). — Helles Öl.

Tris-chlorjod-additionsprodukt des Glycerin-tribehenolats, Glycerin-tribehenolin-tris-chlorojodid $C_{69}H_{122}O_5Cl_3I_3=C_{21}H_{39}ClI\cdot CO\cdot O\cdot CH_2\cdot CH(O\cdot CO\cdot C_{21}H_{39}ClI)\cdot CH_2\cdot O\cdot CO\cdot C_{21}H_{39}ClI$. B. Aus dem Glycerin-tribehenolat durch HÜBL-WALLERsche Jodlösung (QUENSELL, B. 42, 2451). — Helles, in der Kälte erstarrendes Öl. — Spaltet am Licht in geringer Menge Jod ab. Beim Erwärmen mit alkoholischer Kalilauge wird unter gleichzeitiger Verseifung der größte Teil des Halogens abgespalten.

Dijodadditionsprodukt des Glycerin-a-behenolats, Glycerin-a-behenolin-dijodid $C_{25}H_{46}O_4I_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_7 \cdot CI \cdot CI \cdot [CH_2]_{11} \cdot CO \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot OH$. B. Aus Glycerin-a-behenolat und Jod in Schwefelkohlenstoff bei Belichtung (QUENSELL, B. 42, 2449). – Zähes Öl; erstarrt in der Kälte.

- d) Isoerucasäure $C_{22}H_{42}O_2=CH_3\cdot[CH_2]_7\cdot CH\cdot CH\cdot [CH_2]_{11}\cdot CO_2H$. Zur Konstitution 1) vgl. Ponzio, G. 34 II, 51. B. Beim Eintröpfeln von Jodbehensäure (s. S. 392) in kochende 33% alkoholische Kalilauge, neben Erucasäure (Alexandrow, N. Satzew, K. 24, 486, 496; J. pr. [2] 49, 59; S., J. pr. [2] 50, 65; Ponzio, G. 34 II, 51). Täfelchen (aus Alkohol). F: 54–56% (A., S., J. pr. [2] 49, 59), 54% (P.). Ziemlich schwer löslich in kaltem Alkohol und Äther, in der Wärme bedeutend leichter löslich (A., S.). Liefert beim $^{1}/_{2}$ -stündigen Erhitzen mit Salpetersäure (D: 1,48) Pelargonsäure und Brassylsäure, sowie 1.1-Dinitro-nonan (P.). Permanganat oxydiert zu einer Dioxybehensäure vom Schmelzpunkt 86–88% (A., S.). Gibt mit Brom die Dibrombehensäure vom Schmelzpunkt 43–46% (A., S., JE. 24, 489; S., J. pr. [2] 50, 66). Vereinigt sich mit HI zu Jodbehensäure (A., S.). NaC $_{22}H_{41}O_{2}$. Krystallinische Masse (aus Alkohol) (A., S., J. pr. [2] 49, 60). $_{42}C_{22}H_{41}O_{2}$ (A., S.). $_{43}C_{22}H_{41}O_{2}$ (A., S.). $_{44}C_{22}H_{41}O_{2}$ (A., S.).
- 19. Carbonsäure $C_{27}H_{52}O_2=C_{26}H_{51}\cdot CO_2H$. B. Bei längerem Erwärmen der in den Cocablättern vorkommenden Säure $C_{27}H_{54}O_3$ (Syst. No. 223) mit Essigsäureanhydrid auf 100^0 (HESSE, A. 271, 223). Prismen. F: 70^0 . Ziemlich leicht löslich in kaltem Äther und Petroläther.

¹⁾ Die Beziehung zur Erucasäure und Brassidinsäure ist unaufgeklärt.

3. Monocarbonsäuren $C_n H_{2n-4} O_2$.

Systematische Untersuchungen über die Acetylen-carbonsäuren C_nH_{2n+1}·C:C·CO₂H: Moureu, Delange, Bl. [3] 29, 648, 663, 666, 672, 677; M., Bl. [3] 31, 503.

1. Propinsäure, Acetylen-carbonsäure, Propargylsäure, Propiolsäure C₃H₂O₂ = CH:C·CO₂H. B. Beim Kochen der Acetylendicarbonsäure oder des sauren Kaliumsalzes dieser Säure mit Wasser (Bandrowski, B. 13, 2340; 15, 2699). Aus Brommaleinsäure oder Bromfumarsäure beim Erhitzen mit Wasser auf 1400 (Lossen, Mend-THAL, A. 348, 310). Aus Mononatriumacetylen und Kohlendioxyd unter einem Druck von THAL, A. 342, 310). Aus Mononatrumacetylen ind Konlendoxyd inter einem Druck von 50—60 Atm. (Skosarewski, C. 1904 II, 1025). Aus Acetylenmagnesiumbromid HC: CMg·Br durch trocknes Kohlendioxyd unter starker Kühlung (Oddo, G. 38 I, 630). — Darst. Man löst 50 g Dibrombernsteinsäure HO₂C·CHBr·CHBr·CO₂H in möglichst wenig heißem Alkohol, läßt abkühlen und setzt (in vier Portionen) starke alkoholische Kalilauge (55 g KOH enthaltend) unter Umschütteln zu, wobei die Temperatur unterhalb 40° bleiben soll, erhitzt nach Ausscheidung des erst käsigen, bald krystallinisch werdenden Niederschlages eine Stunde auf dem Wasserbade, filtriert ab und trocknet den mit Alkohol gewäschenen, aus dem Kaliumsalz der Acetylendicarbonsäure und Kaliumbromid bestehenden Niederschlag bei 40° ; das Produkt dreier solcher Operationen löst man in möglichst wenig Wasser, fügt $30^{\circ}/_{0}$ ige Schwefelsäure (40 g H₂SO₄ enthaltend) zu, läßt über Nacht stehen, sammelt den Niederschlag, löst ihn in 350 ccm heißem Wasser, erhitzt unter Rückfluß eine Stunde auf dem Wasserbade, dann eine Stunde zum Sieden, läßt abkühlen, säuert an, sättigt mit Ammoniumsulfat, zieht 15-mal mit Äther aus, trocknet die ätherische Lösung über Calciumchlorid, verdampft den Äther und reinigt die Propiolsäure durch Destillation (W. H. Perkin jun., Simonsen, Soc.

Ather und reinigt die Propiosaure durch Desuliation (W. H. Ferrin Jul., Dimonsea, 2009), 834; vgl. Baryer, B. 18, 677; 22, 69).

Flüssigkeit, die in der Kälte zu Krystallen erstarrt (Bandrowski, B. 15, 2701). F: ca. 9° (W. H. Perrin jun., Simonsen). Kp₁₀: 80—90° (Oddo); Kp₅₀: 83—84° (P., S.); Kp₅₀: 92°; Kp₂₀₀: 102° (Baryer, B. 18, 2270); siedet unter Zersetzung gegen 144° (Bandrowski, B. 16, 2701). D;: 1,1499; D;: 1,1387; D;: 1,1301 (W. H. Perrin sen., Soc. 91, 837). Riecht ähnlich, aber stärker als Eisessig (Bandr., B. 15, 2701). Löslich in Wasser, Alkohol, Äther und Chloroform (Bandr., B. 15, 2701). n;: 1,43146; n;: 1,44293; n;: 1,44623 (W. H. Perkin sen., Soc. 91, 837). Magnetisches Drehungsvermögen: P. sen., Soc. 91, 837. — Propiolsäure wandelt sich bei langem Stehen an der Sonne unter Luftabschluß teilweise in Trimesinsäure C₂H₈O₆ um (BAEYER, B. 19, 2185). Bei der Oxydation der Kupferverin Trimesinsaure C₂H₆U₆ um (BAEYER, B. 19, 2185). Bei der Oxydation der Kupierverbindung des Natriumsalzes mit Ferricyankalium entsteht Diacetylendicarbonsäure HO₂C C:C·C·C·Q·H (BAEYER, B. 18, 2270). Propiolsäure wird von Natriumamalgam zu Propionsäure reduziert (BANDE., B. 18, 2702). Verbindet sich äußerst leicht mit HCl, HBr, HI zu β-Halogen-aerylsäure (BANDE., B. 15, 2702, 2703; STOLZ, B. 19, 541, 542). Liefert mit Brom a.β-Dibrom-aerylsäure (BANDE., B. 15, 2703), mit Jod a.β-Dijod-aerylsäure (HOMOLKA, STOLZ, B. 18, 2284; BRUCK, B. 24, 4120). Beim Behandeln der Kupferverbindung der Propiolsäure mit Jod entsteht Tetrajodäthylen (HOMOLKA, STOLZ, B. 18, 2283). Der Athylster der Propiolsäure liefert mit Hydrezinhydrat Pyrszolon C.H. ON. (V. ROWHENBURG.) ester der Propiolsäure liefert mit Hydrazinhydrat Pyrazolon C₃H₄ON₂ (v. ROTHENBURG, B. 26, 1722). Propiolsäure gibt mit ammoniakalischer Kupferchlorürlösung einen anfangs grünen, bald jedoch braunen amorphen Niederschlag, welcher beim Erwärmen explodiert (BANDR., B. 15, 2701). Liefert mit ammoniakalischer Silberlösung einen seideglänzenden, schuppig krystallinischen Niederschlag, der bald gelb wird, durch Erwärmen oder Schlagen explodiert (BANDR., B. 15, 2701) und sich beim Kochen mit Wasser in eine käsige, in Salpetersäure lösliche Masse verwandelt (Lossen, A. 272, 132). Scheidet aber aus wäßr. Silbernitratlösung beim schwachen Erwärmen einen Silberspiegel ab und reduziert auch Sublimatund Platinehloridlösungen in der Wärme (Bandel, B. 15, 2701). — Die Salze krystallisieren, sind in Wasser äußerst löslich und zersetzen sich sehr leicht (Bandel, B. 15, 2701). — KC₂HO₂ +H₂O. Spitze Säulen, verpufft bei 105°, sehr leicht löslich in Wasser, verliert das Wasser über Schwefelsäure (BANDR., B. 13, 2341). Zersetzt sich bei längerem Kochen mit Wasser in Acetylen, CO₂ und K₂CO₃ (BANDR., B. 15, 2704). — Das Silbersalz zersetzt sich spontan in Acetylensilber und CO₂ (Nef., A. 308, 326 Anm.).

Äthylester $C_5H_6O_2=CH:C\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Man läßt 20 g Propiolsäure in 60 ccm Alkohol mit 6 g H_9SO_4 2 Tage lang stehen (W. H. Perkin jun., Simonsen, Soc. 91, 834; vgl.: Bandrowski, B. 15, 2701; Barver, B. 18, 677). — Heftig nach Meerrettich riechendes Ol (Bandr.). $Kp_{745}: 119^{\circ}$ (Baever, B. 18, 677; P., S.). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform (Bandr.). $D_1: 0.9788$; $D_5: 0.9676$; $D_5: 0.9583$ (W. H. Perkin sen., Soc. 91, $D_2: 0.9788$) $D_3: 0.9788$; $D_5: 0.9788$; $D_$ 837). n_{α}^{15} : 1,41133; n_{β}^{16} : 1,42065; n_{γ}^{16} : 1,42611 (Perkin sen.). Magnetisches Drehungsvermögen: P. sen. — Bei der Oxydation der Kupferverbindung des Äthylesters mit Kali und

rotem Blutlaugensalz entsteht Diacetylendicarbonsäure $C_6H_2O_4$ (Baeyer, B. 18, 678). Beim Behandeln des Äthylesters mit Zink und alkoholischer Salzsäure wird Äthyl-propargyläther $CH:C\cdot CH_2\cdot O\cdot C_2H_5$ gebildet (Baeyer, B. 18, 2271). Die Kupferverbindung liefert mit Jod Jodpropiolsäureäthylester (Baeyer, B. 18, 2274). Propiolsäureäthylester bewirkt in einer ammoniakalischen Lösung von Kupfernitrat einen weißen krystallinischen Niederschlag, in einer ammoniakalischen Kupferchlorürlösung einen grüngelben, aus Oktaedern bestehenden Niederschlag (Bandrowski). Durch Übergießen von 1 Tl. des Äthylesters mit 1000 Tln. Wasser und Zusatz von ammoniakalischer Kupferoxydullösung, solange noch ein Niederschlag entsteht, erhält man eine amorphe orangegelbe Kupferverbindung (Baeyer, B. 18, 678).

Chlorpropinsäure, Chlorpropiolsäure $C_3HO_2Cl = CCl : C \cdot CO_2H$. B. Beim Erwärmen von $\beta.\beta$ -Dichlor-acrylsäure mit Barytwasser auf 65–70° (WALLACH, A. 203, 92). — Konnte wegen der leichten Zersetzung zu Chloracetylen weder für sich noch in Form von Salzen rein erhalten werden.

Brompropinsäure, Brompropiolsäure $C_2HO_2Br = CBr: C \cdot CO_2H$. B. Entsteht beim Eintragen von Mucobromsäure in mit Wasser angerührtes Barythydrat oder in Kalilauge und läßt sich aus dem Reaktionsprodukt am besten in Form ihrer stabilen Molekularverbindung mit $a.\beta$ -Dibrom-acrylsäure (s. u.) isolieren; man trennt die Komponenten durch fraktionierte Sättigung ihrer wäßr. Lösung mit Bariumcarbonat, wobei $a.\beta$ -Dibrom-acrylsäure zunächst kein Salz bildet, entzieht der Lösung die $a.\beta$ -Dibrom-acrylsäure durch Äther, isoliert das Bariumsalz der Brompropiolsäure durch freiwilliges Verdampfen, zersetzt es mit Schwefelsäure und zieht die freie Brompropiolsäure mit Äther aus (Jackson, Hill, B. 11, 1675; Am. 3, 117, 119, 121). — Konnte nicht ganz rein und von bestimmtem Schmelzpunkte gewonnen werden. Prismen (aus Äther); wird aus Wasser in anscheinend wasserhaltigen Krystallen erhalten; äußerst löslich in Wasser, Alkohol, Äther, leicht in Chloroform und Benzol, weniger in Schwefelkohlenstoff und noch weniger in Ligroin. Läßt sich durch Erhitzen auf 1000 teilweise unzersetzt sublimieren (J., H.). - Zerfällt beim Kochen mit Wasser in CO₂ und Bromacetylen (J., H.). Beim Erhitzen mit viel überschüssigem Baryt werden dieselben Produkte und daneben viel Malonsäure erhalten (J., H.). Verbindet sich mit Brom zu Tribromacrylsäure (H., Am. 3, 178). Liefert mit HCl β -Chlor- β -brom-acrylsäure (MABERY, LLOYD, Am. 3, 127; vgl. M., Am. 9, 1, 3), mit HBr $\beta.\beta$ -Dibrom-acrylsäure (H., B. 12, 660; Am. 3, 172). — Das Silbersalz konnte nicht rein gewonnen werden, da es sich spontan unter Bildung von Bromacetylen zersetzt (J., H.). - Ba(C₃O₃Br)₂ + 4H₂O (?). Schiefe Prismen oder Platten (aus Wasser). Zersetzt sich trocken bei 50°, verpufft bei 125°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol. Zerfällt beim Kochen mit Wasser nach der Gleichung: $Ba(C_3O_2Br)_2 + H_3O = CO_2 + BaCO_3 + 2C_2HBr$. Äther schlägt aus der alkoholischen Lösung das Salz mit $1H_2O$ nieder (Jackson, Hill).

Verbindung von Brompropiolsäure mit a.β-Dibrom-acrylsäure C₆H₃O₄Br₃
= CBr:C·Co₂H + CHBr:CBr·CO₂H. B. Bildet sich immer, wenn Brompropiolsäure und a.β-Dibrom-acrylsäure nebeneinander entstehen, so bei der Einw. von Alkalien auf Mucobromsäure (Jackson, Hill, B. 11, 1675; Am. 3, 117). Durch Zusammenbringen der Komponenten in Äther (Jackson, Hill, B. 11, 1676; Am. 3, 122). — Darst. Durch vorsichtiges Eintragen in der Kälte von 100 Tln. Mucobromsäure in eine Lösung von 70 Tln. KOH in 400 Tln. Wasser; man übersättigt mit Salzsäure und schüttelt mit Äther aus (J., H., Am. 3, 117). — Monokline (?) Prismen (aus Äther). F: 104—105°. Leicht löslich in Wasser, Alkohol, Äther, Chloroform. — Aus der wäßr. Lösung wird durch Bleisectat Dibromacrylat gefällt. Eine mit BaCO₃ neutralisierte Lösung der Verbindung gibt bei freiwilligem Verdunsten zunächst Krystalle des Dibromacrylates, während Brompropiolat in Lösung bleibt.

Chlorbromoxyacrylsäure C₃H₂O₃ClBr = CClBr:C(OH)·CO₂H bezw. CHClBr·CO·CO₂H oder HO·CBr:CCl·CO₂H bezw. OBrC-CHCl·CO₂H. B. Beim Stehen von Brompropiolsäure mit einer wäßr. Lösung von unterchloriger Säure im Dunkeln (Mabery, Smith, B. 22, 2660). — Krystalle (aus heißem Wasser). F: 104—105°. Leicht löslich in heißem Wasser.

Jodpropinsäure, Jodpropiolsäure C₃HO₂I = CI:C·CO₂H. B. Der Äthylester entsteht beim Übergießen der frisch bereiteten Kupferverbindung des Propiolsäureäthylesters mit einer Lösung von Jod in KI; man erwärmt den gebildeten Äthylester mit 1 Mol.-Gew. 5°/olger Natronlauge auf 60–80°, säuert mit Schwefelsäure an und schüttelt mit Äther aus (Barver, B. 18, 2274). Beim 1-stündigen Erwärmen von a.β-Dijod-acrylsäure mit der berechneten Menge 10°/o iger Natronlauge auf 60° (Nef. A. 308, 325). — Prismen aus Äther; F: 140° (B.). Krystalle (aus Benzol); F: 142° (N.). — Liefert schon beim Umkrystallisieren oder beim Erhitzen bis auf den Schmelzpunkt Dijodacetyliden (s. Bd. I, S. 246), Acetylen und CO₂; die gleiche Reaktion findet beim Erhitzen der Salze in wäßr. Lösung auf 60–90° statt (N.). Gibt mit Brom in Chloroform a.β-Dibrom-β-jod-acrylsäure (Номоцка,

Stolz, B. 18, 2285). Über die Einw. von Brom in wäßr. Lösung vgl. New, A. 308, 327. Liefert mit Bromjod α -Brom- β , β -dijod-acryksäure (H., St.). Verbindet sich mit HI zu β , β -Dijod-acryksäure (H., St.). — KC₃O₂I. B. Durch Neutralisieren einer Lösung der Jod-propiolsäure in absolutem Alkohol mit alkoholischem Kali und Fällen mit Äther (H., St.). Nadeln. — Cu(C₃O₂I)₂ (H., St.). — AgC₃O₂I. Weißer Niederschlag (H., St.). Zerfällt schom bei gewöhnlicher Temperatur spontan in Dijodacetyliden, Acetylensilber und CO₂ (Nef. A. 308, 325). — Ba(C₃O₂I)₂. Amorph. Leicht löslich in Wasser (H., St.).

Äthylester $C_5H_5O_2I=\widehat{C}E\cdot C\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Siehe bei Jodpropiolsäure. — Prismen (aus Äther). F: 68° (BAEYER, B. 18, 2274). — Löst sieh ohne Veränderung in konz. Schwete saure (Stolz, B. 19, 540). Wird durch Kochen mit AgBr (und Alkohol) nicht verändert (St.). Addiert weder HCl noch Jod (St.).

2. Butin-(2)-säure, α -Propin- α -carbonsäure, Methylpropiolsäure, Methylacetylencarbonsäure, Tetrolsäure $C_4H_4O_2=CH_3\cdot C:C\cdot CO_2H$. B. Tetrolsäure Salze entstehen bei der Einw. von CO_2 auf das Reaktionsprodukt aus 1.1-Dichlorpropen-(1) $CH_3\cdot CH:CCl_2$ und Natrium (PINNER, B. 14, 1081), auf Allylennatrium $CH_3\cdot C:C\cdot Na$ (Lagermaek, 3E. 12, 290; B. 12, 853), auf Propinylmagnesiumbromid $CH_3\cdot C:C\cdot MgBr$ (Jozitsch, Bl. [3] 32, 552) oder auf das Produkt der Einw. von Natrium auf Methylpropargyläther $CH:C\cdot CH_2\cdot O\cdot CH_3$ oder Methyl-dibromallyl-äther $CHBr:CBr\cdot CH_2\cdot O\cdot CH_3$ (Lespieau, A. ch. [7] 11, 278). Bei 2-stündigem Erwärmen von β -chlor-crotonsaurem Kalium (5 g) mit ca. 6,6% iger wäßriger Kalilauge (2 g KOH) auf 70–80% (Friedrich A. 219, 348; vgl. Geuther, Z. 1871, 246; Michael, J. pr. [2] 38, 9; M., Schulthess, J. pr. [2] 46, 254). Beim Erhitzen von β -chlor-isocrotonsaurem Kalium (5 g) mit 7,5—8% iger wäßr. Kalilauge (3,57 g KOH) auf 125—135% (Friedrich, A. 219, 342; vgl. Michael, J. pr. [2] 38, 9, 10 Anm. 1; M., Schulthess, J. pr. [2] 46, 254). Tetrolsäure entsteht in geringen Mengen (wahrscheinlich als sekundäres Produkt der Einwirkung von überschüssiger Natronlauge auf β -Chlor-crotonsäure und β -Chlor-crotonsäure bei der Reduktion der β -Chlor-isocrotonsäure oder β -Chlor-crotonsäure (Michael, Schulthess, J. pr. [2] 46, 249). Bei 24-stündigem Erhitzen von 0,5 g a. β -Dichlor-crotonsäure (F: 92%), gelöst in 100 ccm Wasser, mit Zink auf 100% (Szenic, Tagereell, B. 28, 2671). Aus a. β -Dichlor-isocrotonsäure (F: 75.5%) bei 30-tägigem Stehen und nachherigem 100-stündigem Erhitzen mit Zink (Sc., T., B. 28, 2672). Bei der Reduktion von a. β -Dibrom-crotonsäure (F: 120%) mit Natriumamalgam in schwach schwefelsaurer Lösung (Pinner, B. 28, 1884).

Darst. Man läßt 300 g Acetessigester in 1 kg Phosphorpentachlorid eintropfen, erwärmt das Reaktionsgemisch 3 Stunden lang im Wasserbade, trägt unter Schütteln und Wasserkühlung in das 5-fache Volum Wasser ein, extrahiert die wäßr. Lösung 6mal mit Benzol, destilliert den nach Abdampfen des Benzols erhaltenen Rückstand im Vakuum, versetzt 100 g des Destillats mit einer Lösung von 160 g KOH in 960 ccm Wasser und 50 ccm Alkohol, erwärmt 1 Stunde im Wasserbade, destilliert den Alkohol im Luftstrom ab, säuert allmählich mit einem Gemisch von 220 ccm 38% iger Salzsäure und 200 ccm Wasser an und schüttelt mit Äther aus (Feist, A. 345, 104; vgl. Kahlbaum, B. 12, 2338; Desgrez, Bl. [3] 11, 392; A.ch. [7] 3, 224). — Man reinigt die rohe Säure am besten durch Umkrystallisieren aus Schwefelkohlenstoff (Friedrich, A. 219, 349) oder aus Ligroin (Fittig, Clutterbuck, A. 268, 97).

Tafeln (aus Äther oder Schwefelkohlenstoff). F: 76,5° (GEUTHEB, Z. 1871, 246), 76° (KAHLBAUM, B. 12, 2338), 77-78° (JOZITSCH, Bl. [3] 32, 552). — Nach KAHLBAUM (B. 12, 2338) und FRIEDRICH (A. 219, 343) sublimiert Tetrolsäure leicht und vollständig in Blättern, nach Lagermark (Æ. 12, 291) schwer und unter beträchtlichem Verlust. Kp: 203° (korr.) (GEU., Z. 1871, 246); Kp₁₈: 99-100° (Joz., Bl. [3] 32, 552). Mit Wasserdämpfen schwer flüchtig (Lagermark, B. 12, 854). — Sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther (GEU., Z. 1871, 246), leicht in Chloroform und Schwefelkohlenstoff (Lag., Æ. 12, 291). 1 Tl. löst sich in ungefähr 10-12 Tln. CS₂ bei 100° (FRIE., A. 219, 342). — Molekulare Verbrennungswärme: 452,7 Cal. (Stohmann, Ph. Ch. 10, 416). — Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 2,46×10-3 (OSTWALD, Ph. Ch. 3, 246).

Tetrolsäure zerfällt bei 211° glatt in Kohlendioxyd und Allylen (Lagermark, B. 12, 854). Bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in alkalischer Lösung entstehen CO₂, Oxalsäure, Essigsäure (Friedrich, A. 219, 345). Tetrolsäure wird von Natriumamalgam in kalter oder heißer wäßr. Lösung nicht verändert (Fiftig, Clutterbuck, A. 268, 98). Beim Kochen mit Natrium in methylalkoholischer Lösung entsteht Buttersäure (Aronstein, Holleman, B. 22, 1183). Tetrolsäure liefert beim Stehen mit rauchender Salzsäure die β-Chlor-crotonsäure vom Schmelzpunkt 94° (Frie, A. 219, 370). Mit Chlor in Chloroform entsteht die a.β-Dichlor-crotonsäure vom Schmelzpunkt 92° (Szenic, Taggersell, B. 28,

2670). Bei der Einw. von Brom in wäßr. Lösung im Dunkeln bei 0° entsteht wesentlich (52-55%) a,β-Dibrom-crotonsäure vom Schmelzpunkt 94% neben einer bei 40-84% schmelzenden Substanz, einem acroleinähnlichen Produkt und HBr; im Sonnenlicht entsteht neben anderen Produkten ein Gemenge der beiden stereoisomeren Dibromcrotonsäuren (MICHAEL, B. 34, 4223; vgl. PINNER, B. 14, 1081; 28, 1878). In Chloroform-Lösung entstehen mit Brom im Dunkeln Gemische der beiden stereoisomeren $a.\beta$ -Dibrom-crotonsäuren (MICHAEL, B. 34, 4224; vgl. PINNER, B. 28, 1880), im Sonnenlicht entsteht ein Gemisch, aus welchem die bei 120° schmelzende $a.\beta$ -Dibrom-isocrotonsäure isoliert wurde (PINNER, B. 28, 1879; MICHAEL, B. 34, 4225). In Tetrachlorkohlenstoff-Lösung entsteht mit Brom bei 0° im Sonnenlicht ein Gemisch, aus welchem die District ein Gemisch ein Gemisch ein Brom bei 0° im Sonnenlicht entsteht mit Brom bei 0° im Sonnenlicht entsteht ein Gemisch entsteht mit Brom bei 0° im Sonnenlicht entsteht ein Gemisch entsteht mit Brom bei 0° im Sonnenlicht entsteht ein Gemisch entsteht ein licht $a\beta\gamma$ -Tribrom-crotonsäure, im Dunkeln ein Gemisch der beiden stereoisomeren $a\beta$ -Dibrom-crotonsäuren (PINNER, B. 28, 1880). Bei 6-8-stündigem Erhitzen von Tetrolsäure in Chloroform-Lösung mit 1 Mol.-Gew. Jod im geschlossenen Rohr auf 100° entsteht α.β-Dijod-crotonsäure (Bruck, B. 26, 843). Geschwindigkeit der Addition von Jod an tetrolsaures Kalium: James, Sudborough, Soc. 91, 1043. Beim Erhitzen von Tetrolsäure mit 8 Tln. Kalum: James, Sudborough, Soc. 91, 1043. Beim Erintzen von Tetroisaure mit 8 Im. Wasser auf 325° entsteht Aceton (Descrez, Bl. [3] 11, 393; A. ch. [7] 3, 225). Konz. wäßr. Kalilauge bewirkt die Spaltung in Aceton und Kohlensäure schon bei 105° (Friedrich, A. 219, 365). — Geschwindigkeit der Veresterung mit Methylalkohol: Sudborough, Giftins, Soc. 95, 319. Beim Erwärmen' von Tetrolsäure mit Alkohol in Gegenwart von Kalilauge entsteht β-Athoxy-crotonsäure CH₃·C(O·C₂H₆):CH·CO₂H (Feist, A. 345, 104). Beim Einleiten von HCl in eine absolut-alkoholische Lösung der Säure entsteht β-Chlor-crotonsäureäthylester (Kp: 171–176°) (Lagermark, Ж. 12, 298).

Die Salze der Tetrolsäure sind leicht löslich in Wasser und Alkohol, mit Ausnahme des Blei- und Calciumsalzes, welche in kaltem Alkohol wenig löslich sind. Sie reduzieren

des Blei- und Calciumsalzes, welche in kaltem Alkohol wenig löslich sind. Sie reduzieren schon in der Kälte Gold- und Quecksilberoxydul-Lösungen (LAGERMARK).

NH₄C₄H₃O₂. Gummi, wird mit der Zeit krystallinisch. F: 145° (LAGERMARK, Æ. 12, 293). — LiC₄H₃O₂ + H₂O. Zerfließlich (L.). — NaC₄H₃O₂. Krystallinisch (L.). — KC₄H₃O₃ (bei 100°). Prismen (aus Alkohol). Leicht löslich in Alkohol (L.). — Cu(C₄H₃O₂)₂ + xH₂O. Blaue Tafeln (L.). — Das Silbersalz zerfällt schon in der Kälte in CO₂ und Allylensilber (L.). — Mg(C₄H₃O₂)₂ + 3 H₂O (L.). — Ca(C₄H₃O₂)₂ + 3 H₂O. Nadeln; verpufft beim Erhitzen (L.). — Ba(C₄H₃O₂)₂ + 3 H₂O. Warzen (L.). — Zn(C₄H₃O₂)₂ + H₂O. Besenförmige kleine Prismen aus absolutem Alkohol (charakteristisch). Leicht löslich in absolutem Alkohol (L.). Krystallisiert auch mit 2H₂O (Friedrich, A. 219, 344). — Cd(C₄H₃O₂)₂ + H₂O. Nadeln. Löslich in 40 Tln. 92°/0 igem Alkohol bei 15° (L.). — Pb(C₄H₃O₂)₂ + H₂O. Nadeln (aus Alkohol). Löslich in 65 Tln. 92°/0 igem Alkohol bei 20°. Zersetzt sich beim Kochen mit Wasser (L.).

Äthylester C₂H₂O₂ = CH₂·CiC·CO₂·C-H. Darst Man discript 100 of Tetrologium

Äthylester $C_6H_9O_2=CH_2\cdot C:C\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. Darst. Man digeriert 100 g Tetrolsäure, 300 ccm absoluten Alkohol und 100 ccm konz. Schwefelsäure $^3/_4$ Stunden auf dem Wasserbade, gießt in Glaubersalzlösung, äthert aus, wäscht mit Soda, trocknet mit Chlorealeium und destilliert (Stoez, Privatmitteilung). — Ol von eigentümlichem Geruch. Kp₇₅₂: 163 ° 163 bis 164° (Sr.). — Gibt mit konz. wäßr. oder alkoholischem Ammoniak β-Amino-crotonsäureäthylester, mit verdünntem wäßr. Ammoniak Tetrolsäureamid (FEIST, A. 345, 110). Liefert mit Hydroxylamin in alkoholischer, mit NaOH schwach alkalisch gemachter Lösung Methyl-

CH₈·C·CH₂·CO isoxazolon (OLIVERI-MANDALA, R. A. L. [5] 18 II, 142; G. 40 I, 126).

Beim Erhitzen mit Diazoessigester auf 140° entsteht 4-Methyl-pyrazol-dicarbonsäure-(3.5)-diäthylester C. H. O. G. K. W. J. France (F., A. 345, 114). Mit Oxalester und Natrium-

diathylester $C_2H_5 \cdot O_2C \cdot C - NH - N$

amid entsteht ein rotes Natriumsalz, welches mit salzsaurem p-Nitrophenylhydrazin ein Hydrazon $C_{17}H_{19}O_7N_3$ [gelbe Flocken, F: 74° (Zers.), leicht löslich in Alkohol, Äther, löslich in Benzol, Pyridin, unlöslich in Ligroin] liefert (F., A. 345, 108). Bei der Einw. von Natriummalonester und Natriumalkoholat entsteht Methylcarboxyglutaconsäuretriäthylester $(C_2H_5 \cdot O_2C)_2CH \cdot C(CH_3) : CH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ (F., A. 345, 82). Mit Benzaldehyd und Natrium in Äther entsteht eine Verbindung $(C_2H_8O_2)_x$ (?) (F., A. 345, 106). Beim Erhitzen mit $CH_3 \cdot C \cdot CH_2 \cdot CO$

Phenylhydrazin in Ligroin entsteht 1-Phenyl-3-methyl-pyrazolon-(5) und Bisphenylmethylpyrazolon (F., A. 345, 113).

Butin-(2)-oylchlorid, Tetrolsäurechlorid $C_4H_3OCl = CH_3 \cdot C:C \cdot COCL$ B. Durch Behandeln des Natriumsalzes der Tetrolsäure mit einem abgekühlten Gemisch von Äther und Phosphortrichlorid (Lagermark, 24. 12, 297). — Flüssig. Raucht an der Luft. Sehr unbeständig. Verkohlt beim Erhitzen. — Wird durch Wasser leicht zersetzt. Liefert mit Natriumalkoholat Äthylchlorid und das Natriumsalz der Tetrolsäure.

Butin-(2)-amid, Tetrolsäureamid $C_4H_5ON = CH_3 \cdot C \cdot C \cdot CO \cdot NH_2$. Bei längerem Stehen oder bei 10-stündigem Erwärmen von ca. 13% igem wäßr. Ammoniak und Tetrolsäureäthylester auf 50-60° (Feist, A. 345, 110). — Krystalle (aus absolutem Alkohol). F: 147—148°. Ziemlich löslich in Wasser und heißem Alkohol, weniger in kaltem Alkohol und Äther. Flüchtig mit Wasserdampf. — Entfärbt Soda-Permanganatlösung sofort. Gibt beim Schütteln der wäßr. Lösung mit Quecksilberchlorid Acetessigsäureamid.

3. Carbonsäuren $C_5H_6O_2$.

1. Pentin-(1)-säure, γ-Butin-a-carbonsäure C₅H₆O₂ = CH:C·CH₂·CH₂·CO₂H. B. Beim Erhitzen von γ-Butin-a.α-dicarbonsäure CH:C·CH₂·CH(CO₂H)₂ auf 150° (Perkin, Simonsen, Soc. 91, 827). Aus dem Bromallylacetessigester CH₂·CBr·CH₂·CH(CO-CH₃)·CO₂·C₂H₅ mit alkoholischer Kalilauge (Gardner, Perkin, Soc. 91, 849). — Nadeln (aus Petroläther). F: 57°. Kp₇₆₆: 203—204°. Leicht löslich in kaltem Wasser und organischen Solvenzien. Leitfähigkeit: P., S., Soc. 91, 827. — Wird durch Kaliumpermanganat bei Gegenwart von Natriumcarbonat zu Bernsteinsäure oxydiert. Addiert 2 Atome Brom (P., S.). Addiert HBr unter Bildung von γ.γ-Dibrom-valeriansäure, HI unter Bildung von γ.γ-Dijod-valeriansäure. Gibt in Wasser mit ammoniakalischer Kupferchlorürlösung einen gelben Niederschlag der Cupro-Verbindung. — AgC₅H₅O₂+AgOH. Weißer, in Wasser etwas löslicher, explosiver Niederschlag (P., S.).

Äthylester $C_7H_{10}O_2=CH:C\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Man löst 7 g Pentin-(1)-säure in einer kalten Mischung von 60 g Alkohol und 7 g Schwefelsäure und läßt 7 Tage stehen (Perkin, Simonsen, Soc. 91, 829). — Öl. Kp₇₈₅: 160—161° (P., S.). D‡: 0,96848, D½: 0,95835, D½: 0,95002; $n_{\alpha}^{16.7}$: 1,42673, $n_{\beta}^{16.7}$: 1,43516, $n_{\beta}^{16.7}$: 1,44001 (Perkin sen., Soc. 91, 836). Magnetische Rotation: P. sen., Soc. 91, 836. — Wird in Alkohol durch Natrium bei 120° zu Allylessigsäure reduziert (P. S.).

2. Pentin-(2)-säure-(1), a-Butin-a-carbonsäure, Äthylacetylencarbonsäure, Äthylpropiolsäure C₅H₆O₂ = CH₃·CH₂·C:C·CO₂H. B. Beim Leiten von trocknem Kohlendioxyd in eine Suspension von Äthylacetylen-Natrium in Äther (FAWORSKI, JOZITSCH, Ж. 20, 94; C. 1897 I, 1012; vgl. auch FAWORSKI, J. pr. [2] 37, 430). Durch Einw. von CO₂ auf Butin-(1)-yl-magnesiumbromid in Äther (DUPONT, C. r. 148, 1523). — Krystalle. F: 50° (F., J.). Leicht löslich in Wasser. — Das Silbersalz, ein voluminöser explosiver Niederschlag, zersetzt sich sehr rasch unter CO₂-Abspaltung zu Äthylacetylen-Silber. Die Säure lagert 2 Mol. Brom an, die entstehende Tetrabromsäure geht sehr leicht in die Tribrompentensäure CH₃·CH:CBr·CBr₂·CO₂H über (F., J.).

Äthylester $C_7H_{10}O_2=C_2H_5$ $C:C\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus Äthylpropiolsäure und absolutem Alkohol in Gegenwart von Schwefelsäure (Dupont, C. r. 148, 1523). Durch Einw. von Chlorameisensäureäthylester auf Butin-(1)-yl-magnesiumbromid (Dupont, C. r. 148, 1523). — Flüssig. Kp₁₈: 67—68°. D°: 0,962.

3. Pentadien-(1.3)-säure, a.γ-Butadien-a-carbonsäure, β-Vinyl-acrylsäure C₅H₆O₂ = CH₂:CH·CH·CO₂H (vgl. No. 4, 5 und 6). B. Durch Zufügen einer ätherischen Lösung von 50 g Aerolein zu einem gekühlten Gemisch von 250 g Malonsäure mit 200 g Pyridin und 4-stündiges Erwärmen des sich allmählich als dicker Brei abscheidenden Niederschlags (Döbner, B. 35, 1137). — Prismen (aus Äther); prismatische, das Licht stahlblau reflektierende Nadeln oder kurze Rhomboeder (aus Petroläther). Sehr hygroskopisch. Schmilzt bei 80° zu einer leicht beweglichen Flüssigkeit, die bei 110—115° sirupös wird und sich dann unter Entwicklung von Acrolein (?), Methan und höher siedenden flüssigen Kohlenwasserstoffen zersetzt. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol, heißem Wasser, schwerer in Petroläther (Döbner). — Polymerisiert sich langsam beim Aufbewahren, rasch beim Erhitzen auf 130° zu einem amorphen klebrigen Produkt (C₅H₆O₂)x, das an der Luft zu zähen Krusten eintrocknet, sich bei 140° bräunt, oberhalb 300° zersetzt, in siedender Natronlauge löslich und in Soda kaum löslich ist (D.). Wird von 1°/0 iger Permanganatlösung bei 0° zu Traubensäure und Oxalsäure oxydiert (D.). Liefert bei der Reduktion mit Natriumamalgam β-Athyliden-propionsäure und Valeriansäure, dagegen keine Allylessigsäure (THIELE, JEHL, B. 35, 2320). Vereinigt sich mit Brom zu αβ.γ.δ-Tetrabrom-valeriansäure (Döbner, B. 35, 1139). Gibt mit konz. wäßr. Ammoniak bei 150° eine Diaminovaleriansäure (E. Frohere, Raske, B. 38, 3608; vgl. Riesser, H. 49, 243). Liefert beim Erhitzen mit Baryt CH₂-CH-CH-CH₂ (Syst. No. 455) und einen Kohlenwasserstoff C₁₂H₁₆ (s.

Syst. No. 473) neben Methan, Kohlenoxyd und Kohlendioxyd (Döbneb, B. 35, 2129; vgl. Willstätter, Veragutt, B. 38, 1976; Döbneb, B. 40, 146). — Die Alkalisalze sind in Wasser sehr leicht föslich und stark hygroskopisch (Döbneb, B. 35, 1138). — AgC₅H₅O₂. Luftbeständige Nadeln (D.). — Ca(C₅H₅O₂)₂. Krystallinisches Pulver (D.). — Zn(C₅H₅O₂)₂. Undeutlich krystallinisch. Leicht löslich in Wasser (D.).

4. Pentadien-(1.2 oder 1.3)-säure $C_5H_6O_2 = CH_2: C: CH \cdot CH_2 \cdot CO_2H$ oder $CH_2: CH \cdot CH \cdot CH \cdot CO_3H$ (vgl. No. 3, 5 und 6).

1.1.3.4.4-Pentachlor-pentadien-(1.2)-säure oder 1.1.2.3.4-Pentachlor-pentadien-(1.3)-säure $C_5HO_2Cl_5 = CCl_2:C:CCl\cdot CCl_2\cdot CO_2H$ oder $CCl_2:CCl\cdot CCl:CCl\cdot CO_2H$. B. Man läßt ein Gemisch aus Hexachlorcyclopentenon (F: 92°) $CCl_2 = CCl_2 = CC$

Tetrachlor-brom-pentadiensäure $C_5HO_2Cl_4Br = C_4Cl_4Br \cdot CO_2H$ (strukturell mit der vorstehenden Säure $C_5HO_2Cl_5$ übereinstimmend). B. Man läßt Pentachlorbromcyclopentenon C_5OCl_5Br (Syst. No. 616) mit $10^{9}/_{0}$ iger Natronlauge bei 0^{9} stehen, bis eine Probe sich in Eiswasser klar löst (ZINCKE, KÜSTER, B. 26, 2112). — Lange Nadeln (aus Ligroin). F: 110^{9} (Zers.). —Wird beim Erwärmen mit Wasser zersetzt. Bei der Reduktion mit Natriumamalgam in saurer Lösung entsteht Äthylidenpropionsäure.

5. Pentadien-(1.3 oder 1.2)-säure $C_5H_6O_2 = CH_2$: $CH \cdot CH \cdot CO_2H$ oder CH_2 : $C: CH \cdot CH_2 \cdot CO_2H$ (vgl. No. 3, 4 und 6).

1.1.2.3.4-Pentachlor-pentadien-(1.3)-säure oder 1.1.3.4.4-Pentachlor-pentadien-(1.2)-säure $C_5HO_2Cl_5=CCl_2:CCl\cdot CCl\cdot CCl\cdot CCl_2+CO_2H$ oder $Ccl_2:C:CCl\cdot Ccl_2\cdot CO_2H$. B. Man löst Hexachlorcyclopentenon (F: 28°) $Ccl_2=Ccl_2$ CO oder $Ccl-Ccl_2$ CO (Syst. No. 616) in $10^0/_0$ iger Natronlauge und fällt mit Salzsäure (Zincke, Küster, B. 21, 2728). Nadeln oder Prismen (aus verdünnter Essigsäure) (Z., K., B. 21, 2728). F: 127°. Destilliert fast unzersetzt. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Eisessig, sohwer in Ligroin (Z., K., B. 21, 2728). Dissoziationskonstante: Zincke, Küster, A. 296, 141. — Bei der Reduktion mit Natriumamalgam in alkalischer oder saure Lösung entstehen Äthylidenpropionsäure $CH_3\cdot CH\cdot CH\cdot CH_2\cdot CO_2H$ und eine Carbonsäure $C_5H_6O_2$ (s. unter No. 7) (Z., K., B. 22, 494; 26, 2107, 2116; Zincke, B. 27, 3364; 28, 1644; vgl. Z., A. 296, 140). — Das Ammoniumsalz krystallisiert in Nadeln, die bei 178—180° unter Zersetzung schmelzen.

Amid C₅H₂ONCl₅ = CCl₂:CCl·CCl:CCl·CO·NH₂ oder CCl₂:C:CCl·CCl₃·CO·NH₂. B. Beim Stehen einer mit Ammoniak gesättigten Lösung des bei 92° schmelzenden Hexachlor-cyclopentenons in Benzol (ZINCKE, KÜSTER, B. 23, 2222; vgl. ZINCKE, ROHDE, A. 299, 367). Entsteht auch aus der bei 127° schmelzenden Pentachlorpentadiensäure (s. o.) durch Methylierung und darauffolgende Behandlung mit Ammoniak (Z., K., B. 23, 2223). — Rhomboederähnliche Krystalle (aus Äther + Ligroin) (Z., K., B. 23, 2222). F: 116° (Z., K.) Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, schwerer in Ligroin (Z., K.). — Liefert bei der Verseifung mit verdünnter Natronlauge und etwas Alkohol die bei 127° schmelzende Pentachlorpentadiensäure (Z., K.).

6. Pentadien-(1.3 oder 2.3)-säure $C_6H_6O_2=CH_2:CH\cdot CH:CH\cdot CO_2H$ oder $CH_3\cdot CH:C:CH\cdot CO_2H$ (vgl. No. 3, 4 und 5).

2-Chlor-pentadien-(1.3)-säure oder 4-Chlor-pentadien-(2.3)-säure-(1) C_bH₅O₂Cl = CH₂:CCl·CH:CH·CO₂H oder CH₃·CCl·C:CH·CO₂H. B. Beim Versetzen des Chloralacetons CH₃·CO·CH₂·CH(OH)·CCl₃ mit 10°/oiger Kalilauge unter Kühlung (USCHAROW, H. 29, 113; C. 1897 I, 1019). Aus Trichloräthylidenaceton CH₃·CO·CH·CH·CCl₃ durch Einw. von 10°/oiger wäßr. oder von alkoholischer Kalilauge (SALKIND, H. 30, 906; C. 1899 I, 596). — Farblose Blättchen. F: 171–172° (U.). Leicht löslich in heißem Wasser und in Äther, sehr wenig in Schwefelkohlenstoff, Benzol, Ligroin und kaltem Wasser (U.). Sublimiert bei vorsichtigem Erhitzen unter teilweisem Verharzen (U.). — Silbersalz. Voluminöser Niederschlag. Sehr wenig löslich in kaltem und in heißem Wasser. Sehwärzt sich an der Luft (U.). — Ca(C₅H₄O₂Cl)₂. Leicht löslich in Wasser.

7. Carbonsäure $C_5H_6O_2=C_4H_5\cdot CO_2H$ von ungewisser Konstitution. B. Entsteht neben Äthylidenpropionsäure bei der Reduktion der beiden isomeren Pentachlorpentadiensäuren (F: 97—98° und 127°) (s.,o. unter No. 4 und 5) mit Natriumamalgam in schwach

schwefelsaurer Lösung, unter Eiskühlung (ZINCKE, KÜSTER, B. 26, 2110; ZINCKE, B. 27, 3366; 28, 1644). — Glänzende monokline Tafeln (aus Äther). Lange Nadeln (aus Benzol). F: $102-103^{\circ}$. Sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther, schwer in Benzol (Z., B. 28, 1646). — Bei der Einw. von Brom auf die in Chloroform gelöste Säure entsteht eine Dibrompentensäure von ungewisser Konstitution (vgl. S. 427) (Z., B. 28, 1646). Mit rauchender Bromwasserstoffsäure entsteht eine Dibromvaleriansäure (Z.). — $\text{Ca}(\text{C}_5\text{H}_5\text{O}_2)_2 + \text{H}_2\text{O}$. Fettglänzende Blättchen. Leicht löslich in Wasser (Z., B. 28, 1646). — $\text{Ba}(\text{C}_5\text{H}_5\text{O}_2)_2$. Schüppchen (aus verdünntem Alkohol). Sehr leicht löslich in Wasser (Z.).

4. Carbonsäuren C₆H₈O₂.

1. Hexin-(2)-säure-(1), a-Pentin-a-carbonsäure, Propylpropiolsäure, Propylacetylencarbonsäure $C_8H_3O_2 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C: C \cdot CO_2H$. B. Bei anhaltendem Einleiten von trocknem Kohlendioxyd in mit Äther übergossenes Propylacetylen-Natrium $CH_3 \cdot CH_2 \cdot C: CNa$ (Faworski, J. pr. [2] 37, 420; Moureu, Dellange, C. r. 136, 553; Bl. [3] 29, 652). — Federartige Krystalle, F: 27° (F.), gegen 25° (M., D.). Kp₂₆: 125° (F.); Kp₂₄: 126-127°; Kp₁₆: 119-121° (M., D.). Ziemlich schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol, Äther und Ligroin (F.). Zerfließt an der Luft (F.). — Zersetzt sich bei der Destillation unter normalem Druck in Propyl-acetylen und CO_2 (M., D.; vgl. F.). Liefert beim Erhitzen mit wäßriger Kalilauge (3 Mol. KOH auf 1 Mol. Säure) Methylpropylketon (M., D., Bl. [3] 29, 673). Bei der Einw. siedender alkoholischer Kalilauge (3 Mol. KOH auf 1 Mol. Säure) entsteht Butyrylessigsäure (M., D., C. r. 136, 753; Bl. [3] 29, 668). — $Cu(C_6H_7O_2)_2 + 2H_2O$. Blaue Blättchen. Leicht löslich in Wasser. Leicht zersetzbar (F.). — $Ca(C_9H_7O_2)_2$ (bei 100°). Dünne wasserhaltige Nadeln, die rasch verwittern. Zersetzt sich bei 110°. Leicht löslich in Wasser (F.). — Ba $(C_6H_7O_2)_2 + 3H_2O$. Leicht löslich in Wasser (F.).

Methylester $C_7H_{10}O_2=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C:C\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Aus Propylacetylen-Natrium $CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C:C$ Na in Äther durch Chlorameisensäuremethylester (Moureu, Delange, C. r. 136, 553; Bl. [3] 29, 651, 652). — Kp₂₃: 80-82°. D°: 0,9648.

Äthylester $C_8H_{12}O_2=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CC_2\cdot C_2H_5$. B. Analog dem Methylester (Moureu, Delange, C. r. 136, 553; Bl. [3] 29, 651, 652). $=Kp_{24}\colon 93-94^{\circ}$. D°: 0,9468.

Isoamylester $C_{11}H_{18}O_2 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C \cdot C \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. Kp₂₂: 127° bis 128°. D°:0,9207 (MOUREU, DELANGE, C. r. 136, 553; Bl. [3] 29, 652).

2. Hexadien-(2.4)-säure-(1), α-γ-Pentadien-α-carbonsäure, Sorbinsäure C₆H₈O₂ = CH₃·CH·CH·CH·CH·CO₂H. B. Durch 3-stündiges Erhitzen von 40 g Crotonaldehyd, 60 g Malonsäure und 60 g Pyridin (Doebner, B. 33, 2140). Aus Aldol und Malonsäure in Gegenwart von Pyridin auf dem Wasserbad neben einer Verbindung C₁₂H₁₈O₅ (s. Syst. No. 171) (RIEDEL, A. 361, 90). Bei 2-stündigem Kochen der Hexen-(2)-ol-(4)-säure-(6) CH₃·CH·CH·CH(OH)·CH₂·CO₂H mit 30⁶/₀iger Baxium- oder 10⁶/₀iger Natrium-hydroxydlösung (Ausbeute 95⁶/₀) (JAWORSKI, 36, 274; C. 1903 II, 555; vgl. JAWORSKI, REFORMATSKI, B. 35, 3639). Aus Parasorbinsäure

 $CH_3 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH : CH$ (s. Syst. No. 2460) bei kurzem Erhitzen mit festem Kali und wenig

Wasser oder bei gelindem Erwärmen mit konz. Schwefelsäure (A. W. Hofmann, A. 110, 132; Doebner, B. 27, 351), glatter durch Einleiten von Chlorwasserstoff in eine alkoholische Lösung von Parasorbinsäure und Verseifen des gebildeten Sorbinsäureäthylesters (Doebner, B. 27, 351). — Darst. aus Vogelbeeren: Man neutralisiert den kochenden Saft reifender oder schon gereifter Vogelbeeren unvollständig mit Kalk, entfernt durch Filtrieren das ausgeschiedene äpfelsaure Calcium, neutralisiert das Filtrat mit Soda, dampft im Wasserbade ein, destilliert nach Zusatz der berechneten Menge verdünnter Schwefelsäure mit Wasserdampf ab, neutralisiert das Destillat mit Soda, dampft im Wasserbade ein, versetzt den Rückstand mit verdünnter Schwefelsäure (1:1), nimmt die entstandene Parasorbinsäure mit Äther auf, destilliert den Äther ab und fraktioniert; durch Einleiten von Chlorwasserstoff in die kalte alkoholische Lösung der Parasorbinsäure und nachherige Verseifung des gebildeten Äthylesters oder durch kurzes Erhitzen der Parasorbinsäure mit festem Kaliumhydroxyd und wenig Wasser erhält man Sorbinsäure (Doebner, B. 27, 345).

Sorbinsäure krystallisiert aus einem siedenden Gemenge von 1 Vol. Alkohol und 2 Vol. Wasser in zollangen Nadeln (A. W. HOFMANN, A. 110, 134). F: 134,5° (H.). Siedet bei 228°

unter Zersetzung (Fittig, Barringer, A. 161, 308). Läßt sich mit Wasserdämpfen unzersetzt verflüchtigen (F., B.). Fast unlöslich in kaltem, mäßig löslich in heißem Wasser; leicht löslich in Alkohol und Äther (H.). Zeigt im Gemische mit Anissäure liquokrystalline Eigenschaften (Vorländer, B. 40, 1968). Molekulare Verbrennungswärme: 743,4 Cal. (bei konstantem Druck), 742,8 Cal. (bei konstantem Vol.) (Stohmann, Ph. Ch. 10, 416), 745,9 Cal. (bei konstantem Vol.) (E. Fischer, Wrede, C. 1904 I, 154). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 1,73×10⁻⁶ (Ostwald, Ph. Ch. 3, 274). Neutralisationswärme: Gal, Werner, Bl. [2] 46, 802. — Wird vom Kaliumpermanganat in neutraler Lösung unterhalb 4° zu Traubensäure, Oxalsäure, Acetaldehyd und Kohlendioxyd oxydiert (Doebner, B. 23, 2376). Wird durch Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem Platin reduziert (Forin, H. 40, 276; C. 1908 II, 1995; Z. Ang. 22, 1499). Bildet mit Natriumamalgam Hydrosorbinsäure CH₃·CH₂·CH·CH·CH₂·CO₂H (Fittig, Barringer, A. 161, 309; vgl. Fittig, B. 24, 82). Verbindet sich mit rauchender Bromwasserstoffsäure zu einer bei 68° schmelzenden Dibromcapronsäure; mit rauchender Bromwasserstoffsäure entsteht γ-Jod-capronsäure (?) (vgl. S. 326) (Fittig, A. 200, 46). Sorbinsäure verbindet sich in Schwefelkohlenstoff-Lösung mit 1 Mol.-Gew. Brom zu einer bei 94--95° schmelzenden Dibromhexensäure C₆H₆O₂Br₂ (S. 436) (Kachel, Fittig, A. 168, 287). Mit 2 Mol.-Gew. Brom (in Wasser oder Schwefelkohlenstoff) entsteht a,β,γ,δ-Tetrabrom-capronsäure (Fittig, Barringer, A. 161, 323; Kachel, Fittig, A. 168, 287). Eine Lösung von Sorbinsäure in Schwefelkohlenstoff wird beim Stehen mit Jod nicht verändert (Liebermann, B. 26, 843 Anm. 2). Sorbinsäure nimmt in Äther-Lösung 1 Mol.-Gew. N₂O₃ auf unter Bildung einer Verbindung C₆H₆O₅N₂ (s. u.) (Angell, G. 23 II, 126). Wird durch Erhitzen mit bei 0° gesättigtem wäßt. Ammoniak auf 150° in eine Diaminocapronsäure verwandelt (E. Fischee, Schlotterbeck, B. 37, 2357). Beim Erhitzen mit einer methylal

 $KC_6H_7O_2$. Glänzende, in Alkohol und Wasser leicht lösliche Schuppen (Jaworski, Reformatski, B. 35, 3639; Jaworski, H. 35, 276; C. 1903 II, 556). — $Ca(C_6H_7O_2)_2$ (Ногманн, A. 110, 136). — $Ba(C_6H_7O_2)_2$. Silberglänzende Schuppen (H.). Leicht löslich in Wasser (J., R.). In siedendem Wasser kaum mehr löslich als in kaltem (H.). In Alkohol schwer löslich (J., R.).

Verbindung $C_0H_8O_5N_2$. B. Beim Einleiten von N_2O_3 in eine ätherische Lösung von Sorbinsäure (Angell, G. 23 II, 126). — Weiße Nädelchen. F: 110° (Zers.).

Methylester $C_7H_{10}O_2=CH_3\cdot CH:CH:CH:CH:CO_2\cdot CH_3$. B. Aus Sorbinsäurechlorid und Methylalkohol (Doebner, Wolff, B. 34, 2221). — Fettig glänzende Blättchen. F: 5°. Kp₂₀: 70°; Kp₇₈₀: 174°. Riecht anisartig.

Äthylester C₈H₁₂O₂ = CH₃·CH:CH·CH·CH·CO₂·C₂H₅. B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die alkoholische Lösung der Sorbinsäure (A. W. Hofmann, A. 110, 137) oder bei 5-stündigem Erhitzen von 45 g Sorbinsäure, 180 g absolutem Alkohol und 2 g Chlorwasserstoff im Wasserbade (Vorländer, Weissheimer, Sponnagel, A. 345, 228). Beim Sättigen einer kalten alkoholischen Lösung der Parasorbinsäure (Syst. No. 2460) mit Chlorwasserstoff (Doebner, B. 27, 349). Durch Eintragen von Sorbinsäurechlorid in eisgekühlten absoluten Alkohol und Behandeln des Produktes mit Soda und Eiswasser (D., Wolff, B. 34, 2221). — Dünnflüssig. Kp: 195,5° (H.); Kp₂₀: 85° (V., W., S.). — Verwandelt sich beim Aufbewahren in ein dickflüssiges Öl (V., W., S.). Zersetzt sich bei der Destillation unter gewöhnlichem Druck (V., W., S.). Liefert mit Natriummalonester in Benzol ein Produkt, das, verseift und auf 160° erhitzt, 3-Methyl-hepten-(4)-disäure liefert (V., W., S.).

Hexadien-(2.4)-amid-(1), Sorbinsäureamid C₆H₉ON = CH₃·CH:CH·CH·CH·CO·NH₂. B. Aus Sorbinsäurechlorid und Ammoniumcarbonat (A. W. HOFMANN, A. 110, 138). Durch Eintragen von Sorbinsäurechlorid in eisgekühltes konz. Ammoniak (Doebner, Wolff, B. 34, 2222). Bei nicht zu langem Erhitzen von Sorbinsäureäthylester mit wäßr. Ammoniak in zugeschmolzenem Rohr auf 120° (A. W. H., A. 110, 138). — Nadeln (aus Wasser), derbe Krystalle (aus Alkohol). F: 168° (D., W.). Löslich in Wasser und Alkohol (H.).

Hexadien-(2.4)-nitril-(1), Sorbinsäurenitril $C_6H_7N=CH_3\cdot CH:CH\cdot CH:CH\cdot CN.$ B. Durch Erwärmen von 2 Tln. Sorbinsäureamid mit 1 Tl. Phosphorpentoxyd auf 150° (Doebner, Wolff, B. 34, 2222). Aus Cyansorbinsäure $CH_3\cdot CH:CH\cdot CH:C(CN)\cdot CO_3H$ bei 150–160° (Haerdt, M. 26, 1398). — Flüssigkeit. Riecht zimtölartig (D., W.). Riecht acetonitrilähnlich (Hae.). Kp₂₀: 72° (D., W.); Kp₁₂: 50–60° (Hae.). Verharzt beim Stehen (Hae.).

4-Chlor-hexadien-(2.4)-säure-(1), γ -Chlor-sorbinsäure $C_6H_7O_2Cl = CH_3 \cdot CH : CCl \cdot CH : CH \cdot CO_2H$. B. Beim Eintragen von Zinkstaub in eine wäßr.-alkoholische Lösung der 4.4.5-Trichlor-hexen-(2)-säure-(1) (RIEDEL, STRAUBE, A. 367, 50). — Weiße Nadeln (aus Wasser). F: 116°. Sehr flüchtig mit Wasserdämpfen.

Äthylester $C_8H_{11}O_9Cl=CH_3\cdot CH:CCl\cdot CH:CH\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus dem 4.4.5-Trichlor-hexen-(2)-säure-(1)-äthylester in wäßr. Alkohol mit Zinkstaub auf dem Wasserbade (RIEDEL, STRAUBE, A. 367, 51). — Farbloses, schwach pfefferminzartig riechendes Öl. Kp₁₃: 138°. Erstarrt in einer Kältemischung zu Blättchen.

3. 2-Methyl-pentin-(3)-säure-(5), γ -Methyl-a-butin-a-carbonsäure, Isopropylpropiolsäure, Isosorbinsäure $C_6H_8O_2 = (CH_3)_2CH \cdot C: C\cdot CO_2H$. B. Beim Einleiten von Kohlendioxyd in die ätherische Suspension von Isopropylacetylen-Natrium $(CH_3)_2CH \cdot C: CNa$ (Lagermark, Eltekow, \mathcal{H} . 11, 125; Faworski, J. pr. [2] 37, 423; Moureu, Delange, C. r. 136, 553; Bl. [3] 29, 652). — Krystallinisch. F: 38° [F.], 36° bis 38° (M., D.). Die unreine Säure bleibt leicht flüssig (F.). Kp₂₀: 106—107° (F.); Kp₁₈: 114—115° (M., D.). Siedet an der Luft bei 210° (F.), unter Zerfall in Isopropylacetylen und Kohlendioxyd (M., D.). — Verbindet sich direkt mit rauchender Bromwasserstoffsäure zu x.x-Dibrom-2-methyl-pentan-säure-(5) $C_6H_{10}O_2Br_2$ (S. 331) (L., E.). Liefert beim Erhitzen mit wäßriger Kalilauge Methylisopropylketon (Moureu, Delange, Bl. [3] 29, 674). — $Cu(C_6H_7O_2)_2 + H_2O$. Blaue Tafeln. Unbeständig (F.). — $Ca(C_6H_7O_2)_2$ (bei 100°). Kleine Nadeln. Leicht löslich in Wasser (F.). — $Ba(C_6H_7O_2)_2 + 2H_2O$. Tafeln. Leicht löslich in Wasser (F.).

Methylester $C_7H_{10}O_2 = (CH_3)_2CH \cdot C : C \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Aus Isopropylacetylen-Natrium $(CH_3)_2CH \cdot C : CNa$ und Chlorameisensäuremethylester in Äther (Mourru, Delange, C. r. 136, 553; Bl. [3] 29, 651, 653). — Kp_{20} : 68-69°. D° : 0,9509.

Äthylester $C_8H_{12}O_2 = (CH_3)_2CH \cdot C : C \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Analog dem Methylester. — $Kp_{19}: 83^\circ; D^\circ: 0.9365$ (Moureu, Delange, C. r. 136, 553; Bl. [3] 29, 651, 653).

Isobutylester $C_{10}H_{16}O_2 = (CH_3)_2CH \cdot C : C \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. B. Analog dem Methylester. — $Kp_{19} : 99 - 101^\circ$; $D^\circ : 0.9145$ (M, D., C. r. 136, 553; Bl. [3] 29, 653).

4. 2-Methyl-pentin-(4)-säure-(1), δ-Pentin-β-carbonsäure C₈H₈O₂ = CH:C·CH₂·CH(CH₃)·CO₂H. B. Beim Erhitzen von δ-Pentin-β-dicarbonsäure CH:C·CH₂·C(CH₃)(CO₂H)₂ (Perkin, Simonsen, Soc. 91, 832). Aus Methyl-bromallyl-acetessigester CH₂:CBr·CH₂·C(CH₃)(CO·CH₃)·CO₂·C₂H₅ durch alkoholische Kalilauge (Gardner, Perkin, Soc. 91, 853). — Öl. Kp₇₆₈: 207—208° (P., S.). Schwer löslich in Wasser. Die Lösung in Soda entfärbt Permanganat. — AgC₆H₇O₂+AgOH. Flockiger Niederschlag (P., S.).

Äthylester $C_8H_{12}O_2=CH:C\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Beim 10-tägigen Stehen eines Gemisches von 15 g der 2-Methyl-pentin-(4)-säure-(1) und 10 ccm Schwefelsäure in 80 ccm Alkohol (Perkin, Simonsen, Soc. 91, 832). — Öl. Kp₇₅₇: 165—167°. D4: 0,95424; $D_{15}^{\text{is}}: 0,94404; D_{20}^{\text{is}}: 0,93989; D_{25}^{\text{is}}: 0,93602. n_{\alpha}^{\text{ii}}: 1,42654; n_{\beta}^{\text{ii}}: 1,43486; n_{\gamma}^{\text{ii}}: 1,43991$ (Perkin sen., Soc. 91, 836). Magnetisches Drehungsvermögen: P. sen., Soc. 91, 837.

5. Carbonsäure $C_6H_8O_2=CH_2:CH\cdot CH:C(CH_3)\cdot CO_2H$ oder $CH_3\cdot CH:CH\cdot CH:CH\cdot CO_2H$.

Tetrachlorderivat $C_6H_4O_2Cl_4 = CCl_2 \cdot CCl \cdot CCl \cdot C(CH_3) \cdot CO_2H$ oder $CH_3 \cdot CCl \cdot CCl \cdot CCl \cdot CCl \cdot CCl \cdot CCl_3$. Aus dem flüssigen Pentachlor-1-methyl-cyclopenten-(x)-on-(2) (s. Syst. No. 616) durch $10^9/_6$ ige Natronlauge (Zincke, Prenntzell, A. 296, 192). — Dicke klare Prismen (aus Benzin). F: 145°. Leicht löslich in Benzol, Alkohol und Äther, schwer in kaltem Benzin. Ist beim Kochen mit Wasser beständig. — Natriumamalgam reduziert zu der Säure $CH_3 \cdot CH \cdot CH \cdot CH(CH_3) \cdot CO_2H$ oder $CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CO_2H$ (S. 442 No. 17). — Die Alkalisalze sind leicht löslich. — $Ba(C_6H_7O_2)_2 + 5H_2O$. Feine weiße Nadeln.

6. Methylpentadiensäure $C_6H_8O_2 = CH_2: CH \cdot C(CH_3): CH \cdot CO_2H$ oder $CH_2: C(CH_3) \cdot CH: CH \cdot CO_2H$.

Tetrachlor-methyl-pentadiensäure $C_6H_4O_2Cl_4 = CCl_2:CCl \cdot C(CH_3):CCl \cdot CO_2H$ oder $CCl_2:C(CH_3) \cdot CCl \cdot CO_2H$. B. Aus dem flüssigen Pentachlor-1-methyl-cyclopenten-(x)-on-(3) (s. Syst. No. 616) durch $5^{\circ}/_{0}$ ige Natronlauge (Zincke, Bergmann, Francke, A. 296, 172). — Farblose kompakte Krystalle (aus Benzol). F: 146°. Leicht löslich in Äther und Alkohol, schwer in kaltem Benzol und Eisessig, sehr schwer in kaltem Benzin. — Gibt bei der Reduktion eine Methylpentensäure $CH_3:CH:C(CH_3):CH_2:CO_2H$ oder $CH_3:C(CH_3):CH:CCO_2H$ (S. 442 No. 18). — Der Methylester ist ölig.

5. Carbonsäuren C₇H₁₀O₂.

1. Heptin-(2)-säure-(1), a-Hexin-a-carbonsäure, Butylpropiolsäure, Butylacetylencarbonsäure $C_7H_{10}O_2=CH_3\cdot[CH_2]_3\cdot C:C\cdot CO_2H$. B. Beim Einleiten von CO_2 in die ätherische Suspension von Butylacetylen-Natrium (Faworski, J. pr. [2] 37, 428; Moureu, Delange, C. r. 136, 553; Bl. [3] 29, 651, 653; M., D. R. P. 158252; C. 1905 I, 783). — Bleibt bei -20^6 flüssig (F.). $Kp_{20}:135^6$ (F.); $Kp_{24}:140-142^6$ (M., D., C. r. 136, 553; Bl. [3] 29, 653). Zersetzt sich bei der Destillation unter normalem Druck in Butylacetylen und Kohlendioxyd (M., D.). — $Ca(C_7H_9O_2)_2$ (bei 100^9). Kleine Nadeln (Faworski). — $Ba(C_7H_9O_2)_2$ (bei 100^9). Seifenartige Masse, die beim Stehen über Schwefelsäure zu Schuppen erstarrt (F.).

Methylester $C_8H_{12}O_2=CH_2\cdot [CH_2]_3\cdot C:C\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Aus Butylacetylen-Natrium und Chlorameisensäuremethylester in Ather (Moureu, Delange, C. r. 136, 553; Bl. [3] 29, 651, 653). — Kp₁₉: 91—93°. D°: 0,953.

Äthylester $C_9H_{14}O_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_3 \cdot C : C \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Analog dem Methylester. $Kp_{24}: 106-108^{\circ}; D^{\circ}: 0.9385$ (Moureu, Delange, C. r. 136, 553; Bl. [3] 29, 651, 654).

- 3. 2.2-Dimethyl-pentin-(3)-säure-(5), tert.-Butyl-propiolsdure, Trimethyltetrolsäure $C_7H_{10}O_2=(CH_3)_3C\cdot C:C\cdot CO_2H$. B. Aus tert.-Butyl-acetylen-Natrium und Kohlendioxyd in Ather (MOUREU, DELANGE, C. r. 136, 553; Bl. [3] 29, 651, 654). F: 47-48°. Kp₁₀: 110°. Zersetzt sich bei der Destillation unter normalem Druck in tert.-Butyl-acetylen und Kohlendioxyd (M., D., C. r. 136, 553; Bl. [3] 29, 654). Ist beständig gegen heiße alkoholische oder wäßr. Kalilauge (MOUREU, DELANGE, C. r. 136, 756). Ba($C_7H_9O_2$)₂. Schuppen. Sehr hygroskopisch (M., D., C. r. 136, 553; Bl. [3] 29, 654).

Methylester $C_8H_{12}O_2 = (CH_3)_3C \cdot C : C \cdot CO_3 \cdot CH_3$. B. Aus tert.-Butyl-acetylen-Natrium in Äther und Chlorameisensäuremethylester (Moureu, Delange, C. r. 136, 553; Bl. [3] 29, 651, 654). — Kp_{13} : 66°. D°: 0,9292.

Äthylester $C_9H_{14}O_2 = (CH_3)_3C \cdot C : C \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Analog dem Methylester. — $Kp_{15}: 75^{\circ}; D^{\circ}: 0.9209$ (Moureu, Delange, C. r. 136, 553; Bl. [3] 29, 651, 654).

4. Carbonsāure $C_7H_{10}O_2 = CH_2$; $C(CH_3) \cdot CH$; $C(CH_3) \cdot CO_2H$ oder $CH_3 \cdot CH$; $CH \cdot C(CH_2)$; $CH \cdot CO_3H$.

Trichlorderivat $C_7H_7O_2Cl_3 = CCl_2 \cdot C(CH_3) \cdot CCl \cdot C(CH_3) \cdot CO_2H$ oder $CH_3 \cdot CCl \cdot CCl \cdot C(CH_3) \cdot CO_2H$. B. Aus dem flüssigen Tetrachlor-1.3-dimethyl-cyclopenten-(x)-on-(4) (s. Syst. No. 616) durch $10^0/_0$ ige Natronlauge (Zincke, Francke, A. **296**, 210). — Tafeln (aus Benzin). F: 112°. — Liefert bei der Reduktion eine Säure $CH_3 \cdot C(CH_3) \cdot CH \cdot CH(CH_3) \cdot CO_2H$ oder $CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH \cdot C(CH_3) \cdot CH_3 \cdot CO_2H$ (s. S. 450 No. 26).

6. Carbonsäuren $C_8H_{12}O_2$.

1. Octin-(2)-säure-(1), a-Heptin-a-carbonsäure, n-Amyl-propiolsäure $C_3H_{12}O_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_4 \cdot C \cdot CO_2H$. B. Aus Heptin-(1)-natrium $CH_3 \cdot [CH_2]_4 \cdot C \cdot CN_2$ in absolutem Ather und CO_2 (Moureu, Delange, C. r. 136, 553; Bl. [3] 29, 655; M., D. R. P. 132802; C. 1902 II, 169). Die Ester entstehen durch Einw. von Chlorameisensäurestern auf Heptin-(1)-natrium; man verseift die Ester durch die theoretisch nötige Menge Alkali (M., D., C. r. 132, 988). — Schwach nach Fettsäuren riechende Flüssigkeit. F: +20 bis $+5^{\circ}$; Kp₁₉: 148–149°; D₁^{10,6}: 0,9623; n_D^{10,6}: 1,46335; n_Z^{10,6}: 1,46025; n_Z^{10,6}: 1,47750 (M., A. ch. [8] 7, 553). Molekular-Refraktion und Dispersion: M., C. r. 141, 894; Bl. [3] 35, 38; A. ch. [8] 7, 553. — Zersetzt sich beim Erhitzen auf 180–220° in Heptin-(1) und CO₂ (M., D., C. r. 132, 988). Liefert bei der Reduktion mit Natrium in siedendem Alkohol normale Caprylsäure (M., D., Bl. [3] 29, 663). Addiert in der Kälte nur 2 Atome Brom (M., D., Bl. [3] 29, 655). Beim Sättigen der Lösungen in Methylalkohol oder Äthylalkohol mit Chlorvasserstoff bei 0° entstehen fast nur die Ester der β -Chlor- β -amyl-acrylsäure CH₃· [CH₂]₄· CCl:CH·CO₂H (M., D., C. r. 132, 989; Bl. [3] 29, 677). Liefert beim Kochen mit wäßr. Kalilauge Methylamylketon (M., D., Bl. [3] 29, 674). Schwach rauchende Schwefelsäure bewirkt Spaltung unter Bildung von Capronsäure und einer Sulfonsäure. Durch Erhitzen mit alkoholischer Kalilauge entsteht Caproylessigsäure (M., D., C. r. 132, 1121). — Ba(C₈H₁₁O₂)₂+H₂O. Krystalle, die bei 100° ihr Wasser verlieren.

Methylester $C_9H_{14}O_2=CH_3\cdot[CH_2]_4\cdot C:C\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Durch Behandeln der Säure mit Methylalkohol und Schwefelsäure (MOUREU, DELANGE, Bl. [3] 29, 651). Aus dem entgel sprechenden Chlorid und Methylalkohol (M., D., C. r. 132, 989). Durch Einw, von Chlorameisensäuremethylester auf Heptin-(1)-Natrium (M., D., C. r. 132, 988; Bl. [3] 29, 651). — Öl. Kp₂₀: 107°; D°: 0,9524 (M., D., C. r. 132, 988; Bl. [3] 29, 656; M., D. R. P. 133631; C. 1902 II, 553). Kp₁₈: 111°; D₁^{12,3}: 0,9335; n_D^{12,3}: 1,45092; n_G^{12,3}: 1,4477; n_T^{12,3}: 1,4635 (M., A. ch. [8] 7, 556). Molekular-Refraktion und Dispersion: M., C. r. 141, 894; Bl. [3] 35, 38; A. ch. [8] 7, 556. — Beim Erhitzen mit einer Lösung von Natrium in Methylalkohol entsteht das Dimethylacetal des Octanon-(3)-säure-(1)-methylesters neben β -Methoxy-B-amyl-acrylsäuremethylester (M., C, r, 138, 208; Bl. [3] 31, 506).

Äthylester $C_{10}H_{14}O_2=CH_3\cdot[CH_2]_4\cdot C:C\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus Octin-(2)-säure-(1), Alkohol und Schwefelsäure (Moureu, Delange, Bl. [3] 29, 651). Aus dem entsprechenden Chlorid und Alkohol (M., D., C. r. 132, 989; M., D. R. P. 133631; C. 1902 II, 553). Bei der Einw. von Chlorameisensäureäthylester auf Heptin-(1)-Natrium, suspendiert in absolutem Äther (M., D., Bl. [3] 29, 651; M., D. R. P. 133631; C. 1902 II, 555). — Öl. Kp₁₆: 115° bis 115,5°; $D_{\nu}^{i_1,s}$: 0,9207; $n_{D}^{i_1,s}$: 1,45142; $n_{\alpha}^{i_1,s}$: 1,44842; $n_{\nu}^{i_1,s}$: 1,4644 (M., A. ch. [8] 7, 557). Molekular-Refraktion und -Dispersion: MOUREU, C. r. 141, 894; Bl. [3] 35, 38; A. ch. [8] 7, 557. $C_5H_{11} \cdot C = CH \cdot CO$

- Bildet mit Hydroxylamin Amyl-isoxazolon (MOUREU, LAZENNEC, NH—

C. r. 144, 1283; Bl. [4] 1, 1094). Beim Erhitzen mit einer Lösung von Natrium in Alkohol entsteht das Diäthylacetal des Octanon-(3)-säure-(1)-äthylesters neben β -Äthoxy- β -amylacrylsäureäthylester (M., C. r. 138, 208; Bl. [3] 31, 507). Kondensiert sich mit Aminen unter Bildung von Verbindungen C_5H_{11} ·C(NR)·CH·CO₂·C₂H₅ bezw. C_5H_{11} ·C(:NR)·CH₂·CO₂·C₂H₅ (M., L., C. r. 143, 596; Bl. [3] 35, 1190). Liefert beim Erhitzen mit Phenylhydrazin 1-Phenyl-3-amyl-pyrazolon-(5)

 $N = -N \cdot C_6 H_5$ (M., L., C.r. 142, 1534; Bl. [3] 35, 850).

Propylester $C_{11}H_{18}O_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_4 \cdot C \cdot C \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot B$. Durch Esterifizierung der Säure (Moureu, Bl. [3] 31, 508). — Farbloses, schwach riechendes Öl. Kp₁₇: 133—134° (korr.). D°: 0,9247. — Beim Erhitzen mit einer Lösung von Natrium in Propylalkohol entsteht das Dipropylacetal des Octanon-(3)-säure-(1)-propylesters neben β-Propyloxy- β -amyl-acrylsäurepropylester (M., C. r. 138, 208; Bl. [3] 31, 507).

Isopropylester $C_{11}H_{18}O_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_4 \cdot C \cdot CO_2 \cdot CH(CH_3)_2$. Ol. Kp_{22} : 126° bis 127°; D°: 0,9183 (MOUREU, DELANGE).

Isobutylester $C_{12}H_{20}O_2=CH_3\cdot[CH_2]_4\cdot C:C\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_2$. Öl. Kp_{23} : 138° bis 139°; D°: 0,916 (Moureu, Delange).

* Isoamylester $C_{13}H_{22}O_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_4 \cdot C \cdot C \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. Öl. 148-149°; D°: 0,9114 (MOUREU, DELANGE).

Allylester $C_{14}H_{16}O_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_4 \cdot C : C \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH : CH_2$. $Kp_{18} : 124-128^0$; $D^0 : 0.9465$ (Moureu, Delange).

Chlorid $C_8H_{11}OCi = CH_3 \cdot [CH_2]_4 \cdot C \cdot C \cdot COCl.$ B. Aus Amylpropiolsäure und Phosphorpentachlorid (Moureu, Delange, C. r. 132, 989; Bl. [3] 29, 656; M., D. R. P. 133 631;

C. 1902 II, 553). — Flüssig. Raucht an der Luft. Kp₁₃: 84,5—87°; Kp₁₇: 88—90°. D°: 1,0202.

Amid $C_8H_{13}ON = CH_3 \cdot [CH_2]_4 \cdot C \cdot C \cdot CO \cdot NH_2$. B. Man erwärmt 5 g Amylpropiolsäure mit einem kleinen Überschuß Phosphortrichlorid $^{1}/_{2}$ Stunde auf dem Wasserbad und gießt die erkaltete Mischung nach und nach in eiskaltes wäßr. Ammoniak (Moureu, Delange, C. r. 132, 553; Bl. [3] 29, 657). Durch Einw. von konz. wäßr. Ammoniak auf Amylpropiolsäureester in der Kälte (Moureu, Lazennec, C. r. 142, 212; Bl. [3] 35, 521). Man mischt in der Kälte 1 Tl. Amylpropiolsäurenitril mit 10 Tln. konz. Schwefelsäure und gießt nach 10 Tagen das Gemisch in eiskaltes Wasser (M., L., C. r. 142, 213; Bl. [3] 35, 525). — Blättchen (aus Alkohol). F: 91°. Leicht löslich in Methylalkohol und Äthylalkohol, Chloroform, weniger in Äther, sehr wenig in kaltem Wasser und Petroläther (M., L.). — Geht beim Kochen der alkoholischen Lösung am Rückflußkühler in Gegenwart einiger Tropfen Piperidin in Caproylacetamid $CH_3 \cdot [CH_2]_4 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH_2$ über (M., L., C. r. 144, 806; Bl. [4] 1, 1068). Wird von konz. Schwefelsäure in der Kälte nicht angegriffen, in der Hitze unter Bildung des Ketons $C_5H_1 \cdot CO \cdot CH_2$ gespalten (M., L., C. r. 142, 212; Bl. [3] 35, 523). Kondensiert sich mit Phenolen in Gegenwart von Natrium zu β -Aryloxy- β -amyl-acrylsäureamiden $C_5H_{11} \cdot C(O \cdot R)$: $CH \cdot CO \cdot NH_2$ (M., L., C. r. 142, 894; Bl. [3] 35, 536). Bildet beim Erhitzen der methylalkoholischen Lösung mit 2 Mol.-Gew. Hydroxylamin je nach den Versuchsbedingungen ein Ammoniumsalz des Amylisoxacolons (Syst. No. 4272) oder eine mit diesem Ammoniumsalz isomere Verbindung $C_8H_{16}O_2N_2$ (s. bei Caproylessigsäureamid, Syst. No. 281) (M., L., Bl. [4] 1, 1095).

Nitril $C_8H_{11}N = CH_3 \cdot [CH_2]_4 \cdot C \cdot C \cdot CN$. B. Aus Amylpropiolsäureamid und Phosphorpentoxyd beim Erhitzen auf $150-160^\circ$ (Moureu, Lazennec, C. r. 142, 213; Bl. [3] 35, 524). — Kp: $194-196^\circ$ (korr.); Kp₁₈: $80-81^\circ$; D_4^n : 0,8508; n_5^{12} : 1,4553; n_6^{12} : 1,45247; n_7^{12} : 1,46952 (Moureu, A. ch. [8] 17, 560). Molekular-Refraktion und -Dispersion: M., C. r. 141, 894; Bl. [3] 35, 38; A. ch. [8] 7, 560. — Bildet bei der Einw. von Hydrazin Amylpyrazolonimid $C_5H_{11} \cdot C : CH \cdot C : NH$

NH—O such that is shown verbinding \mathfrak{Sgl}_{14} \mathfrak{Sgl}_{12} (i. d.) (M., L., Bl. [4] 1, 1088). Geht bei tagelanger Einw. von 10 Tln. konzentrierter Schwefelsäure in Amylpropiolsäureamid über (M., L., C. r. 142, 213; Bl. [3] 35, 525). Kondensiert sich mit Alkoholen und Phenolen zu β-Alkyl(bezw. aryl)oxy-β-amyl-acrylsäurenitrilen \mathfrak{CH}_3 · $[\mathfrak{CH}_2]_4$ · $\mathfrak{C}(\mathfrak{O}\cdot R)$: $\mathfrak{CH}\cdot \mathfrak{CN}$ (M., L., C. r. 142, 338, 450; Bl. [3] 35, 526, 531). Analog lagern sich primäre und sekundäre Amine an, unter Bildung von Verbindungen $\mathfrak{C}_5\mathcal{H}_{11}\cdot \mathfrak{C}(\mathfrak{NH}\cdot R)$: $\mathfrak{CH}\cdot \mathfrak{CN}$ bezw. $\mathfrak{C}_5\mathcal{H}_{11}\cdot \mathfrak{C}(\mathfrak{N}\cdot R)\cdot \mathfrak{CH}_2\cdot \mathfrak{CN}$ (M., L., C. r. 143, 553; Bl. [3] 35, 1179).

Verbindung C₈H₁₄ON₂. B. Man setzt zu einer Lösung von 4 g Hydroxylaminhydrochlorid in 80 ccm absolutem Alkohol erst eine Lösung von 4 g Amylpropiolsäurenitril in 5 ccm absolutem Alkohol und dann eine Lösung von 1,37 g Natrium in 20 ccm absolutem Alkohol (MOUREU, LAZENNEC, Bl. [4] 1, 1090). — Weiße Stäbchen (aus Äther + Ligroin). F: 63° bis 64°. Leicht löslich in Methylalkohol und Äthylalkohol, Äther, Benzol, Chloroform; sehr wenig löslich in Ligroin und Wasser. — Reduziert Permanganat in schwefelsaurer Lösung in der Kälte sofort.

2. 2-Methyl-heptin-(5)-säure-(7), Isoamylpropiolsäure $C_8H_{12}O_2=(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C:C\cdot CO_2H$. B. Aus Isoamylacetylen-Natrium $(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot C:C\cdot CO_3$, suspendiert in absolutem Ather, und CO_2 (Moureu, Delange, C. r. 186, 553; Bl. [3] 29, 658; M., D. R. P. 158 252; C. 1905 I, 783). Die Ester entstehen durch Einw. von Chlorameisensäureestern auf Isoamylacetylen-Natrium; man verseift mit der berechneten Menge Alkali (M., D., C. r. 136, 552; Bl. [3] 29, 651, 658). — Schmilzt gegen 0°. Kp₁₉: 141–144°. D¹³: 0,9647. — Zersetzt sich bei der Destillation unter gewöhnlichem Druck in Isoamylacetylen und CO_2 .

Methylester $C_9H_{14}O_2=(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C:C\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Aus Isoamylacetylen-Natrium $(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot C:C\cdot C$ Na in absolutem Ather und Chlorameisensäufemethylester (Moureu, Delange, C. τ . 136, 553; Bl. [3] 29, 651; M., D. R. P. 158252; C. 1905 I, 783). — Kp_{18} : $98-99^{\circ}$; D° : 0,9417 (M., D., C. τ . 136, 553; Bl. [3] 29, 658).

Äthylester $C_{10}H_{16}O_{2}=(CH_{3})_{2}\cdot CH\cdot CH_{2}\cdot CH_{2}\cdot C\cdot C\cdot CO_{2}\cdot C_{2}H_{5}.$ B. Analog dem Methylester. — Kp₁₈: 110—1126; Do: 0,9288 (Moureu, Delange, C. r. 136, 553; Bi. [3] 29, 658; M., D. R. P. 158 252; C. 1905 I, 783.

- 3. 3-Methyl-heptadien-(2.6)-säure-(1) $C_8H_{12}O_2=CH_2\cdot CH\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C(CH_3)$: $CH\cdot CO_2H$. B. Durch 6—8-stündiges Erbitzen von 3-Methyl-hepten-(6)-ol-(3)-säure-(1) mit Essigsäureanhydrid und etwas Natriumacetat (v. Braun, Stechele, B. 33, 1476). Wasserklare Flüssigkeit. $Kp_{18}\colon 138-140^{\circ}$. $D^{19}\colon 0.9712$. $n_D\colon 1.4604$. Zerfällt bei der Oxydation in Formaldehyd und Lävulinsäure. Liefert ein öliges Tetrabromid. $AgC_8H_{11}O_2$.
- 4. 3-Methylsäure-heptadien-(3.5), a-Äthyl-sorbinsäure $C_0H_{12}O_2=CH_3\cdot CH$: $CH\cdot CH: C(C_2H_5)\cdot CO_2H$. B. Aus der Säure $CH_3\cdot CH: CH\cdot CH(OH)\cdot CH(C_2H_5)\cdot CO_2H$ durch längeres Erhitzen mit Natronlauge auf 150° (Jaworski, Reformatski, B. 35, 3639) oder beim Kochen mit 20% giger Schwefelsäure (JAWORSET, H. 35, 283; C. 1903 II, 556). — Nadeln. F: 75—77%. Leicht löslich in Alkohol, Äther, schwer in Wasser. — Geht beim Stehen im Exsiccator allmählich in einen klebrigen Sirup über. — $\text{Cu}(C_8H_{11}O_2)_2$. Grünes, in Wasser unlösliches Pulver. — $\text{AgC}_8H_{11}O_2$. Weißes Pulver.
- 5. 4-Methyl-heptadien-(2.4)-säure-(1), y.e-Dimethyl-sorbinsäure $C_8H_{12}O_2=CH_3\cdot CH_2\cdot CH:C(CH_3)\cdot CH:CH\cdot CO_2H$. B. Durch 3-stündiges Erwärmen von 30 g a-Methyl- β -āthyl-acrolein mit 90 g Malonsäure und 50 g Pyridin und Eingießen der Mischung in eisgekühlte verdünnte Schwefelsäure (neben anderen Verbindungen) (DOEBNER, WEISSENHORN, B. 35, 1144). — Dickes goldgelbes Öl. Kp₂₀: 165° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol, Äther. — $\text{Cu}(\text{C}_8\text{H}_{11}\text{O}_2)_2$. Hellgrüner flockiger Niederschlag. — $\text{AgC}_8\text{H}_{11}\text{O}_2$. Flockiger Niederschlag; sehr wenig löslich in Wasser. — $\text{Mg}(\text{C}_8\text{H}_{11}\text{O}_2)_2$. Gelblichweiße krystallinische Masse. — $\text{Al}(\text{C}_8\text{H}_{11}\text{O}_2)_2$ (OH). In Wasser unlöslicher Niederschlag.
- 6. 4-Methylsäure-heptadien-(1.6), Diallylessigsäure $C_8H_{12}O_2=(CH_2:CH_2)_2CH\cdot CO_2H$. B. Entsteht, neben a.a-Diallyl-aceton und Essigsäure, beim Kochen von Diallylacetessigsäureäthylester mit konz. wäßr. Kalilauge (Wolff, B. 10, 1957; A. 201, 49; Reboul, C. r. 84, 1235; Bl. [2] 29, 228). Beim Erhitzen von Diallylmalonsäure (CONRAD, Візоноff, A. 204, 173). Beim Behandeln einer alkoholischen (durch Salzsäure seuer gebischoff, A. 204, 175). Beini behandeln einer absononschen (durch Salzsahe sader gehaltenen) Lösung von Joddiallylessigsäure (s. u.) mit Natriumamalgam (Schatzky, J. pr. [2] 34, 498). — Stark saures öl von tranartigem Geruch. Erstarrt nicht in einer Kältemischung aus Eis und Salzsäure. Kp: 221—222° (korr.) (W.), 224—226° (korr.) (R.), 219° bis 220° (C., B.), 227—227,5° (korr.) (Perkin, Soc. 49, 211). Flüchtig mit Wasserdämpfen (W.). Dis: 0,9578 (R.); Dis: 0,9495 (W.); Dis: 0,95756; Dis: 0,95547; Dis: 0,94913 (P.); Dr: 0,9618 (Gladstone, Soc. 59, 293). Fast unlöslich in Wasser (R.; W.; P.). nio: 1,4574 (G.). Molekularrefraktion und -dispersion: GLADSTONE, Soc. 59, 295. Magnetisches Drehungsvermögen: Perkin, Soc. 49, 212. - Wird von Kaliumpermanganat zu Kohlendioxyd und Oxalsaure oxydiert und von Salpetersaure (D: 1,2) zu Tricarballylsaure (W.). Natriumamalgam ist ohne Wirkung (R.). Verbindet sich mit Bromwasserstoffsäure zu dem Lacton CH₃·CHBr·CH₂·CH·CH₂·CH·CH₃ (Syst. No. 2459). Brom in Chloroformlösung erzeugt das

Lacton CH₂Br·CHBr·CH₂·CH·CH₂·CH·CH₂Br (Syst. No. 2459) ((Hjelt, A. 216, 73, 76). ĊO--–Ó

— $AgC_8H_{11}O_2$. Blättchen (Sch.), Nadeln (R.) oder Schuppen (W.). 100 Tle. Wasser lösen bei 15° 0,41 Tle. und bei Siedehitze 0,754 Tle. Salz (C., B.). Lichtbeständig. — $Ca(C_8H_{11}O_2)_2 + 2H_2O$. Feine Blättchen. In heißem Wasser weniger löslich als in kaltem (W.).

Äthylester $C_{10}H_{16}O_2 = (CH_2: CH \cdot CH_2)_2CH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. Flüssigkeit von angenehmem Geruch. Kp: 195°; leichter als Wasser (Reboul, C. r. 84, 1236; Bl. [2] 29, 228). — Beim Behandeln mit HBr und absolutem Alkohol entsteht ein Produkt, das beim Kochen mit Zinkstaub und absolutem Alkohol Dipropylessigester und a-Propyl-valerolacton liefert (Ober-REIT, B. 29, 1998).

Amid C₈H₁₂ON = (CH₂: CH·CH₂)₂CH·CO·NH₂. B. Bei 6-stündigem Erhitzen von diallylessigsaurem Ammonium im Einschlußrohr auf 230—260° (OBERBEIT, B. 29, 2005).

— Nadeln (aus Wasser). F: 82,5°. Kp: 265°. Löslich in Äther.

 4 Nitril $C_8H_{11}N=(C_8H_5)_2CH\cdot CN$. B. Beim Destillieren von Diallylacetamid mit wenig überschüssigem Phosphorpentoxyd (Orerbert, B. 29, 2006). — Süß schmeckendes Öl. Kp: 186—188°. — Bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol entsteht Diallyläthylamin $(C_3H_5)_{\circ}CH \cdot CH_{\circ} \cdot NH_{\circ}$

4-Jod-**4**-methylsäure-heptadien-(1.6), Jod-diallyl-essigsäure $C_8H_{11}O_2I=(CH_2:$ CH·CH₂)₂CI·CO₂H. B. Aus 17 g Diallylglykolsäure (C₃H₅)₂C(OH)·CO₂H und 45 g rauchender Jodwasserstoffsäure bei mehrtägigem Stehen in der Kälte (SCHATZKY, J. pr. [2] 34, 498). - Krystalle, Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und Äther,

7. 2.4-Dimethyl-hexadien-(2.4)-säure-(6), β . δ -Dimethyl-sorbinsäure $C_8H_{12}O_2 = (CH_3)_2C:CH \cdot C(CH_3):CH \cdot CO_2H$. B. Der Äthylester entsteht durch langsames Eintragen von 13 g Zink in ein 150° warmes Gemisch von 20 g Mesityloxyd und 36 g Bromessigester und mehrstündiges Erwärmen; er wird durch verdünnte Natronlauge und etwas Alkohol verseift (RUFF, LOTZ, B. 36, 15). — Nadeln oder Tafeln (aus verdünntem Alkohol). F: 93°. Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser, sonst leicht löslich. Flüchtig mit Wassertampf. — $\text{Ca}(\text{C}_8\text{H}_{11}\text{O}_2)_2 + 3\,\text{H}_2\text{O}$. Weiße Nadelbüschel (aus Wasser). Leicht löslich in Wasser; verliert beim Trocknen im Exsicator 1 Mol. Wasser. Zersetzlich (RUFF, LOTZ, A. 369, 344). — $\text{Ba}(\text{C}_8\text{H}_{11}\text{O}_2)_2 + 2\,\text{H}_2\text{O}$. Weiße Nadelbüschel (R., L.).

Äthylester $C_{10}H_{13}O_2=(CH_3)_2C:CH\cdot C(CH_3):CH\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Siehe bei der Säure. – Angenehm riechende Flüssigkeit. $Kp_{14}:94^{\circ}$ (Rupe, Lorz, B. 36, 15).

7. Carbonsäuren $C_9H_{14}O_2$.

1. Nonin-(2)-säure-(1), a-Octin-a-carbonsäure, n-Hexyl-propiolsäure $C_9H_{14}O_2=CH_3\cdot[CH_2]_5\cdot C:C\cdot CO_2H$. B. Aus Octin-(1)-Natrium und CO_3 in absolutem Äther (Moureu, Delange, C. r. 136, 554; Bl. [3] 29, 658; M., D. R. P. 132802; C. 1902 II, 169). Die Ester entstehen durch Einw. von Chlorameisensäureestern auf Octin-(1)-Natrium; man verseift durch die berechnete Menge Alkali (M., D., C. r. 132, 990). — Sirupöse Flüssigkeit. F: gegen -8° ; Kp_{19} : $158-160^\circ$; $D_2^{p_2,s}$: 0.9525; $n_2^{p_3,s}$: 1.46429; $n_2^{p_3,s}$: 1.4611; $n_2^{p_3,s}$: 1.4777 (M., A. ch. [8] 7, 553). Molekular-Refraktion und -Dispersion: M., C. r. 141, 894; Bl. [3] 35, 38; A. ch. [8] 7, 553. — Zerfällt beim Erhitzen auf 200° in CO_2 und Octin-(1) (M., A. ch. [8] 7, 542). Bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol entsteht Pelargonsäure (M., D., C. r. 132, 990; Bl. [3] 29, 664). Liefert beim Kochen mit wäßr. Kalilauge Methylhexylketon (M., D., Bl. [3] 29, 674).

Methylester $C_{10}H_{15}O_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_5 \cdot C \cdot CO_2 \cdot CH_3$. Öl. $Kp_{20} \cdot 121^{\circ}$; $D_{1}^{12.5} \cdot 0.9238$; $n_{1}^{12.5} \cdot 1.45782$; $n_{2}^{12.5} \cdot 1.44915$; $n_{2}^{12.5} \cdot 1.4647$ (M., A. ch. [8] 7, 558; vgl. M., D., C. r. 132, 990; Bl. [3] 29, 658; M., D. R. P. 133631; C. 1902 II, 553). Molekular-Refraktion und -Dispersion: M., C. r. 141, 894; Bl. [3] 35, 38; A. ch. [8] 7, 558.

Äthylester $C_{11}H_{18}O_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_5 \cdot C \cdot C \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. Öl. Kp₁₃: $121-122^0$; $D_1^{0.6}$: 0,9154; $n_D^{1.6}$: 1,45227; $n_\alpha^{0.6}$: 1,44965; $n_\gamma^{0.6}$: 1,4648 (M., A. ch. [8] 7, 558; vgl. M., D., C. r. 132, 990; Bl. [3] 29, 659; M., D. R. P. 133631; C. 1902 II, 553). Molekular-Refraktion und -Dispersion: M., C. r. 141, 894; Bl. [3] 35, 38; A. ch. [8] 7, 558.

Isopropylester $C_{13}H_{20}O_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_5 \cdot C \cdot CO_2 \cdot CH(CH_3)_2$. Öl. Kp_{32} : $145-148^\circ$; D° : 0.9101 (M., D., $C.\tau$. 136, 554; BL [3] 29, 659).

Isoamylester $C_{14}H_{24}O_2=CH_3\cdot[CH_2]_5\cdot C:C\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_2$. Öl. $Kp_{27}:168-172^0;\ D^0:\ 0.9074$ (M., D., C. r. 136, 554; Bl. [3] 29, 659).

Chlorid $C_9H_{19}OCl = CH_3 \cdot [CH_2]_5 \cdot C \cdot C \cdot COCl$. An der Luft rauchende Flüssigkeit. Kp_{25} : 113–116°; D^9 : 1,0007 (M., D., C. r. 136, 554; Bl. [3] 29, 659; M., D. R. P. 133631; C. 1902 II, 553).

Amid C₉H₁₅ON = CH₃·[CH₂]₅·C:C·CO·NH₂. B. Durch Einw. von konz. wäßr. Ammoniak auf Hexylpropiolsäureester in der Kälte (MOUREU, LAZENNEC, C. r. 142, 212; Bl. [3] 35, 521). Man mischt in der Kälte 1 Tl. Hexylpropiolsäurenitril mit 10 Tln. konz. Schwefelsäure und gießt nach 10-tägigem Stehen das Gemisch in Eiswasser (M., L., C. r. 142, 213; Bl. [3] 85, 525). — Blättehen (aus Äther). F: 92^a. Leicht löslich in Methylalkohol und Äthylalkohol, Chloroform, weniger in Äther und Benzol, schwer in kaltem Wasser und Petroläther. Molekular-Refraktion in Acetonlösung: M., C. r. 141, 894; Bl. [3] 35, 38; A. ch. [8] 7, 562. — Wird von konz. Schwefelsäure in der Kälte nicht angegriffen, in der Hitze unter Bildung des Ketons C₉H₁₃·CO·CH₃ gespalten (M., L., C. r. 142, 212; Bl. [3] 35, 523). Geht beim Kochen der alkoholischen Lösung am Rückflußkühler in Gegenwart einiger Tropfen Piperidin in Heptoylacetamid CH₃·[CH₂]₅·CO·CH₂·CO·NH₂ über (M., L., C. r. 144, 806; Bl. [4] 1, 1069).

Nitril $C_9H_{13}N = CH_3 \cdot [CH_2]_5 \cdot C \cdot C \cdot C \cdot N$. B. Aus Hexylpropiolsaureamid und Phosphorpentoxyd beim Erhitzen auf 150—160° (MOUREU, LAZENNEC, C. r. 142, 213; Bl. [3] 35, 524). — Flüssig. Kp: 212—213° (korr.); Kp₁₃: 95—96°; D₁^{1,4}: 0,8493; n₂^{1,4}: 1,45637 (M., L.). $n_{\alpha}^{1,4}$: 1,45344; $n_{\gamma}^{1,4}$: 1,46977 (M., A. ch. [8] 7, 561). Molekular-Refraktion und Dispersion: M., C. r. 141, 894; Bl. [3] 35, 38; A. ch. [8] 7, 561. — Bildet bei der Einw. von

Hydrazinhydrat Hexylpyrazolonimid NH.—NH (M., L., C. r. 143, 1242; Bl. [4]

1, 1076). Bildet mit Hydroxylamin Hexylisoxazolonimid $\begin{array}{c} {\rm C_6H_{13}\cdot C:CH\cdot C:NH} \\ {\rm NH-O} \\ \end{array}$ (M., L., C.r. 144, 1283; Bl. [4] 1, 1091). Geht bei tagelanger Einw. von 10 Th. konz. Schwefelsäure in das entsprechende Amid über (M., L., C.r. 142, 213; Bl. [3] 35, 525).

- 2. 2-Methyl-octin-(6)-säure-(8), Isohexylpropiolsäure $C_9H_{14}O_3=(CH_3)_2CH_2$ $CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot C: C \cdot CO_2H$. B. Aus 2-Methyl-heptin-(6)-Natrium $(CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C: CN_3$, suspendiert in absolutem Äther, und CO_2 (Moure, Delange, C. r. 136, 554; Bl. [3] 29, 659). Die Ester entstehen durch Einw. von Chlorameisensäureestern auf 2-Methyl-heptin-(6)-Natrium; man verseift mit der berechneten Menge Alkali (M., D.). Öl. F: -16^6 bis -12^6 ; Kp_{35} : $169-172^6$; D^6 : 0.960 (M., D.). Kp_{17-19} : $142-144^6$; D^{18} : 0.965 (M., D. R. P. 158252; C. 1905 I, 783). Zersetzt sich bei der Destillation unter gewöhnlichem Druck in 2-Methyl-heptin-(6) und CO_2 (M., D., C. r. 136, 554).
- Methylester $^{\prime}$ C₁₀H₁₆O₂ = $(^{\circ}$ CH₃)₂CH· $[^{\circ}$ CH₂]₃·C:C· $(^{\circ}$ CO₂·CH₃. B. Siehe bei der Säure. Öl. Kp₃₁: 125–127°; D°: 0,933 (MOUREU, DELANGE, C. r. 136, 554; Bl. [3] 29, 660; M., D. R. P. 158252; C. 1905 I, 783).
- Äthylester $C_{11}H_{18}O_2=(CH_3)_2CH\cdot[CH_2]_3\cdot C:C\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Siehe bei der Säure. Ol. $Kp_{30}\colon 135-137^0;\ D^0\colon 0.922$ (M., D.; M.).
- 3. 2.6-Dimethyl-heptodien-(2.5)-sdure-(1) $C_9H_{14}O_2=(CH_3)_2C:CH\cdot CH_2\cdot CH:C(CH_3)\cdot CO_2H$. Zur Konstitution vgl. Rupe, Schlochoff, B. 38, 1504. B. Durch Destillieren von 2.6-Dimethyl-hepten-(2)-ol-(6)-säure-(1 oder 7) (Syst. No. 224) (Rupe, B. 33, 1138). Öl. $Kp_{11}:136-138^{\circ}; D^{17}:0.9816$ (R.). $n_{b}:1.480$ (Silberberg, B. 33, 1139, 1420). $Ca(C_9H_{13}O_2)_2+H_2O$. Nadeln (R.).
- 4. 2.5-Dimethyl-3-methylsäure-hexadien-(2.4), a. β -Diisopropyliden-propionsäure $C_9H_{14}O_2 = (CH_3)_2C:CH \cdot C(CO_2H):C(CH_3)_3$.

Amid C₅H₁₅ON = (CH₃)₂C:CH·C(CO·NH₂):C(CH₃)₂. B. Aus der Verbindung (CH₃)₃ N(OH)·C(CH₃)₂·CH₂·C(CO·NH₂):C(CH₃)₃ durch Erhitzen auf 140°, neben Trimethylamin (Paulty, Hültenschmitdter, B. 36, 3364). — Ranzig riechende, wachsartige Masse. F: 59°. Kp₁₄: 142—145°. — Addiert Brom unter gleichzeitiger Substitution. Entfärbt KMnO₄-Lösung. Sehr schwer verseifbar; beim Kochen mit sehr konz. alkoholischer Kalilauge tritt der Geruch des Diisocrotyls (Bd. I, S. 259) auf.

5. Tanacetogensäure C₉H₁₄O₂ s. bei Tanaceton, Syst. No. 618.

8. Carbonsäuren $C_{10}H_{16}O_2$.

1. Decin-(2)-säure-(1), a-Nonin-a-carbonsäure, n-Heptyl-propiolsäure $C_{10}H_{10}O_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_6 \cdot C \cdot CO_2H$. B. Aus n-Heptyl-acetylen-Natrium $CH_3 \cdot [CH_2]_6 \cdot C \cdot CO_3H$. B. Aus n-Heptyl-acetylen-Natrium $CH_3 \cdot [CH_2]_6 \cdot C \cdot CO_3H$. B. Aus n-Heptyl-acetylen-Natrium; Dellange, C. r. 136, 554; Bl. [3] 29, 660; M., D. R. P. 158252; C. 1905 I, 783). Die Ester entstehen durch Einw. von Chlorameisensäureestern auf n-Heptyl-acetylen-Natrium; man verseift mit der berechneten Menge Alkali (M., D.). - F: 6-10°; Kp₂₀: 164-168°; D¹²: 0,9408. - Zersetzt sich bei der Destillation unter gewöhnlichem Druck in n-Heptyl-acetylen und CO₂.

Methylester $C_{11}H_{18}O_2=CH_3\cdot [CH_2]_6\cdot C:C\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Siehe bei der Säure. — Öl. Kp₂₁: 133—135°; D°: 0,9263 (MOUREU, DELANGE, C. r. 136, 554; Bl. [3] 29, 660; M., D. R. P. 158252; C. 1905 I, 783).

Äthylester $C_{12}H_{20}O_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_6 \cdot C \cdot C \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Siehe bei der Säure. — Öl. Kp₂₁: 143–146°; D°: 0,9168 (MOUREU, DELANGE; M.).

- 2. 2.6-Dimethyl-octadien-(2.5)-säure-(8), β . ζ -Dimethyl- β . ε -heptadien-a-carbonsäure $C_{10}H_{16}O_2=(CH_3)_2C:CH\cdot CH_2\cdot CH:C(CH_3)\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Aus 2-Methyl-hepten-(2)-on-(6) und PCl_5 entsteht unter Abspaltung von HCl 6-Chlor-2-methyl-heptadien-(2.5), das mit Natriummalonsäurediäthylester 2.6-Dimethyl-7-methylsäure-octadien-(2.5)-säure-(8)-diäthylester gibt; aus der durch Verseifen dieses Esters dargestellten Säure spaltet man durch Destillation CO_2 ab (Chem. Fabrik Griesheim-Elektron, D. R. P. 118351; C. 1901 I, 651). Man kondensiert 6-Chlor-2-methyl-heptadien-(2.5) mit Cyanessigester oder Acetessigester und verseift die entstehenden Verbindungen $(CH_3)_2C:CH\cdot CH_2\cdot CH:C(CH_3)\cdot CH(CN)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ bezw. $(CH_3)_2C:CH\cdot CH_2\cdot CH:C(CH_3)\cdot CH(CO\cdot CH_3)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ (Chem. Fabrik Griesheim-Elektron, D. R. P. 119043; C. 1901 I, 866). Flüssig. Kp_{12} : 160°.
- 3. 2.6-Dimethyl-octadien-(2.6)-sāure-(8), Geraniumsäure $C_{10}H_{16}O_2 = (CH_3)_2C:CH\cdot CH_2\cdot C(CH_2):CH\cdot CO_2H$. B. Durch Oxydation von Citral (Bd. I, S. 753) mit ammoniakalischem Silberoxyd (Semmler, B. 23, 3556). Beim Verseifen des Nitrils (s. S. 492) durch Kochen mit alkoholischem Kali (Barbier, C. r. 116, 884; Bl. [3] 9, 804; Tlemann, Semmler, B. 26, 2718). Aus Oxydihydrogeraniumsäure $(CH_3)_2C:CH\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C(OH)(CH_3)\cdot CH_2\cdot CO_2H$ beim Kochen mit Acetanhydrid und Natriumacetat (Barbier, Bouveault, C. r. 122, 393; Bl. [3] 15, 1002). Entsteht in kleiner Menge bei Oxydation

von 1-Linalool (CH₃)₂C:CH·CH₂·CH₂·C(OH)(CH₃)·CH:CH₂ mit KMnO₄ in neutraler Lösung (B.). — Dünnflüssiges Öl. Kp₁₁: 153° (Wallach, Scheunert, A. 324, 101); Kp₁₃: 157,5° bis 159,5°; D¹³: 0,964; n_D: 1,48362 (Tiemann, B. 31, 827). — Zerfällt bei der Destillation an der Luft in 2.6-Dimethyl-heptadien-(1.5) und CO₂ (T., S.; T.; W., SCH.). Wandelt sich beim Eintragen in unter 0° abgekühlte 70°/0 ige Schwefelsäure in ein Gemisch von α- und β-Cyclogeraniumsäure (Syst. No. 894) um (T., B. 33, 3703, 3712; vgl. T., S.; Haarmann, Reimer, D. R. P. 75062; Frdl. 3, 891). Verhalten gegen Brom: Ruff, B. 33, 1139 Anm. Geht bei der Reduktion mit Natrium und Amylalkohol in Rhodinsäure (S. 456) über (Tiemann, B. 31, 2899; Bouveault, Gourmand, C. r. 138, 1700). Bei Destillation eines Gemenges von ameisensaurem und geraniumsaurem Calcium unter vermindertem Druck entsteht Citral (Tiemann, B. 31, 827). — Toxische Wirkung: Hildebrandt, A. Pth. 46, 272. — AgC₁₀H₁₅O₂ (Semmler, B. 23, 3557). — Ba(C₁₀H₁₅O₂)₂ (Barbier, Bl. [3] 9, 804).

Äthylester $C_{12}H_{20}O_2 = (CH_3)_2C:CH\cdot CH_2\cdot C(CH_3):CH\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Durch Kochen des Oxydihydrogeraniumsäureäthylesters $(CH_3)_2C:CH\cdot CH_2\cdot C(OH_2)\cdot C(OH_3)\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ mit Eisessig und wenig ZnCl₂ (Barbier, Bouveault, C. r. 122, 393); Bl. [3] 15, 1002). — Flüssig. Kp₇: 110—120°. — Liefert bei der Reduktion mit Natrium und absolutem Alkohol Rhodinol (s. Bd. I, S. 452), gemischt mit einem Alkohol $C_{10}H_{18}O$ (Bouveault, Gourmand, C. r. 138, 1700).

Nitril C₁₀H₁₅N = (CH₃)₂C:CH·CH₂·CH₂·C(CH₃):CH·CN. B. Bei halbstündigem Kochen von Citraloxim (Bd. I, S. 756) mit 2,5 Tln. Essigsäureanhydrid (Tiemann, Semmler, B. 26, 2717; Barbier, C. r. 116, 884; Bl. [3] 9, 804). — Öl. Kp₁₀: 110° (T., S.); Kp₁₅: 138—140° (B.). D²⁰: 0,8709; n²⁰: 1,4759 (T., S.). Leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform (T., S.). — Liefert bei der Reduktion mit nascierendem Wasserstoff Rhodinamin (CH₃)₂C: CH·CH₂·

Hydroxamsäure $C_{10}H_{17}O_2N=(CH_3)_2C:CH\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C(CH_3):CH\cdot C(:N\cdot OH)\cdot OH$. B. Man erwärmt Citral (Bd. I, S. 753) und Benzolsulfhydroxamsäure $C_0H_5\cdot SO_2\cdot NH\cdot OH$ in wäßr.-alkoholisch-alkalischer Lösung, verjagt den Alkohol, versetzt mit Wasser, zieht mit Äther aus und versetzt die wäßr. Lösung mit Essigsäure und Kupferacetat; aus dem so gewonnenen Kupfersalz wird die Säure mit H_2SO_4 in Freiheit gesetzt (Velard, G. 34 II, 72). — Öl. — $CuC_{10}H_{15}O_2N$.

- 4. 2.6-Dimethyl-octatien-(4.6)-säure-(8), Isogeraniumsäure $C_{10}H_{16}O_2 = (CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CH: CH\cdot C(CH_3): CH\cdot CO_2H$. B. Durch Destillation von Oxydihydroisogeraniumsäure $(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CH: CH\cdot C(OH)(CH_3)\cdot CH_2\cdot CO_2H$ im Vakuum (Tiemann, Tigges, B. 33, 563). Flüssig. Kp₁₄: 151—154°. D¹⁷: 0,959. n_D: 1,49194. Liefert beim Abbau durch KMnO₄ Isovaleriansäure.
- 5. 4-Propylsäure-heptadien-(1.6), $\gamma \cdot \gamma$ -Diallyl-buttersäure $C_{10}H_{16}O_2 = (CH_2: CH \cdot CH_2)_2 CH \cdot CH_2 \cdot CO_2 H$. B. Durch Reduktion von γ -Jod- $\gamma \cdot \gamma$ -diallyl-buttersäure (s. n.) mit 3°/0 igem Natriumamalgam (Kasanski, \mathcal{H} . 35, 1185; C. 1904 I, 1330; J. pr. [2] 71, 254). Flüssig. Kp: 264–267°. NaC₁₀H₁₅O₂. AgC₁₀H₁₅O₂.
- 4-Jod-4-propylsäure-heptadien-(1.6), γ -Jod- γ . γ -diallyl-buttersäure $C_{10}H_{15}O_2I=(CH_2:CH\cdot CH_2)_2CI\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Aus $\gamma.\gamma$ -Diallyl-butyrolaeton und Jodwasserstoff in der Kälte (Kasanski, Æ. 35, 1184; C. 1904 I, 1330; J. pr. [2] 71, 253). Flüssig. Wird durch $3^{\circ}/_{\circ}$ iges Natriumamalgam zu $\gamma.\gamma$ -Diallyl-buttersäure reduziert.
 - 6. 3-Methoäthenyl-hepten-(5)-säure-(1) (?) $C_{10}H_{16}O_2 = CH_2 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_4 \cdot CO_2H_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_5 \cdot C$

7. Carbonsäure C₁₀H₁₆O₂ von ungewisser Konstitution. B. Das Natriumsalz entsteht, neben vielen anderen Körpern, beim Eintragen von Natrium in Äthylbutyrat (Brüggemann, A. 246, 132). — Lange Nadeln. F: 52,5°. Kp: 305-307°.

9. Carbonsäuren $C_{11}H_{18}O_{2}$.

1. Undecin-(1)-säure-(11), ι -Decin-a-carbonsäure $C_{11}H_{19}O_2=CH:C\cdot [CH_2]_3:CO_2H_3$ B. Durch Destillieren des bei 100^6 im Vakuum getrockneten Kaliumsalzes der 1- oder 2-Brom-undecen-(1)-säure-(11) bei 12 mm und 2500 (Kraffer, B. 29, 2234). Entsteht neben der erwähnten Bromundecensäure bei 12-stündigem gelindem Erwärmen und dann 12-stündigem Kochen von 1 Tl. 10.11-Dibrom-undecansäure-(I) mit 1 Tl. KOH, gelöst in 6 Tln. Alkohol (Kr.); man trennt die Säuren durch Destillation im Vakuum. - Große Blätter. F: 42,70 bis $42,9^{\circ}$. Kp₁₅: 175° . — Bei der Oxydation mit Salpetersäure entsteht Sebacinsäure. Wandelt sich mit konz. Kalilauge bei 180° in Undecin-(2)-säure-(11) um.

Äthylester $C_{13}H_{22}O_2=CH:C\cdot[CH_2]_8\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus Äthyljodid und dem Kaliumsalz in Alkohol bei 110^0 (Krafft, B. 29, 2238). — Öl. Kp₁₅: 145^0 . — $AgC_{13}H_{21}O_2+AgNO_3$ (über H_2SO_4). Glänzende Blättchen. Schwer löslich in Alkohol. Brennt unter blitzartigem Aufflammen ab.

2. Undecin-(2)-säure-(11), ϑ -Decin-a-carbonsäure, Undecolsäure $C_{11}H_{18}O_{2}=CH_{3}\cdot C:C\cdot [CH_{3}]_{7}\cdot CO_{2}H$. Zur Konstitution vgl. Krafft, Seldis, B. 33, 3571. — B. Aus 10.11-Dibrom-undecansäure-(1) durch Entziehung von HBr mittels alkoholischer Kalilauge bei 180° (Krafft, B. 11, 1414); durch 10-stündiges Erhitzen von 10.11-Dibrom-undecansäure-(1) mit 8 Tln. höchst konz. wäßr. Kalilauge auf 180° (Welander, B. 28, 1448). Bei mehrstündigem Erhitzen der rohen (1. oder 2)-Brom-undecen-(1)-säure-(11) oder der Undecin-(1)-säure-(11) mit alkoholischer (oder konz. wäßr.) Kalilauge auf 180° (Krafft, B. 29, 2233, 2235). — Blättchen (aus verdünntem Alkohol). F: 59,5° (Kr., B. 11, 1414). Kp₁₅: ca. 177.° (Kr., B. 29, 2235). Zersetzt sich bei der Destillation unter gewöhnlichem Druck. Sehr wenig löslich in Wasser, leicht in Alkohol, Äther, Schwefelkohlenstoff (Kr., B. 11, 1415). Mole-Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Volum: 1538,1 Cal. (Stohmann, Ph. Ch. 10, 416). — Bei der Oxydation durch rauchende Salpetersäure entsteht Azelainsäure (Kr., B. 11, 1415). Dreitägige Einw. von ca. 88% iger Schwefelsäure in der Kälte führt zu Undecanon-(10)-säure-(1) (?) (W., B. 28, 1449). — AgC₂₁H₁₇O₂. — Ca(C₂₁H₁₇O₂)₂ +H₂O. — Ba(C₁₁H₁₇O₂)₂. Löslich in 212 Tln. Wasser von 15,5%.

Äthylester $C_{13}H_{22}O_2 = CH_3 \cdot C \cdot C \cdot [CH_2]_7 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. Öl. Kp_{49} : 1970 (Welander, B. 28, 1448),

3. 2.3.7-Trimethyl-octadien-(2.6)-säure-(1), a-Methyl-geraniumsäure C₁₁H₁₈O₂ = (CH₃)₂C:CH·CH₂·CH₂·C(CH₃):C(CH₃)·CO₂H. B. Durch Verseifen ihrer Ester, die durch Einw. von Acetylchlorid auf Oxydihydro-a-methyl-geraniumsäureester (CH₃)₂C:CH·CH₂·C(OH)(CH₃)·CH(CH₃)·CO₂R entstehen (Tiffenhau, C. r. 146, 1154). — Flüssig. Kp₁₃: 156—158°. D°: 0,964. — Geht, langsam bei gowöhnlichem Druck destilliert, unter Abspaltung von CO₂ in Dihydromyrcen (CH₃)₂C:CH·CH₂·CH₂·C(CH₃):CH·CH₃ (Bd. I, S. 260) über. Verwandelt sich bei der Einw. von Schwefelsäure in das cyclische (Bd. I, S. 260) uper. Verwander $CH_2-C(CH_3)_2$ Schemere CH_2 $C(CH_3) \cdot CO_2H$ (Syst. No. 894). $CH = C \cdot CH_3$

Äthylester $C_{13}H_{22}O_2 = (CH_3)_*C:CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C(CH_3):C(CH_3) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. Flüssig. Kp: 239-240°; D°: 0,9259 (Tiffeneau, C. r. 146, 1154).

Amylester $C_{16}H_{28}O_2 = (CH_3)_2C:CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C(CH_3) \cdot C(CH_3) \cdot CO_2 \cdot C_5H_{11}$. Kp: 275-277°; D°: 0,9134 (TIFFENEAU, C. r. 146, 1154). Flüssig.

10. Carbonsäuren $C_{12}H_{20}O_2$.

1. Dodecin-(2)-sāure-(1), a-Undecin-a-carbonsāure, n-Nonyl-propiol-sāure C₁₂H₂₀O₂ = CH₃·[CH₂]₈·C:C·CO₂H. B. Aus dem Natriumsalz des Undecins-(1). CH₃·[CH₂]₈·C:CNa und CO₂ in absolut-ātherischer Lösung (Moureu, Delange, C. r. 136, 554; Bl. [3] 29, 660; M., D. R. P. 158252; C. 1905 I, 783). Vgl. auch die Bildung des Methylesters. — Nadeln. F: 30°. — Zersetzt sich bei der Destillation unter gewöhnlichem Druck in Undecin-(1) und CO₂. Liefert bei der Reduktion mit Natrium in Alkohol Laurinsäure C₁₂H₂₄O₂. Liefert beim Kochen mit wäßr. Kalilauge Methylmonylketon (Moureu, Delange) $C_{12}H_{24}O_2$. Liefert beim LANGE, Bl. [3] **29**, 675).

Methylester $C_{13}H_{22}O_2=CH_3\cdot [CH_2]_8\cdot C:C\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Aus dem Natriumsalz des Undecins-(1) $CH_3\cdot [CH_2]_8\cdot C:C$ Na und Chlorameisensäuremethylester (M., D., C. r. 136, 554; Bl. [3] 29, 661; M., D. R. P. 158252; C. 1905 I, 783). — $Kp_{30}\colon 168-172^{\circ}$. D°: 0,9158.

- Äthylester $C_{14}H_{24}O_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_8 \cdot C \cdot C \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Analog dem Methylester. $Kp_{25} \cdot 170 174^{\circ}$; D°: 0,908 (M., D., C. r. 136, 554; M., D. R. P. 158252; C. 1905 I, 783).
- SPLITTGERBER, B. 40, 2813). Aus Citronellal, Malonsäure und Piperidin (Knövenagel, Grünhagen; vgl. R., Pf., S., B. 40, 2813). Fest. F: 51-52° (K., G.).
- 3. 5-Methylsäure-2.8-dimethyl-nonadien-(2.7), β .3-Dimethyl- β . η -nonadien- ε -carbonsäure $C_{12}H_{20}O_2=[(CH_3)_2C:CH\cdot CH_2]_2CH\cdot CO_2H$. B. Beim Verseifen des Esters $[(CH_3)_2C:CH\cdot CH_2]_2C(CO\cdot CH_3)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ mit Barythydrat, neben dem Keton $[(CH_3)_2C:CH\cdot CH_2]_2CH\cdot CO\cdot CH_3$ (SSOLONINA, 35. 36, 974; C. 1905 I, 145). Kp₁₃: 121° bis 131°. AgC₁₂H₁₉O₂. Schwer löslich in Wasser, löslich in Alkohol.
- 4. 2.2.3.7-Tetramethyl-octadien-(3.6)-säure-(1), a.a-Dimethyl-geranium-säure $C_{12}H_{20}O_2=(CH_3)_2C:CH\cdot CH_2\cdot CH:C(CH_3)\cdot C(CH_3)_2\cdot CO_2H$. B. Durch Verseifen des Äthylesters, der durch Einw. von Acetylchlorid auf Oxydihydro-a.a-dimethyl-geraniumsäure-äthylester $(CH_3)_2C:CH\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C(OH)(CH_3)\cdot C(CH_3)_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ entsteht (Tiffeneau, C. r. 146, 1155). Flüssig. Kp₁₅: 166–168°.

Äthylester $C_{14}H_{24}O_2 = (CH_3)_2C:CH\cdot CH_2\cdot CH:C(CH_3)\cdot C(CH_3)_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. Flüssig. Kp: 248-251°; D°: 0,9208; n_D: 1,4609 (Tiffeneau, *C. r.* 146, 1155).

11. Myristolsäure $C_{14}H_{24}O_2$. B. Man leitet im Sonnenlicht 2 Mol.-Gew. Chlor durch 1 Mol.-Gew. auf 100° erhitzte Myristinsäure $C_{14}H_{28}O_2$, esterifiziert das entstandene Chlorderivat und behandelt das Produkt mit alkoholischem Kali (Masino, A. 202, 175). — Gelbliches Öl. Erstarrt in der Kälte und schmilzt dann bei 12° . — Addiert 2 Mol.-Gew. Brom. Färbt sich beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure und einem Tropfen Zuckerlösung auf $70-75^{\circ}$ violettrot.

Dibrommyristolsäure $C_{14}H_{22}O_2Br_2$. B. Das Additionsprodukt von Brom an Myristolsäure $C_{14}H_{24}O_2Br_4$ zerfällt, schon bei gewöhnlicher Temperatur, in HBr und ölige Dibrommyristolsäure (Masino, A. 202, 177). — Dickes Öl. — Geht in alkoholischer Lösung mit Zink und Salzsäure wieder in Myristolsäure über.

12. Carbonsäuren $C_{16}H_{28}O_2$.

- 1. Hexadecin-(7)-säure-(1), ξ -Pentadecin-a-carbonsäure, Palmitolsäure $C_{16}H_{26}O_2=CH_3\cdot[CH_2]_7\cdot C:C\cdot[CH_2]_5\cdot CO_2H$. B. Man verwandelt Hexadecen-(7)-säure-(1) $CH_3\cdot[CH_2]_7\cdot CH:CH\cdot[CH_2]_5\cdot CO_2H$ in ihr Dibromid und behandelt dieses mit $20^9/_9$ iger alkoholiseher Kalilauge bei $170-180^9$ (Bodenstein, B. 27, 3400). Krystalle (aus Alkohol). F: 47°. Kp₁₅: 240° (korr.) (B.). Beim Eintragen in konz. Schwefelsäure entsteht Ketopalmitinsäure $CH_3\cdot[CH_2]_7\cdot CO\cdot[CH_2]_9\cdot CO_2H$.
- 2. Carbonsäure $C_{18}H_{28}O_2=C_{18}H_{27}\cdot CO_3H$. B. Man führt natürliche Hypogäasäure (aus Erdnußöl) in ihr Dibromid über und behandelt dieses bei $170-180^{\circ}$ mit alkoholischer Kalilauge (Schröder, A. 143, 27). Feige seideglänzende Nadeln (aus Alkohol). F: 42°. In Wasser unlöslich, sehr leicht löslich in Alkohol oder Äther. Verbindet sich direkt mit 2 und 4 Atomen Brom. Bei der Oxydation mit rauchender Salpetersäure wurden erhalten eine bei 67° schmelzende Säure $C_{16}H_{28}O_4$, eine bei 129° schmelzende Säure $C_{3}H_{14}O_4$ und eine ölige Säure $C_{8}H_{14}O_3$. $AgC_{16}H_{27}O_2$. Amorpher Niederschlag. Schwärzt sich sehr leicht am Licht. $Ba(C_{16}H_{27}O_2)_2$. Krystallinische Masse (aus Alkohol). Unlöslich in Wasser und kaltem Alkohol.
- 13. Heptadecin-(2)-säure-(1), α -Hexadecin- α -carbonsäure, Tetradecylpropiolsäure $C_{17}H_{20}O_2=CH_3\cdot [CH_2]_{13}\cdot C:C\cdot CO_2H$. B. Durch Einw. von CO₂ auf die Natriumverbindung des Hexadecins-(1) bei 130° (Krafft, Heizmann, B. 33, 3588). Blätter (aus verdünntem Alkohol). F: 44–45°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser. Zorfällt bei der Destillation unter 15 mm Druck in CO₂ und Hexadecin-(1). AgC₁₇H₂₉O₂. F: 67°.

Amid $C_{17}H_{31}ON = CH_3 \cdot [CH_3]_{13} \cdot C \cdot CC \cdot CO \cdot NH_2$ Blättehen (aus absolutem Alkohol). F: 76–77° (Krafft, Heizmann, B. 33, 3589).

14. Carbonsäuren $C_{18}H_{32}O_2$.

- 1. Octadecin-(6)-säure-(1), Taririnsäure $C_{18}H_{32}O_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_{10} \cdot C \cdot C \cdot [CH_2]_4 \cdot CO_2H$. Zur Konstitution vgl. Arnaud, C. r. 134, 842; Bl. [3] 27, 484, 489. V. An Glycerin gebunden im Fette aus den Früchten von Picramnia-Arten (Tariri) aus Guatemala (A., C. r. 114, 79; Bl. [3] 7, 233; Grützner, Ch. Z. 17, 1851). Krystalle (aus Alkohol). F: 50,5° (A., C. r. 114, 79; Bl. [3] 7, 234). Wird durch Permanganat in alkalischer Lösung oder durch rauchende Salpetersäure zu Adipinsäure und Laurinsäure, bei vorsichtiger Oxydation zu Octadecandion-(6.7)-säure-(1) $CH_3 \cdot [CH_2]_{10} \cdot CO \cdot C \cdot [CH_2]_4 \cdot CO_2H$ oxydiert (A., Bl. [3] 27, 485, 487). Wird durch Natriumamalgam nicht angegriffen, liefert aber beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor auf 200—210° Stearinsäure (A., C. r. 122, 100). Liefert mit Brom in Chloroformlösung in der Kälte 6.7-Dibrom-octadecen-(6)-säure-(1) (A., C. r. 114, 80; Bl. [3] 7, 234), ohne Lösungsmittel mit 4 At. Gew. Brom 6.6.7.7-Tetrabrom-octadecansäure-(1) (A., C. r. 114, 80; Bl. [3] 7, 234). Addiert in Eisessig bei 50—60° 2 At. Gew. Jod unter Bildung von 6.7-Dijod-octadecen-(6)-säure-(1) (A., POSTERNAK, C. r. 149, 220). Nimmt bei der Behandlung mit konz. Schwefelsäure ein Molekül Wasser auf unter Bildung von Octadecanon-(7)-säure-(1) (A., C. r. 134, 547). KC₁₃H₃₁O₂. 100 Tle. 98°/o iger Alkohol lösen bei 15° 2,48 Tle. (A., C. r. 114, 80; Bl. [3] 7, 234). AgC₁₈H₃₁O₂. Amorpher Niederschlag, unlöslich in Wasser (A., C. r. 114, 80; Bl. [3] 7, 234).
- 2. Octadecin-(9)-säure-(1), Stearolsäure C₁₈H₃₂O₂ = CH₃·[CH₂]₇·C:C·[CH₂]₇·CO₂H. Zur Konstitution vgl.: Baruch, B. 27, 172. B. Durch, Erhitzen von Φ.ι-Dibromstearinsäuren (Ölsäure-Dibromid und Elaidinsäure-dibromid) mit alkoholischer Kalilauge auf 100° (Overbeck, A. 140, 49, 61). Durch 2-stündiges Erhitzen von λ-Chlor-β-keto-stearinsäure in Eisessiglösung mit Zinkstaub und wenig Salzsäure bis nahezu zum Sieden (Behberd, B. 28, 2249). Prismen (aus Alkohol). F: 48° (O.). Destilliert größtenteils unzersetzt (O.). Unlöslich in Wasser, wenig löslich in kaltem Alkohol, leicht in heißem, sowie in Äther (O.). Mol. Verbrennungswärme bei konst. Vol.: 2624,7 Cal. (Stommann, Ph. Ch. 10, 416). Liefert mit rauchender Salpetersäure β.ι-Diketo-stearinsäure (Stearoxylsäure), Azelainsäure, Pelargonsäure und 1.1-Dinitro-nonan (O., A. 140, 62; LIMPACH, A. 190, 297). Die Oxydation mit alkalischer Permanganatlösung liefert Stearoxylsäure und geringere Mengen von Korksäure (Hazura, Grüssner, M. 9, 953). Beim Schmelzen mit Kali entstehen Essigsäure, Hexadecen-(7)-säure-(1) und dann Myristinsäure (Marasse, B. 2, 359; Bodenstein, B. 27, 3397). Über die Einw. von Ozon vgl.: Molinari, B. 40, 4156; 41, 585; 41, 2782; Harries, B. 40, 4906; 41, 1227; 42, 456. Stearolsäure gibt beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor auf 200—210° Stearinsäure (Arnaud, C. r. 122, 1000). Liefert mit Brom 9.10-Dibrom-octadecen-(9)-säure-(1) und β.β.ι.-Tetrabrom-stearinsäure (Overbeck, A. 140, 56). Addiert 2 At.-Gew. Jod unter Bildung von 9.10-Dijod-octadecen-(9)-säure-(1) (Liebermann, Sachse, B. 24, 4116; Arnaud, Posternak, C. r. 149, 220; vgl. Molinar, B. 40, 4156). Liefert bei der Einw. von konz. Schwefelsäure ι-Keto-stearinsäure (Baruch, B. 27, 174). Am moniu msalz. Tafeln, wenig löslich in kaltem Wasser, leicht in heißem, sowie in Alkohol und Ather (Overbeck, A. 140, 51). AgC₁₈H₃₁O₂. Niederschlag (O.). Ca(C₁₈H₃₁O₂)₂ + H₂O. Nadeln, in kaltem Alkohol ziemlich leicht löslich (O.). Ba(C₁₈H₃₁O₂
- a-Monostearolat des Glycerins, Glycerin-a-stearolin $C_{21}H_{38}O_4 = C_{17}H_{31} \cdot CO \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot OH$. B. Beim Erhitzen von gleichen Gewichtsteilen Stearolsäure und wasserfreiem Glycerin in einem mit Kohlensäure gefüllten Rohr auf $160-170^{\circ}$ (Quensell, B. 42, 2441). Aus Glycerin-a-monochlorhydrin und stearolsaurem Natrium in einer Kohlensäure-Atmosphäre bei 150° (Qu.). Blättchen (aus Alkohol). F: 40.5° . Löslich in Chloroform, Äther, Ligroin, schwer löslich in kaltem Alkohol. Jodzahl: Qu., B. 42, 2451.
- a. β -Distearolat des Glycerins, Glycerin-a. β -di-stearolin $C_{39}H_{68}O_5 = C_{17}H_{31} \cdot CO \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH(O \cdot CO \cdot C_{19}H_{31}) \cdot CH_2 \cdot OH$. Aus stearolsaurem Natrium und Glycerin- β -di-bromhydrin im geschlossenen Rohr bei 175° (Quensell, B. 42, 2443). Krystalle (aus Ligroin). F: 40°. Jodzahl: Qu., B. 42, 2451.
- a.a'-Distearolat des Glycerins, Glycerin-a.a'-di-stearolin $C_{38}H_{88}O_5 = C_{17}H_{31} \cdot CO \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot C_{17}H_{31}$. B. Aus Glycerin-a-dichlorhydrin und stearolsaurem Natrium im geschlossenen Rohr in einer Kohlensäure-Atmosphäre bei 180° (QUENSELL, B. 42, 2443). Beim Erhitzen von Glycerin mit einem Überschuß von Stearolsäure auf 190°

bei 10 mm Druck (Qu.). — Blättchen (aus Ligroin): F: 38,5°. Leicht löslich in Äther, Benzol, Ligroin, Petroläther, schwer in kaltem Alkohol. Jodzahl: Qu., B. 42, 2451.

Tristearolat des Glycerins, Glycerin-tristearolin $C_{57}H_{98}O_6 = C_{17}H_{31} \cdot CO \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH(O \cdot CO \cdot C_{17}H_{31}) \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot C_{17}H_{31}$. B. Aus äquivalenten Mengen stearolsaurem Natrium und Glycerintrichlorhydrin im geschlossenen Rohr bei $190-200^{\circ}$ (Quensell, B. 42, 2444). — Krystalle (aus Alkohol). F: 29°. Jodzahl: Quensell, B. 42, 2451.

3. Octadecadien-(6.9)-säure-(18) $C_{18}H_{32}O_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_4 \cdot CH \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH_2$

Darst. Man löst die aus I kg Mohnöl durch Verseifung erhaltenen Fettsäuren in 1500 ccm Ligroin, versetzt unter Kühlung mit Brom bis zur bleibenden Rötung und krystallisiert das ausgeschiedene Bromierungsprodukt in zwei Portionen aus je 1000 ccm Ligroin um; es werden so 530 g vom Schmelzpunkt 114—115° erhalten. Je 100 g erhitzt man mit 150 ccm Methylalkohol und 100 g granuliertem Zink zum Sieden; in die siedende Flüssigkeit trägt man tropfenweise 150 ccm 5-fach normale methylalkoholische Salzsäure ein. Man kocht alsdann noch eine Stunde. Beim Abkühlen scheidet sich der gebildete Linolsäuremethylester als helles Öl ab. Man zieht den Ester mit Petroläther aus, wäscht die Petrolätherlösung wiederholt mit Wasser, trocknet mit Natriumsulfat und verdampft. Zur Reinigung destilliert man den Linolsäuremethylester im Vakuum. Zur Verseifung versetzt man 40 g Methylester mit 400 ccm 5°/oiger äthylalkoholischer Natronlauge, läßt die Lösung über Nacht stehen, löst den erstartten Kolbeninhalt in ca. 400 ccm Wasser, säuert mit verdünnter Schwefelsäure an, schüttelt mit Petroläther aus und destilliert nach Verjagen des Petroläthers im Vakuum (Rollett, H. 62, 411, 413). — Man verseift Leinöl mit Natronlauge, löst die ausgesalzene Seife in Wasser und fällt mit Chlorcaleium. Dem Niederschlage wird das leinölsaure Salz durch Äther entzogen und daraus die freie Säure abgeschieden. Man löst letztere in Alkohol, fällt mit Ammoniak und Bariumchlorid und krystallisiert den Niederschlag wiederholt aus Äther um. Man übergießt das Bariumsalz mit Äther, fügt Salzsäure hinzu, hebt die ätherische Schicht ab und verdunstet den Äthylester, A. 101, 252). — Zur Reinigung verwandelt man nach Reformatski (J. pr. [2] 41, 534) die Linolsäure durch Behandlung mit Alkohol und Chlorwasserstoff in den Äthylester, aus welchem man sie durch Verseifung mit alkoholischer Kalilauge zurückerhält.

Verseifung mit alkoholischer Kalilauge zurückerhält.

Hellgebes Öl. Kp₁₆: 229—230°; Kp₁₄: 228°; D¹⁵: 0,9026 (Rollett, H. 62, 413). —
Zersetzung durch trockne Destillation: Hazura, Grüssner, M. 9, 206. Linolsäure oxydiert sich an der Luft (Mulder, J. 1865, 324). Die Salze nehmen noch leichter Sauerstoff auf als die freie Säure (Bauer, Hazura, M. 9, 460). Bei der Oxydation durch Kaliumpermanganat in alkalischer Lösung erhält man β...λ.μ-Tetraoxy-stearinsäure (Sativinsäure), Azelainsäure, wenig Buttersäure und einen in Wasser unlöslichen Körper C₃₂H₆₂O₆, der bei 133° schmilzt und sich in Ather löst (Bauer, Hazura, M. 7, 223; vgl. Hazura, Friedreich, M. 8, 158). Azelainsäure entsteht auch bei der Oxydation durch Wasserstoffsuperoxyd oder durch Braunstein und Schwefelsäure (B., H., M. 7, 223). Linolsäure liefert beim Schmelzen mit Kali Ameisensäure, Essigsäure, Myristinsäure und wenig Azelainsäure (B., H., M. 7, 219). Beim Erhitzen von Linolsäure mit rauchender Jodwasserstoffsäure auf 120° entsteht eine Jodstearinsäure (Reformatski, J. pr. [2] 41, 538). Die Reduktion mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor bei 200° führt zu Stearinsäure (Peters, M. 7, 553). Linolsäure liefert mit Brom nur etwa 50°/₀ der theoretisch möglichen Menge an krystallisiertem Tetrabromid, daneben scheint ein öliges Tetrabromid zu entstehen (Rollett, H. 62, 418). Jodzahl: Mas-

CARELLI, BLASI, G. 37 I, 119.

 $Ba(C_{18}H_{31}O_2)_2$. Löslich in Äther (Peters, M. 7, 555). — $Zn(C_{18}H_{31}O_2)_2$. Warzen (aus Alkohol), in Wasser unlöslich (Reformatski, J. pr. [2] 41, 537).

Methylester der Linolsäure $C_{19}H_{34}O_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_4 \cdot CH \cdot CH \cdot CH \cdot CH \cdot [CH_2]_7 \cdot CO_2 \cdot CH_3$ Darst. Siehe unter Linolsäure. — Hellgelbes Öl. Kp₁₁: 207—208°; Kp₁₆: 211° bis 212°; Kp₃₆: 221—224°; D₄¹⁸: 0,8886 (Rollett, H. 62, 411).

- Äthylester $C_{20}H_{36}O_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_4 \cdot CH \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH \cdot CH \cdot [CH_2]_7 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus Linolsäure mit Alkohol und Chlorwasserstoff (Reformatski, J. pr. [2] 41, 534). Flüssig. Kp₁₈₀: 270—275°. D₃*: 0,8865. Oxydiert sich langsam an der Luft.
- b) a-Eläostearinsäure $C_{18}H_{32}O_2=CH_3\cdot[CH_2]_4\cdot CH\cdot CH\cdot CH\cdot CH\cdot [CH_2]_7\cdot CO_2H$. Zusammensetzung und Konstitution s. Kametaka, Soc. 83, 1045. V. An Glycerin gebunden, im Öl der Samen von Elaeococca vernicia ("japanisches Holzöl") (Cloez, Bl. [2] 26, 286; 28, 24; J. 1878, 738; C. r. 82, 502). Blättchen (aus Alkohol). F: 48—49° (Majima, B. 42, 676), 48° (C.), 43—44° (K.). Destilliert bei 12 mm in einer Kohlendioxyd-Atmosphäre bei ca. 235° größtenteils unverändert (Majima). Sehr leicht löslich in Äther und Schwefel-kohlenstoff (C., C. r. 82, 502). Geht durch Einw. von etwas Schwefel oder Jod in die β -Eläostearinsäure über (Maquenne, C. r. 135, 697). Liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat Azelainsäure und n-Valeriansäure (Maquenne), ferner Sativinsäure (K.). Gibt in Chloroform mit Ozon ein Ozonid $C_{18}H_{32}O_8$ (s. u.) (Majima). Liefert mit Brom das bei 114° sehmelzende Linolsäuretetrabromid (K.).

Eläostearinsäure-diozonid $C_{18}H_{32}O_8 = CH_3 \cdot [CH_2]_4 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH \cdot [CH_2]_7 \cdot CO_2H$. Aus α -Eläostearinsäure in Chloro-

- form durch Ozon (Majima, B. 42, 676). Amorphe, gelbliche, halbfeste Masse (aus Äther durch Hexan). Verpufft beim Erhitzen. Gibt beim Kochen mit Wasser n-Valeraldehyd, n-Valeriansäure, Azelainaldehydsäure und Azelainsäure.
- c) β -Eläostearinsäure $C_{18}H_{92}O_3 = CH_3 \cdot [CH_2]_4 \cdot CH \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH \cdot [CH_2]_7 \cdot CO_2H$. B. Durch Belichtung von a-Eläostearinsäure (Cloez, C. r. 83, 944). Durch Einw. kleiner Mengen von Schwefel oder Jod auf die a-Eläostearinsäure (Maquenne, C. r. 135, 696). Blättchen. F: 71° (C.; M.). Liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat Azelainsäure und n-Valeriansäure (M.).
- 4. Telfairiasäure $C_{18}H_{12}O_2 = C_{17}H_{31} \cdot CO_2H$. V. Als Glycerid im Telfairiaöl (Thoms, Ar. 238, 54). Flüssig, erstarrt völlig bei 2° zu Nädelchen. Kp₁₃: 220—225°. Gibt bei Oxydation mit Permanganat in verdünnter alkalischer Lösung bei 0° eine Säure $C_{18}H_{32}O_2(OH)_4$ (Tetraoxystearinsäure?), in konz. alkalischer Lösung bei gewöhnlicher Temperatur Azelainsäure (?). Addiert 4 At.-Gew. Brom.
- 5. Carbonsäure $C_{18}H_{32}O_2=C_{17}H_{31}\cdot CO_2H$. B. Bei der Destillation von Ricinelsäure bei 250° unter 15 mm Druck (Krafft, B. 21, 2732). Bei der Destillation von Ricinelaidinsäure im Vakuum (Mangold, M. 15, 309). Tafeln (aus Alkohol). F: 53—54°. Leicht löslich in Äther und heißem Alkohol, wenig in kaltem Alkohol (M.). Addiert 4 At.-Gew. Brom (M.). Ba $(C_{18}H_{31}O_2)_2$. Niederschlag, in Alkohol fast unlöslich (M.).
- 6. Carbonsäure $C_{18}H_{22}O_2=C_{17}H_{31}\cdot CO_2H$. B. Man führt Petroselinsäure $C_{18}H_{34}O_2$ (S. 462) in das Dibromid über und erhitzt dieses mit methylalkoholischer Kalilauge unter Druck (Vongerichten, Köhler, B. 42, 1639). F: 54°. $AgC_{18}H_{31}O_2$. Körniges Pulver.
- 7. Kephalinsäure $C_{18}H_{32}O_2=C_{17}H_{31}\cdot CO_2H$. B. Bei der Hydrolyse von Kephalin durch Alkalien (Parnas, Bio. Z. 22, 416). Schwach gelbliche Flüssigkeit. Erstarrt gegen -8° ; F: -4° . Kp₁: 205°. Die Hydrierung führt zu Stearinsäure. NaC₁₈H₃₁O₂. Ba(C₁₈H₃₁O₂)₂. Krystallinisch.
- Methylester $C_{19}H_{34}O_2=C_{17}H_{31}\cdot CO_2\cdot CH_3$. Öl. $Kp_0\colon 188-190^{0}$. $D_{27}^{sp}\colon 0.8816$. Geht durch Hydrierung in Stearinsäuremethylester über (Parnas, *Bio. Z.* 22, 416).
- 15. Carbonsäure $C_{20}H_{36}O_2 = C_{19}H_{35} \cdot CO_2H$. B. Beim Erhitzen des Bromadditionsproduktes der Eikosensäure mit überschüssiger alkoholischer Kalilauge auf 175° (Bodenstein, B. 27, 3404). F: 69°. Kp₁₅: 270°.
- 16. Dokosin-(9)-säure-(22), Behenolsäure $C_{22}H_{40}O_2=CH_3\cdot[CH_2]_7\cdot C:C\cdot[CH_2]_{11}\cdot CO_2H$. Zur Konstitution vgl. Baruch, B. 26, 1867. B. Aus $\mu.\nu$ -Dibrombehensäure (F: 42–43°) und alkoholischem Kali bei 140–150° (Haussknecht, A. 143, 41). Darst. Man kocht (1 Tl.) Dibrombehensäure mit (2 Tln.) festem Kali und (6–8 Tln.) 96°/0 igem Alkohol 9 Stunden (Holt, B. 25, 964). Nadeln. F: 57,5° (Ha.). Leicht löslich in absolutem Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser (Ha.). Mol. Verbrennungswärme bei konst. Vol.: 3249,9 Cal. (Stohmann, Langbein, J. pr. [2] 42, 380). Gibt mit rauchender Salpetersäure $\mu.\nu$ -Diketo-behensäure $CH_3\cdot[CH_2]_7\cdot CO\cdot CO\cdot[CH_2]_{11}\cdot CO_2H$, Pelargonsäure, Brassylsäure, Arachinsäure und Kohlendioxyd (Ha., A. 143, 46; v. Grossmann, B. 26,

641; SPIECKERMANN, B. 28, 276). Bleibt beim Kochen mit Natrium in alkoholischer Lösung unverändert, wird aber beim Erhitzen mit Zink, Eisessig und etwas Salzsäure zu Brassidinsäure reduziert (Holt, B. 25, 962). Verbindet sich mit Chlor zu µ.v-Dichlor-brassidinsäure (Holt, B. 25, 2667). Gibt mit 2 At.-Gew. Brom µ.v-Dibrom-brassidinsäure (Haussehelm, A. 143, 44; Holt, B. 25, 963), mit 4 At.-Gew. Brom µ.v.v-Tetrabrom-behensäure (Haussehelm, A. 143, 45). Addiert 2 At.-Gew. Jod unter Bildung von µ.v-Dijod-brassidinsäure (Liebbermann, Sachse, B. 24, 4117; Arnaud, Posternar, C. r. 149, 220). Einwirkung von Chlorwasser und Bromwasser auf das Natriumsalz der Behenolsäure: Haase, Stutzer, B. 36, 3603. Behenolsäure liefert beim Erhitzen mit bei 0° gesättigter Bromwasserstoffsäure auf 100° Brombrassidinsäure (Holt, B. 25, 962). Die Einw. von Salzsäure bei 100°, sowie die Einw. von konz. Schwefelsäure bei gewöhnlicher Temperatur v.-Keto-behensäure (Holt, B. 25, 963; Holt, Baruch, B. 26, 839; B., B. 26, 1868; 27, 176). Beim Erhitzen von Behenolsäure mit Kali auf 260° entsteht Eikosensäure und dann Stearinsäure (Bodenstein, B. 27, 3403). — AgC22H39O2. In Wasser und Alkohol unlöslich (Haussenecht, A. 143, 44). — Mg(C22H39O2)2+3H2O. Krystalle (aus kochendem Alkohol) (Ha.). — Ba(C22H39O2)2. Niederschlag, in Wasser, Alkohol und Äther unlöslich (Ha.).

Methylester der Behenolsäure $C_{23}H_{42}O_3 = CH_3 \cdot [CH_2]_7 \cdot C:C \cdot [CH_2]_{11} \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Aus Behenolsäure und Methylalkohol durch HCl (Holf, B. 25, 964). — Nadeln. F: 22°.

Äthylester $C_{27}H_{44}O_2=CH_3\cdot [CH_2]_7\cdot C^{\frac{1}{2}}C\cdot [CH_2]_{11}\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. Aus Behenolsäurechlorid und Äthylalkohol (Haase, Stutzer, B. 36, 3602). — Nadeln. F: 15–16°.

a-Behenolat des Glycerins $C_{25}H_{46}O_4 = C_{21}H_{30} \cdot CO \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH_1(OH) \cdot CH_2 \cdot OH$. B. Aus Glycerin-a-monochlorhydrin und behenolsaurem Natrium bei 160° (QUENSELL, B. 42, 2445). — Blättchen (aus Alkohol). F: 50,5°. Jodzahl: Qu., B. 42, 2451.

a.\$\textit{\textit{G}}-\textit{Dibehenolat} \text{ des Glycerins } \text{\$C_{47}H_{84}O_5\$} = \text{\$C_{21}H_{39}\$} \cdots \text{CO} \cdots \text{CH}(\text{O} \cdots \text{CO} \cdots \text{Cl}_1 H_{39}) \cdots \text{CH}_2 \cdots \text{CH}. \text{ B. Aus Glycerin} \text{-\$\text{\$\beta}\$-dibromhydrin und behenolsaurem Natrium bei 180° (Quensell, B. 42, 2445). Aus Glycerin und Behenolsaure bei 190° unter einem Druck von 10 mm (Qu.). — Blättchen (aus absolutem Alkohol). F: 43°. Jodzahl: Qu., B. 42, 2451.

a.a'-Dibehenolat des Glycerins $C_{47}H_{54}O_5=C_{21}H_{39}\cdot CO\cdot O\cdot CH_2\cdot CH(OH)\cdot CH_2\cdot O\cdot CO\cdot C_{21}H_{39}$. B. Aus Glycerin-a-dichlorhydrin und behenolsaurem Natrium bei 180° (Quensell, B. 42, 2445). — Krystalle (aus Ligroin). F: 42°. Jodzahl: Qu., B. 42, 2451.

Tribehenolat des Glycerins $C_{60}H_{122}O_6=C_{21}H_{39}\cdot CO\cdot O\cdot CH_2\cdot CH(O\cdot CO\cdot C_{21}H_{39})\cdot CH_2\cdot O\cdot CO\cdot C_{21}H_{39}\cdot B$. Aus behenolsaurem Natrium und Trichlorhydrin bei 240° im Rohr in einer Kohlendioxyd-Atmosphäre (Quensell, B. 42, 2446). Aus Glycerin und Behenolsäure bei 205—210° unter einem Druck von 1 mm (Qu.). — Blättchen (aus absolutem Alkohol). F: 41°. Unlöslich in kaltem absolutem Alkohol. Jodzahl: Qu., B. 42, 2451.

Behenolsäurechlorid $C_{22}H_{39}OCl = CH_3 \cdot [CH_2]_7 \cdot C:C \cdot [CH_2]_{11} \cdot COCl.$ B. Aus Behenolsäure und Phosphorpentachlorid in Chloroformlösung (Haase, Stutzer, B. 36, 3602). — Nadeln. F: $29-30^{\circ}$. Nicht unzersetzt destillierbar. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Ligroin, Petroläther. Zersetzt sich beim Lösen.

Behenolsäureamid $C_{22}H_{41}ON=CH_3\cdot [CH_2]_7\cdot C:C\cdot [CH_2]_{11}\cdot CO\cdot NH_4$. B. Aus Behenolsäurechlorid und Ammoniak (Haase, Stutzer, B. 36, 3602). — Sich fettig anfühlende Schuppen. F: 90°. Leicht löslich in Chloroform, löslich in Äther, Alkohol, Benzol, Essigester, Ligroin, sehr wenig löslich in Petroläther.

4. Monocarbonsäuren $C_n H_{2n-6} O_2$.

1. 2-Methyl-hexen-(2)-in-(4)-säure-(6) $C_7H_8O_2 = (CH_3)_2C:CH\cdot C:C\cdot CO_2H$. B. Aus der Natriumverbindung des 2-Methyl-penten-(2)-ins-(4) $(CH_3)_2C:CH\cdot C:CN_2$ durch CO_2 (Moureu, Delange, C. r. 136, 554; Bl. [3] 29, 661). — Krystalle (aus Benzol). F: 98°.

2. Carbonsäuren $C_9H_{12}O_2$.

1. 2-Methyl-octen-(2)-in-(6)-säure-(8) $C_9H_{12}O_2=(CH_3)_2C:CH\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C:CO_2H$. B. Aus $(CH_3)_2C:CH\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C:CNa$ und CO_3 (MOUREU, DRLANGE, C. r. 136, 554; Bl. [3] 29, 662; M., D. R. P. 158252; C. 1905 I, 783). — Kp_{24} : 160—164°; Kp_{20} : 157° bis 159°. D°: 0,9906. — Liefert bei der Einw. siedender alkoholischer Kalilauge (1 Mol. Säure auf 3 Mol. KOH) 2-Methyl-octen-(2)-on-(6)-säure-(8) (M., D., C. r. 136, 754).

Methylester $C_{10}H_{14}O_2 = (CH_3)_2C:CH\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C:C\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Aus $(CH_3)_2C:CH\cdot CH_2\cdot C:CN_3\cdot CH_3\cdot C:CN_3\cdot C:CN_3\cdot$

Durch Kochen der Säure mit Methylalkohol (M., D., Bl. [3] 29, 662). — Kp₂₂: $114-125^{\circ}$ (M., D.); Kp₂₀₋₂₅: $115-125^{\circ}$ (M., D. R. P. 158252; C. 1905 I, 783).

Äthylester $C_{11}H_{16}O_2 = (CH_3)_2C:CH\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C:C\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. $Kp_{16-18}:~125-135^6$ (Moureu, D. R. P. 158252; C. 1905 I, 783).

2. 2-Methyl-octen-(4)-in-(6)-säure-(8) $C_9H_{12}O_2 = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CH \cdot C \cdot C \cdot CO_2H$. Kp_{18-20} : 157-159° (Moureu, D. R. P. 158252; C. 1905 I, 783).

Methylester $C_{10}H_{14}O_2 = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CH : CH \cdot C : C \cdot CO_2 \cdot CH_3$. $Kp_{21-23} : 121-125^{\circ}$ (Moureu, D. R. P. 158252; C. 1905 I, 783).

3. 2.6-Dimethyl-decatrien-(2.6.8)-säure-(10), Citrylidenessigsäure

 $C_{12}H_{18}O_2 = (CH_3)_2C:CH \cdot CH_2 \cdot C(H_2) \cdot C(CH_3):CH \cdot CH \cdot CH \cdot CO_2H$. B. Der Äthylester bildet sich beim Erhitzen von Citral mit Malonsäuremonoäthylester und Pyridin auf 95° bis 100° (Verley, Bl. [3] 21, 416; D. R. P. 153575; C. 1904 II, 677). Er entsteht ferner in geringer Menge durch Einw. von Jodessigsäureäthylester auf Citral in Gegenwart von Zinkpulver und darauffolgende Zersetzung der Reaktionsmasse mit 20°/ $_{0}$ iger Schwefelsäure, neben einem Lacton $C_{14}H_{20}O_{3}$; man verseift ihn mit alkoholischer Kalilauge (Tétrey, Bl. [3] 27, 601). — Bewegliches Öl; $Kp_{18}: 175^{\circ}$ (T.). — Gibt mit einem Gemisch von konz. Phosphorsäure und Schwefelsäure Cyclocitrylidenessigsäure (V., D. R. P. 153575; C. 1904 II, 677). — Kupfersalz. Krystallinisch (T.).

Methylester $C_{13}H_{20}O_2 = (CH_3)_2C:CH\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C(CH_3):CH\cdot CH:CH\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Aus Citral, Malonsäuremonomethylester und Pyridin bei 100^0 (Verley, D. R. P. 153575; C. 1904 II, 677). — Kp₁₆: 133°. — Bei der Einw. von Methylmagnesiumjodid entsteht ein Additionsprodukt, das mit Wasser Citryliden-tert.-butylalkohol (CH₃)₂C:CH·CH₂·CH₂·C (CH₃):CH·CH:CH·C(CH₃)₂·OH (Bd. I, S. 464) liefert (V., D. R. P. 160834; C. 1905 II, 176).

Äthylester C₁₄H₂₂O₂=(CH₃)₂C:CH·CH₂·CH₂·C(CH₃):CH·CH:CH·CO₂·C₂H₅. B. Siebe bei Citrylidenessigsäure. — Pseudojononartig riechendes Öl. Kp₂₄: 160—162° (VERLEY, Bl. [3] 21, 417); Kp₆: 129° (TÉTEY, Bl. [3] 27, 602). — Bei der Einw. von Natrium auf die alkoholische Lösung entsteht 2.6-Dimethyl-decadien-(2.6)-ol-(10) (BOUVEAULT, BLANC, D. R. P. 164294; C. 1905 II, 1701).

Nitril, Citrylidenacetonitril $C_{12}H_{17}N=(CH_3)_2C:CH\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C(CH_3):CH\cdot CH\cdot CH\cdot CN$. B. 100 g Citral, 65 g Cyanessigsaure und 52 g Pyridin werden auf $100-105^0$ erhitzt (Verley, Bl. [3] 21, 413). — Pseudojononähnlich riechendes Öl. Kp₂₅: 152—155°. Polymerisiert sich bei der Destillation.

- 4. Octadecatrien-(3.6.9)-säuren-(18), Linolensäuren $C_{18}H_{30}O_2 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH : CH \cdot CH_2 \cdot CH : CH \cdot CH_2 \cdot CH : CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3$
- a) Natürliche Linolensäure, a-Linolensäure $C_{18}H_{30}O_2=CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH \cdot CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot C$
- b) Stereoisomeres der natürlichen Linolensäure, β-Linolensäure (nicht in reinem Zustande dargestellt) C₁₈H₃₀O₂ = CH₃·CH₂·CH₂·CH·CH·CH₂·CH·CH·CH₂·CH·CH·CH₂·CH·CH·CH₂·CH·CH·CH₂·CH·CH·CH₂·CH·CH·CH₂·CH·CH·CH₂·CH·CH·CH₂·CH·CH·CH₂·CH·CH·CH₂·CH·CH·CH₂·CH·CH·CH₂·CH·CH·CH₂·CH·CH·CH₂·CH·CH·CH₂·CH·CH·CH₂·CH₂·CH·CH₂·CH·CH₂·CH·CH₂·CH·CH₂·CH₂·CH·CH₂·CH·CH₂·

 $\begin{array}{lll} & \text{Athylester-ozonid-peroxyd} & \mathrm{C}_{20}\mathrm{H}_{34}\mathrm{O}_{12} = \\ & \mathrm{CH}_3\cdot\mathrm{CH}_2\cdot\mathrm{CH}\cdot\mathrm{CH}\cdot\mathrm{CH}_2\cdot\mathrm{CH}\cdot\mathrm{CH}\cdot\mathrm{CH}_2\cdot\mathrm{CH}\cdot\mathrm{CH}\cdot\mathrm{CH}_2\cdot\mathrm{CH}\cdot\mathrm{CH}_2\cdot\mathrm{CH}\cdot\mathrm{CH}_2\cdot\mathrm{CH}\cdot\mathrm{CH}_2\cdot\mathrm{CH}\cdot\mathrm{CH}_2\cdot\mathrm{CH}_2\cdot\mathrm{CH}\cdot\mathrm{CH}_2$

Ozonidperoxyd des Linolensäureäthylesters (Gemisch von α - und β -Ester s. S. 500) mit kaltem Wasser, wobei nur das Ozonidperoxyd des α -Linolensäureäthylesters zerstört wird (E., B.,

- R., B. 42, 1339). Dickes Öl (aus Essigester durch Ligroin). Wird durch Wasser auf dem Wasserbade in Azelainaldehydsäureäthylester, Azelainsäuremonoäthylester, Propionaldehyd, Malonsäure und Malonaldehydsäure (bezw. Acetaldehyd und CO₂) gespalten.
- c) Künstliche Linolensäure, Linolensäure aus dem Hexabromid der natürlichen Linolensäure, Linolensäure aus α-Linolensäure-hexabromid (Gemisch von α- und β-Linolensäure) $C_{18}H_{36}O_2 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH \cdot CH_$

 $\begin{array}{lll} & \text{Linolens\"{a}ure-ozonid} & C_{18}H_{30}O_{11} = \\ & \text{CH}_{2}\cdot\text{CH}\cdot\text{CH}\cdot\text{CH}_{2}\cdot\text{CH}\cdot\text{CH}\cdot\text{CH}_{2}\cdot\text{CH}\cdot\text{CH}_{2}\cdot\text{CH}\cdot\text{CH}_{2})_{7}\cdot\text{CO}_{2}H. & B. & \text{Aus} & \text{Linolens\"{a}ure} & \text{in} \end{array}$

 O_3 O_3 O_3 O_8 Hexahydrotoluol durch Ozon (Erdmann, Bedford, Raspe, B. 42, 1335). — Dickflüssiges Öl von stechendem Geruch. — Verpufft bei schwachem Erhitzen. Zersetzt sich beim Kochen mit Wasser unter Bildung von Aldheyden und Wasserstoffsuperoxyd.

 $\begin{array}{lll} & \text{Linolens\"{a}ure-ozonid-peroxyd} \ C_{18}H_{30}O_{12} = \\ & \text{CH}_3\cdot\text{CH}_2\cdot\text{CH}\cdot\text{CH}_2\cdot\text{CH}\cdot\text{CH}_2\cdot\text{CH}\cdot\text{CH}_2\cdot\text{CH}\cdot\text{CH}_2|_7}\cdot\text{CO}_3\text{H}. & B. & \text{Aus} & \text{Linolens\"{a}ure} & \text{in} \\ \end{array}$

Chloroform durch Ozon (ERDMANN, BEDFORD, RASPE, B. 42, 1335). — Gummiartig. — Gibt beim Erwärmen mit Wasser auf dem Wasserbade Azelainsäure und Azelainaldehydsäure.

Äthylester C₂₀H₂₄O₂ = CH₃·CH₂·CH:CH·CH₂·CH:CH·CH₂·CH:CH·CH₂·CH:CH·[CH₂]₇·CO₂·C₂H₅. B. Aus dem Äthylester des a-Linolensäure-hexabromids durch geraspeltes Zink in siedendem Alkohol oder aus künstlicher Linolensäure durch Kochen mit Alkohol und Schwefelsäure (Erdmann, Bedford, B. 42, 1331). — Öl. Kp_{0,001}: 132—133° (75 mm Steighöhe). D⁵/₂: 0,8919. n⁵⁰/₂: 1,4673. — Gibt mit Ozon in Chloroformlösung das Ozonidperoxyd des Linolensäureäthylesters (E., B., Raspe, B. 42, 1335). Liefert mit Wasserstoff in Gegenwart von Nickel bei 170—200° Stearinsäureäthylester (E., B., B. 42, 1332; E., D. R. P. 211669; C. 1909 II, 667). Gibt mit Brom neben dem festen Hexabromstearinsäureester eine bromärmere ölige Verbindung (E., B., B. 42, 1333).

 $\begin{array}{lll} & \text{Athylester-ozonid-peroxyd} \ C_{20}H_{34}O_{12} = \\ & \text{CH}_{3}\cdot\text{CH}_{2}\cdot\text{CH}\cdot\text{CH}\cdot\text{CH}_{2}\cdot\text{CH}\cdot\text{CH}_{2}\cdot\text{CH}\cdot\text{CH}_{2}\cdot\text{CH}\cdot\text{CH}_{2}|_{7}\cdot\text{CO}_{3}\cdot\text{C}_{2}H_{5}. & B. \ \text{Aus} \ \text{Linolensäure-linearity} \end{array}$

äthylester durch Ozon in Chloroformlösung (Erdmann, Bedford, Raspe, B. 42, 1335). — Zähflüssig. Gibt beim Erwärmen mit Wasser auf dem Wasserbade Azelainsäure, den Monoäthylester der Azelainsäure und Azelainaldehydsäureäthylester. Liefert beim Schütteln mit kaltem Wasser das gegen kaltes Wasser beständige Ozonidperoxyd des β -Linolensäureäthylesters und die Zersetzungsprodukte des Ozonidperoxyds des α -Linolensäuresters (Propionaldehyd, Malonaldehydsäure, Malonsäure und Azelainsäure).

5. Monocarbonsäuren $C_n H_{2n-8} O_2$.

1. 4-Methylsäure-heptadiin-(1.6), $\alpha.\zeta$ -Heptadiin- δ -carbonsäure ("Pseudom-toluylsäure") $C_8H_8O_2=CH:C\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)\cdot CH_2\cdot C:CH.$ B. Man erwärmt 20 g Bis-bromallyl-malonsäurediäthylester $(CH_2:CBr\cdot CH_2)_2C(CO_2\cdot C_2H_5)_2$ mit 25 g KOH in Methylalkohol 3 Stunden auf dem Wasserbade (W. H. Perkin jun., Simonsen, Soc. 91, 842). Aus Bis-bromallyl-acetessigester $(CH_2:CBr\cdot CH_2)_2C(CO\cdot CH_3)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ mittels alkoholischer Kalilauge (Gardner, P., Soc. 91, 854). — Prismen (aus Petroläther). F: 47°

(P., S.). Schwer löslich in Wasser und Petroläther, leicht in organischen Lösungsmitteln (P., S.). Elektrolytische Dissoziationskonstante: P., S. — Durch Kochen mit Wasser oder Einw. von Bromwasserstoffsäure oder Phosphorpentachlorid erfolgt Umlagerung in m-Toluylsäure (P., S.). Die Lösung des Natriumsalzes entfärbt Permanganat (P., S.). Gibt ein explosives, anomal zusammengesetztes Silbersalz (P., S.). Ammoniakalische Kupferchlorürlösung gibt einen gelben Niederschlag der Kupferverbindung (P., S.).

Äthylester C₁₀H₁₂O₂ = CH:C·CH₂·CH(CO₂·C₂H₅)·CH₂·C:CH. B. Man gibt 20 g der Säure zu einem kalten Gemisch von 100 ccm Alkohol und 10 ccm Schwefelsäure und läßt 10 Tage stehen (W. H. PERKIN jun., SIMONSEN, Soc. 91, 844). — Öl. Kp₂₀: 113°. D¹⁰₁₀: 1,0052; D¹¹₁₀: 1,0009; D[∞]₁₀: 0,9971; n^{15,3}: 1,45795; n^{15,3}: 1,46806; n^{15,3}: 1,47397 (W. H. PERKIN sen., Soc. 91, 844). Absorptionsspektrum im Ultraviolett: Bally, Soc. 91, 846. Magnetisches Drehungsvermögen: P. sen., Soc. 91, 844.

2. Isansäure $C_{14}H_{20}O_2=C_{13}H_{19}\cdot CO_2H$. V. An Glycerin gebunden im Öl der l'Sano-Nüsse (Kongo) (Hébert, Bl. [3] 15, 942). — Blätter (aus Äther). F: 42°. Sehr leicht löslich in absolutem Alkohol, Äther und Ligroin. Rötet sich rasch an der Luft infolge von Oxydation. — $AgC_{14}H_{19}O_2$. Amorphes Pulver. — $Ba(C_{14}H_{19}O_2)_2$. Mikroskopische Krystalle (aus heißem Chloroform). Unbeständig.

B. Dicarbonsäuren.

1. Dicarbonsäuren $C_n H_{2n-2} O_4$.

Über die Darstellung von mono- und dialkylierten Malonsäuren aus Natrium-malonsäureester s.: Conrad, A. 204, 127; Michael, J. pr. [2] 72, 537. Übersicht über die Methoden zur Gewinnung alkylierter Bernsteinsäuren: Bone, Sprankling, Soc. 75, 839. Elektrolytische Synthese von Dicarbonsäuren mit 2 (n-1) C-Atomen aus Dicarbonsäuren mit n C-Atomen durch Elektrolyse der Alkalisalze von Estersäuren, z. B. $2 C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot CO_2K = C_3H_5 \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5 + 2CO_2 + 2K$, s. Crum, Brown, Walker, A. 261, 110; 274. 41.

Schmelzpunkts-Regelmäßigkeiten: Barver, B. 10, 1286; Henry, C. r. 100, 60; Nördlinger, B. 23, 2359; Massol, Bl. [3] 21, 578; Biach, Ph. Ch. 50, 45. Vgl. dazu Nelson, Falk, C. 1909 II, 1690. — Über die Flüchtigkeit von Bernsteinsäure- und Glutarsäure-Homologen (infolge von Anhydrid-Bildung) mit Wasserdampf s. Auwers, Schlosser, A. 292, 159. — Über Löslichkeit s.: Henry, C. r. 99, 1157; Lamouroux, C. r. 128, 998; Massol, Lamouroux, C. r. 128, 1000. — Verbrennungswärme: Stohmann, J. pr. [2] 49, 113. — Neutralisationswärme: Massol, Bl. [3] 17, 747. — Elektrisches Leitvermögen: Ostwald, J. pr. [2] 31, 335; Berthelot, A. ch. [6] 23, 45; Bischoff, Walden, B. 23, 1950; Walden, Ph. Ch. 8, 448; Walker, Soc. 61, 700; Smith, Ph. Ch. 25, 144, 193; Wegscheider, M. 23, 303, 599; Voerman, R. 23, 277; Chandler, Am. Soc. 30, 694. Affinitäts-Bestimmungen mit Hilfe von Indicatoren: Salm, Ph. Ch. 63, 95. Acidimetrischer Wert der homologen Malonsäuren im Vergleich mit den entsprechenden normalen Dicarbonsäuren: Massol, C. r. 130, 338.

Die normalen Dicarbonsäuren von der Bernsteinsäure an aufwärts sind gegen Kaliumpermanganat und Schwefelsäure äußerst beständig (Perdelx, Bl. [3] 23, 655). Vergleichende Untersuchung über das Verhalten der Malonsäure-Homologen gegen konz. Salpetersäure: Franchimont, R. 4, 393.

Zur Identifizierung der aliphatischen 1.4- und 1.5-Dicarbonsäuren $\mathrm{HO_2C\cdot X\cdot CO_2H}$ sind ihre aromatisch substituierten Amidsäuren $\mathrm{HO_2C\cdot X\cdot CO\cdot NH\cdot R}$ sehr geeignet, welche aus den Anhydriden durch Vermischen der Benzol-Lösung mit dem betreffenden aromatischen Amin entstehen und beim Erhitzen über ihren Schmelzpunkt in Imide $\mathrm{X} \stackrel{\mathrm{CO}}{\leftarrow} \mathrm{N\cdot R}$ übergehen (Auwers, A. 285, 221; 292, 173 ff.; 298, 151; 309, 316).

Über Esterifizierungsgeschwindigkeit s.: Menschutkin, B. 14, 2630; Petersen, Ph. Ch. 16, 405. Schmelzpunkte von Dialkylestern: v. Schneider, Ph. Ch. 22, 228. Spezifische Wärme von Dialkylestern: R. Schiff, Ph. Ch. 1, 380. Magnetisches Drehungsvermögen von Dialkylestern: Perkin, J. pr. [2] 32, 554, 619; Soc. 53, 561.

Physiologische und toxische Wirkung von normalen Dinitrilen: HEYMANS, MASOIN, C. 1897 I. 1240.

1. Äthandisäure, Oxalsäure $C_2H_2O_4 = HO_2C \cdot CO_2H$.

Geschichtliches. Das Vorkommen von Oxalsäure in Form ihres sauren Kaliumsalzes im Sauerklee (Oxalis acetosella) und im Sauerampfer (Rumex acetosa) wurde schon am Anfang des 17. Jahrhunderts beobachtet. Gegen Ende des 18. Jahrhunderts beschäftigten sich Savary und dann Wiegleb näher mit der sogenannten "Kleesäure" bezw. ihrem sauren Kaliumsalz, dem "Sauerkleesalz"; etwa gleichzeitig erhielten Scheele und Bergman durch Einw. von Salpetersäure auf Zucker, Gummi etc. eine "Zuckersäure" benannte Säure, deren Identität mit der "Kleesäure" 1784 von Scheele dargetan wurde. Scheele zeigte dann auch, daß das in der Rhabarberwurzel schon früher aufgefundene Kalksalz ein Salz der Oxalsäure ist und wies dasselbe in vielen Pflanzen nach (vgl. Kopp, Geschichte der Chemie, 4. Teil [Braunschweig 1847], S. 353 ff.).

Vorkommen der Oxalsäure.

Oxalsäure findet sich (besonders in Form von Salzen) vielfach in der Natur. — Im Mineralreich kommt das Calciumoxalat als Whewellit (vgl. Schmid, A. 97, 240), das Ferrooxalat in Braunkohlenlagern als Humboldtit oder Oxalit (Mabiano de Rivero, A. ch. [2] 18, 207, 210; Rammelsberg, Ann. d. Physik 46, 283) vor.

Im Pflanzenreich ist Oxalsäure sehr verbreitet. Das früher behauptete Vorkommen freier Oxalsäure (in Boletus sulfureus, in den männlichen Kätzchen von Juglans regia, in den Haaren von Cicer arietinum) ist nach Czapek (Biochemie der Pflanzen, Bd. II [Jena 1905], S. 421) nicht sieher nachgewiesen. Meist tritt sie in Form von Salzen auf: Die Alkalisalze finden sich im Zellsafte vieler Pflanzen gelöst, so Natriumoxalat in Salicornia- und Salsola-Arten, saures Kaliumoxalat unter anderem vor allem in Rumex- und Oxalis-Arten. Magnesiumoxalat kommt in den Blättern einiger Gramineen vor. Die in Pflanzen so weit verbreiteten krystallinischen Ausscheidungen bestehen meist aus Calciumoxalat, das sich in Blättern, Wurzeln, Rinden, in Zellmembranen, sowie im Inneren von Zellen abgelagert findet; es kommt vor bei Thallophyten, Algen, allgemein bei Pilzen, in großen Massen bei manchen Flechten, anscheinend nicht bei Laub- und Lebermoosen, aber bei Farnen, fast überall bei höheren Pflanzen, vor allem in Laubblättern, in der Rhabarberwurzel, ferner z. B. in den Samenschalen von Papaver, von Leguminosen, bei Kakteen, im Embryo von Convolvulaceen (vgl. Czapek, Biochemie der Pflanzen, Bd. II [Jena 1905], S. 418 ff., 971; s. ferner: André, C. r. 140, 1709; Tunmann, P. C. H. 47, 1069; Solereder, Ar. 245, 409; Hendrick, C. 1907 I, 746; Albahary, C. r. 145, 132; Doby, C. 1909 I, 88, 1999; Stoklasa, Ebnest, C. 1909 I, 197; Poyneer, Duffin, Chem. N. 99, 99).

Auch im Tierfeich kommt Oxalsäure vor. So als Ammoniumoxalat im Guano (Tanner, J. 1875, 519), als Calciumoxalat in Harnsedimenten und in Blasen- und Nierensteinen (Maulbeersteine) (Wollaston; Prout; vgl. C. Schmidt, A. 61, 300). Sie ist ein normaler Bestandteil des menschlichen Harns (Autenbieth, Barth, H. 35, 335); durch den Harn können pro Tag bis zu 20 mg Oxalsäure ausgeschieden werden; größere Mengen erscheinen in pathologischen Fällen ("Oxalurie") (vgl. Abderhalden, Biochemisches Handlexikon, Bd. I [Berlin 1911], S. 1114, 1118). Über den Einfluß der Nahrung auf die Menge der Ausscheidung vgl. z. B.: Salkowski, C. 1900 II, 131; Stradomsky, C. 1901 I, 961; ferneres bei Abderhalden, Biochemisches Handlexikon, Bd. I [Berlin 1911], S. 1118. Oxalsäure tritt auch auf in Rindergalle, Kalbsleber, Rinderleber (12 mg in 1 kg; viel weniger in Hundeleber), im Fleischextrakt (Salkowski, C. 1900 II, 131; H. 29, 448), in Milz, Thymusdrüse (Cipollina, C. 1901 II, 496). Weiteres über das Vorkommen von Oxalsäure im tierischen Organismus s. bei Abderhalden, Biochemisches Handlexikon, Bd. I [Berlin 1911], S. 1114.

Bildungen der Oxalsäure.

Bildung aus Kohlenstoff und aus C₁-Verbindungen. Durch Einw. von Chromsäure auf Kohlenstoff erhielt Berthelot (Bl. [2] 14, 116) etwas Oxalsäure. Alkalioxalate entstehen beim Erhitzen von in Sand verteiltem Natrium oder von 2% gem Kaliumamalgam im Kohlendioxyd-Strome auf 360% (Kolbe, Drechsel, A. 146, 140). Alkalioxalate bilden sich im Gemisch mit Alkaliformiaten bei der Einw. von trocknem Kohlendioxyd auf zuvor auf 80% erhitztes Kaliumhydrid (Moissan, C. r. 140, 1209; A. ch. [8] 6, 301). Über das Auftreten von Kaliumoxalat neben krokonsaurem Kalium bei der Verarbeitung des aus Kohlenoxyd und Kalium entstehenden Produktes vgl.: Gmelin, Ann. d. Physik 7, 525; Liebig, A. 11, 182. Bei raschem Erhitzen von Natriumformiat unter Luftabschluß auf über 400% entsteht sehr viel Oxalat (Dumas, Stas, A. ch. [2] 73, 123; A. 35, 138; Peligot, A. ch. [2] 73, 220; Erlenmeyer, Gütschow, C. 1868, 420; Merz, Weith, B. 13, 720; 15, 1509) (s. auch S. 504, technische Darstellung). Bildung von Oxalsäure läßt sich auch bei der Einw. von Salpetersäure auf Ameisensäure nachweisen, wenn man die Reaktion beim Beginn der Entwicklung brauner Dämpfe durch Eingießen von kaltem Wasser unterbricht, ehe weitere Oxydation zu CO₂ und H₂O erfolgt (Ballo, B. 17, 9).

Bildung aus C₂-Verbindungen. Oxalat wird in geringer Menge neben Formiat und anderen Produkten beim Erhitzen von Natriumäthylat und höheren Natriumalkoholaten im Linft- oder Sauerstoffstrom gebildet (v. Hemmelmayr, M. 12, 155; Nef. A. 318, 178; vgl. Denis, Am. 38, 570). Oxalsäure entsteht durch Verseifung ihres Nitrils (Cyan NC·CN), und zwar als Ammoniumsalz beim Einleiten von Cyan in wäßr. Ammoniak (Wöhler, Ann. d. Physik 3, 177) und beim Stehen einer wäßr. Cyanlösung am Licht (Pelouze, Richardson, 4, 26, 64), als Amid bei Behandlung von Cyan mit wäßr. Acetaldehydlösung (Liebig, A. 113, 246), mit konz. Salzsäure (Schmitt, Glutz, B. 1, 66) oder mit 3°/sigem Wasserstoffsuperoxyd in Gegenwart eines Tropfens Kalilauge (Radziszewski, B. 18, 355), als Diäthylester beim Einleiten von Cyan in mit HCl gesättigten absoluten Alkohol (Volhard, A. 158, 118). Oxalsäure (bezw. Oxalat) bildet sich aus Hexachloräthan mit alkoholischem Kali im geschlossenen Rohr bei 100° (Berthelot, A. ch. [3] 54, 89), sowie mit festem Kali (8 Mol.) bei 210—220° (Geuther, A. 111, 174). Aus Äthylen durch Kaliumpermanganat in alkaler wäßr. oder alkalischer Lösung (Berthelot, Bl. [2] 7, 126; A. ch. [4] 15, 346; O. Zeidler, F. Zeidler, A. 197, 246), sowie durch konz. oder rauchende Salpetersäure (Akestoreder, Bl. [2] 7, 124; A. ch. [4] 15, 343; Baschier, G. 31 II, 462). Aus Äthylalkohol durch KMnO₄ in heißer alkalischer Lösung (Chapman, Smith, Soc. 20, 301). Aus Glykol durch Salpetersäure, durch Erhitzen mit festem Kali auf 250° (Wurtz, C. r. 44, 1308; A. ch. [3] 55, 415, 417), sowie durch Silberoxyd und Wasser bei 110° (Nef. A. 357, 292). Aus Essigsäure durch KMnO₄ in heißer alkalischer Lösung (Berthelot, Bl. [2] 8, 392; A. ch. [4] 15, 368; Lossen, A. 148, 175; Margulies, M. 15, 275).

Bildung aus höheren C-Verbindungen. Bei der Oxydation vieler komplizierterer organischer Körper erhält man Oxalsäure. So entsteht sie häufig bei Einw, von Salpetersäure auf organische Verbindungen, besonders auf die Kohlenhydrate. Die Oxydation des Rohrzuckers mit Salpetersäure zu Oxalsäure (Thompson, J. 1847/48, 498) verläuft nach einem geringen Zusatz von Vanadinpentoxyd viel energischer und glatter und ergibt höhere Ausbeuten (Naumann, Moeser, Lindenbaum, J. pr. [2] 75, 146; D. R. P. 183022; C. 1907 I, 1606). Auch die Oxydation von Stärke, Dextrin, Gummi oder mit Schwefelsäure behandelter Cellulose (vgl. Blondeau, C. r. 59, 964; Lifschütz, B. 24, 1191) durch Salpetersäure wird durch Gegenwart von Vanadinverbindungen beschleunigt (Naumann, Moeser, Lindenbaum, D. R. P. 208999; C. 1909 I, 1785). Über die Bildung von Oxalsäure bei der Oxydation von Leimstoffen durch Salpetersäure vgl. Ssadikow, 3k. 41, 641; C. 1909 II, 1126; Bio. Z. 21, 35. Durch Kaliumpermanganat werden Propylen (Beethelot, Bl. [2] 7, 127; A. ch. [4] 15, 348; O. Zeidler, F. Zeidler, A. 197, 249), Isobutylen (O. Z., F. Z.), Allylen (Berthelot, Bl. [2] 7, 126; A. ch. [4] 15, 347), Aceton (v. Cochenhausen, J. pr. [2] 58, 454), die meisten Fettsäuren (Berthelot, Bl. [2] 8, 392; A. ch. [4] 15, 369; Marguller, M. 15, 275), sowie viele andere aliphatische Verbindungen und die Kohlenhydrate (vgl. Donath, Ditz, J. pr. [2] 60, 568, 574; s. auch Droste, D. R. P. 199583; C. 1908 II, 357) zu Oxalsäure oxydiert. Auch durch Schmelzen mit Alkalien werden viele Substanzen in Oxalsäure übergeführt, Z. B. Bernsteinsäure, Weinsäure, Cittonensäure, Schleimsäure, Zucker, Stärke, Gummi, Sägespäne (Gay-Lussao, A. ch. [2] 41, 398) (s. u. technische Darstellung); daneben entsteht Essigsäure (Cross, Bevan, B. 26 Ref., 594). Über die Bildung von Oxalsäure beim Schmelzen von Leimstoffen mit Kali vgl. Ssadikow, 3k. 41, 646; C. 1909 II, 1126; Bio. Z. 21, 40.

Bildung durch niedere Organismen. Oxalsäure entsteht unter der Wirkung mancher Bakterien aus organischen Verbindungen, vor allem aus Traubenzucker, ferner aus vielen anderen Kohlenhydraten, aus Alkohol, Glykol, Glycerin, Essigsäure, Glykolsäure, Milchsäure etc. (Zoff, C. 1900 I, 731; Banning, C. 1902 I, 1070, 1244, 1281). Auch verschiedene Pilze erzeugen aus organischen Verbindungen Oxalsäure, so aus Kohlenhydraten, Alkoholen, organischen Säuren usw. (s. z. B. Duclaux, J. 1889, 2245; Zoff, J. 1889, 2262; Wehmer, A. 269, 384; C. 1897 I, 768; Heinze, C. 1905 I, 752; Charpentier, C. r. 141, 368); Ammoniumoxalat entsteht aus vielen Aminosäuren durch Vergärung mit Aspergillus niger (Emmerling, C. 1903 I, 1152). Ferneres über die Bildung von Oxalsäure durch niedere Organismen s. bei Czaper, Biochemie der Pflanzen, Bd. II [Jena 1905], S. 422 ff. und bei Abderhalden, Biochemisches Handlexikon, Bd. I [Berlin 1911], S. 1117.

Technische Darstellung der Oxalsäure.

- 1. Darstellung durch Alkalischmelze von Sägemehl (DALE [1856], vgl. in ROSCOE-SCHORLEMMERS Ausführlichem Lehrbuch der Chemie, Bd. III [Braunschweig 1884], S. 720 und in Muspratts Encyclopädischem Handbuch der technischen Chemie, Bd. VI [Braunschweig 1898], S. 1386; Possoz, C. r. 47, 207, 648). Man erhitzt gleiche Teile Sägespäne, Ätzkali und Ätznatron (42° Bé starke Lauge) in dünner Schicht unter Umrühren auf 240-250°, laugt die Schmelze mit siedendem Wasser aus und verdampft die wäßr. Lösung bis zum spez. Gew. 1,35 (38° Bé); das beim Erkalten auskrystallisierende Natriumoxalat wird in siedendem Wasser gelöst, mit Kalkmilch gekocht, der Niederschlag des Calciumoxalats einige Male mit Wasser ausgekocht und durch Erhitzen mit verdünnter Schwefelsäure zerlegt; die Oxalsäurelösung wird abfiltriert, bis zum spez. Gew. 1,116 eingedampft, stehen gelassen, wobei gelöster Gips sich ausscheidet, filtriert und dann bis zum spez. Gew. 1,261 konzentriert, worauf beim Erkalten die Oxalsäure auskrystallisiert, die dann noch einige Male umkrystallisiert wird (Тновя, J. pr. [2] 8, 182, 188, 192). Man trägt in hochkonzentrierte, auf ca. 240° erhitzte Kalilösung Sägemehl ein (auf 300 Tle. Kali ca. 100 Tle. Sägemehl) und erhitzt dann in dünner Schicht unter Rühren an der Luft auf ca. 300°, indem man zur Zerstörung vorhandener komplizierter organischer Kaliumverbindungen nachträglich noch weitere Mengen Kali zufügt; man löst die Schmelze in heißem Wasser, läßt aus der filtrierten, 40° Bé starken, erkalteten Lösung Kaliumoxalat krystallisieren, behandelt dieses in wäßr. Lösung mit Kalkmilch, filtriert, spaltet das abgeschiedene Calciumoxalat mit verdünnter Schwefelsäure, filtriert vom Gips ab, konzentriert die Oxalsäurelösung im Vakuum, läßt krystallisieren und krystallisiert die erhaltene Oxalsäure noch einmal um (Herzoe, Chemische Technologie der organischen Verbindungen [Heidelberg 1912], S. 539). Beim Schmelzen von Sägemehl mit Alkali soll nach Capitaine & v. Hertling (D. R. P. 84230; Frdl. 4, 23) zur Mäßigung der Reaktion ein Zusatz von schweren Kohlenwasserstoffen gegeben werden. Zacher (D. R. P. 103856; C. 1899 II, 925) empfiehlt die Alkalischmelze zunächst unter Luftabschluß im Vakuum bei höchstens 180° vorzunehmen und erst später Luft und höhere Temperatur einwirken zu lassen.
- 2. Darstellung durch Erhitzen von Formiat. Man erhitzt Natriumformiat mit etwas mehr als dem gleichen Gewicht Soda auf 360° (Goldschmidt, D. R. P. 111078; C. 1900 II, 549), mit schon gebildetem Oxalat (Elektrochem. Werke, D. R. P. 144150; C. 1903 II, 777), mit etwa 1°/₀ Alkali auf 290—360° (Köpp & Co., D. R. P. 161512; C. 1905 II, 367). Man erhitzt das Formiat im luftverdünnten Raum auf 280° (Elektrochem. Werke, D. R. P. 204895; C. 1909 I, 326). Die Verarbeitung auf freie Oxalsäure erfolgt ähnlich wie bei Darstellung 1.

Reinigung der Oxalsäure.

Der Oxalsäure haftet sehr hartnäckig Alkali an, welches bei ihrer Verwendung in der quantitativen Analyse (vgl. S. 510) störend wirkt. Folgende Verfahren zur Entfernung des Alkalis werden u. a. empfohlen: Man krystallisiert die zu reinigende Oxalsäure unter Rühren aus siedender (10—15%) eiger) Salzsäure um; die Krystalle werden abgesogen, so lange mit kleinen Mengen Wasser gewaschen, bis fast alle Salzsäure entfernt ist, und aus Wasser umkrystallisiert (Stolba, J. 1874, 571). Man digeriert 1 Tl. käuflicher Oxalsäure mit 5 Tln. Wasser bei 38%, läßt 6 Stunden in der Kälte stehen, filtriert, dampft das Filtrat auf ½,3 ein und läßt unter Umrühren krystallisieren; die ausgeschiedene Säure wird gewaschen und zweimal aus siedendem Wasser umkrystallisiert (Siebold, J. 1875, 519). Man löst 50 g Oxalsäure in 120 g absolutem Alkohol, läßt erkalten und absitzen, schüttelt das Filtrat mit 2 bis 3 Tropfen Schwefelsäure (1 : 2), läßt über Nacht stehen, filtriert, dunstet aus dem Filtrat den Alkohol ab, löst den Rückstand in 200—300 com Wasser, läßt die Lösung einige Stunden stehen, filtriert und läßt nach Einengen der Flüssigkeit krystallisieren (Schmatolla, C. 1901 I, 864; vgl. Habedanok, Fr. 11, 282). Man löst rohe Oxalsäure in Äther durch Extraktion im Soxhlet-Apparat und krystallisiert die daraus erhaltenen Krystalle darauf einmal aus Wasser um (Rizeheimann, C. 1897 I, 539). — Über Herstellung einer krystallwasserhaltigen Säure von genau richtigem Wassergehalt vgl. Lescoeur, A. ch. [6] 11, 432; 19, 58. — Reine,

wasserfreie Oxalsäure (vgl. Erdmann, J. pr. [1] 75, 213) erhält man durch Sublimation der verwitterten Säure (Stolba, Fr. 8, 63; Hampe, Ch. Z. 7, 73, 106; vgl. auch Mospbatts Encyclopädisches Handbuch der technischen Chemie, Bd. VI [Braunschweig 1898], S. 1376, 1392; s. auch Lefeldt, C. 1904 I, 834). — Ferneres s. bei Vanino, Seitter, Fr. 41, 156; vgl. auch Peter, Bl. [2] 38, 406.

Physikalische Eigenschaften der Oxalsäure (auch Allgemeines über Salzbildung).

Oxalsäure krystallisiert aus Wasser mit 2 Mol. Krystallwasser monoklin prismatisch (DE LA PROVOSTAYE, A. ch. [3] 4, 453; RAMMELSBERG, Ann. d. Physik 93, 25; vgl. Groth, Ch. Kr. 3, 137). Sie verliert das Krystallwasser bei 100° oder bei gewöhnlicher Temperatur beim Stehen über Schwefelsäure (Erdmann, J. pr. [1] 75, 213); über die Wasserabgabe vgl. auch Lescoeur, A. ch. [6] 11, 431; 19, 56. Wasserfreie Oxalsäure wird in rhombischen Oktaedern erhalten beim Behandeln der wasserhaltigen oder der entwässerten Säure mit warmer konz. Schwefelsäure (Reichardt, J. 1864, 371; Lescoeur, A. ch. [6] 19, 58) [auf 1 Tl. Oxalsäure 12 Tle. konz. Schwefelsäure (VILLIERS, Bl. [2] 33, 415)]; mit einer mehr als 70°/oigen Schwefelsäure (W. W. Fischer, B. 27 Ref., 80); mit Salpetersäure (D: 1,5) (Loschmidt, J. 1865, 374; Lescoeur, A. ch. [6] 19, 59; W. W. Fischer); durch Lösen der entwässerten Säure in 2¹/2 Tln. heißem Eisessig (Peter, Bl. [2] 38, 406). Durch Sublimation der am besten bei 60° im Vakuum entwässerten Säure bei 100° im Vakuum erhält man die wasserfreie Oxalsäure in Form von Nadeln (VILLIERS; W. W. FISCHER), die durch freiwillige Sublimation im geschlossenen Gefäß in Krystalle übergehen, die den aus Lösungen zu erhaltenden gleichen (W. W. FISCHER). Die wasserfreie Säure nimmt sehr leicht (schon an der Luft) wieder Wasser auf (Reichardt; VILLIERS; Lescoeur, A. ch. [6] 11, 431; 19, 56). Sie eignet sich in manchen Fällen als wasserentziehendes Mittel; z. B. bei der Herstellung möglichst wasserfreier Ameisensäure aus wasserhaltiger Ameisensäure (Lorin, Bl. [2] 5, 10); bei der Überführung von Alkoholen in ungesättigte Kohlenwasserstoffe (vgl. Cahours, Demarcay, C. r. 86, 993, 995; Bl. [2] 29, 488, 490; Kahlbaum, D. R. P. 66 866; Frdl. 3, 980; Salzew jr., J. pr. [2] 57, 39; Zelinsky, Zelikow, B. 34, 3250; Zelikow, Ж. 34, 721; C. 1903 I, 162); bei der Kondensation von Benzaldehyd mit Dimethylanilin zu Leukomalachitgrün, von Phthalsäureanhydrid mit Resorcin zu Fluorescein (Anschütz, B. 17, 1078).

Oxalsäure schmilzt wasserhaltig bei 101,5° (Bamberger, Althausse, B. 21, 1901; vgl. Gay-Lussac, A. 1, 20; Turner, A. 1, 24; Ann. d. Physik 24, 166), wasserfrei bei 189,5° (Bamberger, Althausse), bei 186—187° (Zers.) (Staub, Schmidt, B. 17, 1742 Ann.), bei 184,3° (Hess, Ann. d. Physik [N. F.] 35, 419). Die wasserfreie Säure beginnt bereits einige Grade unter 100° zu sublimieren (Siegfried, J. pr. [2] 31, 543); sie sublimiert stark von 125° an (Hess, Ann. d. Physik [N. F.] 35, 419), am besten bei 157° (vgl. Muspratts Encyclopädisches Handbuch der technischen Chemie, Bd. VI [Braunschweig 1898], S. 1376), bei 165° (Turner, A. 1, 23; Ann. d. Physik 24, 166); bei stärkerem Erhitzen tritt daneben Zersetzung ein (s. S. 506). Über Sublimation von Oxalsäure bei mehrjährigem Stehen bei gewöhnlicher Temperatur vgl. Faraday, Ann. d. Physik 19, 549. Zur Sublimation vgl. auch W. W. Fischer, B. 27 Ref., 80. — Für wasserhaltige Oxalsäure ist D: 1,531 (Rüdderf, B. 12, 251), 1,63 (Bödeker, Husemann, J. 1860, 17), 1,680 (Schröder, B. 10, 851); D; 5° : 1,653 (Clarke, B. 12, 1399); D¹⁷: 1,6145 (Dewar, Chem. N. 91,218); D—18: 1,7024 (Dewar); für sublimierte Oxalsäure ist D: 2,0 (Bödeker, Husemann, J. 1860, 17).

100 Tle. Wasser lösen an Oxalsäure (berechnet auf wasserfreie Säure):

(1. Alluard, C. r. 59, 503; 133, 292; 2. Miczyński, M. 7, 258; 3. Koppel, Cahn, Z. a. Ch. 60, 110.)

		1.		2.		3.				1.		2.		3.	
Bei	0_0	3,6	Tle.	3,46	Tle.	3,52	Tle.	Bei	50°	32,1	Tle.	31,53	Tle.	31,46	Tle.
,,	100	5,3	,,	5,55	,,	6,08	,,	,,	60°	44,5	,,	45,55	,,	44,32	,,
,,	20°	10,2	,,	8,78	**	9,52	**	,,	70°	63,5	,,	63,82	,,	61,09	,,
,,	30_{o}	15,9	,,	13,77	,,	14,23	,,	,,	80_0	97,8	**			84,69	,,
	40°	22.8		21.15		21.52			900	120.0				120.24	

Allgemein: 100 Tle. Wasser lösen bei t^0 (zwischen 0.5^0 und 70^0) $3.543 + 0.1759016 \cdot (t-0.5) + 0.002721258 \cdot (t-0.5)^2 + 0.0_31039899 \cdot (t-0.5)^3$ Tle. wasserfreier Oxalsäure (Miczyński). 100 ccm der wäßr. Lösung enthalten bei 0^0 : 3,3, bei 15^0 : 7,0, bei 20^0 : 8,6, bei 35^0 : 15,4, bei 50^0 : 25,4 und bei 65^0 : 37,1 g wasserfreie Oxalsäure (Lamouroux, C. r. 128, 999). Zur Löslichkeit in Wasser vgl. auch: Nichols, Chem. N. 22, 245; J. 1870, 645; Wieth, Z. Z. Z. Z. 58, 219. Wärmetönung beim Lösen in Wasser für ein Mol. wasserhaltige Oxalsäure: Z. 8,588 Cal., für ein Mol. wasserfreie Oxalsäure: Z. 256 Cal. (Thomsen, Z. 8, 6, 713; Z. Z.

chem. Unters. 2, 293). Siedepunkte der wäßr. Lösungen verschiedener Konzentration: Geblach, Fr. 26, 465. Dichten der wäßr. Lösungen bei 17,5°:

(1, Franz, J. pr. [2] 5, 301; 2, Geblach, Fr.	27.	Fr. 27.	ERLACH, Fr . 2	2.	301:	5.	127	nr.	J.	FRANZ.	71.
---	-----	---------	------------------	----	------	----	-----	-----	----	--------	-----

Gehalt an	Spez.	Gew.	Gehalt an	Spez. Gew.		
$C_2H_2O_4 + 2H_2O$	1	2	$C_2H_2O_4 + 2H_2O$	1	2	
20/0	1,0064	1,007	100/0	1,0271	1,035	
40/0	1,0128	1,014	$12^{0}/_{0}$	1,0309	1,042	
66/0	1,0182	1,021	12,60/0	1,0320		
80/0	1,0226	1,028	130/0	l –	1,045	

Gefrierpunkt wäßr. Oxalsäure-Lösungen bei Gegenwart von Neutralsalzen: Fedorow, 3E. 35, 643; C. 1908 II, 1240. Lichtbrechung der wäßr. Lösung von Oxalsäure: Kanonnikow, J. pr. [2] 31, 342. Absorptionsspektrum: Spring, R. 16, I. — 100 Tle. Alkohol von 90 Volumprozenten lösen bei 15° 14,70 Tle., 100 Tle. absol. Alkohol 23,73 Tle. Oxalsäure (Bourgoin, Bl. [2] 29, 243, 247). — 100 Tle. reiner Äther lösen bei 15° 1,266 Tle. Oxalsäure (Burgoin); 100 Tle. absoluter Äther lösen 1,47 Tle. wasserhaltige und 23,59 Tle. wasserfreie Oxalsäure (Bödtker. Ph. Ch. 22, 511). Verteilung von Oxalsäure zwischen Wasser und Äther: Berthelot, Jungkleisch, C. r. 69, 341; J. 1869, 47; vgl. Fedorow, 3E. 35, 639; C. 1903 II, 1240. Verteilung zwischen Wasser und Amylalkohol: Herz, Fischer, B. 37, 4748. — Kryoskopisches Verhalten in absoluter Schwefelsäure: Hantzsch, Ph. Ch. 61, 270, 295; 65, 52.

Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Volum: 61,1 Cal., bei konstantem Druck: 60,2 Cal. (Stohmann, Kleber, Langbein, J. pr. [2] 40, 204; vgl.: Berthelot, A. ch. [5] 5, 305; Thomsen, Thermochem. Unters. 2, 292; Luginin, A. ch. [6] 8, 141; Jahn, Ann. d. Physik

[N. F.] 37, 442). Spezifische Wärme: HESS, Ann. d. Physik [N. F.] 35, 425.

Die Oxalsäure ist eine kräftige Säure, deren Lösung stark sauer reagiert. Zerlegt daher schon in der Kälte die Salze schwächerer Säuren und partiell die der stärkeren, sofern dabei ein minder lösliches Oxalat entstehen kann. — Sie zersetzt die Alkalisalze von Mineralsäuren in wäßr. Lösung (z. B. NaCl, KCl, NH₄Cl, KNO₃, Na₂SO₃, Na₂SO₄) unter Abscheidung eines schwer löslichen sauren Alkalioxalates (Frehere, C. 1904 II, 1259). Beim Erhitzen von trocknem Natriumchlorid mit krystallisierter Oxalsäure entweicht alle Salzsäure (Wood, Gm. 1, 827; Kobell., J. pr. [1] 14, 380). Sie zerlegt in wäßr. Lösung unter Entwicklung von Schwefelwasserstoff Eisen- und Mangansulfid, aber nicht Zink., Kobalt- und Cadmiumsulfid (Slater, J. 1856, 445). — Elektrisches Leitvermögen: Ostwald, Ph. Ch. 3, 281. Einfluß der Temperatur auf die Leitfähigkeit: Jones, West, Am. 34, 416. Dissoziationskonstante der ersten Stufe k₁ bei 25°: 3,8×10⁻² (Chandler, Am. Soc. 30, 698). Versuche zur Bestimmung der Konstante der zweiten Dissoziationsstufe: Noyes, Ph. Ch. 11, 498; Schäfer, Abegg, Z. a. Ch. 45, 316; Chandler, Am. Soc. 30, 713. Dissoziationswärme der zweiten Stufe: Lunden, Ahrenssche Sammlung chem.-techn. Vorträge, Bd. XIV [Stuttgart 1909], S. 77. Leitfähigkeit und Ionisation beim Titrieren mit Natronlauge: Thiel, Römer, Ph. Ch. 63, 725. Veränderung der Leitfähigkeit durch Ammoniumsalze: Feddew, Ж. 35, 651; C. 1903 II, 1241; durch Molybdänsäure: Grossmann, B. 36, 1610. Leitfähigkeit in Pyridinlösung: Hantzsch, Caldwell, Ph. Ch. 61, 229. Leitfähigkeit und Ionisation einiger Oxalate: Schäfer, Abegg, Z. a. Ch. 45, 293; s. a. bei den einzelnen Salzen. Geschwindigkeit der Absorption von Ammoniak durch feste Oxalsäure: Hantzsch, Ph. Ch. 57, 163. Geschwindigkeit der Inversion von Rohrzucker durch Oxalsäure: Quaetarboll, C. 1905 I, 1609. — Die Oxalsäure besitzt eine ausgesprochene Neigung zur Bildung von komplexen Säuren und Doppelsalzen (vgl. Schäfer, Abegg, Z. a. Ch. 45, 294).

Elektrocapillare Funktion: Gouy, A. ch. [8] 8, 330.

Chemisches Verhalten der Oxalsäure.

Veränderungen durch Wärme, Licht, Katalysatoren, wasserentziehende Mittel.
Wasserfreie Oxalsäure liefert bei der totalen Zersetzung durch Erhitzen Kohlendioxyd, Kohlenoxyd und Wasser in äquimolekularen Mengen (Lorin, C. r. 82, 750; Bl. [2] 25, 518; B. 9, 638; vgl.: Gay-Lussac, A. ch. [2] 46, 218; Ā. 1, 20; Turner, A. 1, 25; Ann. d. Physik 24, 166; Berthelot, A. ch. [3] 46, 481). Die Entstehung von Kohlenoxyd und Wasser st zurückzuführen auf den primären Zerfall von Oxalsäure in Kohlendioxyd und Ameisensäure, die sich weiter in Kohlenoxyd und Wasser zersetzt; unter geeigneten Bedingungen lassen sich in der Tat durch Erhitzen von Oxalsäure mehr als zwei Drittel der theoretisch möglichen Menge Ameisensäure isolieren (Lorin, Bl. [2] 5, 11; 37, 107; C. r. 93, 1145; vgl.

GAY-LUSSAC; TURNER). Beim Erhitzen mit gefällter, unterhalb Rotglut entwässerter Tonerde findet der Zerfall der Oxalsäure in CO₂, CO und H₂O schon bei 90° statt (Senderens, C. r. 146, 1213; Bl. [4] 3, 829). Eine gesättigte wäßr. Lösung von Oxalsäure beginnt von 66° an, unter Entwicklung von CO₂ sich zu zersetzen (Lamouroux, C. r. 128, 999). Wird eine konz. wäßr. Oxalsäure-Lösung auf 100° erhitzt, so zeigt ein durch die Lösung geleitetes indifferentes Gas einen Gehalt an Kohlensäure und Ameisensäure (Carles, C. r. 71, 226; Z. 1870, 576). — Eine verdünnte wäßr. Oxalsäurelösung, der etwas Uranoxydsalz oder Uranoxyd zugesetzt ist, zersetzt sich nicht im Dunkeln, selbet bei 100°; im Licht tritt aber schon in der Kälte sofort lebhafte Zersetzung in CO₂. CO und Ameisensäure ein (Nièpoe de Saint-Victor, Corvisart, C. r. 49, 370; A. 113, 114; Seeramp, A. 122, 113; Fay, Am. 18, 274, 276; Bacon, C. 1907 II, 1054; vgl. Ebelmen, A. 43, 294). Weiteres über Einw. von Licht s. auch unten bei verschiedenen Oxydationsprozessen. — Oxalsäure wird von starker Schwefelsäure zersetzt unter Bildung gleicher Volumina CO₂ und CO (Döbeeriner, A. ch. [2] 19, 83; Gay-Lussac; Tubner). Die Zersetzung durch 100°/pige Schwefelsäure beginnt bereits bei Zimmertemperatur und wird schon durch Spuren von Wasser stark verzögert; über den Einfluß wechselnder Wassermengen und Temperaturen auf diese Reaktion vgl.: Bredig, Franken, B. 39, 1759; Bredig, Lichty, Z. El. Ch. 12, 459; Lichty, Journ. of Physical Chem. 11, 226; C. 1907 II, 293. Erhitzen von wasserfreier Oxalsäure mit konz. Ameisensäure bewirkt bei 105° die Bildung von CO₂ und CO, wobei jedoch ein Überschuß an CO entsteht, da auch die Ameisensäure in CO und H₂O zerfällt (Lorin, C. r. 82, 751; Bl. [2] 25, 518; B. 9, 638). Um die Zersetzung der Oxalsäure bei der Bildung von Ameisensäure (und CO₂) (s. o.) festzuhalten, erhitzt man vorteilhaft Oxalsäure in Gegenwart von Glycerin aufeinander ein unter Bildung von CO₂ und Allylalkohol (Tollers, Henninger, Bl. [2] 11, 394; A. 156, 13

Veränderungen durch Elektrizität.

Zersetzung durch elektrische Schwingungen: v. Hemptinne, Ph. Ch. 25, 298. — Bei der Elektrolyse einer wäßr. oder verdünnt-schwefelsauren Lösung der Oxalsäure sowie der Lösungen ihrer Salze entsteht an der Anode CO. (BOURGOIN, A. ch. [4] 14, 196; BUNGE, B. 9, 78; Renard, A. ch. [5] 17, 327; J. 1879, 482; Jahn, Ann. d. Physik [N. F.] 37, 435; Ottel, Z. El. Ch. 1, 90; Petersen, C. 1897 II, 519; Ph. Ch. 33, 698; Ähereberg, Z. a. Ch. 31, 163; Salzer, Z. El. Ch. 8, 897; Mumm, Ph. Ch. 59, 497). Elektrolyse durch Wechselstrom: Brochet, Petit, C. r. 140, 444; A. ch. [8] 5, 340; Z. El. Ch. 11, 452.

Oxydation.

In verdünnten wäßr. Lösungen ist die Oxalsäure nicht unbegrenzt haltbar, sondern wird allmählich am Licht durch den Luftsauerstoff zu Kohlensäure oxydiert (Wittstein, Fr. 1, 496; Thorpe, Soc. 20, 199; Bizio, Z. 1870, 52; G. 13, 381; Downes, Blunt, Chem. N. 36, 279; Proceedings of the Royal Soc. 28, 204; 29, 219; de Veies, R. 3, 366; J. 1884, 1073; Duclaux, C. r. 103, 1011; Wehmer, C. 1891 II, 665; Richardson, Soc. 65, 450; J. Vallot, G. Vallot, C. r. 125, 857; Jorissen, C. 1898 II, 1085; Z. Ang. 12, 523; vgl. Gigli, C. 1893 I, 11); dabei sind es die blauen Lichtstrahlen, die wirksam sind (de Vries, R. 3, 367; J. 1884, 1073; vgl. Richardson, Soc. 65, 453). Bei dieser Reaktion tritt (in Gegenwart von überschüssigem Sauerstoff) Wasserstoffsuperoxyd auf (Richardson; vgl. Nef, A. 298, 297 Anm.). Im Dunkeln kann bei sehr verdünnten (höchstens 1% igen) Oxalsäurelösungen unter Pilzvegetation (s. auch bei physiologischem Verhalten, S. 510) Zersetzung eintreten, während in konzentrierteren Lösungen die Zerstörungsfähigkeit der Pilze erlischt (Wehmer, C. 1891 II, 665; Gigli, C. 1893 I, 11; Jorissen, C. 1898 II, 1085; Z. Ang. 12, 523; vgl. Neubauer, Fr. 9, 392; H. Werner, Ar. 202, 523; Blass, Ar. 203, 310; Hartley, Chem. N. 37, 9; Fleury, C. 1883, 547). Die Einw. der Pilze wird auch verhindert durch Erhitzen der Lösung auf 60—70° (Neubauer), durch Zufügen von Schwefelsäure (50 cem konz. Schwefelsäure auf 10 g Oxalsäure in 1 Liter) (Riegler, Fr. 35, 522; Jorissen, C. 1898 II, 1085; Z. Ang. 12, 523), Borsäure (Fricke, Ch. Z. 21, 243; vgl. dagegen Ch. Z. 21, Repert. 308, Jorissen, C. 1898 II, 1085; Z. Ang. 12, 523), Borsäure (Fricke, Ch. Z. 21, 243; vgl. dagegen Ch. Z. 21, 470), ätherischem Senföl (in diesem Fall wird die Lösung aber unbrauchbar zum Titrieren von Kaliumpermanganat) (Jorissen, Reicher, Ph. Ch. 31, 153). Die Zersetzung wäßt. Oxalsäurelösungen durch Luft und Licht wird katalytisch beschleunigt durch den Zusatz von verschiedenen Substanzen: so von Silberschwamm, Platinschwamm, besonders aber Palladiumpulver (dies

359), Ferrosulfat (Jorissen, Reicher, Ph. Ch. 31, 149; 1904 I, 359), Ferrichlorid, Ferrihydroxyd (s. auch unten, S. 509, Oxydation mit Ferrichlorid) (de Vries, R. 3, 368; J. 1884, 1073), von Chromsulfat und von verschiedenen anderen Salzen (Jorissen, Reicher, Ph. Ch. 31, 149; C. 1904 I, 359) (über die rasche Zersetzung, der wäßr. Oxalsäurelösungen im Licht bei Gegenwart von Uranoxydsalzen unterliegen, s. S. 507 bei Veränderungen durch Licht usw.), von Schwefelsäure sowie Borsäure (Jorissen, Z. Ang. 12, 524; vgl. auch Ch. Z. 21, Repert. 308); sie wird auch gesteigert durch größere Verdünnung (Jorissen, Reicher, Ph. Ch. 31, 157) und durch den Einfluß von Wärme (J. Vallot, G. Vallot, C. r. 125, 858; vgl. Jorissen, Reicher, Ph. Ch. 31, 161).

Beim Erhitzen von festem oxalsaurem Salz mit Alkali entsteht unter Wasserstoffentwicklung Carbonat (Dumas, Stas, A. ch. [2] 73, 123; A. 35, 138; Péligot, A. ch. [2] 73, 220; Ehlenmeyer, Gütschow, C. 1868, 421).

Oxalsaure wird durch Ozon in alkalischer Lösung nur langsam in Carbonat übergeführt (Gorup-Besanez, A. 125, 216). Wird in wäßr. Lösung durch Platinmohr, der mit Sauerstoff beladen ist, zu Kohlensaure oxydiert (Döbereiner, A. 14, 14). Eine Lösung von freier Oxalsaure wird durch Kochen mit Wasserstoffsuperoxyd oxydiert (M. Traube, B. 26, 1478; vgl. dazu Richardson, Soc. 65, 467; Jorissen, Reicher, C. 1904 I, 81); dagegen erfährt neutrales Kaliumoxalat durch Wasserstoffsuperoxyd weder beim Kochen (M. Traube) noch in Gegenwart von Platinschwarz oder Katalase (Loevenhart, Kastle, Am. 29, 436) eine Oxydation.

Über die Einw. von Chlor auf Oxalsäure vgl. Döbereiner in Gm. 1, 823; Hallwachs, A. 95, 120. Durch Einw. von Brom auf eine Lösung von Alkalioxalat, die etwas überschüssiges Alkali enthält, bei 40-50° entsteht Kohlensäure (Cahours, A. ch. [3] 19, 486; J. pr. [1] 41, 61). Brom wirkt auch auf freie Oxalsäure, langsam bei Zimmertemperatur, sehneller bei höherer Temperatur, unter Bildung von Kohlensäure ein (Richards, Stull, Ph. Ch. 41, 544), wobei der entstehende Bromwasserstoff bei fortschreitender Reaktion die Umsetzung stark verzögert (Roloff, Ph. Ch. 13, 346; Richards, Stoll); Licht beschleunigt die Oxydation von Oxalsäure durch Brom (Roloff, Ph. Ch. 13, 356, Benrath, Ph. Ch. 74, 122). Über die Zersetzung von Oxalsäure durch Chlorate, Bromate, Jodate s.: Guyard, Bl. [2] 31, 299; Débourdeaux, C. r. 138, 147; Das, Chem. N. 99, 302. Bei der Oxydation von Oxalsäure durch Jodsäure entstehen Kohlensäure und Jod (vgl. Davy in Gm. 1, 823; Millon, A. ch. [3] 13, 31); die Oxydation wird durch Wärme, Belichtung (Millon), Zufügen von Platinschwamm, Holzkohle (Millon), Lemoine, C. r. 144, 358) beschleunigt, durch Spuren von Blausäure gehindert (Millon).

Oxalsäure ist relativ beständig gegen Salpetersäure (vgl. aber Ssadikow, Bio. Z. 21, 39), wird jedoch bei längerem Erhitzen mit Salpetersäure (D: 1,4) auf 160—180° vollständig zu Kohlensäure oxydiert (Erlenmeyer, Sigel, Belli, A. 180, 221). Über Oxydation von Oxalsäure durch Salpetersäure und Schwefelsäure in Gegenwart von Mangansulfat vgl. Débourdeaux, C. r. 136, 1669. Zersetzung der Oxalsäure durch Kochen mit Königswasser: Long, G. 11, 506; vgl. Villiers, C. r. 124, 1350. Eine Mischung gleicher Volume gesättigter Oxalsäurelösung, 25% jeger Salzsäure und 25% jeger Salpetersäure gibt beim Erwärmen für sich keine Gasentwicklung, nach Zusatz einer Spur Mangansalzlösung aber regelmäßige Entwicklung von Kohlendioxyd und Stickstoff (Villiers, C. r. 124, 1349).

Oxalsäure wird durch eine Lösung von Natrium- oder Ammonium-persulfat in verdünnter Schwefelsäure in Gegenwart einer geringen Menge eines Silbersalzes, durch das aus dieser Mischung gebildete Silberperoxyd, rasch quantitativ zu Kohlensäure oxydiert (Kempf, B. 38, 3964). — Oxalsäure reduziert währ. Lösungen von Goldchlorid, langsam im Dunkeln, schneller im Licht (Pelletier, vgl. Gm. 1, 825). — Wird Oxalsäure in währ. Lösung mit Quecksilberchlorid dem Sonnenlicht ausgesetzt, so wird HgCl, zu HgCl reduziert, während aus der Oxalsäure CO₂ entsteht (Eder, Sitzungsberichte d. K. Akad. d. Wissensch. Wien 80, 637; B. 13, 166; Oechsner de Coninck, Dautry, C. 1908 I, 2014) (vgl. auch bei Quecksilberoxalat, S. 516).

Beim Zusammenreiben von 4 Tln. wasserfreier Oxalsäure mit 21 Tln. trocknem Bleisuperoxyd kommt die Masse ins Glühen (WINKELBLECH, A. 13, 167; BÖTTIGER, J. pr. [1] 8, 478).

Uber die Oxydation von Oxalsäure durch Chromsäure vgl. z. B.: Vohl, A. 63, 398; E. A. Werner, Soc. 51, 383; 388; 53, 404, 602; Prud'homme, Bl. [3] 29, 313; Jorissen, Reicher, C. 1904 I, 81, 82; Faktor, C. 1905 I, 1224; Jablczyński, Z. a. Ch. 60, 38. Die Oxydation wird durch Zusatz von Mangansulfat beschleunigt (Kessler, Ann. d. Physik 119, 228; Harcourt, C. 1865, 959).

Oxalsäure, mit Braunstein (vgl. Berthieb, A. ch. [2] 51, 87; Winkelblech, A. 13, 167) und verdünnter Schwefelsäure behandelt, geht völlig in Kohlensäure über: $C_2H_2O_4+MnO_2+H_2SO_4=MnSO_4+2CO_2+2H_2O$. [Man verwendet diese Reaktion zur Analyse des Braunsteins, s. S. 511, und zur Bestimmung der Oxalsäure, s. S. 511 (Döbereiner,

Schweiggers Journ. 16, 109 und in Gm. 1, 825; FRESENIUS, WILL in FRESENIUS, Anleitung zur quantitativen chemischen Analyse, 6. Aufl., Bd. II [Braunschweig 1877—1887], S. 380).] Während Oxalsäure durch Kaliumpermanganat in alkalischer Lösung selbst beim Kochen nicht angegriffen wird (Pran de Saint-Gilles, A. ch. [3] 55, 387; Hoogewerff, van Dorp, B. 11, 1206; Benedikt, Zsigmondy, Ch. Z. 9, 976; vgl. Berthelot, Bl. [2] 8, 392; A. Spl. 6, 184), findet die vollständige Oxydation zu CO_2 durch KMn O_4 glatt statt in Gegenwart von Schwefelsäure (vgl. Hempel, J. 1853, 627) nach der Gleichung $5C_2H_2O_4 + 2KMnO_4 + 3H_2SO_4 = K_2SO_4 + 2MnSO_4 + 10CO_2 + 8H_2O$; man verwendet diese quantitativ verwendet diese qua laufende Umsetzung sowohl zur Titerstellung von Kaliumpermanganat wie zur Bestimmung von Oxalsäure. Über die Oxydation von Oxalsäure durch KMnO₄ in Gegenwart von Salzsäure vgl.: ZIMMERMANN, A. 213, 312; GOOCH, PETERS, Z. a. Ch. 21, 185; BAXTER, ZANETTI, Am. 38, 500. Über die Oxydation von Oxalsäure durch KMnO $_4$ bei Abwesenheit von Mineralsäure vgl.: Fleischer, B. 5, 352; Morawski, Stingl, J. pr. [2] 18, 83; Jones, Soc. 38, 99; Ehrenfeld, Z. a. Ch. 38, 117. Die Oxydation von Oxalsäure durch KMnO4 und Schwefelsäure wird durch Zusatz von Mangansulfat beschleunigt; darauf ist es auch zurückzuführen, daß die ersten Tropfen KMnO₄-Lösung nur langsam durch Oxalsäurelösung entfärbt werden, während später, wenn sich durch die Reaktion etwas Mangansulfat gebildet hat, die Entfärbung momentan erfolgt (Kessler, Ann. d. Physik 119, 227; Harcourt, C. 1865, 959; Soc. 20, 464; HARCOURT, ESSON, Transact. Royal Soc. 156, 195; v. Georgievics, Springer, C. 1900 II, 267). Kinetik der Reaktion mit Kaliumpermanganat: HARCOURT, Soc. 20, 462; HARCOURT, ESSON; EHRENFELD, Z. a. Ch. 38, 117; SCHILOW, B. 36, 2735; SKRABAL, Z. a. Ch. 42, 1; Z. El. Ch. 11, 653; 14, 530). Geschwindigkeit dieser Reaktion bei verschiedenen Temperaturen: Reed, J. 1875, 14,

Die Oxydation von Oxalsäure durch Ferrichlorid in wäßr. Lösung (unter Bildung von CO₂ und FeCl₂) findet statt beim bloßen Belichten durch Sonnenlicht (Marchand, A. ch. [4] 30, 304; Eder, M. 1, 755, 758; Jodin, A. ch. [5] 27, 426; Lemoine, C. r. 97, 1208; 112, 936, 992, 1124; 120, 441; A. ch. [7] 6, 433; vgl. auch de Vries, R. 3, 367; J. 1884, 1074) bezw. Quecksilberlicht (Benrath, Ph. Ch. 74, 117); sowie beim Erwärmen (ziemlich langsam bei 100°, sehr rasch bei 120° im geschlossenen Rohr) (Lemoine, Bl. [2] 46, 289; C. r. 116, 981; A. ch. [6] 30, 289; vgl. dagegen Marchand; Benrath) (s. auch Ferri-

oxalat, S. 526).

Über die Einw. von Uranoxydsalzen auf Oxalsäurelösungen s. S. 507.

Reduktion.

. Oxalsäure liefert bei der Reduktion Glyoxylsäure und weiterhin Glykolsäure: Sie wird durch Natriumamalgam und Wasser (Church, Soc. 16, 301; A. 130, 49), Magnesium und Wasser (Benedict, C. 1909 I, 1645) bei niedriger Temperatur, Zink und Schwefelsäure (bei gemäßigter Einw.) (Church), sowie durch elektrolytische Reduktion im Kathodenraum bei niedriger Temperatur in schwefelsaurer Lösung mit Bleikathoden (KINZLBERGER & Co., D. R. P. 163842; C. 1905 II, 1699; vgl. Deutsche Gold- und Silber-Scheideanstalt, D. R. P. 194038; C. 1908 I, 1220) oder Quecksilber-Kathoden (Kinzlberger & Co., D. R. P. 210693; C. 1909 II, 79; TAFEL, FRIEDERICHS, B. 37, 3189; vgl. TAFEL, HAHL, B. 40, 3313 Anm.) in Glyoxylsäure übergeführt, während bei der elektrolytischen Reduktion oberhalb 400 in schwefelsaurer Lösung mit Bleikathoden (Deutsche Gold- und Silber-Scheideanstalt, D. R. P. 194038; C. 1908 I, 1220; vgl. AVERY, DALES, B. 32, 2238; KINZLBERGER & Co., D. R. P. 163842; C. 1905 II, 1699) oder auch in salzsaurer Lösung (Deutsche Gold- und Silber-Scheideanstalt, D. R. P. 204787; C. 1909 I, 233) im wesentlichen Glykolsäure entsteht. Zur Überführung von Oxalsäure in Glykolsäure vgl. ferner: Schulze, J. 1862, 284; Church, Soc. 16, 302; A. 130, 50; Crommydis, Bl. [2] 27, 4; Balbiano, Alessi, G. 12, 191; de Forgrand, Bl. [2] 39, 310. Uber Reduktion von Oxalsaure s. auch Claus, A. 145, 253. Siehe auch Reduktion des Oxalsäurediäthylesters (S. 536).

Verschiedene sonstige Umsetzungen.

Bei der Reaktion von Antimonpentachlorid mit (wasserfreier) Oxalsäure (in Chloroform) bei der Reakford von Andminispiratenform int (wassenfelt) Okaisatre (in Cintotolin) bildet sich zunächst durch Addition das Salz C₂H₂O₄ + 2 SbCl₅ (S. 521), das beim Erwärmen in Chloroform unter Entwicklung von Chlorwasserstoff in das Salz Cl₄Sb·O·CO·CO·CO·SbCl₄ (S. 521) übergeht (Anschütz, Evans, A. 239, 293; Rosenheim, Stellmann, B. 34, 3381; Rosenheim, Löwenstamm, B. 35, 1118). Bei der Einw. von 2 Mol. Phosphorpentachlorid auf 1 Mol. (wasserfreie) Oxalsäure (s. auch Einw. von PCl₅ auf Oxalsäurediäthylester, S. 536) entsteht Oxalylchlorid CloC·COC! (Staudinger, B. 41, 3559, 3563), während das bei der Einw. von 1 Mol. PCl. auf 1 Mol. Oxalsäure auswertend Oxalsäurehalbehorid ElOC·COC! Einw. von 1 Mol. PCl₅ auf 1 Mol. Oxalsäure zu erwartende Oxalsäurehalbehlorid HO₂C COCl

bezw. Oxalsäureanhydrid CO o nicht isoliert werden kann, sondern man statt dessen CO und CO₂ und daneben HCl und POCl₃ erhält, welch letzteres auf diese Weise bequem dargestellt werden kann: $C_2H_2O_4 + PCl_5 = CO + CO_2 + 2HCl + POCl_3$ (Gerhardt, A. ch. [3] 37, 293; A. 87, 67). In ähnlicher Weise zerfällt (wasserhaltige) Oxalsäure bei der Reaktion mit Phosphortrichlorid, das dabei in phosphorige Säure übergeht: C₂H₂O₄+PCl₃+2H₂O = CO+CO₂+3HCl+H₃PO₃ (Hurtzig, Geuther, A. 111, 171). Thionylchlorid wirkt auf freie Oxalsäure nicht ein; doch setzen sich (wasserfreie) Oxalate lebhaft mit Thionylchlorid um nach der Gleichung: Me₂C₂O₄+SOCl₂ = CO+CO₂+2MeCl+SO₂ (Mourru, Bt. [3] 11, 1066). Analog wie mit PCl₅ bezw. SOCl₂ reagiert (wasserfreie) Oxalsäure bezw. Kaliumoxalat mit organischen Säurechloriden, die dabei in Säureanhydride übergeführt werden: C₂H₂O₄+2CH₃·COCl = CO+CO₂+2HCl+(CH₃·CO)₂O (Gerhard, A. ch. [3] 37, 300; A. 87, 73; Heintz, J. 1859, 279; Anschütz, A. 226, 14), mit Benzalchlorid, das dabei Benzaldehyd liefert: C₂H₂O₄+C₆H₅·CHCl₂ = CO+CO₂+2HCl+C₆H₅·COO (Anschütz) und mit Benzotrichlorid, aus dem Benzoesäureanhydrid entsteht: 3C₂H₂O₄+2C₆H₅·CCl₃ = 3CO+3CO₂+6HCl+(C₆H₅·CO)₂O (Anschütz). Silberoxalat setzt sich mit Methylenjodid um in CO, CO₂, AgI und Polyoxymethylen (Butlerow, A. 111, 245), während mit Äthylenjodid nur CO₂, AgI und Äthylen entstehen (Golowkinsky, A. 111, 253). Ebenso wie Äthylenjodid wirken Athylenbromid und Propylenbromid (Karetnikow, E. 9, 117; J. 1877, 399). — Beim Erhitzen entwässerter Oxalsäure mit primären und sekundären Fettalkoholen entstehen neben den Oxalsäureestern die entsprechenden Ameisensäureester; tertiäre Alkohole werden durch Erhitzen mit Oxalsäure in Alkylene und Wasser gespalten (vgl. über diese letztere Reaktion auch bei den Eigenschaften der wasserfreien Oxalsäure, S. 505) (Löwig, J. pr. [1] 83, 130; 84, 13; Carours, Demarcay, C. r. 83, 688; 86, 991; Bl. [2] 29, 486). Über die Einw. mehratomiger Alkohole (Glycerin usw.) auf Oxalsäure s. oben, S. 507. — Oxalsäure vereinigt sich mit sauerstoffhaltigen Verbindungen wie Zimtaldehyd, Cineol (Baeyer, Villiger, B. 35, 1211), Dimethylpyron (Collie, Tiokle, Soc. 75, 713) zu Oxoniumsalzen. — Beim Erhitzen von Oxalsäure mit o-Phenylendiamin auf 160° entsteht o-Phenylenoxamid NH—CO (Syst. No. 3591) (Hinsbe

Physiologisches Verhalten der Oxalsäure.

Oxalsäure ist in größeren Gaben giftig. Hierüber sowie über die Frage der Zerstörbarkeit der von außen zugeführten Oxalsäure durch den Organismus vgl.: Kobert, Lehrbuch der Intoxikationen, Bd. II [Stuttgart 1906], S. 69 ff., Abderhalden, Biochemisches Handlexikon, Bd. I [Berlin 1911], S. 1119, 1120. — Freie Oxalsäure und ihre löslichen Salze sind in größeren Mengen Pflanzengifte (vgl. Czapek, Biochemie der Pflanzen, Bd. II [Jena 1905], S. 424, 427; Stracke, C. 1905 II, 1033; Asò, C. 1906 II, 532). Oxalsäure wirkt von einer gewissen Konzentration an hemmend auf die Entwicklung vieler Mik oorganismen (Abderhalden, Biochemisches Handlexikon, Bd. I [Berlin 1911], S. 1118; vgl. auch Petit, C. r. 75, 882; Wehmer, C. 1891 II, 665; A. 269, 388 Anm.), während sie denselben unter anderen Bedingungen in manchen Fällen auch als Näbrstoff dienen kann (Abderhalden, Biochemisches Handlexikon, Bd. I [Berlin 1911], S. 1117). Über Zersetzung sehr verdünnter Oxalsäurelösungen durch Pilze s. o., S. 507, bei Oxydation. Über die Vergärung von Calciumoxelat vgl. Béchamp, C. r. 70, 999; Schmoeger, B. 12, 755.

Verwendung der Oxalsäure.

Oxalsäure findet verschiedentlich Anwendung in der analytischen Chemie. Über Reinigung von Oxalsäure für analytische Zwecke vgl. oben, S. 504. — Man benutzt Oxalsäure (in Form ihres Ammoniumsalzes) zur Fällung von Calcium aus seinen Verbindungen als in Wasser und Essigsäure so gut wie unlöslichen Niederschlag von Calciumoxalat (s. S. 515), sowohl beim Nachweis (vgl. z. B. Schoore, C. 1907 I, 757) wie bei der Bestimmung und Trennung des Calciums (vgl. Gmel.-Kraut 2, Abt. 2, 199). Vielfach wird Oxalsäure zur Abscheidung der seltenen Erden, die meist in Säuren schwer lösliche Oxalate bilden, angewandt (R. J. Meyer, Hauser, Die Analyse der seltenen Erden und der Erdsäuren in Margoscher, Die chemische Analyse, Bd. XIV—XV [Stuttgart 1912], S. 59, 235). — Oxalsäure spielt eine wichtige Rolle in der Maßanalyse (vgl. Classen, Theorie und Praxis der Maßanalyse [Leipzig 1912], S. 118, 315). Sie dient als Urtitersubstanz in der Alkalimetrie (als Normalsäure) (Mohr, A. 86, 134) und vor allem bei Oxydationsanalysen zur Einstellung des Kaliumpermanganats: $5C_2H_2O_4 + 2KMnO_4 + 3H_2SO_4 = K_2SO_4 + 2MnSO_4 + 10CO_2 + 8H_2O$ (Hempel, J. 1853, 627. Weiteres vgl. bei Oxydation mit Kaliumpermanganat, S. 500). — Da Oxalsäure selbst nur schwierig ganz rein und von konstanter Zusammensetzung erhalten werden kann (vgl. S. 504), da ferner die Haltbarkeit ihrer verdünnten Lösungen nur eine beschränkte ist (vgl. darüber S. 507), sind statt ihrer auch verschiedene ihrer gut charakterisierten Salze als Urtitersubstanzen vorgeschlagen worden: so besonders das Kaliumtetraoxalat (KC₂HO₄ + C₂H₂O₄ + 2H₂O) sowohl zur Einstellung von Basen wie von Kaliumpermanganat (Kraut, J. 1856, 741; Ulbeicht, Meissl, B. 18, 1118 Anm.; P. C. H. 26, 198; Fr. 26, 350; Parsons, Fr. 32, 451; Meineke, Ch. Z. 19, 6; Wagner, Ch. Z. 25, 900; Kühling, Z. Ang. 16, 1030;

Ch. Z. 28, 596, 612; s. auch Muspratts Encyclop. Handb. der techn. Chemie [Braunschweig, 1893, 1898], Bd. IV, S. 1664, VI, S. 1392, 1396; vgl. dagegen: Bornträger, Fr. 31, 53; Wells, Fr. 32, 452; Hinmann, Fr. 33, 456; Dupré jun., v. Kuppper, Z. Ang. 15, 352; Lunge, Z. Ang. 17, 227, 269; Ch. Z. 28, 701). Dann hat Wichtigkeit erlangt das Natriumoxalat Na₂C₂O₄, das zur Einstellung von Kaliumpermanganat, ferner durch seine leichte Überführbarkeit in Na₂CO₃ auch als Urtitersubstanz zur Einstellung von Säuren Verwendung findet (Sörenser, Fr. 36, 639; 42, 333, 512; Sörensen, Andersen, Fr. 44, 156; 45, 217; Dupré jun., v. Kuppper, Z. Ang. 15, 352; Lunge, Z. Ang. 17, 230, 269; 18, 1520; Sebellen, Ch. Z. 29, 640). Über andere Oxalate, die zur Einstellung von Kaliumpermanganat empfohlen worden sind, vgl.: Städeler, A. 151, 13 Anm.; Vanno, Seitter, Fr. 41, 161, 169; Rüst, Fr. 41, 606; Dupré jun., E. Müller, Z. Ang. 15, 1244; Gardner, Nobeth, C. 1904 II, 258. — Der MnO₂-Gehalt des Braunsteins wird durch Behandlung desselben mit Oxalsäure und Schwefelsäure (s. auch bei Oxydation, S. 508), sowohl gewichtsanalytisch durch Ermittlung der entstandenen Menge CO₂ (vgl. Fresenius, Anleitung zur quantitativen chemischen Analyse, 6. Aufl., Bd. II [Braunschweig 1877—1887], S. 380), wie maßanalytisch durch Zurücktütrieren mit KMnO₄ (vgl. Trelowell, Kurzes Lehrbuch der analytischen Chemie, 4. Aufl., Bd. II, Quantitative Analyse [Leipzig und Wien 1907], S. 481) bestimmt. — Über weitere analytische Verwendung der Oxalsäure vgl. z. B.: Débourdeaux, C. r. 136, 1668; 138, 147; Clarke, Chem. N. 21, 124; Henz, Z. a. Ch. 37, 1; Benedict, Am. Soc. 26, 696; Sawyer, Am. Soc. 26, 1631.

In Gewerbe und Technik findet Oxalsäure mannigfaltige Anwendung; vgl. hierzu Muspratts Encyclop. Handb. der techn. Chemie, Erg.-Bd. III, 2 [Braunschweig 1917], S. 793; Blüchers Auskunftsbuch für die chem. Industrie [Leipzig 1918], S. 950. So dient die Säure z. B. zur Fabrikation mancher Triphenylmethanfarbstoffe (Aurin, Rosolsäure, Diphenylaminblau), zur Herstellung blauer Tinte (Lösung von Berlinerblau in Oxalsäure), als Hilfsmittel bei der Färberei und beim Zeugdruck, zum Bleichen von Stroh und Wachs, zur Reinigung von Stearin und Glycerin, zur Erzeugung von Celluloid und Kunstseide, in der Gerberei und Lederzurichtung, als Putzmittel für Metalle, zum Tilgen von Rost- und Tintenflecken, als Fällungsmittel der seltenen Erden in der Glühstrumpfindustrie, zur Herstellung von Stärkesirup und Dextrin usw. Von den Salzen werden u. a. verwendet: das neutrale Kaliumsalz in der Photographie zur Bereitung von Entwicklern, das Ammoniumsalz zur Herstellung von Sicherheitssprengstoffen, das Kaliumdi- und tetraoxalat [KHC₂O₄ und KH₃(C₂O₄)₂] vielfach als Ersatz der freien Säure (HERZOG, Chemische Technologie der organischen Verbindungen [Heidelberg 1912], S. 542). Über Verwendung der wasserfreien Oxalsäure als wasserentziehendes Mittel vgl. S. 505.

Nachweis und Bestimmung der Oxalsäure.

Nachweis (vgl. Treadwell, Kurzes Lehrbuch der analytischen Chemie, 7. Aufl., Bd. I, Qualitative Analyse [Leipzig und Wien 1911], S. 339). Oxalsäure entwickelt mit konz. Schwefelsäure ein Gemenge von CO₂ und CO (mit blauer Flamme brennbar). — Calciumchlorid fällt aus Lösungen von Oxalaten in Essigsäure einen Niederschlag von Calciumoxalat, der in Mineralsäuren löslich ist. Beim Erhitzen von Oxalsäure mit äthylschwefelsaurem Kalium nimmt man den Geruch von Oxalsäurediäthylester wahr (Castellana, R. A. L. [5] 14 I, 467; G. 36 I, 108). Nachweis durch Eisenchlorid: Rosenthaler, Ar. 241, 479.

Bestimmung (vgl. Treadwell, Kurzes Lehrbuch der analytischen Chemie, 4. Aufl., Bd. II, Quantitative Analyse [Leipzig und Wien 1907], S. 321, 464, 479). Man versetzt die neutrale Alkalioxalatlösung mit einigen Tropfen Essigsäure, erhitzt zum Sieden, fällt mit siedender Chlorcalciumlösung, läßt 12 Stunden stehen, wäscht mit heißem Wasser, verascht das Calciumoxalat naß im Platintiegel und wägt das gebildete Calciumoxyd. — Man erwärmt Oxalsäure mit (carbonatfreiem) Braunstein und verdünnter Schwefelsäure und wägt das entwickelte Kohlendioxyd; auf 1 Mol. Oxalsäure entstehen 2 Mol. CO₂ (s. auch bei Oxydation, S. 508). — Am besten bestimmt man Oxalsäure durch Titrieren mit Kaliumpermanganat in schwefelsaurer Lösung bei etwa 70°, wobei 5 Mol. Oxalsäure zu ihrer völligen Oxydation zu CO₂ 2 Mol. KMnO₄ verbrauchen (vgl. auch bei Oxydation, S. 509). Über Bestimmung von Oxalsäure durch KMnO₄ bei Gegenwart von HCl vgl.: Gooch, Peters, Z. a. Ch. 21, 185; Baxter, Zanetti, Am. 33, 500. Über Nachweis und Bestimmung im Harn vgl.: Neubauer, Vogel, Analyse des Harns [Wiesbaden 1898], S. 205, 788; Salkowski, H. 29, 437; Autenbeith, Barth, H. 35, 327; vgl. indeesen: Mc Lean, H. 60, 24; Albahary, C. r. 136, 1681; Dakin, Journal of Biological Chemistry 3, 71. — Bestimmung der Oxalsäure in Pflanzenteilen, Früchten, Gemüsen: Berthellor, André, C. r. 101, 354; Fr. 27, 403; Bülow, C. 1900 I, 374; Albahary, C. r. 136, 1681; 144, 1232.

Über Prüfung auf Reinheit vgl.: Merck, Prüfung der chemischen Reagenzien auf Reinheit [Darmstadt 1912], S. 30; Ergänzungsbuch zum Arzneibuch für das Deutsche Reich [Berlin 1916], S. 9.

Salze der Oxalsäure (Oxalate). (Bearbeitet von Dr. E. Dehn.)

Vorbemerkung: Die Salze sind auf Grund der Elementenliste (Bd. I, S. 33) angeordnet. Salze mit mehreren basischen Bestandteilen findet man bei demjenigen Element, das in jener Liste die späteste Stelle einnimmt; sofern hiervon aus besonderen Gründen abgewichen ist, findet sich an dieser systematisch spätesten Stelle ein Hinweis. Zur Erleichterung der Übersicht ist an mehreren Stellen die Zugehörigkeit von Komplexsalzen bezw. Doppelsalzen zu einem und demselben Typus dadurch hervorgehoben, daß an den Beginn der Reihe das Zeichen , an den Schluß das Zeichen gesetzt ist. Die Zitate, welche sich unmittelbar an die Formel der einzelnen Salze anschließen, weisen auf Literaturstellen hin, welche die Bildung, Darstellung und Zusammensetzung betreffen.

Von den einfachen Oxalaten sind nur diejenigen der Alkalien, des Berylliums und des Eisenoxyds in Wasser erheblich löslich. Die Oxalate der übrigen Metalle werden von Wasser gar nicht oder nur sehr wenig aufgenommen, lösen sich aber (abgesehen von denjenigen der seltenen Erden und des Thoriums) unter Zersetzung in Mineralsäuren.

- NH4 (NH4)H3(C2O4)2 + 2H2O (NICHOLS, J. 1870, 645; WIELAND, A. 329, 256; P. T. WALDEN, Am. 34, 147). Triklin pinakoidal (de la Provostave, A. ch. [3] 4, 456; vgl. Groth, Ch. Kr. 3, 142). F: 128° (Zere.) (Wieland). Löslich in 39,68 Tln. Wasser von 7,8° (Nichols). (NH4)HC2O4 + 1/2H2O (Nichols, J. 1870, 645; P. T. Walden, Am. 34, 147). Löslich bei 11,5° in 15,97 Tln. Wasser (Nichols). (NH4)HC2O4 + H2O (Dehn, Heuse, Am. Soc. 29, 1139). P. T. Walden (Am. 34, 149) konnte dieses Salz nicht erhalten. Rhombisch bipyramidal (de la Provostave, A. ch. [3] 4, 455; Rammelsberg, Ann. d. Physik 93, 37; vgl. Groth, Ch. Kr. 3, 147). D: 1,556 (Schiff, A. 112, 88). Elektrisches Leitvermögen: Ostwald, J. pr. [2] 32, 371. Entwickelt beim Erhitzen CO, CO2, NH3, HCN, Ameisensaure und läßt einen Rückstand von Oxamidsäure (Balard, A. ch. [3] 4, 93; Dehn, Heuse). (NH4)HC2O4 + HF (Weinland, Stille, C. 1903 II, 826; A. 328, 152). (NH4)HC2O4 + H2SO4 (Marignac, J. 1857, 135). B. Durch Eintragen von neutralem Ammoniumoxalat in konz. Schwefelsäure und nicht allzu langes Kochen. Monoklin prismatisch. Beim Umkrystallisieren aus Wasser schießt zuerst Oxalsäure an. (NH4)2C2O4 + H2O. Farblose rhombisch-bisphenoidische (de la Provostave, A. ch. [3] 4, 454; Rammelsberg, Ann. d. Physik 93, 28; Anschütz, Hintze, B. 18, 1395) Säulen. Ist triboluminescent (Trautz, Ph. Ch. 53, 52; Gerenez, C. r. 140, 1339). D: 1,475 (Schiff, A. 112, 88), 1,501 (Schrödder, J. 1879, 34). Löslich in 23,69 Tln. Wasser bei 15° (Nichols, J. 1870, 645). Bei 0° lösen 100 Tle. Wasser 2,215 Tle. Salz (Engel, Bl. [2] 45, 315). Ammoniumsalze (Heintz, J. 1862, 276) und Oxalsäure (Encel) vermindern die Löslichkeit. Unlöslich in flüssigem Ammoniak (Franklin, Kraus, Am. 20, 824). Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Druck: 193,8 Cal. (Stohmann, J. pr. [2] 55, 266). Zersetzung an der Luft, durch Wasser und durch Sonnenlicht: Gillot, C. 1901 I, 166; Krystallwasserabgabe: Dupræ, C. 1905 II, 885. Dampfspeannung bei 25°: Löwenstein, Z. a. Ch. 63, 124. Zerfällt beim Erhitzen in
- \dot{OH}_3 2NH₂·OH₂ + H₂C₂O₄ (oxalsaures Hydroxylamin) (Lossen, A. Spl. 6, 232; \dot{OH}_3 Simon, Bl. [3] 33, 412). Triklin pinakoidal (L.; vgl. Groth, Ch. Kr. 3, 149). 100 ccm kaltes Wasser lösen 1,44 g Salz (S.); unlöslich in Alkohol (L.). Zersetzt sich gegen 170° (S.).
- N_2H_5 $N_2H_4 + H_2C_2O_4$ (oxalsaures Hydrazin) (Curtus, Jay, J. pr. [2] 39, 41; Ssabanelew, 3H. 31, 378; C. 1899 II, 32). Sehr wenig löslich in Wasser.
 - Li LiHC₂O₄ + H₂O (RAMMELSBERG, Ann. d. Physik 66, 80; SOUCHAY, LENSSEN, A. 100, 310). Ist triboluminescent (Gernez, C. r. 140, 1339). Löslich in 14,8 Tln. Wasser bei 10° (R.), in 12,8 Tln. bei 17° (S., L.). Li₂C₂O₄ (RAMMELSBERG, Ann. d. Physik 66, 80; SOUCHAY, LENSSEN, A. 100, 309). D: 2,1213 bei 17,5° (STOLBA, J. 1880, 283). Löslich in 13 Tln. Wasser von 10° (R.), in 13,1 Tln. Wasser von 19,5° (S., L.); unlöslich in Alkohol und Äther (S., L.). Lichtbrechungsvermögen der wäßr. Lösung: Kanonnikow, J. pr. [2] 31, 344, 350.

NaHC₂O₄ + H₂O (Souchay, Lenssen, A. 99, 34; Nichols, J. 1870, 645). Triklin Na pinakoidal (Wyrourow, C. 1900 II, 843; vgl. Groth, Ch. Kr. 3, 146); nicht monoklin, wie Loschmidt (J. 1865, 374) angab. Löslich in 60,3 Tin. Wasser von 15,5°, in 4,7 Tin. siedendem Wasser (S., L.), in 67,57 Tin. von 10° (N.). Elektrisches Leitvermögen: Chandler, Am. Soc. 30, 712. — Na₂C₂O₄ (S., L., A. 99, 32). Krystallpulver. Löslich in 31,1 Tin. Wasser bei 15,5°, in 15 Tin. siedendem Wasser (S., L.), in 31,6 Tin. Wasser bei 13° (N.). Lichtbrechungsvermögen der wäßr. Lösung: Kanonnikow, J. pr. [2] 31, 344, 350. Elektrisches Leitvermögen: Ostwald, Ph. Ch. 1, 106; Chandler, Am. Soc. 30, 712.

KH₃(C₂O₄)₂ + 2 H₂O (Nichols, J. 1870, 644; Foote, Andrew, Am. 34, 154). Triklin K (de la Provostave, A. ch. [3] 4, 458; Rammelsberg, Ann. d. Physik 95, 177; Marignac, J. 1856, 463). D: 1,765 (Schiff, 4. 112, 89). Spezifisches Gewicht der J. und 2%-jagen Lösung bei 17,5°: Franz, J. pr. [2] 5, 307. Löslichkeit: Pohl, Sitzungsber. K. Akad. Wiss. Wien 5, 597; Nichols, Koppel, Cahn, Z. a. Ch. 60, 106. Wird durch Digerieren mit absolutem Alkohol völlig in Oxalsäure und KHC₂O₄ zerlegt (Bischoff, B. 16, 1347). — Kleesalz ist meist ein Gemenge von KH₂(C₂O₄)₂ + 2 H₂O mit KHC₂O₄ (Pranz, J. pr. [2] 5, 304; K., C., Z. a. Ch. 60, 104). — KHC₂O₄ (Rammelsberg, Ann. d. Physik 93, 32; Mabignac, J. 1856, 462; Städeler, A. 151, 13; Nichols, J. 1870, 644; Wyroubow, C. 1900 II, 843; Foote, Andrew, Am. 34, 154). Krystallisiert aus Wasser oberhald 15° wasserfrei und monoklin prismatisch, scheidet sich bei niedrigerer Temperatur mit 1 Mol. Wasser in zerfließlichen, rhombisch-bipyramidalen Krystallen ab (Wyroubow; ygl. Groth, Ch. Kr. 3, 147). Löslichkeit: Koffel, Cahn, Z. a. Ch. 60, 103. Spezifisches Gewicht der 2°/0; gen und 5°/0; gen Lösung von KHC₂O₄ + H₂O bei 17,5°: Franz, J. pr. [2] 5, 303. Zersetzt sich unterhald 50° mit Wasser unter Abscheidung von KH₃(C₂O₄)₂ (Koffel, Cahn, Z. a. Ch. 60, 103; ygl.: Alluard, C. r. 59, 500; Engel, Bl. [2] 45, 318). — KHC₂O₄ + HF (Weinland, Stille, C. 1903 II, 826; A. 828, 151). — K₄H₂(C₂O₄)₃ + 2 H₂O (Foote, Andrew, Am. 34, 155; Koffel, Cahn, Z. a. Ch. 60, 59). Zersetzt sich bei Berührung mit Wasser unter Abscheidung von KHC₂O₄ (K., C., Z. a. Ch. 60, 112). — K₂O₅O₄ + H₂O. Monoklin prismatisch (de La Provostaye, A. ch. [3] 4, 456; Rammelsberg, Ann. d. Physik 93, 26). D: 2,080 (Schiff, 4. 112, 89). Löslichkeit: Engel, Bl. [2] 45, 318; Koffel, Cahn, Z. a. Ch. 60, 100. Spezifisches Gewicht der wäßt. Lösungen: Franz, J. pr. [2] 5, 302. Lichtbrechungsvermögen der wäßt. Lösung: Kanonnikow, J. pr. [2] 31, 344. Ist triboluminescent (T

RbH₃(C₂O₄)₂ + 2 H₂O (Stolba, J. 1877, 242). Triklin pinakoidal (Wyroubow, C. **Rb** 1900 II, 843; vgl. Groth, Ch. Kr. 3, 141). D: 2,1246 bei 18° (St.). Löslich in 47 Tln. Wasser von 21° (St.). \rightarrow RbHC₂O₄ (Grandeau, J. 1863, 184). Monoklin prismatisch (Piccard, J. 1862, 125; vgl. Groth, Ch. Kr. 3, 144). — RbH(C₂O₄)+HF (Weinland, Stille, C. 1903 II, 826; A. 328, 151). — Rb₂C₂O₄ + H₂O (Grandeau, J. 1863, 184). Monoklin prismatisch (Piccard, J. 1862, 125; vgl. Groth, Ch. Kr. 3, 150).

 $\mathrm{Cs_2C_2O_4} + \mathrm{H_2O}$ (Foote, Andrew, Am. 34, 156). Sehr leicht löslich in Wasser. Die Cs gesättigte wäßr. Lösung enthält bei 25° 75,82°/ $_0$ wasserfreies Salz. — Über saure Cäsiumoxalate siehe F., A., Am. 34, 157.

CuC₂O₄ + aq (Vogel, J. pr. [1] 6, 342; Hausmann, Löwenthal, A. 89, 108; Loewe, Cu J. pr. [1] 79, 425; Seubert, Rauter, B. 25, 2821; Paternò, Alvisi, R. A. L. [5] 71, 327, 331; Bornemann, Ch. Z. 23, 565). Amorph. Sehr wenig löslich in Wasser. Fällung von Kupfer als Kupferoxalat: Peters, Z. a. Ch. 26, 111; Gooch, Ward, Z. a. Ch. 62, 348. — CuC₂O₄ + NH₃ (Horn, Am. 35, 276; Horn, Graham, Am. 39, 506). B. Aus Kupferoxalat und verdünnter Ammoniaklösung. Hellgrüne rhombische (Bascom, Am. 35, 277) Krystalle, die sich beim Erhitzen mit großer Energie zersetzen (H.). — CuC₂O₄ + 2 NH₃. Besteht in zwei Modifikationen (Horn, Am. 35, 274; Horn, Graham, Am. 39, 505). a-Modifikation: B. Aus Kupferoxalat und Ammoniaklösung vom spezifischen Gewicht 0,9 (H.). Saphirblaue rhombische (Bascom) Krystalle. D^x: 2,305 (H., G.). Nimmt kein Ammoniakgas auf.

β-Modifikation: Aus dem Pentamuinkupferoxalat (s. u.) beim Erhitzen auf 90° (Horn, Graham, Am. 39, 507). Himmelblaues amorphes Pulver. D;*: 2,225. Nimmt Ammoniakgas auf. Geht bei ca. 100° in die a-Modifikation über. — CuC₂O₄ + 2 NH₃ + 2 H₂O (Seubert, Rauter, B. 25, 2823; Horn, Am. 35, 273). Hellblaue rhombische (Bascom) Krystalle, die sich auch bei vorsichtigem Erhitzen im Wasserstoffstrom energisch zersetzen (H.). — CuC₂O₄ + 4 NH₃ + 2 H₂O (Horn, Am. 35, 277). B. Aus mit Ammoniak gesättigter Kupferoxalatlösung. Dunkelblaue Krystalle, die bei gewöhnlicher Temperatur sehr unbeständig sind, aber bei 5° im Exsiccator über Calciumoxyd getrocknet werden können. — CuC₂O₄ + 5 NH₃ (Horn, Am. 35, 279; Horn, Graham, Am. 39, 506). B. Aus dem Monamminsalz und Ammoniakgas (H., G.). Violettblaue, sehr unbeständige Krystalle (H.). Liefert beim Erhitzen auf 90° β-Diamminkupferoxalat (H., G.). — [I(NH₃)₂Cu·C₂O₄·Cu(NH₃)₂I] + 6 H₂O (Kohlschütter, B. 37, 1158). Blaue Krystalle. — CùC₂O₄ + 2 N₂H₄ (Franzen, v. Mayer, Z. a. Ch. 60, 287). B. Aus Kupferoxalat in absolut-alkoholischer Suspension mit Hydrazinhydrat. Violettes Pulver. Unlöslich in Wasser. — ● Cu(NH₄)₂(C₂O₄)₂ + 2 H₂O (Graham, A. 29, 8; Vogel, J. 1855, 464; Rammelsberg, Ann. d. Physik 95, 188). Triklin pinakoidal (R.). Absorptionsspektrum der Lösung: Lapraik, J. pr. [2] 47, 318. — Cu Li₂(C₂O₄)₂ + 2 H₂O (Troost, J. 1857, 141). — Cu Na₂(C₂O₄)₂ + 2 H₂O (V., J. 1855, 464; Rammelsberg, Ann. d. Physik 95, 184; Schäffer, Abegg, Z. a. Ch. 45, 301). Blaue, triklin pinakoidale Krystalle (R.). Absorptionsspektrum der Lösung: Lapraik, J. pr. [2] 47, 318. — Cu K₂(C₂O₄)₂ + 4 H₂O (G.; V.; R.; Sch., A.). Blaue Nadeln. Wandelt sich leicht in das Dihydrat um (Monotropie). ● ● —

- Ag₂C₂O₄ (Hausmann, Löwenthal, A. 89, 109; Souchay, Lenssen, A. 103, 311; Hoitsema, Ph. Ch. 21, 142; Hill, Simmons, Am. Soc. 31, 827). Spezifisches Gewicht für das amorphe Salz: 5,005, für das krystallisierte 5,029 (Schröder, J. 1877, 40). I Liter Wasser löst bei 19,96° 0,0365 g (Böttger, Ph. Ch. 46, 603), bei 18° 0,0339 g (Kohlrausch, Ph. Ch. 50, 356; 64, 168). Löslichkeit zwischen 9,7° und 26,9°: K., Ph. Ch. 64, 168. Löslichkeit in konz. Salpetersäure: Hl., Sl., Am. Soc. 31, 827; Ph. Ch. 67, 600. Leitvermögen: K., Ph. Ch. 44, 248; Bö., Ph. Ch. 46, 565. Explodiert im Wasserstoffstrom bei 140° (Wöhler, A. 30, 4). Zersetzungsgeschwindigkeit bei verschiedenen Drucken und Temperaturen: Hol., Ph. Ch. 21, 142. Bei Einw. von Jod entsteht Silberjodid und Kohlendioxyd (Bienbaum, Gaier, B. 18, 1270). [Ag(NH₃)₂]₂C₂O₄ (Souchay, Lenssen, A. 103, 313). Sehr leicht löslich in Wasser.
- Be₂H₂(C₂O₄)₃ + 5 H₂O (Rosenheim, Woge, Z. a. Ch. 15, 296). Krystallinisch. Später nicht wieder erhalten (Parsons, Robinson, Z. a. Ch. 49, 182; Am. Soc. 28, 255). BeC₂O₄ + H₂O (Parsons, Robinson, Z. a. Ch. 49, 182; Am. Soc. 28, 560). Gibt oberhalb 105° langsam, bei 220° schnell Wasser ab und zersetzt sich oberhalb 220°. BeC₂O₄ + 3 H₂O (Rosenheim, Woge, Z. a. Ch. 15, 295; Parsons, Robinson, Z. a. Ch. 49, 180; Am. Soc. 28, 255). Rhombisch bipyramidal (Wyroubow, C. 1902 II, 631; Penfield, Heath, Z. a. Ch. 49, 181). Verliet bei 110° 2 Mol. Wasser. BeC₂O₄ + Be(OH)₂ + H₂O, sowie BeC₂O₄ + 6Be(OH)₂ + 6H₂O (Atterberg, J. 1878, 258) sind keine chemischen Individuen (Parsons, Robinson, Z. a. Ch. 49, 189; P., R., Am. Soc. 28, 569). Φe(NH₄)₂(C₂O₄)₂ (Debray, J. 1855, 360). Monoklin (Shadwell, J. 1881, 681; vgl. Senarmont, J. 1857, 295). BeLi₂(C₂O₄)₂ + H₂O. Monoklin (Wyroubow, C. 1902 II, 631). Sehr leicht löslich. BeNa₂(C₂O₄)₂ + H₂O (Rosenheim, Woge, Z. a. Ch. 15, 292). BeNa₂(C₂O₄)₂ + 1²/₃H₂O (Wyroubow, C. 1902 II, 631). Sehr wenig löslich in Wasser. BeRb₂(C₂O₄)₂ + Triklin (Wyroubow, C. 1902 II, 631). Sehr wenig löslich in Wasser. BeRb₂(C₂O₄)₂ Triklin (Wyroubow, C. 1902 II, 631). Sehr wenig löslich in Wasser. BeRb₂(C₂O₄)₂ + Be(OH)₂ + 4 H₂O (Rosenheim, Woge, Z. a. Ch. 15, 290). Stark hygroskopische Nadeln. BeNa₂(C₂O₄)₂ + Be(OH)₂ + 4 H₂O (Rosenheim, Woge, Z. a. Ch. 15, 290). Krystallinisch. BeK₂(C₂O₄)₂ + Be(OH)₂ + 2 H₂O (Philipp, B. 16, 752). Große glasglänzende Krystallie. Leitfähigkeit bei 25°: Rosenheim, Woge, Z. a. Ch. 15, 298. ●
- MgC₂O₄ +2 H₂O (Souchay, Lenssen, A. 99, 39). Weißes sandiges Pulver. Löslich in 1500 Tln. Wasser von 16°, in 1300 Tln. siedendem Wasser (S., L.); die gesättigte wäßr. Lösung enthält im Liter 0,30 g wasserfreies Salz bei 18° (Kohlrausch, Ph. Ch. 50, 356; 64, 164). Leitfähigkeit: K., Ph. Ch. 44, 243; K., Mylius, C. 1904 II, 890. Wasserhaltige Magnesiumammoniumoxalate: Kayser, Ann. d. Physik 60, 143; Souchay, Lenssen, A. 99, 42; Foote, Andrew, Am. 34, 166. MgK₂(C₂O₄) + 6 H₂O (Kayser, Ann. d. Physik 60, 142; Souchay, Lenssen, A. 99, 40). Milchige Krystalle.

Neutrales Całciumoxalat CaC₂O₄ (Schmidt, A. 61, 288, 307; Schmid, A. 97, 225; Ca Souchay, Lensen, A. 100, 311; Herz, Muss, B. 36, 3717). Das durch Fällung erhaltene Salz ist krystallinisch und wasserhaltig. Praktisch unlöslich in Wasser (Schmid), in Lösungen von Alkalichloriden, Calcium-, Strontium- und Bariumchlorid (Sou., L.), sowie in Essigsäure. Löslich in Mineralsäuren. Die Fällung als Calciumoxalat dient in der analytischen Chemie für den Nachweis und die Bestimmung sowohl von Calcium wie von Oxalsäure. Calciumoxalat löst sich in heißen Lösungen von Magnesium- und Zinkokalerid unter teilweiser Bildung von Magnesium- und Zinkoxalat (zu beachten bei der Trennung von Calcium und Magnesium) (Sou., L., A. 100, 323). Verhalten gegenüber wäßr. Lösungen der Alkalisulfate: Cantoni, C. 1906 II, 419. Nach vorherigem Erhitzen auf 250° zerfällt Calciumoxalat bei leichter Rotglut glatt in weißes Calciumcarbonat und Kohlenoxyd (Sou., L.); bei sofortigem Erhitzen auf Rotglut erhält man einen grauen kohlchaltigen Rückstand (Schmid). — Die Angaben über den Wassergehalt sind widersprechend; beschrieben sind folgende Hydrate: a) CaC₂O₄ + 3 H₂O. V. In einigen Kakteen (Schmid) und in tierschen Sekreten (Schmidt; Hallez, C. r. 148, 317). B. Durch Auflösen (nicht bis zur Sättigung) von Calciumoxalat in auf 100° erwärmter Salzsäure (D: 1,10) und Verdunsten (Schmidt, Sou., L.). Tetragonal (Schmidt). b) CaC₂O₄ + 2 H₂O. B. Durch Fällen verdünnter Lösungen von oxalsaurem Kalium mit Calciumchlorid in der Kälte (Schmid). Wahrscheinlich ein Gemenge des Trihydrats mit dem Monohydrat (Sou., L.). c) CaC₂O₄ + H₂O. V. Findet sich natürlich als Whewellit (vgl. Schmid, A. 97, 240). B. Aus einer konz. neutralen oder ammoniakslischen Lösung von Calciumohlorid mittels einer im Überschuß angewendeten Lösung von oxalsaurem Ammonium (Sou., L., A. 100, 313). Monoklin prismatisch (Schmidt, Vgl. Groth, Ch. Kr. 3, 152). D: 2,200 (Schröder, B. 12, 564). 50,052 ccm bei 26° gesättigte Lösung enthalten O,0017 g (H., M.). Löslichkeit zw

Ver bindungen von Calcium oxalat mit Calcium chlorid. $3\text{CaC}_2\text{O}_4 + \text{CaCl}_2 + 8\,\text{H}_2\text{O}$ (Fritzsche, J. 1864, 372). B. Durch Auflösen von 1 Tl. Calciumoxalat in 8-9 Tln. Salzsäure (D: 1,10). Krystallines Pulver, welches bei Berührung mit Wasser sofort in die Komponenten zerfällt. — $2\text{CaC}_2\text{O}_4 + \text{CaCl}_2 + 24\,\text{H}_2\text{O}$ (Souchay, Lenssen, A. 100, 317). B. Aus einer gesättigten Lösung von Calciumoxalat in auf 100° erwärmter Salzsäure (D: 1,2). Krystalle, welche bei Berührung mit Wasser sofort in die Komponenten zerfallen. — $\text{CaC}_2\text{O}_4 + \text{CaCl}_2 + 7\,\text{H}_2\text{O}$ (Fritzsche, Ann. d. Physik 28, 121; J. 1864, 372; Rainey, J. 1865, 377; vgl.: Schmid, A. 97, 238; Souchay, Lenssen, A. 100, 317). B. Durch Auflösen von 1 Tl. Calciumoxalat in 15 Tln. warmer Salzsäure (D: 1,14) (F.). Beim Übergießen feuchten Calciumoxalats mit konz. Calciumchloridlösung (R.). Tafeln, welche bei Berührung mit Wasser sofort in die Komponenten zerfallen (F.).

SrH₂(C₂O₄)₂ + 2 H₂O (SOUCHAY, LENSSEN, A. 102, 39). Glänzende säulenförmige Sr Krystalle, welche sich mit kaltem Wasser allmählich, mit heißem Wasser augenblicklich unter/Bildung von neutralem Strontiumoxalat zersetzen. — SrC₂O₄ (SOUCHAY, LENSSEN, A. 102, 35). Verhalten gegenüber wäßrigen Lösungen der Alkalisulfate: CANTONI, C. 1906 II, 419. a) SrC₂O₄ + 2½-2H₂O (kalt gefällt) (S., L.). Weißes Pulver. Löslich in 12000 Tm. kaltem Wasser. Verliert bei 100° 1½, Mol. Wasser (S., L.). b) SrC₂O₄ + H₂O (heiß gefällt) (S., L.; Herz, Muss, B. 36, 3717). 50,052 ccm bei 26° gesättigte wäßr. Lösung enthalten 0,0044 g (H., M.). Löslichkeit in Essigsäure: H., M. Wird bei 150° wasserfrei (S., L.). c) SrC₂O₄. Löslichkeit zwischen 1,4° und 37,3°: Kohleausch, Ph. Ch. 64, 168. l Liter bei 18° gesättigte wäßr. Lösung enthält 0,0461 g (Kohleausch, Ph. Ch. 50, 356; 64, 168). — 3SrC₂O₄ + SrCl₂ + 16 H₂O, sowie SrC₂O₄ + SrCl₂ + 6 H₂O (Rainey, J. 1865, 377). B. Durch Übergießen feuchten Strontiumoxalats mit Strontiumchloridlösung, Krystallinisch.

Ba $H_2(C_2O_4)_2 + 2$ H_2O (Souchay, Lenssen, A. 99, 38). B. Durch Auflösen neutralen Bariumoxalats in heißer konz. Oxalsäurelösung. Monoklin prismatisch (Loschmidt, J. 1865, 375). Ziemlich beständig. Wird durch Wasser zum Teil zum neutralen Dihydrat zersetzt (Groschuff, B. 84, 3320). Schwer löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol.

Neutrales Bariumoxalat BaC₂O₄ (Souchay, Lenssen, A. 99, 36; Groschuff, B. 34, 3313). Kaum löslich in Wasser (vgl.: Gr.; Kohlrausch, Ph. Ch. 64, 168). Löslich in heißer konz. Oxalsäure unter Bildung sauren Bariumoxalats (S., L.; Gr.). Verhalten gegenüber wäßr. Lösungen der Alkalisulfate: Cantoni, C. 1906 II, 419. Hydrate: a) $\text{BaC}_2\text{O}_4 + 3^{1/2}\text{H}_2\text{O}$ (Gr.). B. Durch Vermischen konz. Lösungen von 1 Tl. Ammoniumoxalat und 2 Tln. Bariumchlorid bei 0°. Krystallinisch. 1 Liter bei 18° gesättigte wäßr. Lösung enthält

0,105 g wasserfreies Salz (K., Ph. Ch. 64, 168). In der Wärme oder bei Gegenwart von Wasser zerfällt es in das Halbhydrat. b) $BaC_2O_4 + 2 H_2O$ (MULDER, R. 14, 288; Gr.). B. Durch Zersetzung sauren Bariumoxalats mit Wasser (Gr.). Monoklin. 1 Liter bei 18° gesättigte wäßr. Lösung enthält 0,0851 g wasserfreies Salz (Kohlbausch, Ph. Ch. 50, 356; 64, 168). Geht oberhalb 50° in das Halbhydrat über. c) $BaC_2O_4 + 1/2 H_2O$ (S., L.; Gr.; Herz, Muss, B. 36, 3718). B. Man neutralisiert Oxalsäurelösung nahezu mit Barytwasser in der Siedehitze, wäscht den Niederschlag mit Wasser bis zum Verschwinden der sauren Reaktion und kocht ihn dann mehrere Stunden mit Wasser im Wasserbade (Gr.). Krystallinisch. 50,052 ccm bei 26° gesättigter wäßr. Lösung enthalten 0,0077 g. Löslichkeit in Essigsäure: H., M. — Wasserfreies Bariumoxalat BaC_2O_4 . B. Aus den Hydraten bei 140—150° (Gr.). Prismen.

- ZnC₂O₄ + 2 H₂O (Bergman; Schindler; vgl. Gmel.-Kraut 4¹, 72; vgl. auch Slater, J. 1856, 445). Weißes Pulver. Für das spezifische Gewicht des wasserfreien Salzes gibt Clarke (B. 12, 1399) D;^{5,5}: 2,582 und D;^{5,6}: 2,562 an. Löslichkeit zwischen 9,8° und 26,2°: Kohlrausch, Ph. Ch. 64, 168; 1 Liter bei 18° gesättigte wäßt. Lösung enthält 0,0641 g wasserfreies Salz (K., Ph. Ch. 50, 356; 64, 168). Löslichkeit in Ammoniumoxalatiösung: Kunschert, Z. a. Ch. 41, 338. ZnC₂O₄ + 2 N₂H₄ (Franzen, v. Mayer, Z. a. Ch. 60, 278). B. Aus in Ammoniak gelöstem Zinkoxalat und Hydrazinhydrat. Weißes Krystallpulver. Leicht löslich in Ammoniak. Zn(NH₄)₄(C₂O₄)₃ + 3 H₂O (Kayser, Ann. d. Physik 60, 140; vgl. Foote, Andrew, Am. 34, 166). Krystallinisch. Schwer löslich in kaltem Wasser. Wird durch heißes Wasser unter Abscheidung von Zinkoxalat zersetzt. Ist nach Kunschert (Z. a. Ch. 41, 338) als Komplexsalz (NH₄)₄[Zn(C₂O₄)₃] + 3 H₂O aufzufassen. ZnK₂(C₂O₄)₂ + 4 H₂O (Kayser, Ann. d. Physik 60, 141). Krystallinisch. Schwer löslich in kaltem Wasser. Wird durch heißes Wasser unter Abscheidung von Zinkoxalat zersetzt. Nach Kunschert (Z. a. Ch. 41, 340) als Komplexsalz K₂[Zn(C₂O₄)₂] + 4 H₂O aufzufassen.
- CdC $_2O_3 + 3 H_2O$. B. Aus Cadmiumehlorid- oder Cadmiumsulfat-Lösung und Oxalsäure (Souchay, Lenssen, A. 103, 314; Kohlschütter, B. 35, 484). Krystalle. 100 g Wasser lösen bei 18° 3,37 mg wasserfreies Salz (Kohlrausch, Ph. Ch. 50, 356; 64, 168). CdC $_2O_4 + 2 NH_3 + 2 H_2O$ (S., L., A. 103, 317). Krystallinisch. Wasserhaltige Cadmiumammoniumoxalate: Kayser, Ann. d. Physik 60, 140; Rammelsberg, Ann. d. Physik 93, 196; S., L., A. 103, 317; Foote, Andrew, Am. 34, 166. (NH₄)s[Cd₄(C₂O₄)₂Cl₁₀] + 2 H₂O (Kohlschütter, B. 35, 486). Krystallinisch. CdC $_2O_4 + 2 N_2H_4$ (Franzen, V. Mayer, Z. a. Ch. 60, 281). B. Aus in Ammoniak gelöstem Cadmiumoxalat und Hydrazinhydrat. Weißes Krystallpulver. Leicht löslich in Ammoniak. © CdNa₂(C₂O₄)₂ + 2 H₂O (Souchay, Lenssen, A. 103, 317). Krystallinisch. CdK₂(C₂O₄)₂ + 2 H₂O (Souchay, Lenssen, A. 103, 316). Krystallinisch. Zersetzt sich mit Wasser in seine Komponenten. Nach Kohlschütter (B. 35, 485) vielleicht als Komplexsalz aufzufassen. • • K₄[Cd₂(C₂O₄)₃Cl₂] + 6 H₂O. Krystallinisch (Kohlschütter, B. 35, 484). K₄[Cd₂(C₂O₄)₃R₂] + 2 H₂O. Krystallinisch (K.). K₄[Cd₂(C₂O₄)₃No₂)₂] + H₂O. Krystallinisch (K.).
- Hg 2C2O4 (SOUCHAY, LENSSEN, A. 103, 308). Krystallinisch. Unlöslich in Wasser, Mercuro Alkohol, Äther. Zersetzt sich bei längerem Kochen mit Wasser in Mercurioxalat und metallisches Quecksilber. Explodiert heftig bei Stoß oder Schlag. 2Hg2C2O4 + Hg(NO3)2 (GILM, J. 1858, 402). B. Beim Hinzufügen von 10 Thn. Amylalkohol zu einer auf 60° erwärmten Lösung von 2 Thn. Quecksilber in 12 Thn. Salpetersäure. Krystallinisch. Hg2C2O4 + 4 Hg(CN)2 (SAINT-EVRE, J. 1854, 376). Krystallinisch. Schwer löslich in kalten Wasser; löslich in heißem Wasser ohne Zersetzung. Zersetzt sich im Sonnenlicht. Explodiert beim Erhitzen.
- HgC₂O₄ (Souchay, Lenssen, A. 102, 42; Berthelot, A. ch. [5] 29, 354). Krystall-pulver. Unlöslich in kaltem Wasser; schwer löslich in heißem Wasser (S., L.). Bildungswärme: Berthelot. Zerfällt bei 162° (S. L.) oder 167° (Kohlschütter, B. 35, 490) glatt in Kohlendioxyd und Mercurooxalat. Explodiert heftig bei Stoß oder Schlag (S., L.). Eine Mischung von 2 Vol. einer 4°/₀igen wäßr. Ammoniumoxalatlösung mit 1 Vol. einer 5°/₀igen wäßr. Sublimatlösung ist sehr lichtempfindlich und wird unter der Bezeichnung "Edersehe Lösung" für photometrische Zwecke benutzt (Eder, B. 13, 166; Roloff, Ph. Ch. 13, 329; Jodlbauer, v. Tappelner, B. 38, 2603; Ph. Ch. 59, 513; vgl. auch Kohlschütter); ihre Zersetzung durch Licht erfolgt schneller in sauerstofffreier als in sauerstoffhaltiger Atmosphäre; auch wird sie durch viele fluorescierende Substanzen bedeutend verstärkt (J., v. T.). ♠ Hg(NH₄)2(C₂O₄)₂ + 2 H₂O (Souchay, Lenssen, A. 102, 46). Krystalle, die sich bereits im Licht zersetzen. HgK₂(C₂O₄)₂ + 2 H₂O (Souchay, Lenssen, A. 102,

In

44; Kohlschütter, B. 35, 488). Krystallinisch. Zerfällt bei Berührung mit Wasser in seine Komponenten. Nach Kohlschütter vielleicht als Komplexsalz aufzufassen. ● ● — K₄[Hg₂Cl₆(C₂O₄)] (Kohlschütter, B. 35, 488). Krystallinisch.

 $K_2(BO)_2(C_2O_4)_2 + 3 H_2O$ (Werner, Soc. 85, 1450). B. Beim Kochen von Kalium-B metaborat mit mäßig konz. Oxalsäurelösung oder beim Kochen von saurem Kaliumoxalat mit Borsäure. Prismen. Ziemlich löslich in Wasser mit saurer Reaktion; fast unlöslich in Alkohol. Verliert das Krystallwasser bei 110-120°.

● (NH₄)₃[Al(C₂O₄)₃] + 2³/₄ oder 3 H₂O (Rosenheim, Cohn, Z. a. Ch. II, 181; Wyrou-Al Bow, C. 1900 II, 839). Monoklin prismatisch (W.). — Li₃[Al(C₂O₄)₃] + aq (Wyroubow, C. 1900 II, 839). a) Li₃[Al(C₂O₄)₃] + 5¹/₂H₂O. B. Aus Aluminiumoxalat und neutralem Lithiumoxalat in Wasser bei 20—30°. Trikline, langsam zerfließende Krystalle. b) Li₃[Al (C₂O₄)₃] + 9¹/₂H₂O. B. Aus Aluminiumoxalat und neutralem Lithiumoxalat in Wasser bei nahezu 0°. Anscheinend trikline, äußerst zerfließliche Krystalle. — Na₃[Al(C₂O₄)₃] + 2¹/₂ oder 3 H₂O (Bussy, A. 29, 313; W., C. 1900 II, 839). Ditetragonal bipyramidal (W., Z. Kr. 35, 646). Zieht leicht 2 Mol. H₂O an. — Na₃[Al(C₂O₄)₃] + 4¹/₂ oder 4³/₄ H₂O (Rosenheim, Cohn, Z. a. Ch. 11, 181; Wyroubow, C. 1900 II, 839). Monoklin prismatisch (W.). Verliert bei 115° sämtliches Wasser (W.). — Na₃(NH₄)₃[Al(C₂O₄)₃]₂ + 7 H₂O (Wyroubow, C. 1900 II, 839). Monoklin prismatisch. Verliert an der Luft oder über Schwefelsäure 2 Mol. H₂O (W.). Abnahme der Dampfspannung bei Abgabe des Krystallwassers: ROUBOW, C. 1900 II, 839). Monoklin prismatisch. Verliert an der Luft oder über Schwefelsäure 2 Mol. H_2O (W.). Abnahme der Dampispannung bei Abgabe des Krystallwassers: Löwenstein, Z. a. Ch. 63, 121. — $K_3[Al(C_2O_4)_3] + 2^1/2 H_2O$ (Rosenheim, Cohn, Z. a. Ch. 11, 181). Krystallinisch. Elektrische Leitfähigkeit: Rosenheim, Z. a. Ch. 11, 239. — $K_3[Al(C_2O_4)_3] + 3 H_2O$ (Kehrmann, Pickerschll, Z. a. Ch. 4, 134; Wyroubow, C. 1900 II, 839). Monoklin prismatisch. — $K_5Na_{19}[Al(C_2O_4)_3]_8 + 32 H_2O$ (Wyroubow, C. 1900 II, 839; vgl. Kehrmann, Pickerschll, Z. a. Ch. 4, 135). Rhombisch (pseudotesseral), beim Erwärmen regulär und isotrop. Gibt bei 110° 24 Mol. H_2O , bei 150° den Rest ab. — Rb_3 (Al($C_2O_4)_3 + 3 H_2O$ (Wyroubow, C. 1900 II, 839). Monoklin prismatisch. Gibt bei 110° 4 Mol. H_2O , bei 150° den Rest ab. — $Rb_1ANa_{10}[Al(C_2O_4)_3]_8 + 23 H_2O$ (Wyroubow, C. 1900 II, 839). Monoklin prismatisch. Gibt bei 110° 4 Mol. H_2O , bei 150° den Rest ab. — $Rb_1ANa_{10}[Al(C_2O_4)_3]_8 + 5 H_2O$ (Wyroubow, C. 1900 II, 839). Monoklin prismatisch. Verliert bei 150° das Wasser. — $Rc(NH_4)[Al(C_2O_4)_3]_8 + 5 H_2O$ (Rosenheim, Platsch, Z. a. Ch. 11, 180). Krystallinisch. — $Rc(NH_4)[Al(C_2O_4)_3]_8 + 6 H_2O$ (Rosenheim, Platsch, Z. a. Ch. 11, 180). Krystallinisch. — $Rc(NH_4)[Al(C_2O_4)_3]_2 + 6 H_2O$ (Rosenheim, Cohn, Z. a. Ch. 11, 180). Krystallinisch (R., C.). Leitfähigkeit: Rosenheim, Cohn, Z. a. Ch. 11, 180). Krystallinisch (R., C.). Leitfähigkeit: Rosenheim, Cohn, Z. a. Ch. 11, 185). — $Rc(NH_4)[Al(C_2O_4)_2]_3 + 5 H_2O$ (Rosenheim, Cohn, Z. a. Ch. 11, 185). — $Rc(NH_4)[Al(C_2O_4)_3]_3 + 5 H_2O$ (Rosenheim, Cohn, Z. a. Ch. 11, 185). — $Rc(NH_4)[Al(C_2O_4)_2]_3 + 5 H_2O$ (Collin, B. 3, 315). — $Rc(NH_4)[Al(C_2O_4)_2]_3 + 5 H_2O$ (Collin, B. 3, 315). — $Rc(NH_4)[Al(C_2O_4)_2]_3 + 5 H_2O$ (Collin, B. 3, 315). — $Rc(NH_4)[Al(C_2O_4)_2]_3 + 5 H_2O$ (Collin, B. 3, 315). — $Rc(NH_4)[Al(C_2O_4)_2]_3 + 5 H_2O$ (Collin, B. 3, 315). — $Rc(NH_4)[Al(C_2O_4)_2]_3 + 5 H_2O$ (Rosenheim, Cohn, Z. a. Ch. 11, 18 säure 2 Mol. H₂O (W.). Abnahme der Dampfspannung bei Abgabe des Krystallwassers:

 $In_2(C_2O_4)_3 + 6 H_2O$ (WINKLER, J. 1867, 266).

TlHC₂O₄ (Kuhlmann, C.r. 55, 608; Lamy, des Cloizeaux, A.ch. [4] 17, 356). Mono-Tl klin prismatisch (L., d. Cl.). — TlHC₂O₄ + H₂O (Crookes, J. 1864, 254; Willim, A.ch. Thallo [4] 5, 61). Krystallinisch (vgl. Lamy, des Cloizeaux, A.ch. [4] 17, 354). Löslich in 18,73 Tln. Wasser von 15° (Cr.; W.; vgl. L., d. Cl.). — $Tl_2C_2O_4$ (Kuhlmann, C.r. 55, 608; Crookes, J. 1864, 254; Willim, A.ch. [4] 5, 60). Monoklin prismatisch (Lamy, des Cloizeaux, A.ch. [4] 17, 352). D: 6,31 (L., d. Cl.). 1 Tl. Salz löst sich in 67,27 Tln. Wasser von 15°, in 11,07 Tln. von 100° (Cr.; W.; L., d. Cl.). 1 Liter bei 20° gesättigte wäßr. Lösung enthält 15,77 g (Böttger, Ph. Ch. 46, 569). 1 Liter bei 25° gesättigte wäßr. Lösung enthält 0,03768 Mol. (Abegg, Spencer, Z.a. Ch. 46, 406). Elektrisches Leitvermögen: B.; Ab., Sp. $Tl_2H_4(C_2O_4)_5 + 6H_2O$ (Rabe, Steinmetz, B. 35, 4449; Z.a. Ch. 37, 104). B. Durch Thalli Fällen stark salpetersaurer Thallisalzlösung mit Oxalsäure als schleimiger Niederschlag;

bei Anwendung von Schwefelsäure statt Salpetersäure fast wasserfrei. → TIH (C₂O₄)₂ + 3H₂O (RABE, STEINMETZ, B. 35, 4448; Z. a. Ch. 37, 99; R. J. MEYER, GOLDSCHMIDT, B. 36, 243). B. Aus frisch gefälltem Thallihydroxyd und kalt gesättigter Oxalsäure bei 25° (R., Sr.). Durch Fällen einer Lösung von feuchtem Thallihydroxyd in Eisessig mit Oxalsäure (M., G.). Weißes feinkrystallines Pulver. Sehr wenig lösilch in Wasser, unlösilch in Alkohol, Äther; leicht lösilch in Konz. Kaliumnehlorid., Kaliumnitrit- und Ammonium oxalatlösung, in letzterer unter Doppelsalzbildung, so daß Ammoniak kein Thallihydroxyd ausfällt. Gegen Wasser und Ammoniak beständig. Zersetzt sich mit Wasser beim Erwärmen unter Kohlensäure-Entwicklung. Verpufft beim Erhitzen. — TIH (C₂O₄)₂ + 4 H₂O (RABE, STEINMETZ, B. 35, 4448; Z. a. Ch. 37, 100). B. Aus Thallisalzlösungen, die nur so viel Säure enthalten, als eben zur klaren Lösung nötig ist, durch Fällen mit der berechneten Menge Oxalsäure. Amorph. — TI(NH₄)(C₂O₄)₂ (RABE, STEINMETZ, B. 34451; Z. a. Ch. 37, 103). B. Durch gelindes Erwärmen von saurem Thallioxalat in einer alkoholischen Ammoniaklösung. Doppeltbrechende Mikrokrystalle. Gegen Wasser ziemlich unbeständig. — TI(NH₄)(C₂O₄)₂ + 2 H₂O (RABE, STEINMETZ, B. 35, 4450; Z. a. Ch. 37, 109). B. Durch Einleiten von trockenem Ammoniakgas in eine eisgeküllte Aufschlämmung von saurem Thallioxalat in absolutem Alkohol oder Äther. Doppeltbrechende Mikrokrystalle. Riecht nach Ammoniak und zersetzt sich augenblicklich mit Wasser. — TI(NH₄)(C₂O₄)₂ + 2 NH₃ (R. ST. Z. a. Ch. 37, 107). Gelbe Krystalle mit anomaler Doppelbrechende. Pilk (C₂O₄)₂ + 3 H₂O (RABE, STEINMETZ, Z. a. Ch. 37, 110). Sehr unbeständig. — TIK(O₂O₄)₂ + 2 NH₃ + 2 NH₃ (R., ST. Z. a. Ch. 37, 107). Gelbe Krystalle mit anomaler Doppelbrechung. Leicht löslich in Wasser. Die Lösung zersetzt sich aber nach einigen Minuten. — TIK(C₂O₄)₂ + 2 NH₃ (R., ST. Z. a. Ch. 37, 107). Gelbe Krystalle mit anomaler Doppelbrechung. Leicht löslich in Wasser. Steinmetz, Z. a. Ch. 37, 107). Gelbe Krystalle mit anomaler

- Sc₂(C₂O₄)₃ + aq (Nilson, B. 13, 1447; Crookes, C. 1908 II, 385; Z. a. Ch. 61, 367).
 a) Sc₂(C₂O₄)₃ + 6 H₂O. B. Beim Fällen einer wäßr. Lösung von Scandiumsulfat mit Oxalsäure (N.). b) Sc₂(C₂O₄)₃ + 5H₂O. Weißes krystallinisches Pulver; etwas löslich in Wasser (Ch.). c) Sc₂(C₂O₄)₃ + 3H₂O. B. Aus dem 5-Hydrat beim Stehen über Schwefelsäure (Ch.). d) Sc₂(C₂O₄)₃ + 2H₂O. B. Aus dem 5-Hydrat beim Erhitzen auf 100° (Ch.). e) Sc₂(C₂O₄)₃ + H₂O. B. Aus dem 5-Hydrat beim Erhitzen auf 140° (Ch.).
- Y 4 Y₂(C₂O₄)₃ + 3 H₂O (Bunsen, Bahr, A. 137, 25; Delafontaine, Bl. [2] 5, 167; Cleve, Hoeglund, Bl. [2] 18, 294). Leitfähigkeit und Löslichkeit: Rimbauf, Schubert, Ph. Ch. 67, 195. Über ein 9-Hydrat vgl. R., Sch., Löwenstein, Z. a. Ch. 63, 113, 118. Y₂K₈ (C₂O₄)₇ + 12 H₂O (Cleve, Hoeglund, Bl. [2] 18, 295). YK(C₂O₄)₂ + 1 /₂ H₂O (C., H.).
- La La₂(C₂O₄)₃ + aq (Czudnowicz, J. 1860, 128; Holzmann, J. pr. [1] 84, 81; Cleve, Bl. [2] 21, 202; Beauner, Soc. 73, 974; Power, Shedden, C. 1900 II, 621; Hauser, Wirth, Fr. 47, 389). Krystallinisch. Schr wenig löslich in Wasser. Löslichkeit: Rimbach, Schubert, Ph. Ch. 67, 192; Löslichkeit in Ammoniumoxalatösung und verdünnter Schwefelsäure: Br. Leitfähigkeit: Ri., Soh. Abnahme der Dampfspannung bei Abgabe des Krystallwassers: Löwenstrin, Z. a. Ch. 63, 113, 117. Beschrieben sind: a) La₂(C₂O₄)₃ + 7H₂O (Br.). b) La₂(C₂O₄)₃ + 9H₂O (Cz.; Cl.; H., W.). Tetragonale Kryställchen (Wyroubow, C. 1901 I, 1363); Löslichkeit in verdünnter Schwefelsäure, verdünnter Oxalsäure und in Gemischen beider: H., W. c) La₂(C₂O₄)₃ + 10H₂O (P., Sh.; vgl. Ri., Sch.). d) La₂(C₂O₄)₃ + 11H₂O. Monokline Kryställchen (Wyroubow, C. 1901 I, 1363).
- Ce Ce₂(C₂O₄)₂ + a q (RAMMELSBERG, Ann. d. Physik 108, 44; HOLZMANN, J. pr. [1] 84, 81; JOLIN, Bl. [2] 21, 540; POWER, SHEDDEN, C. 1900 II, 621; WYBOUBOW, C. 1901 I.

1363; vgl. Erk, Z. 1871, 111). Löslichkeit in Wasser: RIMBACH, SCHUBERT, Ph. Ch. 67, 101. Löslichkeit in Ammoniumoxalatösung, verdünnter Schwefelsäure und Oxalsäure und in Gemischen beider Säuren: Brauner, Soc. 73, 971; Hauser, Wirth, Fr. 47, 389. Leitfähigkeit: Ri., Sch. Wasserabgabe über Schwefelsäure verschiedener Konzentration: Löwenstein, Z. a. Ch. 63, 113, 119. Beschrieben sind: a) $Ce_2(C_2O_4)_3 + 9H_2O$ (Ra.; J.; W.). Löslich in 8175 Tln. Wasser (J.). Verliert bei 110^0 8 H_2O (W.). b) $Ce_2(C_2O_4)_3 + 10H_2O$ (P., Sh.; vgl. Ri., Sch.). c) $Ce_2(C_2O_4)_3 + 11H_2O$ (W.). Monokline Kryställchen. Verliert bei 110^0 10 H_2O . d) $Ce_2(C_2O_4)_3 + 12H_2O$ (H.).

 $\Pr_2(C_2O_4)_3 + 10 H_2O$ (v. Scheele, Z. a. Ch. 18, 362; vgl. Cleve, Bl. [2] 21, 252; Pr Wyroubow, C. 1902 II, 631; Rimbach, Schubert, Ph. Ch. 67, 194). Monoklin prismatisch Nd (Söderstböm, Z. Kr. 36, 194; vgl. W.). Leitfähigkeit und Löslichkeit: R., Sch. — Nd₂ (C_2O_4)₃ + 10 H₂O (vgl. Rimbach, Schubert, Ph. Ch. 67, 194). Leitfähigkeit und Löslichkeit: R., Sch. — $Di_2(C_2O_4)_3(NO_3)_2H_2 + 11 H_2O$ (Di = Gemisch von Pr und Nd) (Cleve, Bl. [2] 43, 364). B. Durch Auflösen von Didymoxalat in Salpetersäure. Triklin pinakoidal (WYROUBOW, C. 1901 I, 1363). — $Di_2K_2(C_2O_4)_4 + 4H_2O$ (?) (Di = Gemisch von Pr und Nd) (CLEVE, Bl. [2] 21, 252). Krystallinisch.

 $\mathrm{Sm}_2(\mathrm{C}_2\mathrm{O}_4)_3+10\,\mathrm{H}_2\mathrm{O}$ (Cleve, Bl. [2] 48, 171; Hauser, Wirth, Fr. 47, 389). Krystal-Sm linisch. Löslichkeit in Wasser: Rimbach, Schubert, Ph. Ch. 67, 195. Löslichkeit in verdünnter Schwefelsäure, verdünnter Oxalsäure und in Gemischen beider: H., W. Leitfähigkeit: R., Sch. Verliert bei 100° 6 Mol. H_2O (Cl.). — SmK(C_2O_4)₂ + 2^1 /₂ H_2O (Cleve, Bl. [2] 48, 171). Weiß, Amorph.

 $\rm Gd_2(C_2O_4)_3+10\,H_2O$ (Benedicks, Z. a. Ch. 22, 418). Feinkrystallinisch. Verliert Gd bei 110° 6 Mol. $\rm H_2O$.

LUND, Bl. [2] 18, 295). Amorph.

 $Yb_2(C_2O_4)_3+10\,H_2O$ (Nilson, B. 13, 1437). Dichte und Löslichkeit: А. Cleve, Yb Z. a. Ch. 32, 156. Löslichkeit und Leitfähigkeit: Rімвасн, Schubert, Ph. Ch. 67, 196.

Ti₂(C₂O₄)₃ + 10 H₂O (Stähler, B. 38, 2624). Gelbe Prismen. Löslich in Wasser; Ti unlöslich in Alkohol, Äther. Aus der wäßt. Lösung wird durch Ammoniak Titanhydroxyd gefällt; die Lösung reduziert kräftig. — Ti(NH₄)(C₂O₄)₂ + 2H₂O (Stähler, B. 38, 2625). Goldglänzende Blättchen. Schwer löslich in Wasser; unlöslich in Alkohol. Die wäßt. Lösung scheidet beim Kochen basisches Oxalat ab. — TiK(C₂O₄)₂ + 2 H₂O (St., B. 38, 2626). Gleicht dem Ammoniumsalz. — TiRb(C₂O₄)₂ + 2 H₂O (St., B. 38, 2626).

TiO(C₂O₄) + C₂H₅·OH (Rosenheim, Schütte, Z. a. Ch. 26, 254). Weißer Niederschlag. — Ti₂O₃(C₂O₄) + 12 H₂O = O TiO·O₂C TiO·O₂C TiO·O₂C Schwer löslich in verdünnter Säure — •

Weißer Niederschlag. Unlöslich in Wasser; schwer löslich in verdünnter Säure. — 🌑 Weider Mederschiag. Uniosich in Wasser; senwer löstich in Verduniter Saure. - \bullet H_2 Ti $O(C_2O_4)_2 + 3$ H_2O (Péchard, Bl. [3] 11, 30). Krystallinisch. Löslich in Wasser und Alkohol. - (NH₄)₄ Ti $O(C_2O_4)_2 + H_2O$ (Rosenheim, Schütte, Z. a. Ch. 26, 253). Krystallinisch. - K₂ Ti $O(C_2O_4)_2 + 2$ H_2O (P., Bl. [3] 11, 29; R., Sch., Z. a. Ch. 26, 252). Triklin pinakoidal (Duffer, Z. Kr. 27, 633). Löslich in Wasser. - Ba Ti $O(C_2O_4)_2 + 2$ H_2O (P., Bl. [3] 11, 30; R., Sch., Z. a. Ch. 26, 253). Krystallinisch. Schwer löslich in Wasser. \bullet \bullet

 $\mathrm{Ti}_2\mathrm{O}_3(\mathrm{C}_2\mathrm{O}_4)_2$ (Mazzucchelli, Pantanelli, R. A. L. [5] 18 I, 519). B. Durch Einwirkung von Wasserstoffperoxyd auf eine Lösung von Titansäure in Oxalsäure. Sehr hygro-

**Assert Nasser Hydrolyse.

• Ti₂O₅(C₂O₄) + 2 Na₂C₂O₄ + 4 H₂O (ozotitanoxalsaures Natrium) (Mazzuochelli, R. A. L. [5] 16 II, 268, 349; G. 37 II, 545). B. Aus Natriumtitanoxalat durch Oxydation mit Wasserstoffperoxyd. Gelbrot. Sehr hygroskopisch. — Ti₂O₅(C₂O₄) + 2 K₂C₂O₄ + 2 H₃O (Mazzuochelli, R. A. L. [5] 16 II, 269, 349; G. 37 II, 545). Gelbes hygroskopisch. sches Pulver. • •

- Zr (OH)(C₂O₄H)₃ (Venable, Baskerville, Am. Soc. 10, 13; Rosenheim, Frank, B. 40, 807). Krystallinisch. Leicht löslich in Wasser (V., B.). ZrO(C₂O₄) + 4 H₂O (R., F., B. 40, 807; vgl. V., B., Am. Soc. 10, 18). Weiß. Unlöslich in kaltem Wasser. Zersetzt sich in heißem Wasser hydrolytisch. Löslich im Überschuß des Fällungsmittels. $2Zr(C_2O_4)_2 + 3Zr(OH)_4$ (V., B., Am. Soc. 10, 13). $Zr(C_2O_4)_2 + 2Zr(OH)_4 + aq$ (V., B., Am. Soc. 10, 13; Löwenstein, Z. a. Ch. 63, 116; vgl. Rosenheim, Frank, B. 40, 807). Abnahme der Dampfspannung bei Abgabe des Krystallwassers: L., Z. a. Ch. 63, 113, 120. $(NH_4)_4[Zr(C_2O_4)_4] + 6H_2O$ (Mandl, Z. a. Ch. 37, 273; vgl. Venable, Baskerville, Am. Soc. 10, 17). Monokline Krystalle. $K_4[Zr(C_2O_4)_4] + 4H_2O$ (Paykull, B. 12, 1719; J. 1879, 241; Mandl, Z. a. Ch. 37, 271). Krystallinisch. $K_4[Zr(C_2O_4)_4] + 5H_2O$ (Mandl, Z. a. Ch. 37, 268; Rosenheim, Frank, B. 40, 807). Krystallinisch. E $ErNa_6H_2(C_2O_4)_6 + 5H_2O$ (Venable, Baskerville, Am. Soc. 10, 15). Krystallinisch. $Er_2K_4H_2(C_2O_4)_7 + 8H_2O$ (V., B., Am. Soc. 19, 16). Krystallinisch.
- Sn SnC₂O₄ (Hausmann, Löwenthal, A. 89, 104). Weißes Krystallpulver. Sehr wenig löslich in kaltem und heißem Wasser. Dichtebestimmungen: Clarke, B. 12, 1399. Sn(NH₄)₂(C₂O₄)₂ + H₂O (Hausmann, Löwenthal, A. 89, 106; Rammelsberg, Ann. d. Physik 95, 195). Krystallinisch. SnK₂(C₂O₄)₂ + H₂O (H., L., A. 89, 105; R., Ann. d. Physik 95, 193). Triklin pinakoidal (R.). K [Sn (C.O.)] 1 5 H O (Rosenthum Plance). Zn Ch. 20, 300; rgl. Phomann.

 $K_6[Sn_2(C_2O_4)_7]+5H_2O$ (Rosenheim, Platsch, Z. a. Ch. 20, 309; vgl. Péchard, Bl. [3] 11, 30). Krystallinisch. Löslich in Wasser. Sehr beständig. — $Ba_2[Sn(C_2O_4)_4]+8H_2O$ (R., Pl., Z. a. Ch. 20, 313; vgl. Péchard, Bl. [3] 11, 30). Nadelförmige Krystalle. Unlöslich in Wasser.

- PbC₂O₄ (vgl. Winkelblech, A. 13, 167). Sehr wenig löslich in Wasser. Löslichkeit zwischen 15,8° und 22°: Kohlhausch, Ph. Ch. 64, 168. I Liter gesättigte Lösung enthält bei 18° 0,0016 g (Kohlhausch, Ph. Ch. 50, 356; 64, 168), bei 20° 0,0018 g (Böttger, Ph. Ch. 46, 605), bei 25° 0,0018—0,0025 g (Böttger, C. 1907 II, 1658). Elektrisches Leitvermögen: Böttger, Ph. Ch. 46, 586. Verhalten gegenüber wäßr. Alkalichlorid- und-sulfatlösung: Cantoni, Mauri, Bl. [4] 3, 929. Zerfällt beim Erhitzen in CO, CO₂, Pb₂O (Pelouze, A. 42, 209; Maumené, Bl. [2] 13, 194). PbC₂O₄ + Pb(NO₃)₂ + 2 H₂O (Pelouze, A. 42, 207). PbC₂O₄ + 2 PbO (Pelouze, A. 42, 206). Glänzende Blättelien. 3 PbC₂O₄ + 7 PbO + aq (?) (Strömholm, Z. a. Ch. 38, 447). Weiße nadelförmige Mikrokrystalle. PbC₂O₄ + 3 Pb(NO₃)₂ + 2 PbO + H₂O (Pelouze, A. 42, 206). Krystallinisch. Zersetzung in der Wärme: Pelouze, A. 42, 211. PbK₂(C₂O₄)₂ + 2½ H₂O (Reis, B. 14, 1174).
 - V (NH₄)₃(C₂O₄)₃ + 3 H₂O (PICCINI, BRIZZI, Z. a. Ch. 19, 400; BÜLTEMANN, Z. El. Ch. 10, 142). Grüne Krystalle. VK₃(C₂O₄)₃ + 3 H₂O (P., Br., Z. a. Ch. 19, 402; BÜ., Z. El. Ch. 10, 142). Grüne Krystalle. — VO(C₂O₄) + (NH₄)₂C₃O₄ + 2 H₂O (KOPPEL, GOLDMANN, Z. a. Ch. 36, 285). Blave

VO((C_2O_4) + (NH₄) $_2C_2O_4$ + 2 H₂O (Koppel, Goldmann, Z. a. Ch. 36, 285). Blaue Krystalle. Leicht löslich in Wasser. — • 2 VO((C_2O_4) + (NH₄) $_2C_2O_4$ + 6 H₂O (K., G., Z. a. Ch. 36, 283). Grünlichblaue Kryställehen. Leicht löslich in Wasser. — 2 VO((C_2O_4) + Na $_2C_2O_4$ + 8\frac{1}{2}H₂O (K., G., Z. a. Ch. 36, 287). Blaue Krystalle. Schwer löslich in Wasser. — 2 VO((C_2O_4) + H₂C (K., G., Z. a. Ch. 36, 286). Blaue Krystalle. Leicht löslich in Wasser. • •

 \bullet (NH₄)₃[VO₂(C₂O₄)₂] +2 H₂O (ROSENHEIM, Z. a. Ch. 4, 368; vgl.: DITTE, C. r. 102, 1019; A. ch. [6] 13, 265). Gelbe Krystalle. Überführungszahl und elektrische Leitfähigkeit:

R., Z. a. Ch. 11, 235; KOPPEL, Z. a. Ch. 21, 17. — Na₃[VO₂(C₂O₄)₂] + 3 H₂O (R., Z. a. Ch. 4, 368). Gelbe Krystalle. Rhombisch bipyramidal (Sachs, Z. Kr. 34, 168). Leitfähigkeit: KOPPEL, Z. a. Ch. 21, 17. — K₃[VO₂(C₂O₄)₂] + 3 H₂O (R., Z. a. Ch. 4, 368; vgl. Halberstadt, Fr. 22, 3). Gelbe Krystalle. Leitfähigkeit: R., Z. a. Ch. 11, 236; KOPPEL, Z. a. Ch. 21, 17. — Ba₃[VO₂(C₂O₄)₂]₂ + 15 H₂O (R., Z. a. Ch. 21, 16; vgl. Z. a. Ch. 11, 236). Gelb. Krystallinisch. Sehr wenig löslich in kaltem Wasser. \bullet

 $V_2O_4(C_2O_4)_3+7$ H_2O (?) (GAIN, A. ch. [8] 14, 269). B. Durch Auflösen von $V_2O_4+2H_2O$ in einer konz. Oxalsäurelösung und Eindampfen der Flüssigkeit. Grünlichblaue

Krystalle.

● (NH₄)₆ [Nb₂O₂(C₂O₄)₆] + 3 H₂O (Russ, Z. a. Ch. 31, 66). Krystallinisch. Wird durch Wasser zersetzt. Elektrische Leitfähigkeit: R. — Na₆ [Nb₂O₂(C₂O₄)₆] + 8 H₂O (Russ, Z. a. Ch. 31, 64). Krystallinisch. Elektrische Leitfähigkeit: R. — K₆ [Nb₂O₂(C₂O₄)₆] + 4 H₂O (Russ, Z. a. Ch. 31, 55). Krystallinisch. Verliert 2 Mol. Wasser bei 60—65°, wird bei 150° wasserfrei. Elektrische Leitfähigkeit: R. — Rb₆ [Nb₂O₂(C₂O₄)₆] + 4 H₂O (Russ, Z. a. Ch. 31, 67). Krystallinisch. Elektrische Leitfähigkeit: R. ● ●

Sb₂O(C₂O₄)₂ + 1½ H₂O (Péligot, A. ch. [3] 20, 29I; Souchay, Lenssen, A. 105, 249; Svensen, B. 3, 314; Rosenheim, Z. a. Ch. 20, 293; vgl. Slater, J. 1856, 446; Behrnns, Fr. 30, 163). Krystallinisch. Zersetzt sich auf Zusatz verdünnter Alkalien oder durch Kochen mit Wasser. — (MH₄)₃[Sb(C₂O₄)₃] + 1½ H₂O (Sou., L., A. 105, 252; Ro., Z. a. Ch. 20, 297). Krystallinisch. — (NH₄)₃[Sb(C₂O₄)₃] + 2 (NH₄) HC₂O₄ + 5 H₂O (Ro., Z. a. Ch. 20, 304; vgl. Sv., B. 3, 314). — Na₃[Sb(C₂O₄)₃] + 5 H₂O (Sou., L., A. 105, 252; Ro., Z. a. Ch. 20, 296; vgl. Sv., B. 3, 314). Krystallinisch. — K₃[Sb(C₂O₄)₃] + aq (Bussy, Journ, Pharm. et Chim. 24, 616; A. 29, 314; Rammelsberg, Ann. d. Physik 93, 55; Souchay, Lenssen, A. 105, 250; Svenssen, B. 3, 314; Rosenheim, Z. a. Ch. 20, 295). a) K₃[Sb(C₂O₄)₃] + 3 H₂O (B.; Sv.; vgl. Péligot, A. ch. [3] 20, 291). b) K₃[Sb(C₂O₄)₃] + 4 H₂O (Wagner, B. 22 Ref. 288; Ro.). Krystallinisch. Elektrische Leittähigkeit: Ro. c) K₃[Sb(C₂O₄)₃] + 4½ H₂O (Ram.). Rhombisch bipyramidal. d) K₃[Sb(C₂O₄)₃] + 6 H₂O (Sou., L.). Verliert beim Trocknen 3 Mol. Wasser. — K₃[Sb(C₂O₄)₃] + 2 KHC₂O₄ + 5 H₂O (Svenssen, B. 3, 314; Rosenheim, Z. a. Ch. 20, 304). • • • \$\$b₄(NH₄)₁₀(C₂O₄)₁₁ + 2 H₂O (Rammelsberg, Ann. d. Physik 93, 64). Rhombisch bipyramidal. Zersetzt sich mit Wasser. Sb₄Na₁₀(C₂O₄)₁₁ + 15 H₂O (Ra., Ann. d. Physik 95, 181). Monoklin prismatisch. Zersetzt sich mit Wasser. — Sb₄Na₁₀(C₂O₄)₁₁ + 16 H₂O (Ro., Z. a. Ch. 20, 300; vgl. Sv., B. 3, 314). Krystallinisch. Sehr unbeständig gegen Wasser. — NH₄[Sb(C₂O₄)₂] + (NH₄)₂C₂O₄ + 16 H₂O (Sv., B. 3, 314). Krystallinisch. Sehr unbeständig gegen Wasser. — K[Sb(C₂O₄)₂] + KHC₂O₄ + 1½ H₂O (Ro., Z. a. Ch. 20, 303). — Na₂[Sb(OH)(C₂O₄)₂] + 2 H₂O (Ro., Z. a. Ch. 20, 303). — Na₂[Sb(OH)(C₂O₄)₂] + 2 H₂O (Ro., Z. a. Ch. 20, 299). Triklin (Sachs, Z. Kr. 34, 169). Zersetzt sich mit Wasser. — 3 SbF₃ +

2 SbCl₅ + $H_2C_2O_4$ (Rosenheim, Stellmann, B. 34, 3382; Rosenheim, Löwenstamm, B. 35, 1118). B. Durch Eintragen von 1 Mol.-Gew. Oxalsäure in eine stark gekühlte Lösung von 2 Mol.-Gew. Antimonpentachlorid in Chloroform. Krystallinischer Niederschlag. Hygroskopisch. Geht beim Erwärmen in Chloroform-Lösung in (SbCl₄)₂C₂O₄ über. — (SbCl₄)₂ (C₂O₄) (Anschütz, Evans, A. 239, 293; Ro., St., B. 34, 3381; Ro., L., B. 35, 1119). B. Durch Erwärmen der Verbindung 2 SbCl₅ + H_2 C₂O₄ mit Chloroform. Tafeln. F: 148,5–149° (A., E.). Wird von warmem Wasser unter Abscheidung von Oxalsäure zerlegt (A., E.).

Bi₂(C₂O₄)₃(+aq) (Schwarzenberg, A. 64, 126; Souchay, Lenssen, A. 105, 246; Bi Muir, J. 1878, 293; Rosenheim, Z. a. Ch. 20, 305; Vanino, Hauser, Z. a. Ch. 28, 218; Vanino, Harti, J. pr. [2] 74, 150; Vanino, Zumbusch, B. 41, 3997; vgl. Allan, Am. Soc. 25, 724). Weißes Krystallpulver. — Bi(OH)(C₂O₄)(+aq) (Heintz, Ann. d. Physik 63, 90; Souchay, Lenssen, A. 105; 249; Heintz, Kloss, A. 111, 205; Allan, Am. Soc. 25, 724; Vanino, Zumbusch, B. 41, 3997; vgl. Muir, J. 1878, 293). — Bi₂O₂(C₂O₄) (Tanatar, Z. a. Ch. 27, 437; vgl. V., Z., B. 41, 3998). — 3Bi₂O₃ + 2 C₂O₃ (Allan, Am. Soc. 25, 725). — Bi(N H₄)₃(C₂O₄)₃ + 5 H₂O (Rosenheim, Z. a. Ch. 20, 307; vgl. Souchay, Lenssen, A. 105, 248). Krystallinisch. — \blacksquare Bi(N H₄)(C₂O₄)₂ + 4 H₂O (Allan, Phielips, Am. Soc.

25, 729). Krystallinisch. — BiK $(C_2O_4)_2 + H_2O$ (Svenssen, R, 3, 314). — BiK $(C_2O_4)_2 + H_2O$ 5 H₂O (ROSENHEIM, Z. a. Ch. 20, 306; ALIAN, DE LURY, Am. Soc. 25, 728; vgl. Souchay, Lenssen, A. 105, 247). Krystallinisch. ● €

Cr $CrC_2O_4 + H_2O$ (Moissan, C. r. 92, 1052; A. ch. [5] 25, 418). B. Durch Lösen von Chromo Chromoacetat in Oxalsäure und 15 Minuten langes Kochen in einer Kohleusäureatmosphäre.

Gelbes krystallinisches Pulver. Ziemlich beständig. $[(NH_4)_5Cr_4(C_2O_4)_5 + 5 NH_3 + 14 H_2O]$ (?) (E. A. Werner, Soc. 85, 1441). B. Durch Auflösen von Chromioxalat $Cr_2(C_2O_4)_3$ (Chromoxalsäure) in konz. Ammoniak und Fällen mit Alkohol. Dunkelpurpurrotes mikrokrystallinisches Pulver. Unbeständig.

The Aisohol. Dunkerpurpurvies mikrokrystatinisches Phiver. Unbeständig. $Cr_2(C_2O_4)_3 + aq$ (Lapraik, J. pr. [2] 47, 312; E. A. Werner, Soc. 85, 1439; Wyroubow, C. 1901 I, 1362; Bl. [3] 27, 667; Rosenheim, Cohn, Z. a. Ch. 28, 340; vgl. Rosenheim, Z. a. Ch. 11, 201; Faktor, C. 1905 I, 1224). a) $Cr_3(C_2O_4)_3 + 25H_2O$ (Wy.; R., C.). B. Durch Umsetzung einer $10-15^0/p$ igen Lösung eines Chromisalzes mit einer kalten Lösung von 3 Mol. Alkalioxalat. Violette Krystelle. Monoklin mit triklinem Habitus. Unlöslich in Wasser und Alkohol. Wenig beständig. Verliert an der Luft oder durch Behandlung mit Alkohol moh Wyroupowy 12 neach Posymerus und Coux. 9 Mol. Wenger, heim Ex-Chromi mit Alkohol nach Wyroubow 13, nach Rosenheim und Cohn 9 Mol. Wasser; beim Erwärmen auf 110° nach Wyroubow 13, nach Rosenheim und Cohn 19 Mol. Wasser, beim Erwärmen auf 110° nach Wyroubow 21, nach Rosenheim und Cohn 19 Mol. Wasser. b) Cr₂ (C₂O₄)₈+12 oder 16H₂O (Wy.; R., C.). B. Aus dem 25-Hydrat durch Liegenlassen an der Luft oder Behandeln mit Alkohol. Graue Nadeln. Unlöslich in Wasser. In trocknem Zustande ziemlich beständig. Verliert beim Erhitzen auf 110° 10 Mol. Wasser (R., C.). c) Cr₂(C₂O₄)₈+6H₂O (L.). B. Durch Eindunsten einer oxalsauren Lösung von Chromtrioxyd über Schwefelsäure. Schwarze zerfließliche Krystalle. Leicht löslich in Wasser, lößlich in Wasser, lößl löslich in Alkohol. Wird durch Erhitzen auf 110° wasserfrei und grün. Absorptionsspektrum der wäßr. Lösung: L. d) $\operatorname{Cr}_2(\operatorname{C}_2\operatorname{O}_4)_3 + 4^1/{}_2\operatorname{H}_2\operatorname{O}$ (E. A. WE.). B. Aus frisch gefälltem Chromhydroxyd und einer heißen, wäßr. Oxalsäurelösung. Dunkelgrun. Amorph. Hygroskopisch. Sehr leicht löslich in Wasser zu einer purpurroten Lösung; löslich in Alkohol, daraus durch Äther fällbar. Die wäßr. Lösung zeigt die Oxalsäurereaktion nicht und wird durch überschüssiges kaltes Alkali nicht gefällt; sie reagiert stark sauer. Werner schreibt der Verbindung die Formel $H_5Cr_4(C_2O_4)_6(OH)_5+4H_2O$ zu. Beim Kochen mit Kaliumoxalat entbinding die Formei $H_5Ur_4(U_2O_4)_6(UH)_5+4H_2O$ zu. Beim Kochen mit Kanumoxalat entsteht das rote Kaliumehromoxalat neben einem dunkelblauen Salz. — $[(H_3N)_4Cr(OH_2)Cl]$ C_2O_4 (Pfeiffer, B. 38, 3596). Violette Krystalle. Sehr wenig löslich in Wasser. — \bullet $[(H_3N)_4Cr(O_2O_4)]Cl$ (Pfeiffer, B. 38, 3598). Orangefarbene glänzende Blättehen. — $[(H_3N)_4Cr(C_2O_4)]Br+1/2H_2O$ (Pfeiffer, B. 38, 3597). Orangefarbene Blättehen. — $[(H_3N)_4Cr(C_2O_4)]NO_3+H_2O$ (Pf., B. 38, 3599). Orangerote Krystalle. — $[(H_3N)_4Cr(C_2O_4)]NO_3+H_2O$ (Pf., B. 38, 3599). Orangerote Krystalle. Schwer fölich in kaltem Wasser. — $[Cr(NH_3)_5Cl]C_2O_4$ (Jörgensen, J. pr. [2] 20, 143). Karmoisinrote Krystalle. Schwer fölich in kaltem Wasser. — $[Cr(NH_3)_5Cl]C_2O_4$ (Jörgensen, J. pr. [2] 20, 143). Karmoisinrote Krystalle. Schwer fölich in kaltem Wasser. $(C_2O_4)_3 + 4 H_2O$ (J., J. pr. [2] 30, 28). Gelbe Krystalle. Sehr wenig löslich in Wasser. Verliert das Wasser neben konz. Schwefelsäure nicht und zersetzt sich bei längerem Erhitzen auf 100° . — $[\operatorname{Cr}_2(O_4H_5)(\operatorname{NH}_3)_6]_2(C_2O_4)(C_2O_4H)_4$ (saures Rhodosochromoxalat) (J., J. pr. [2] 45, 272; vgl.: J., Z. a. Ch. 16, 195; Pfeiffer, Z. a. Ch. 29, 129; 58, 279). Karmoisinrote Krystalle. Löslich in kaltem Wasser. — \bullet (NH₄)₃[Cr(C₂O₄)₃] + 3 H₂O (E. Mitscherlich, Lehrbuch der Chemie, 4. Aufl. Bd. II [Berlin 1847], S. 755; Berlin, vgl. Berzelius' Lehrb. d. Chem. 5. Aufl., Bd. III, S. 1089; Berzelius' Jahresber. 24, 248; Gmel.-Kruut 3, Abt. 1, 471; Rosenheim, Z. a. Ch. 11, 203; Wyroubow, C. 1900 II, 839). Blau. Monoklin prismatisch (Rammelsberg, Ann. d. Physik 93, 51; Wyroubow). Löslich in 1^1 /3 Tln. Wasser von 15° (Berlin). Elektrische Leitfähigkeit: Koppel, Z. a. Ch. 21, 17. — Li₃[Cr(C₂O₄)₃] + 5^1 /2 H₂O (Wy., C. 1900 II, 839). Triklin. Krystallisiert bei Temperaturen über 15° . Sehr zerfließlich. Verliert an der Luft 4^1 /2 H₂O und wird dabei grün. — Na₂[Cr(C₂O₄)₃] + 4^1 /2 H₂O (E. Mitscherlich, Lehrbuch der Chemie, 4. Aufl., Verliert das Wasser neben konz. Schwefelsäure nicht und zersetzt sich bei längerem Erbei Temperaturen unter 15°. Schr zerfließlich. Verliert an der Luft 4¹/₂ H₂O und wird dabei grün. — Na₃[Cr(C₂O₄)₃] + 4¹/₂ H₂O (E. MITSCHERLICH, Lehrbuch der Chemie, 4. Aufl., Bd. II [Berlin 1847], S. 755; Berlin, vgl. Berzelius' Lehrb. d. Chem., 5. Aufl., Bd. III, S. 1089; Berzelius' Jahresber. 24, 248; Gmel.-Kraut 3, Abt. 1, 672; Rammelsberg, Ann. d. Physik 93, 51; Rosenheim, Z. a. Ch. 11, 203; Wyroubow, C. 1900 II, 839). Blaue Krystalle. Monoklin prismatisch (Ra.; Sehabus, J. 1854, 393; W.). Elektrische Leitfähigkeit: Koppel, Z. a. Ch. 21, 17. — Na₃(NH₄)₃[Cr(C₂O₄)₃]₂ + 7 H₂O (Wy., C. 1900 II, 839). Monoklin prismatisch. Verliert bei 110° 6 Mol. H₂O, den Rest beim Zerfall. — K₃[Cr(C₂O₄)₂] + 3 H₂O (Graham, A. 29, 9; Croft, Philos. Magazine [3] 21, 197; J. pr. [1] 27, 431; Warington, Philos. Magazine [3] 21, 202; Malaguti, C. r. 16, 458; J. pr. [1] 29, 296; Berlin, vgl. Berzelius' Lehrb. d. Chem., 5. Aufl., Bd. III, S. 1087; Berzelius' Jahresber. 24, 246; Gmel.-Kraut 3, Abt. 1, 647; E. A. Werner, Soc. 51, 383; Lafraik, J. pr. [2] 47, 307; Rosenheim-Z. a. Ch. 11, 203; Wyroubow, C. 1900 II, 839). In auffallendem Lichte schwarze, in durch. fallendem Lichte blaue Krystalle. Monoklin prismatisch (Berlin; Rammelsberg, Ann, fallendem Lichte blaue Krystalle. Monoklin prismatisch (Berlin; Rammelsberg, Ann,

d. Physik 93, 50; Schabus, J. 1854, 392; Wyroubow). Löslich in 5 Th. Wasser von 156 (Berlin). Absorptionsspektrum der Krystalle und ihrer wäße. Lösung: Lapraik. Atommagnetismus: Wiedemann, Ann. d. Physik [N. F.] 32, 459. Elektrische Leitfähigkeit: Kistiakowsky, Ph. Ch. 6, 100; Rosenheim, Z. a. Ch. 11, 240; Koppel, Z. a. Ch. 21, 17: $-K_3(\mathrm{NH_4})_3[\mathrm{Cr}(\mathrm{C_2O_4})_3]_2 + 5\,\mathrm{H_2O}$ (Lapraik, J. pr. [2] 47, 309). Leicht löslich in Wasser. Absorptionsspektrum der Krystalle und ihrer Lösung: Lapraik. $-K_5\,\mathrm{Na_{19}}[\mathrm{Cr}(\mathrm{C_2O_4})_3]_8 + 32\,\mathrm{H_2O}$ (Wyroubow, C. 1900 II, 839; vgl.: E. A. Weener, Soc. 51, 385; Kehrmann, Pickers-32 H_2 O (W TROUBOW, C. 1900 II, 339; vgl.: E. A. WEKNER, 50c. 51, 300), REHEMBARN, FLARESGERILL, Z. a. Ch. 4, 135). Schwarzgrüne Krystalle. Pseudoregulär, wie das entsprechende Aluminiumsalz. Sehr leicht löslich in Wasser (Werner). — $Rb_3[Cr(C_2O_4)_3] + 3H_2O$ (W Y., C. 1900 II, 839). Verliert erst bei 140^0 sein ganzes Wasser. — $Rb_3Na_3[Cr(C_2O_4)_3] + 7H_2O$ (W Y., C. 1900 II, 839). Monoklin prismatisch. Gibt bei 110^0 6 Mol. H_2O , bei 160^0 den Rest ab. — $Ag_3[Cr(C_2O_4)_3] + aq$ (L., J. pr. [2] 47, 309). Absorptionsspektrum der wäßr. Lösung: L. Elektrische Leitfähigkeit und relative Wanderungsgeschwindigkeit der Ionen: KISTIAKOWSKY, Ph. Ch. 6, 100; R. 33, 605; C. 1902 I, 11. — Ca₃ [Cr(C₃O₄)₃]₂ + 18 H₂O (Berlin, vgl. Borzelius' Lehrb. d. Chem., 5. Aufl., Bd. III, S. 1089; Berzelius' Jahresber. 24, 249; (Berlin, vgl. Borzelius' Lehrb. d. Chem., 5. Aufl., Bd. III, S. 1089; Berzelius' Jahresber. 24, 249; Gmel.-Kraut 3, Abt. 1, 688). Rosenrote Birtchen. — Ca₃[Cr(C₂O₄)₃]₂ + 36 H₂O (Reece, C.r. 21, 1116). Dunkelviolette Nadeln. — CaK[Cr(C₂O₄)₃] + 3 H₂O (E. A. Werner, Soc. 51, 387; vgl. Rosenheim, Platsch, Z. a. Ch. 21, 12). Schwarze Nadeln, die im durchfallenden Lichte blau sind. Beständig gegen Wasser. — CaK[Cr(C₂O₄)₃] + 4 H₂O (Hartley, B. 6, 1425; E. A. Werner, Soc. 51, 386; vgl. Ro., Pl., Z. a. Ch. 21, 12). Dunkelgrüne pleochroitische Krystalle mit grünem Flächenschimmer. Wird durch heißes Wasser zersetzt (Werner). Absorptionsspektrum der heißen konz. Lösung: Lafraik, J. pr. [2] 47, 309. — Sr₃[Cr(C₂O₄)₃]₂ + 12 H₂O (Clarke, B. 14, 1640). Mattgrüne Nadeln. — Sr₃[Cr(C₂O₄)₃]₂ + 18 H₂O (Reece, C. r. 21, 1116). — Sr(NH₄)[Cr(C₂O₄)₃] + 5 H₂O (Ro., Pl., Z. a. Ch. 21, 9). Blaugrüne Nadeln. — SrK[Cr(C₂O₄)₃] + 4 H₂O (Ro., Pl., Z. a. Ch. 21, 12). Blaue Nadeln. — SrK[Cr(C₂O₄)₃] + 6 H₂O (Clarke, B. 14, 1641). Schwarzgrüne Krystallkruste. D^{12,8}: 2,155. — Ba₃[Cr(C₂O₄)₃]₂ (Reece, C. r. 21, 1116; Clarke, Kebler, B. 14, 36; Clarke, B. 14, 1639; E. A. Wernee, Soc. 51, 388; Rosenheim, Playsch, Z. a. Ch. 21, 9). Absorptionsspektrum der heißen Lösung: Lafraik, J. pr. [2] 47, 309. a) Wasser-14, 36; CLARKE, B. 14, 1639; E. A. WERNEB, Soc. 51, 388; ROSENHEIM, PLAYSCH, Z. a. Ch. 21, 9). Absorptionsspektrum der heißen Löbung: Lapraik, J. pr. [2] 47, 309. a) Wasserfreies Bag [Cr(C₂O₄)₃]₂ (-Clarke). D**: 2,570. b) Ba₅ [Cr(C₂O₄)₃]₂ + 6H₂O (CLARKE). Grün. D**: 2,896. d) Ba₃ [Cr(C₂O₄)₃]₂ + 8H₂O (WERNER; vgl. CLARKE). e) Ba₃ [Cr(C₂O₄)₃]₂ + 12H₄O (REECE; CLARKE, KEBLER; CLABKE). Dunkelgrün. D**: 2,372 (CLARKE). Grün. D**: (C₂O₄)₃]₂ + 14H₂O (ROSENHEIM, PLAYSCH). Blaugrün. g) Ba₃ [Cr(C₂O₄)₃]₂ + 13H₂O (REECE). Dunkelviolett. Lößlich in 30 Tln. heißem Wasser. — Ba K [Cr(C₂O₄)₃]₂ + 2 oder 3 H₂O (CLABKE, B. 14, 1641; ROSENHEIM, PLAYSCH). Z. a. Ch. 21, 11). Blaugrüne Nadeln. — (Cd(NH₄)[Cr(C₂O₄)₃] + 3 H₂O (ROSENHEIM, PLAYSCH). Z. a. Ch. 21, 10). Tiefblaue Krystalle. — [Cr (NH₃)₃] [Cr(C₂O₄)₃] + 3 H₂O (ROSENHEIM, PLAYSCH). A. 346, 46). Dunkelgrüne Blättchen. ● ● ● NH₄[Cr(C₂O₄)₃] + 3 H₂O (PFEIFFER, BASCI, A. 346, 46). Dunkelgrüne Blättchen. ● ● NH₄[Cr(C₂O₄)₃] + 3 H₂O (ROSENHEIM, COHN, Z. a. Ch. 21, 10). Tiefblaue Krystalle. — [Cr (NH₃)₃] [Cr(C₂O₄)₃] + 3 H₂O (ROSENHEIM, COHN, Z. a. Ch. 28, 339). B. Scheidet sich aus einer Lösung, die auf 3 Mol. Chromoxalsäure Cr₂(C₂O₄)₃ 1 Mol. Ammoniumoxalst enthält, nach einigen Tagen aus (R.). Granatrote Krystalle. — Na [Cr(C₂O₄)₂(H₂O)₂] + 5 H₂O (ROS, Z. a. Ch. 11, 209; RO., Z. a. Ch. 23, 339). — K [Cr(C₂O₄)₂(H₂O)₂] + 3 H₂O (ROSENHEIM, Z. a. Ch. 11, 209; ROSENHEIM, S. Aufl., Bd. III, S. 1088; Berzelius' Lehrb. d. Chem., 5. Aufl., Bd. III, S. 1088; Berzelius' Jahresber. 24, 247; Gmel. Kraut 3, Abt. 1, 472; ROSENHEIM, Z. a. Ch. 11, 209; ROSENHEIM, COHN, Z. a. Ch. 28, 339). Dunkelrot (Cr.). Monoklin prismatisch (SChabus, J. 1854, 392; vgl. MILLER, Philos. Magazine [3] 21, 201). Absorptionsspektrum der Lösung: Lapraik, Elektrische Leitfishigkeit: Ro., Z. a. Ch. 11, 242; KOPPEL, Z. a. Ch. 21, 17. ● ● NH₄[Cr(C₂O₄)₂(NH₃)₂] + 3 H₂O (E. A. WERNER, Soc. 53, 409; vgl. ROSENHEIM, COHN, Z. a. Ch. 28, 339). B. Durch Behandeln des roten Ammoniumsalzes NH₄[Cr(C₂O₄)₂(NH₂)₂] + 2 oder 3 H₂O (E. A. WERN 21, 9). Absorptionsspektrum der heißen Lösung: LAPRAIK, J. pr. [2] 47, 309. a) Wasser-A. 346, 48). Orangerote Schüppchen. ● ● — (NH₄)₅Cr₄(C₂O₄)₆(OH)₅ + 2 H₂O (E. A. Werner, Soc. 85, 1441). B. Durch Abdampfen einer ammoniakalischen Lösung von Chromihydroxyd in Oxalsäure. Dunkelgrün. Amorph. Leicht löslich in Wasser zu einer neutralen Lösung. — K₂[Cr(C₂O₄)₂(OH)](+aq) (E. A. W., Soc. 53, 407, 609; Rosenheim, Z. a. Ch. 11, 206; vgl. E. A. W., Soc. 85, 1441). B. Durch Versetzen einer Lösung von 1 Mol. des roten Kaliumsalzes K[Cr(C₂O₄)₂(H₂O)₂]+3 H₂O (s. o.) mit 2 Mol. Kalilauge und Fällen mit Alkohol (W.). Dunkelgrünes Krystallpulver. Die wäßr. Lösung reagiert schwach alkalisch (W.). — K₄Cr₄(C₂O₄)₆(OH)₄ (E. A. W., Soc. 85, 1441). B. Wird aus der mit Kalilauge versetzten Lösung von Chromoxalsäure Cr₂(C₂O₄)₃ (S. 522) durch Alkohol gefällt. Dunkelgrün. Amorph. Löslich in Wasser unter Bildung einer neutralen Lösung.

MoC₂O₄, 2 MoBr₂ + 4 H₂O (ATTERBERG, J. 1872, 262). Dunkelgelb, Krystallinisch,

• [2(NH₄)HC₂O₄, Mo₂O₃(OH)₄] + 2H₂O (BAILHACHE, Bl. [3] 33, 440; vgl. C. r. 135, 864). B. Durch Umsetzung einer durch roten Phosphor reduzierten Lösung von Ammonium-molybdat in Salzsäure mit Ammoniumoxalat. Rote Krystalle. Beständigste Form; daneben existieren weniger beständige von etwas anderer Zusammensetzung. − [2KHC₂O₄, Mo₂O₃ (OH)₄] + 2 H₂O (B., Bl. [3] 33, 440; vgl. C. r. 135, 862). Rote Krystalle, daneben oft

- (OH)₄] + 2 H₂O (B., Bl. [3] 33, 440; vgl. C. r. 135, 862). Rote Krystalle, daneben oft weniger beständige von etwas anderer Zusammensetung. ●

 H₂[MoO₃(C₂O₄)] + 1 oder 2 H₂O (Péchard. C. r. 108, 1053; Rosenheim, Z. a. Ch. 4, 362; vgl.: R., Z. a. Ch. 11, 230; Grossmann, Krämer, B. 36, 1610; Rimbach, Neizert, Z. a. Ch. 52, 401, 405). B. Durch Sättigen einer Oxalsäurelösung mit Molybdänsäure. Monoklin prismatisch (Dufet, Z. Kr. 20, 279). Überführungszahlen und elektrisches Leitvermögen: R., Z. a. Ch. 11, 228. Affinitätskonstante: R. (NH₄)H [MoO₃(C₂O₄)] + H₂O (R., Z. a. Ch. 4, 367). B. Durch Sättigen von saurem Ammoniumoxalat mit Molybdänsäure. Krystallkrusten. Schwer löslich in Wasser. Überführungszahlen: R., Z. a. Ch. 11, 233. (NH₄)₂[MoO₃(C₂O₄]] + H₂O (R., Z. a. Ch. 4, 363). B. Durch Sättigen von neutralem Ammoniumoxalat mit Molybdänsäure. Weiße Nadeln. Löslich in Wasser. Elektrische Leitfähigkeit: Rosenheim, Itzig, Z. a. Ch. 4, 46. Na₂[MoO₃(C₂O₄]] + 3 und 5 H₂O (Péchard. C. r. 108, 1064; Rosenheim, Itzig, Z. a. Ch. 21, 15). Nadeln. Leicht löslich in Wasser. Elektrische Leitfähigkeit: Grossmann, Krämer, Z. a. Ch. 41, 45. Na(NH₄)[MoO₃(C₂O₄]] + 2 H₂O (R., Z. a. Ch. 4, 366). B. Durch Einw. von 1 Mol. saurem Ammoniumoxalat auf 1 Mol. einer Schmelze von Natriumdimolybdat. Monoklin prismatish (Sacus, Z. Kr. 34, 167). Elektrische Leitfähigkeit: R., Z. a. Ch. 41, 46. KH[MoO₃(C₂O₄]] + H₂O (R., Z. a. Ch. 4, 368). Krusten. Schwer löslich in Wasser. Elektrische Leitfähigkeit: R., Z. a. Ch. 11, 234; Koppel, Z. a. Ch. 21, 17. K₂[MoO₃(C₂O₄]] + H₂O (R., Z. a. Ch. 14, 365). Krystallinisch. Leicht löslich in Wasser. Elektrische Leitfähigkeit: R., Z. a. Ch. 11, 233; Koppel, Z. a. Ch. 21, 17; Grossmann, Krämer, B. 36, 1610; Rimbach, Neizerr, Saure hinzu und läßt sie über konz. Schwefelsäure stehen. Weiß. Mikrokrystallinisch. Z. a. Ch. 21, 16). Krystallinisch. — H₂[Mo₂O₆(C₂O₄)] + H₂O (Rosenheim, Itzig, Z. a. Ch. 21, 16). Mikrokrystal
- [(NH₄)₂C₂O₄, MoO₄] (ozomoly bdänoxalsaures Ammonium) (Mazzucchelli, R. A. L. [5] 18 II, 259). B. Aus molybdänoxalsaurem Ammonium durch Einw. von Hydroperoxyd. Krystallinisch. [BaC₂O₄, MoO₄] + 2^1 /₂ H₂O (M., R. A. L. [5] 16 I, 964; G. 37 II, 327). B. Durch Fällen einer Lösung von molybdänoxalsaurem Ammonium mit überschüssigem Bariumchlorid, Behandlung des mit Wasser angerührten Niederschlags mit Hydroperoxyd und Fällen mit Alkohol. Gelbe Flocken. Sehr wenig löslich in warmem Wasser; leicht löslich in Säure. Zersetzt sich beim Erhitzen. • • [(NH₄)₂C₂O₄, 2 MoO₄] + 3 H₂O (Mazzucchelli, R. A. L. [5] 18 II, 260). B. Bei der Einw. von Hydroperoxyd auf molybdänoxalsaures Ammonium. Orangefarbenes Pulver. [Na₂C₂O₄, 2 MoO₄] (M., R. A. L. [5] 18 II, 260). Schuppen. [K₂C₂O₄, 2 MoO₄] + 3 H₂O (M., R. A. L. [5] 18 II, 259). Gelbe Krystalle. •
- W Na₂[WO₃(C₂O₄)] + 3 H₂O (ROSENHEIM, Z. a. Ch. 4, 360). Krystallkrusten. Löslich in Wasser. Elektrische Leitfähigkeit: Grossmann, Krämer, Z. a. Ch. 41, 48. K₂[WO₃(C₂O₄)] + H₂O (R., Z. a. Ch. 4, 358). Krystallkrusten. Sehr wenig löslich in Wasser. Überführungszahlen und elektrische Leitfähigkeit: R., Z. a. Ch. 11, 232; KOPPEL, Z. a. Ch. 21, 17. [(NH₄)₂C₂O₄, WO₄] + H₂O (ozowolframoxalsaures Ammonium) (Mazzucchelli, Inghiller, R. A. L. [5] 17 II, 32). B. Aus Ammoniumwolframoxalat (vgl. Rosenheim, Z. a. Ch. 4, 360) durch Einw. von Hydroperoxyd. Weiße Krystalle. [Na₂C₂O₄, WO₄] + 5 H₂O (M., I., R. A. L. [5] 17 II, 31). Weiße Kryställehen. [CaC₂O₄, WO₄] + H₂O (M., I., R. A. L. [5] 17 II, 32).
- $\begin{array}{c} \textbf{\textit{U}} \quad \bullet \quad \mathbf{H}_{2}[\mathbf{U}_{2}(\mathbf{C}_{2}\mathbf{O}_{4})_{5}] + 8 \; \mathbf{H}_{2}\mathbf{O} \; (\text{Kohlschütter}, \ B. \ \mathbf{34}, \ \mathbf{3626}; \; \text{vgl. Rammelsberg}, \ Ann. \ d. \\ Physik \; \mathbf{59}, \; 21). \quad \text{Fast weißes Pulver}, \quad \; (\mathbf{NH}_{4})\mathbf{H}[\mathbf{U}_{2}(\mathbf{C}_{2}\mathbf{O}_{4})_{5}] + 8 \; \mathbf{H}_{2}\mathbf{O} \; (\text{Kohlschütter}, \ Rossi, \ B. \ \mathbf{34}, \ \mathbf{1475}). \quad B. \; \text{Durch Fällen des Tetraoxalates} \; (\mathbf{NH}_{4})_{4}[\mathbf{U}(\mathbf{C}_{2}\mathbf{O}_{4})_{4}] \; (\mathbf{s. } \; \mathbf{8.525}) \; \text{mit verdünnter Salzsäure}. \\ \quad \text{Grauweiße Krystalle}. \quad \; \mathbf{K}_{2}[\mathbf{U}_{2}(\mathbf{C}_{2}\mathbf{O}_{4})_{5}] + 8 \; \mathbf{H}_{2}\mathbf{O} \; (\mathbf{K}., \ B. \; \mathbf{34}, \; \mathbf{3632}; \\ \end{array}$

Wasser Kantinosala ab unter blidding des Fehravasiodiuriants $K_3[U_2(C_2O_4)_5]$ (S. 5. 524). — $UF_4 + 2 (NH_4)_2 C_2 O_4 + 4 H_2 O$ (Orlow, \Re . 35, 1247; C. 1904 I, 1130). U $O_3(C_2O_4) + 3 H_2 O$ (Berzelius, Ann. d. Physik 1, 362; Peligot, A. 43, 281; Ebelmen, A. 43, 287; vgl. Rosenheim, Lienau, Z. a. Ch. 20, 286). Gelbes Krystallpulver. D: 2,98 (E.). Schwer löslich in kaltem Wasser (P.). Bei 14° lösen 100 Tle. Wasser 0,8 Tle. Salz, bei 100° 3-4 Tle. (E.). Elektrische Leitfähigkeit: Dittrich, Ph. Ch. 29, 460. Die wäßt. Lösung zersetzt sich im Sonnenlicht (Ebelmen, A. 48, 294; Fay, Am. 18, 277). — $U_2O_5(C_2O_4) + 7 H_2O$ (R., L., Z. a. Ch. 20, 288). Gelbes mikrokrystallinisches Pulver. Sehr wenig löslich in Wasser. — \bullet (NH₄)₂{UO₂(C₂O₄)₂] + 2 und 3 H₂O (Peligot, A. 43, 282; Rosenheim, Lienau, Z. a. Ch. 20, 287). Gelb. Rhombisch bipyramidal (De La Provostaye, A. ch. [3] 5, 49). Löslich in Wasser (Peligot). — $Li_2[UO_2(C_2O_4)_2] + 4^{1/2}H_2O$ (R., L., Z. a. Ch. 20, 287). Gelb. Sehr wenig löslich in Wasser. Elektrisches Leitvermögen: R., L. — $K_2[UO_2(C_2O_4)_2] + 3^{1/2}H_2O$ (Ebelmen, A. 43, 296; R., L., Z. a. Ch. 20, 285). Monoklin prismatisch (E.). — $K_2[UO_2(C_2O_4)_2] + UO_2(C_2O_4)_2] + UO_2(C_2O_4)_2 + UO_2($

12 Stunden stehen. Blaugelb. Krystallinisch. ● ● [UO₄, UO₂(C₂O₄NH₄)₂] (ozouranuranyloxalsaures Ammonium) (MAZZUCCHELLI, BIMBI, R. A. L. [5] 16 II, 580). B. Aus Ammoniumuranyloxalat in gesättigter wäßr. Lösung durch Hydroperoxyd. Gelbes Pulver. — [UO₄, UO₂(C₂O₄NH₄)₃] +2 (NH₄)₂C₂O₄ +3 H₂O (M., B., R. A. L. [5] 16 II, 581). B. Man versetzt eine wäßr. Lösung von Ammoniumoxalat und mit Hydroperoxyd und fällt mit wenig Alkohol. Gelbes Pulver. —. [UO₄, UO₂(C₂O₄NH₄)₃] +2 (NH₄)₂C₂O₄ +7 H₂O (M., B., R. A. L. [5] 16 II, 580). B. Aus einer mit Ammoniumuranyloxalat und Ammoniumoxalat gesättigten. wäßr. Lösung durch Hydroperoxyd.

Gelbes Pulver.

Neutrales Manganooxalat MnC₂O₄ (Winkelflech, A. 18, 280; Hausmann, Löwen-Mn thal, A. 89, 108; Liebig, A. 95, 117; Souchay, Lenssen, A. 102, 47; Gorgen, C. r. 47, Mangano 929; J. 1858, 245; Schneider, Ann. d. Physik 107, 610; A. 113, 78; Castelhaz, Bl. [2]

Mangani

50, 645; J. 1888, 1747; Rüst, Fr. 41, 606; Hauser, Wirth, J. pr. [2] 79, 362). Hydrate: a) $\operatorname{MnC}_2\mathrm{O}_4 + 3 \operatorname{H}_2\mathrm{O}$. B. Durch Vermischen kalter wäßr. Lösungen von Oxalsäure und Manganosulfat (Gorgen; vgl. H., W.). Rosagefärbte Krystalle, die leicht in das Dihydrat übergehen. b) $\operatorname{MnC}_2\mathrm{O}_4 + 2 \operatorname{H}_2\mathrm{O}$. B. Beim Eintragen einer heißen Oxalsäurelösung in eine heiße Manganosalzlösung (Gorgen). Man erhitzt Manganocarbonat mit Wasser zum Sieden, gibt eine warme Lösung von Oxalsäure bis zur deutlich sauren Reaktion hinzu, filtriert, wäscht das Salz mit Wasser bis zum Verschwinden der sauren Reaktion und trocknet an der Luft (Rüst). Weißes Krystallpulver, mit einem Stich ins Rote. Löslich in 2460 Thn. kaltem Wasser und 1250 Thn. heißem Wasser (Souchay, Lenssen); Löslichkeit in Wasser, Säuren und Lösungen von Oxalsäure und Ammoniumoxalat: Hauser, Wirth. — Wasser-freies Manganooxalat $\operatorname{MnC}_2\mathrm{O}_4$ (Liebig; Souchay, Lenssen; Rüst). B. Durch längeres Erhitzen des Dihydrates auf 100°. $\mathrm{D}_1^{\mathrm{Ha}}$: 2,422—2,457 (Clarke, B. 12, 1398). Hinterläßt beim Glühen im Kohlensäurestrom reines Manganoxyd (Liebig). — $\operatorname{MnC}_2\mathrm{O}_4 + \operatorname{NH}_3 + 3 \operatorname{H}_2\mathrm{O}$ (Souchay, Lenssen, A. 102, 52). Weißes oder schwach grünliches Krystallpulver, Wird durch Wasser rasch zersetzt.

● Mn(NH₃)₂(C₂O₄)₂ + 2 H₂O (WINKBEBLECH, A. 13, 281; SOUCHAY, LENSSEN,, A. 102, 50; vgl. Hauser, Wirth, J. pr. [2] 79, 364). Krystallkrusten. — MnK₂(C₂O₄)₂ + 2 H₂O (W., A. 13, 281; S., L., A. 102, 48). Rötliche Krystallkrusten. ● ●

MnK₃(C₂O₄)₃ + 3 H₂O (Souchay, Lenssen, A. 105, 254; Kehrmann, B. 20, 1595; vgl. van Mons, Journ. Pharm. et Chim. 5, 307; Christensen, Z. a. Ch. 27, 326). B. Aus Manganperoxydhydrat und den berechneten Mengen Oxalsäure und Kaliumdioxalat. Fast schwarze Krystalle. Atommagnetismus: Wiedemann, Ann. d. Physik [N. F.] 32, 459. Zersetzt sich rasch am Lichte oder beim Erwärmen unter Entwicklung von Kohlendioxyd und Bildung von Manganooxalat.

FeC₂O₄ + 2 H₂O (Vogel, J. 1855, 465; Souchay, Lenssen, A. 105, 255; Eder, Valenta, M. 1, 771). Gelbes Krystallpulver. Löslich in 4500 Tln. kaltem und 3800 Tln. heißem Wasser (S., L.). Leicht löslich in einer Ferrioxalatlösung (E., V.). Zerfällt beim Erhitzen unter Luftabschluß in Kohlenoxyd, Kohlendioxyd und Ferrooxyd, dem nur wenig Eisen beigemengt ist (Vogel; Liebig, A. 95, 117; Bibnie, R. 2, 273). Über natürlich vorkommendes Ferrooxalat vyl. den Artikel Oxalsäure (S. 502). — FeC₂O₄ + 2 N₂H₄ (Franzen, v. Mayer, Z. a. Ch. 60, 284). B. Aus in Wasser gelöstem Ferrioxalat und 50% gem Hydrazinhydrat beim Erwärmen als hellgelber krystallinischer Niederschlag. Löslich in verdünnten Säuren. Zersetzt sich beim Kochen mit Wasser. — ● Fe(NH₄)₂(C₂O₄)₂ + 3 H₂O (Eder, Valenta, M. 1, 774). B. Aus Ferrooxalat und Ammoniumoxalat im Kohlensäurestrom. Goldgelbe Krystalle. Im feuchten Zustande sehr unbeständig. Scheidet beim Übergießen mit Wasser Ferrooxalat ab. — FeK₂(C₂O₄)₂ + H₂O (SOUCHAY, Lenssen, A. 105, 255; Eder, Valenta, M. 1, 772; Scholz, M. 29, 439; vgl. Riegel, Z. El. Ch. 7, 875). Goldgelbe Krystalle. Verhält sich gegen Wasser wie das entsprechende Ammoniumsalz (E., V.; Sch.). Molekularzustand in Lösung und Absorptionsspektrum der Lösung: Sheppard, Mees, Soc. 87, 189. Hat hervorragend reduziereude Eigenschaften, worauf seine Verwendung als Entwickler in der Photographie beruht (vgl. Eder, M. 1, 137; B. 13, 500). ●

Ferrioxalat ist in festem Zustande bisher nicht erhalten (Eder, Valenta, M. 1, 763; Rosenheim, Z. a. Ch. 11, 215). Löslichkeit von Ferrihydroxyd in wäßr. Oxalsäure: Cameron, Robinson, C. 1909 I, 1856. Zerfällt beim Belichten der wäßr. Lösung in Ferroxalat und CO₂ (Döbereiner, A. 122, 113; Dbaper, J. 1857, 51; Eder, M. 1, 756, 758; Jodlbauer, Ph. Ch. 59, 516); dieselbe Zersetzung wird durch Erwärmen der wäßr. Lösung auf 1000 herbeigeführt (Edder, Valenta; Lemoine, C. r. 116, 982; A. ch. [6] 30, 346). — Fe₂(C₂O₄)₃ + 7Fe₂O₃ + 9 H₂O (Rosenthaler, Siebeck, Ar. 246, 54; vgl. Cameron, Robinson, C. 1909 I, 1856). B. Durch Fällen einer siedenden 1% isoung von Kaliumoxalat mit einer 5% isoner Ferrinitratiösung. Gelbrotes amorphes Pulver. In Wasser kolloidal löslich; Mineralsäuren und Essigsäure löslich. Unlöslich in Alkalioxalatiösung. — (NH₄)₃ [Fe(C₂O₄)₃] + 3 oder 4 H₂O (Bussy, J. pr. [1] 16, 399; Edder, Valenta, M. 1, 770; Wyroubow, C. 1900 II, 839; vgl. Rosenheim, Z. a. Ch. 11, 216). Smaragdgrüne Krystalle. Monoklin prismatisch (Rammelsberg, Ann. d. Physik 93, 46; Schabus, J. 1854, 393; Wyroubow). D^{17,5}: 1,7785 (E., V.). Löslich in 1,17 Tln. Wasser von 20° (Bussy), in 2,34 Tln. von 0°, in 2,10 Tln. von 17°, in 0,56 Tln. von 55°, in 0,29 Tln. von 100° (E., V.). Elektrische Leitfähigkeit: Kistiakowsky, Ph. Ch. 6, 100. Über den Wassergehalt vgl. Löwenstein, Z. a. Ch. 63, 124. — Li₃[Fe(C₂O₄)₃] + a q (Wy., C. 1900 II, 839). Triklin pinakoidal. Krystallisiert bei 0° über Schwefelsäure mit 4½ Mol. Wasser, bei Temperaturen über 10° mit 7½ H₂O. — Na₃[Fe(C₂O₄)₃] + 3 und 5 H₂O (Bussy, J. pr. [1] 16, 398; Eder, Valenta, M. 1, 769; Wyroubow, C. 1900 II, 839; vgl. Rosenheim, Z. a. Ch. 11, 216; Copraux, A. ch. [8] 6, 568). Monoklin prismatisch (Rammelsberg, Ann. d. Physik 93, 44; Schabus, J. 1854, 393; Muemann, Rotter, Sitzungsber, K. Akad. Wiss. Wien 34, 74; Wyroubow). D^{17,5}: 1,9731 (E., V.). Löslich in 2 Tln. Wasser von 20° (Bussy), in 3,08 Tln. von 0°, in 1,69 Tln.

von 17°, in 1,18 Tln. von 50°, in 0,55 Tln. von 100° (E., V.). Über die Lichtempfindlichkeit s. Eder, M. 1, 762. Über den Wassergehalt vgl. Löwenstein, Z. a. Ch. 63, 124. — Na₃ (NH₄)₃[Fe(C₂O₄)₃]₂ + 7 H₂O (WY., C. 1900 II, 839). Monoklin prismatisch. Verliert 6 Mol. Wasser bei 110°, den Rest bei 130° (WY.). Abnahme der Dampfspannung bei Abgabe des Krystallwassers: Löwenstein, Z. a. Ch. 63, 121. — K₃[Fe(C₂O₄)₃] + 3 H₂O (Bussy, J. pr. [1] 16, 395; Eder, Valenta, M. 1, 766; Wyroubow, C. 1900 II, 839; Scholz, M. 29, 439; vgl. Rosenheim, Z. a. Ch. 11, 216). Monoklin prismatisch (Rammelsberg, Ann. d. Physik 93, 44; Schabus, J. 1854, 392; Grailich, v. Lang, Sitzungsber. K. Akad. Wiss. Wien 27, 48; MURMANN, ROTTER, Sitzungsber. K. Akad. Wiss. Wien 34, 74; WYROUBOW). D^{11,5}: 1,4418 (E., V.). Schwer löslich in Wasser, daraus durch Alkohol fällbar. Löslich in D^{11,5}: 1,4418 (E., V.). Schwer löslich in Wasser, daraus durch Alkohol fällbar. Löslich in 21,37 Th. Wasser von 0°, in 14,97 Th. von 17°, in 2,76 Th. von 50°, in 0,85 Th. von 100° (E., V.). Atommagnetismus: WIEDEMANN, Ann. d. Physik [N. F.] 32, 459. Elektrische Leitfähigkeit: R., Z. a. Ch. 11, 240; vgl. RIEGEL, Z. El. Ch. 7, 875. — $K_5Na[Fe(C_2O_4)_3]_2$ (Wy., C. 1900 II, 839; vgl. Kehrmann, Pickersgill, Z. a. Ch. 4, 133). Tief dunkelgrün. Regulär. — $Rb_3[Fe(C_2O_4)_3]_2$ (Wy., C. 1900 II, 839). Monoklin prismatisch. — $Rb_5Na[Fe(C_2O_4)_3]_2$ (Wy., C. 1900 II, 839). Regulär. — $Sr_3[Fe(C_2O_4)_3]_2$ +18 H₂O (Herce, C. r. 21, 1116). — $Sr(NH_4)[Fe(C_2O_4)_3]_2$ +6 H₂O (Rosenheim, Platsch, Z. a. Ch. 21, 13). Gelbgrüne Nadeln. — $Ba_3[Fe(C_2O_4)_3]_2$ +7 und 21 oder 22 H₂O (Herce, C. r. 21, 1116; R., Pl., Z. a. Ch. 21, 12). Grüngelbe Nadeln. — $Tl_3[Fe(C_2O_4)_3]_2$ +2 H₂O (Wy., C. 1900 II, 839). Monoklin prismatisch. Schwer löslich. — — — — — — — — KFe(C_2O_4)₂ + 2½, 2 H₂O (Eder, Valenta, M. 1, 767; Rosenheim, Z. a. Ch. 11, 217). B. Durch Umsetzung einer mit Eisenhydroxyd abgesättigten Oxalsäurelösung mit der entsprechenden Menge einer mit Eisenhydroxyd abgesättigten Oxalsäurelösung mit der entsprechenden Menge Kaliumoxalat im Dunkein (R.). Olivenbraune Krystalle. Löslich in 1,09 Tln. Wasser von 21° (E., V.). — KFeO(C₂O₄), 2MoO₃ + 5 H₃O (R., Z. a, Ch. 11, 219). B. Durch Lösen von Molybdänsäure in einer heißen Lösung des grünen Kaliumferrioxalats K₃[Fe(C₂O_{4)₈]} (s. o.). Hellgelbe Krystalle.

 ${\rm CoC_2O_4} + 2~{\rm H_2O}$ (R. Schneider, Ann. d. Physik 101, 390; Ephraim, B. 42, 3854; Covgl. Winkelblech, A. 13, 156, 164). Rosenrotes Pulver. ${\rm D_i^{19}}$ (wasserfrei): 2,325 (Clarke, Kobalto B. 12, 1399). Unlöslich in Wasser und Oxalsäurelösung (Winkelblech, A. 18, 273). Zerfällt beim Erhitzen unter Luftabschluß in Kohlendioxyd und Metall (Döbereiner, Gmel.-Kraut 5, Abt. 1, 279). — CoC₂O₄ + 4 H₂O (Ернгаім, B. 42, 3854). B. Durch Fällen einer kalten Abt. 1, 279). — $CoC_2O_4 + 4H_2O$ (EPHRAIM, B. 42, 3854). B. Durch Fallen einer kalten Lösung von Kobaltosulfat mit Ammoniumoxalat und Trocknen des Niederschlags an der Luft. Verliert über Calciumchlorid etwa 1 Mol. Wasser in einem Tage, nach 3 Wochen etwa $1^1/2$ Mol. — $CoC_2O_4 + 2 Co(OH)_2$ (Winkelblech, A. 13, 158). Blaugrünes Pulver. — $CoC_2O_4 + NH_3 + 3H_2O$ (E., B. 42, 3852). B. Aus $CoC_2O_4 + 2NH_3 + 2H_2O$ beim Liegen an feuchter Luft. — $CoC_2O_4 + 2 NH_3 + 2 H_2O$ (E., B. 42, 3851; vgl. W., A. 13, 273). B. Durch Fällen einer Lösung von $CoC_2O_4 + 2H_2O$ in konz. Ammoniak mit Alkohol. Violettes Pulver. — $CoC_2O_4 + 3NH_3 + H_2O$ (E., B. 42, 3853). B. Aus $CoC_2O_4 + 2NH_3 + 2H_2O$ in einer Ammoniakatmosphäre. — $CoC_2O_4 + 4NH_3$ (E., B. 42, 3853). B. Aus entwässertem Kobaltooxalat in einer trocknen Ammoniakatmosphäre. Verliert beim Erwärmen Ammoniak. — $CoC_2O_4 + (NH_3)C_2O_4 + 6H_2O$ (E., B. 42, 3855). Vel. W., A. 13, 275, 277). B. Durch $-\mathrm{CoC_2O_4} + (\mathrm{NH_4})_2\mathrm{C_2O_4} + 6\,\mathrm{H_2O}$ (E., B. 42, 3855; vgl. W., A. 13, 275, 277). B. Durch Kochen der Komponenten in Wasser bei einem Überschuß von Kobaltooxalat. Krystallinisch. Verwittert nicht an der Luft. Wird durch Wasser gespalten. — $\text{CoC}_2\text{O}_4 + 2\left(\text{NH}_4\right)_2\text{C}_2\text{O}_4 + 6\,\text{H}_2\text{O}$ (E., B. 42, 3854; vgl. W., A. 13, 275, 277). B. Aus den Komponenten in siedendem Wasser. Rosafarbige Blättchen. Die konz. wäßr. Lösung ist dunkelviolett. Wird durch Wasser gespalten. — $CoC_2O_4 + 2N_2H_4$ (Franzen, v. Mayer, B. 39, 3379; Z. a. Ch. 60, 271). B. Aus 5 g Aquopentamminkobaltioxalat $[Co(NH_3)_5(H_2O)]_2(C_2O_4)_3$ (s. u.) und 20 ccm 50% gigem Hydrazinhydrat beim Erwärmen auf dem Wasserbade. Himbeerfarbenes Krystallpulver. Sehr wenig löslich in kaltem Wasser; wird durch heißes Wasser zersetzt. — CoK2 $(C_2O_4)_2 + 6H_2O$ (Rammelsberg, Ann. d. Physik 95, 197; vgl. Winkelblech, A. 13, 166; DEARIN, SCOTT, STEELE, Ph. Ch. 69, 123). Rote, wahrscheinlich rhombische Krystalle. Löslich in Wasser. Wird Kobaltooxalat mit einer konz. Kaliumoxalatlösung geschüttelt, so scheidet sich $CoK_2(C_2O_4)_2 + aq$ ab, während in Lösung das Salz $Co_3K_4(C_2O_4)_5$ vorherrscht (D., S., S.).

[Co(NH₃)₃(C₂O₄)Cl] + 1 /₂ H₂O (JÖRGENSEN, Z. a. Ch. 11, 434). B. Durch Behandlung von [Co(NH₃)₃Cl₂(H₂O)]Cl mit Oxalsäure. Indigoblane Täfelchen. Fast unlöslich in kaltem Wasser. — [Co(NH₃)₃(C₂O₄)Cl(H₂O)] (WERNER, Z. a. Ch. 15, 163; vgl. J., Z. a. Ch. 11, 434). B. Aus dem Oxalodiaquotriamminkobaltinitrat [Co(NH₃)₃(C₂O₄)(H₂O)₂]NO₃ durch Einw. von Salzsäure. Violettes Pulver. Unlöslich in kaltem und warmem Wasser. The Hall of the H

Wasser. — • $[Co(NH_3)_4(C_2O_4)]_2C_2O_4$ (J., Z. a. Ch. 11, 434). B. 1 g Oxalotetramminkobaltichlorid (Co(NH₃)4(C₂O₄))Cl wird in 25 ccm Wasser und 10 ccm verdünntem Ammoniak erhitzt und mit Oxalsäure schwach übersättigt. Rotviolette Krystalle. Schwer löslich in kaltem Wasser. — $[Co(NH_3)_4(C_3O_4)]Cl(J_1, Z. a. Ch. 11, 429)$. B. Durch Erwärmen von 10 g Chloroaquotetramminkobaltichlorid $[Co(NH_3)_4(H_2O)Cl]Cl_2$ mit 10 g Oxalsäure und 100 ccm Wasser auf dem Wasserbade, Karmoisinrote Krystalle. Löslich in etwa 140 Tln. 100 ccm Wasser auf dem Wasserbade, Karmoisinrote Krystalle. Löslich in etwa 140 Th. kaltem Wasser. — $[Co(NH_3)_4(C_2O_4)]_2PtCl_4 + 1^l/2H_2O(J., Z.a.Ch. 11, 433)$. B. Aus $[Co(NH_3)_4(C_2O_4)]Cl$ und Kaliumplatosochlorid. Karmoisinrote Mikrokrystalle. — $[Co(NH_3)_4(C_2O_4)]Cl$ und Platinchlorwasserstoffsäure. Scharlach- bis karminrote Krystalle. Sehr wenig löslich in Wasser; unlöslich in Alkohol. — $[Co(NH_3)_4(C_2O_4)]Br(J., Z.a.Ch. 11, 433)$. B. Aus $[Co(NH_3)_4(C_2O_4)]Cl$ und Platinchlorwasserstoffsäure. Scharlach- bis karminrote Krystalle. Sehr wenig löslich in Wasser; unlöslich in Alkohol. — $[Co(NH_3)_4(C_2O_4)]Br(J., Z.a.Ch. 11, 432)$. Co $(NH_3)_4(C_2O_4)]_8SO_4 + 2H_2O(J., Z.a.Ch. 11, 432)$. Karmoisinrotes Krystallpulver. Schwer löslich in kaltem Wasser. — $[Co(NH_3)_4(C_2O_4)]NO_3$ (vgl. J., Z.a.Ch. 11, 431). Rhombisch bipyramidal (JAEGER, Z. Kr. 39, 563). D¹⁵: 1,933 (JAEGER). • • $[Co(NH_3)_4(H_2O)(NO_2)]C_2O_4$ (J., Z.a.Ch. 7, 299; Werner; KLIEN, Z.a.Ch. 22, 121). Orangerote Mikrokrystalle (J.). Sehr wenig löslich in Wasser. — • $[Co(NH_3)_5(C_2O_4)]_2C_2O_4 + 4H_2C_2O_4$ (J., Z.a.Ch. 11, 422). B. 4 g Aquopentamminkobaltioxalat $[Co(NH_3)_5(H_2O)]_2(C_2O_4)_3$ (s. u.) werden mit 3,1 g Oxalsäure und 30 ccm Wasser $^3/4$ Stdn. im Wasserbad erhitzt. Rote Tafeln. Durch wiederholtes Lösen und Fällen entstehen Oxalate, die weniger sauer sind. — $[Co(NH_3)_5(C_2O_4)]_5C_2O_4$ holtes Lösen und Fällen entstehen Oxalate, die weniger sauer sind. $-[Co(NH_3)_5(C_2O_4)]_2C_2O_4$ (J., Z. a. Ch. 11, 423). B. Die bei der Darstellung des sauren Oxalats (vorstehendes Salz) (J., Z. a. Ch. 11, 423). B. Die bei der Darstellung des sauren Oxalats (vorstehendes Salz) hinterbleibende Mutterlauge wird mit Ammoniak schwach übersättigt. Rote Kryställchen, Fast unlöslich in kaltem Wasser; leichter löslich in verdünnter Oxalsäure. — $[\text{Co}(\text{NH}_3)_5(\text{C}_2\text{O}_4)]\text{Cl} + \text{HCl}$ (J., Z. a. Ch. 11, 426). B. Analog der des sauren Bromids. Gelbrote Kryställchen. — $[\text{Co}(\text{NH}_3)_5(\text{C}_2\text{O}_4)]_2\text{PtCl}_6 + 2\,\text{H}_2\text{O}$ (J., Z. a. Ch. 11, 427). B. Auf Zusatz von Platinchlorwasserstoffsäure zur wäßr, Lösung einiger Salze vom Typus $[\text{Co}(\text{NH}_3)_5(\text{C}_2\text{O}_4)]\text{X}$. Rote Krystallnadeln. Fast unlöslich in Wasser. — $[\text{Co}(\text{NH}_3)_5(\text{C}_2\text{O}_4)]\text{X}$. Rote Krystallnadeln. Fast unlöslich in Wasser. — $[\text{Co}(\text{NH}_3)_5(\text{C}_2\text{O}_4)]\text{X}$. Rosenrote Kryställchen. Leicht löslich in Wasser. — $[\text{Co}(\text{NH}_3)_5(\text{C}_2\text{O}_4)]\text{Br} + \text{HBr}$ (J., Z. a. Ch. 11, 425). B. Man erhitzt 1 g Aquopentamminkobaltioxalat $[\text{Co}(\text{NH}_3)_5(\text{C}_2\text{O}_4)]$ (S. u.) mit 0,4 g Oxalsäure und 25 ccm Wasser, setzt nach dem Erkalten 10 ccm konz. Bromwasserstoffsäure und 50 ccm Alkoliol hinzu. Leicht löslich in Wasser mit saurer Reaktion. — $[\text{Co}(\text{NH}_3)_5(\text{C}_2\text{O}_4)]$ I + 1½ H2 O (J., Z. a. Ch. 11, 424). — $[\text{Co}(\text{NH}_3)_5(\text{C}_2\text{O}_4)]$ I + 1½ H2 O (J., Z. a. Ch. 11, 424). — $[\text{Co}(\text{NH}_3)_5(\text{C}_2\text{O}_4)]$ I + 1½ H2 O (J., Z. a. Ch. 11, 424). — $[\text{Co}(\text{NH}_3)_5(\text{C}_2\text{O}_4)]$ I + 1½ H2 O (J., Z. a. Ch. 11, 424). — $[\text{Co}(\text{NH}_3)_5(\text{C}_2\text{O}_4)]$ I + 1½ H2 O (J., Z. a. Ch. 11, 424). — $[\text{Co}(\text{NH}_3)_5(\text{C}_2\text{O}_4)]$ I + 1½ H2 O (J., Z. a. Ch. 11, 424). — $[\text{Co}(\text{NH}_3)_5(\text{C}_2\text{O}_4)]$ I + 1½ H2 O (J., Z. a. Ch. 11, 424). — $[\text{Co}(\text{NH}_3)_5(\text{C}_2\text{O}_4)]$ I + 1½ H2 O (J., Z. a. Ch. 11, 424). — $[\text{Co}(\text{NH}_3)_5(\text{C}_2\text{O}_4)]$ I + 1½ H2 O (J., Z. a. Ch. 11, 424). — $[\text{Co}(\text{NH}_3)_5(\text{C}_2\text{O}_4)]$ I + 1½ H2 O (J., Z. a. Ch. 11, 424). — $[\text{Co}(\text{NH}_3)_5(\text{C}_2\text{O}_4)]$ I + 1½ H2 O (J., Z. a. Ch. 11, 424). — $[\text{Co}(\text{NH}_3)_5(\text{C}_2\text{O}_4)]$ I + 1½ H2 O (J., Z. a. Ch. 11, 10 ccm konz. Bromwasserstoffsäure und 50 ccm Alkohol hinzu. Leicht löslich in Wasser mit saurer Reaktion. — [Co(NH₃)₆(C₂O₄)]I + 1¹/₂ H₂O (J., Z. a. Ch. 11, 424). — [Co(NH₃)₅(C₂O₄)]I + HI (J., Z. a. Ch. 11, 424). Zersetzt sich allmählich, besonders im Licht. — [Co(NH₃)₅(C₂O₄)]SO₄H + 1 und 2 H₂O (GIBBS, GENTH, J. pr. [1] 72, 158; J. 1857, 234; J., Z. a. Ch. 11, 419). Löslich in 100 Tln. kaltem Wasser. — [Co(NH₃)₅(C₂O₄)]₂SO₄ + 3 H₂O (J., Z. a. Ch. 11, 422; vgl. G., G., J. pr. [1] 72, 159; J. 1857, 235). Schwer löslich in Wasser; schwerer löslich als das saure Sulfat. — [Co(NH₃)₅(C₂O₄)]NO₃ + HNO₃ (J., Z. a. Ch. 11, 426). ● ● ● [Co(NH₃)₅(H₂O)]₂(C₂O₄)₃ + 4 H₂O (GIBBS, GENTH, J. pr. [1] 72, 154; J. 1857, 232; Jörgenser, J. pr. [2] 31, 89; Z. a. Ch. 17, 461). B. Man erhitzt Chloropentamminkobaltichlorid [Co(NH₃)₅Cl]C₂ mit wäßr. Ammoniak, bis eben eine rote Lösung entstanden ist und neutralisiert dann die abgekühlte Lösung mit Oxalsäure. Kirschrote Krystalle. Unlöslich in kaltem Wasser. — [Co(NH₃)₅(H₂O)]₂(C₂O₄)(PtCl₆)₂ + 6 H₂O (J., Z. a. Ch. 11, 428), B. Auf Zusatz von Natriumplatinchlorid zur oxalsauren Lösung von [Co(NH₃)₅(H₂O)]₂(C₂O₄)₈ + 4 H₂O. Rotgelbe Nadeln. Sehr wenig löslich in kaltem Wasser. Verliert über konz. Schwefelsäure oder bei 80° 4 Mol. Wasser, den Rest bei 98°. ● ● — (Co(NH₃)₅Cl](C₂O₄ (Jörgensen, J. pr. [2] 18, 238; ygl. GIBBS, GENTH, J. pr. [1] 72, 158; J. 1857, 234). B. Durch Fällen einer wäßr. Lösung des Chloropentamminkobaltinitrats [Co(NH₃)₅Cl](NO₃)₈ mit Ammoniumoxalat. Krystallinisch. — [Co(NH₃)₅Br]C₂O₄ (J., J. pr. 1200) [Co(NH₃)₅Cl](NO₃)₈ mit Ammoniumoxalat. Krystallinisch. — [Co(NH₃)₅Br]C₂O₄ (J., J. pr. 1200) [Co(NH₃)₅Cl](NO₃)₈ mit Ammoniumoxalat. Krystallinisch. — [Co(NH₃)₅Br]C₂O₄ (J., J. pr. 1200) [Co(NH₃)₅Cl](NO₃)₈ mit Ammoniumoxalat. Krystallinisch. — [Co(NH₃)₅Cl](O₃O₄)₅Cl](O₄O₄)₅Cl](O₅O₄O₅O 188; J. 1857, 234). B. Durch Fallen einer waßt. Losung des Chloropentamminkopatunitrats $[Co(NH_3)_5Cl](NO_3)_2$ mit Ammoniumoxalat. Krystallinisch. — $[Co(NH_3)_5Br]C_2O_4$ (J., J. pr. [2]19, 67). Violette Nadeln. Unlöslich in Wasser. — $[Co(NH_3)_5(NO_2)]C_2O_4$ (G., G., J. pr. [1] 72, 168; J. 1857, 242; Braun, A. 132, 43). Gelbe Krystallnadeln. Unlöslich in Wasser. — $[Co(NH_3)_5(NO_2)]C_2O_4$ (J., J. pr. [2] 23, 251). Rote Krystallnadeln. $\bullet \bullet$ — $[Co(NH_3)_5(SO_4)]_2SO_4 + \frac{1}{2}H_2C_3O_4$ (Sand, Genssler, A. 329, 208). B. Aus der Mutterlauge von $[Co_2(N_2O \cdot C_2O_4)(NH_3)_3(H_2O)](C_2O_4H)_4$ (s. u.) durch Fällen mit Alkohol. Purpurrot. — \bullet $[Co(NH_3)_6]_2(C_2O_4)_3 + 4H_2O$ (Gibbs, Genth, J. pr. [1] 72, 163; J. 1857, 238). Lederfarbige Krystallnadeln. Unlöslich in Wasser. — $[Co(NH_2 \cdot OH)_6]_2(C_2O_4)_3$ (Feldt, B. 27, 405; Werner, Berl, B. 38, 897). B. Aus dem Hexahydroxylamminkobaltichlorid und Ammoniumoxalat. Gelbe Mikrokrystalle (Fridt). Sehr wenig löslich in Wasser. Unbeständig (W. B.). $\bullet \bullet$ — $[(NO_2)_6]_2(C_2O_4)_3$ Mikrokrystalle (Feldt). Sehr wenig löslich in Wasser. Unbeständig (W. B.). $\bullet \bullet - [(NO_2)_2 (NH_3)_2 \text{Co} \cdot \text{C}_2 \text{O}_4 \cdot \text{Co} (NH_3)_2 (NO_2)_2]$ (Jörgensen, Z. a. Ch. 11, 451). B. Man löst 4 g Ammonium-dinitrooxalodiamminkobaltiat $NH_4[\text{Co}(NH_3)_2(\text{C}_2\text{O}_4)(NO_2)_2] + H_2\text{O}$ (s. S. 529) in 25 ccm kalter konz. Salpetersäure und gießt nach 1 Stunde die Lösung in 50 ccm kaltes Wasser. Rotbraune Mikrokrystalle. Unlöslich in kaltem Wasser. Beim Erhitzen mit der berechneten Menge Ammoniumoxalat wird das Ausgangsprodukt zurückgebildet. — [Co₂ $(N_2O \cdot C_2O_4)(NH_3)_9(H_2O)](C_2O_4H)_4$ (Sand, Genssler, A. 329, 207). B. Durch Behandeln von $[Co_4(N_2O_3)_2(NH_3)_{19}(H_2O)](SO_4)_4 + 2H_2O$ mit Oxalsäure. Hellrote Krystallnadeln. — \bullet (NH₄) $_3[Co(C_2O_4)_3] + 3H_2O$ (Marshall, Soc. 59, 769; Sörensen, Z. a. Ch.

11, 3; COPAUX, C. r. 134, 1214; A. ch. [8] 6, 563; vgl. Durrant, Soc. 87, 1787; Winkel-BLECH, A. 13, 275). B. Aus Kobaltooxalat und Alkalioxalat durch Oxydation mit Bleiperoxyd in essigsaurer Lösung (S.; C.) oder durch Elektrolyse (M.). Dunkelgrün. Monoklin prismatisch (COPAUX, C. r. 184, 1215; A. ch. [8] 6, 564; C. 1906 I, 1604). Bei 20,8° lösen prismatisch (COPAUX, C. r. 134, 1215; A. ch. [8] 6, 564; C. 1906 I, 1604). Bel 20,5° losen 100 g Wasser 170 g Salz (S.). — Li₃[Co(C₂O₄)₃] + 6 H₂O (COPAUX, C. r. 134, 1214; A. ch. [8] 6, 563, 565; C. 1906 I, 1604). Triklin pinakoidal. — Na₃[Co(C₂O₄)₃] + 5 H₂O (C. r. 134, 1214; A. ch. [8] 6, 563, 564; C. 1906 I, 1604). Monoklin prismatisch. — Na₃ (NH₄)₃[Co(C₂O₄)₃]₂ + 7 H₂O (C., C. r. 134, 1214; A. ch. [8] 6, 563, 565; C. 1906 I, 1604). Monoklin prismatisch. — K₃[Co(C₂O₄)₃] + 3 oder 3^{1} /₂H₂O (Kehrmann, B. 19, 3102; Kehrmann, Piokerschill, B. 24, 2324; Sörensen, Z. a. Ch. 11, 2; Copaux, C. r. 134, 1214; A. t. 1216; 563, 563, 563, 564; C. 1906 I, 1232). Triklin A. ch. [8] 6, 563, 564; C. 1906 I, 1604; Benedict, Am. Soc. 28, 173; C. 1906 I, 1323). Triklin pinakoidal (C.). Bei 19,8° lösen 100 g Wasser 37,3 g Salz (S.). — $K_6Na_{19}[Co(C_3O_4)_3]_3 + 32 H_2O$ (Copaux, C. r. 134, 1214; A. ch. [8] 6, 563, 565; C. 1906 I, 1604). Rhombisch (pseudoregulär). — $KNa_2[Co(C_2O_4)_3] + 4 H_2O$ (Kehemann, Pickerschll, Z. a. Ch. 4, 136). Schwarzgrüne Pyramidentetraeder. — $K_3Na_3[Co(C_2O_4)_3]_3 + 6 H_2O$ (Kehemann, B. 19, 3102). — $Rb_3[Co(C_2O_4)_3] + 4 H_2O$ (Copaux, C. r. 134, 1214; A. ch. [8] 6, 563, 564; C. 1906 I, 1604). Rhombisch bipyramidal. — $Rb_3Na_3[Co(C_2O_4)_3]_2 + 5 H_2O$ (C., C. r. 134, 1214; A. ch. [8] 6, 563; 565; C. 1906 I, 1604). Monoklin prismatisch. — Ca_3 [Co($C_2O_4)_3$] $_2 + 6 H_2O$ (Benedict, Am. Soc. 28, 172; C. 1906 I, 1323). Dunkelgrüne Nadeln. — $Ra_3[Co(C_2O_4)_3]_2 + 12 H_2O$ (Kehrmann, B. 19, 3103; Kehrmann, Pickersgill, Z. a. Ch. 4, 136). Feine grüne Nädelchen. — $[Cr(NH_3)_6][Co(C_2O_4)_3] + 3 H_2O$ (Pfeiffer, Basci, A. 346, 49). Grüne Blättchen. — $[Co(NH_3)_6][Co(C_2O_4)_3] + 3 H_2O$ (Pfeiffer, Basci, A. 346, 51). Braune Blättchen. — $(NH_4)_2H_2[Co_2(C_2O_4)_3] + 3 H_2O$ (Pfeiffer, Basci, A. 346, 51). Braune Blättchen. — $(NH_4)_2H_2[Co_2(C_2O_4)_3] + 12 H_2O$ (Orlow, X. 35, 1247; C. 1904 I, 1130). Dunkelgrüne Krystalle. Leicht löslich in Wasser und verdünntem Alkohol. — $NH_4[Co(NH_3)_2(C_2O_4)(NO_2)_2] + H_2O$ (Jörgensen, Z. a. Ch. 11, 440). B. Man vermischt die 50° warme Lösung von 20 g Ammonium-diamminkobaltinitrit in 100 cem Wasser mit 10 g Oxalsäure in 50 cem Wasser. Braune Kryställchen. Löslich A. ch. [8] 6, 563, 564; C. 1906 I, 1604; BENEDICT, Am. Soc. 28, 173; C. 1906 I, 1323). Triklin in 100 ccm Wasser mit 10 g Oxalsäure in 50 ccm Wasser. Braune Kryställchen. Löslich in 30 Tln. kaltem Wasser; unzersetzt löslich in kalter, verdünnter Salzsäure. — Na [Co (NH₃)₂ (C₂O₄)(NO₂)₂] +2 H₂O (J., Z. a. Ch. 11, 444). — K [Co (NH₃)₂(C₂O₄)(NO₂)₂] (MIOLATI, GROTTANEHAI, Z. a. Ch. 33, 269). — K [Co (NH₃)₂(C₂O₄)(NO₂)₂] + H₂O (J., Z. a. Ch. 11, 445). — Ag [Co (NH₃)₂(C₂O₄)(NO₂)₂](+ H₂O ?) (J., Z. a. Ch. 11, 444; M., G., Z. a. Ch. 13, 270). Nicht ganz unlöslich in Wasser (J.). — Mg (NH₄)[Co (NH₃)₂(C₂O₄)(NO₂)₂]₃ +6 H₂O (J., Z. a. Ch. 13, 446). — Ba [Co (NH₃)₃(C₂O₄)(NO₂)₂]₂ + 3 H₂O (J., Z. a. Ch. 11, 445). — Hg [Co (NH₃)₂(C₂O₄)(NO₂)₂] (M., G., Z. a. Ch. 33, 270). — Pb [Co (NH₃)₂(C₂O₄)(NO₂)₂]₂ (M., G., Z. a. Ch. 33, 271). — Co (NH₄)[Co (NH₃)₂(C₂O₄)(NO₂)₂]₃ +9 H₂O (J., Z. a. Ch. 11, 435). B. Man erhitzt eine Lösung von 5 g Ammonium-diamminkobaltinitrit in 25 ccm Wasser mit 25 ccm gesättigter Oxalsäurelösung 5 Minuten auf dem Wasserbade. Löslich in 280 Tln. kaltem Wasser. Über konz. Schwefelsäure entweichen 3 Mol. H₂O. — Co Ag [Co (NH₃)₂(C₂O₄)(NO₂)₂]₃ + 9 H₂O (J., Z. a. Ch. 11, 439). Sehr wenig löslich in Wasser. Über konz. Schwefelsäure entweichen 3 Mol. H₂O. — [Co (NH₃)₄][Co (NH₃)₂(C₂O₄)(NO₂)₂]₃ + 6 H₂O (J., Z. a. Ch. 11, 439, 447). Fast unlöslich in kaltem Wasser. Über konz. Schwefelsäure entweichen 3 Mol. H₂O. — (KO₂C·C(OH)₂·O)₂Co·O·Co(O·C(OH)₂·CO₂K)₂ in 100 ccm Wasser mit 10 g Oxalsäure in 50 ccm Wasser. Braune Kryställchen. Löslich säure entweichen 3 Mol. H_2O . \bullet \bullet - $(KO_2C \cdot C(OH)_2 \cdot O)_2C \circ \cdot O \cdot Co(O \cdot C(OH)_2 \cdot CO_2K)_2$ (Durrant, Soc. 87, 1785). B. Aus einer warmen, gesättigten Lösung von Kobaltooxalat in gesättigter Kaliumoxalatlösung bei Einw. von Hydroperoxyd. Grüne Krystalle. In 1000 Tln. Wasser sind bei 12,5° 5,65 Tle., bei 17,5° 7,8 Tle. Salz löslich. Wird durch Mineralsäuren zersetzt. Calciumchlorid liefert keinen Niederschlag von Calciumoxalat, sondern anscheinend ein Calciumkobaltioxalat.

NiC₂O₄ +2 H₂O (Tupputi, A. ch. [1] 78, 162; Schneider, Ann. d. Physik 101, 389; Ni 107, 616; vgl. Winkelblech, A. 13, 167; Sainte-Claire Deville, A. ch. [3] 46, 201). Grünlichweiß. D₁^{18,5} (wasserfrei): 2,235 (Clarke, B. 12, 1399). Unlöslich in Wasser und Oxalsäurelösung (T.); leicht löslich in Ammoniak (W., A. 13, 279). Zerfällt beim Glühen unter Luftabschluß in Nickel und Kohlendioxyd (Döberetner, Gmel.-Krauß 5, Abt. 1, 112). — NiC₂O₄ +2 NH₃ +5 H₂O (Kraut, A. 245, 239; vgl. Laugier, Berz. Jahresber, 1, 53; Winkelbech, A. 13, 279). Grüne mikrokrystallinische Krusten. — NiC₂O₄ +2 N₂H₄ (Franzen, v. Mayer, Z. a. Ch. 60, 264). B. Beim Versetzen einer ammoniakalischen Lösung von Nickeloxalat mit 50^{0} / $_{0}$ igem Hydrazinhydrat und Erwärmen auf dem Wasserbade. Blaues Krystallpulver. Sehr wenig löslich in Wasser. — NiK₂(C₂O₄)₂ +6 H₂O (Tupputi, A. ch. [1] 78, 171; Rammelsberg, Ann. d. Physik 95, 198; vgl. Winkelblech, A. 13, 167; Laroche, Prat, J. 1880, 1261; Deakin, Scott, Steele, Ph. Ch. 69, 129). Grüne Krystalle. Wird Nickeloxalat mit einer konz. Lösung von Kaliumoxalat geschüttelt, so scheidet sich NiK₂(C₂O₄)₂ +aq ab, während in Lösung das Salz Ni₃K₄(C₂O₄)₅ vorherrscht (D., S., S.). — NiCo(C₂O₄)₂ +4 NH₃ +4¹/₂ H₂O (Rauterberg, A. 113, 360; vgl. Kraut, A. 245, 240). Kirschrot. Triklin. Unlöslich in Wasser; leicht löslich in Ammoniak.

- Rh [Rh(NH₃)₅(NO₂)]C₂O₄ (JÖRGENSEN, J. pr. [2] 34, 422). Weiße Mikrokrystalle. \bullet (NH₄)₃[Rh(C₂O₄)₃] + 4¹/₂ H₂O (LEIDIÉ, A. ch. [6] 17, 309). B. Aus frisch gefälltem Rhodiumhydroxyd und saurem Ammoniumoxalat. Granatrote Krystalle. Na₃[Rh (C₂O₄)₃] + 6 H₂O (L, A. ch. [6] 17, 309). K₃[Rh(C₂O₄)₃] + 4¹/₂ H₂O (L, A. ch. [6] 17, 306). Triklin pinakoidal (DUFET, A. ch. [6] 17, 307). Ba₃[Rh(C₂O₄)₃]₂ + 6 H₂O (L, A. ch. [6] 17, 310). Orangerote Krystalle. Unlöslich in kaltem Wasser. •
- ON [OSO₂(NH₃)₄]C₂O₄ (GIBBS, Am. 3, 238; J. 1881, 309; Vèzes, Winterbert, Bl. [3] 27, 577; Winterbert, A. ch. [7] 28, 68, 76, 98, 114). B. Aus Kaliumosmiat und Ammoniumoxalat (G.) oder durch Zers. der Alkaliosmyloxalate bezw. -osmyloxyoxalate (V., W.; W.). Gelbe Krystalle. Schwer löslich in Wasser. ♠ (NH₄)₂[OSO₂(C₂O₄)₂] +2 H₂O (Winterbert, C. r. 132, 825; A. ch. [7] 28, 74). B. Durch 3 Wochen lange Einw. von 4 Mol.-Gew. (NH₄)HC₂O₄ auf 1 Mol.-Gew. Osmiumperoxyd bei etwa 80° oder durch Umsetzung des Ammoniumosmyloxynitrits mit einer heißen Lösung von Oxalsäure oder von (NH₄)HC₂O₄. Granatrot. Triklin pinakoidal [Dufet, Z. Kr. 41, 173). Beim Hinzufügen geringer Mengen Ammoniak zur wäßr. konz. Lösung zersetzt es sich zu [OsO₂(NH₃)₄]C₂O₄ (s. o.) (W., A. ch. [7] 28, 76). Na₂[OsO₂(C₂O₄)₂] +2 H₂O (W., C. r. 131, 265; 132, 824; A. ch. [7] 28, 73). Rotbraun. Monoklin prismatisch (D., Z. Kr. 41, 174). K₂[OsO₂(C₂O₄)₂] +2 H₂O (Winterbert, C. r. 131, 264; Vèzzs, Winterbert, Bl. [3] 27, 569; Winterbert, A. ch. [7] 28, 60). B. Durch Einw. von Oxalsäure auf eine Lösung von Osmiumperoxyd in Kalilauge oder auf eine Lösung von Kaliumosmiat K₂OsO₄ (W.). Gelbbraun. Triklin pinakoidal (D., Z. Kr. 41, 172). Wird durch Ammoniak zu [OsO₂(NH₃)₄]C₂O₄ (s. o.), durch Salzsäure unter Entwicklung von Chlor und Bildung von Kaliumehloroosmiat K₂OsO₄ (z. cassetzt (V., W.; W.). Ag₂[OsO₂(C₂O₄)₂] +2 H₂O (W., C. r. 132, 825; A. ch. [7] 28, 84). Gelbgrünes Krystallpulver. Sr [OsO₂(C₂O₄)₂] +4 H₂O (W., C. r. 132, 826; A. ch. [7] 28, 83). Grangelbes Pulver. Ba [OsO₂(C₂O₄)₂] +4 H₂O (W., C. r. 132, 826; A. ch. [7] 28, 83). Grangelbes Pulver. Ba [OsO₂(C₂O₄)₂] +4 H₂O (W., C. r. 132, 826; A. ch. [7] 28, 80). Gelblichgrüne Nadeln. Ziemlich löslich in warmem Wasser. — (NH₄)₂(OsO₃(C₂O₄)₃] (WINTerbert Remt, A. ch. [7] 28, 114). B. Durch gemäßigte Einw. von Oxalsäure auf Ammoniumosmyloxynitrit; weniger glat
- Ir ⊕ H₃[Ir(C₂O₄)₃] + aq (GIALDINI, R. A. L. [5] 16 II, 556; G. 38 II, 492). B. Durch 30- bis 35-stündiges Kochen von IrO₂ + 2H₂O mit überschüssiger reiner Oxalsäure am Rückflußkühler und Reinigen über das Bariumsalz. Gelbe Krystalle. Sehr leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol; unlöslich in Äther. Verwittert an der Luft. K₃[Ir(C₂O₄)₃] + 4 H₂O (GI, R. A. L. [5] 16 II, 557; G. 38 II, 492). Dunkelorangegelb. Triklin pinakoidal (ZAMBONINI, R. A. L. [5] 16 II, 558). Sehr leicht löslich in warmem Wasser, weniger in kaltem Wasser; unlöslich in Alkohol und Äther. Verliert bei 100° 2 Mol. Wasser, die anderen beiden bei 120°. Zersetzt sich bei 160° unter geringer Flammenerscheinung. Konz. Salpetersäure und Salzsäure zersetzen unter Rotfärbung. Löst sich beim Kochen mit konz, Alkalien; die Lösung ist zuerst gelb, dann rot gefärbt und scheidet bei weiterem Kochen schwarzes Iridiumoxyd ab. Ag₃[Ir(C₂O₄)₃] + 3 H₂O (GI., R. A. L. [5] 16 II, 648; G. 38 II, 498).

Gelbe Nadeln. Monoklin prismatisch (Z., G. 38 II, 499). Explodiert bei 145-150°. Die wäßr. Lösung zersetzt sich z. T. beim Erhitzen, sowie bei Einw. von Licht, verdünnten Säuren oder Basen. — Ba₃[Ir(C₂O₄]₂]₂ + 5 H₂O (Gr., R. A. L. [5] 16 II, 653; G. 38 II, 505). Hellgelbes Krystallpulver. Sehr wenig Jöslich in warmem Wasser. Verbrennt beim Erhitzen unter leichter Explosion. Zersetzt sich mit konz. Säuren. ● ● ● H₃[Ir(C₂O₄)₂Cl₂] + 4 H₂O (Durffour, Bl. [4] 5, 872). B. Durch Zersetzung des Silbersalzes Ag₃[Ir(C₂O₄)₂Cl₂] (s. u.) mit der berechneten Menge n. Salzsäure. Rote zerfließliche Nadeln. Sehr leicht Jöslich in Wasser. Rötet Lackmus und zersetzt Carbonate. Zersetzt sich in fester Form oder in Lösung langsam in der Kälte, rasch in der Hitze, wobei unter Abspaltung von Oxalsäure eine Jösliche rote Iridiumverbindung gebildet wird. — (NH₄)₃[Ir(C₂O₄)₂Cl₂] + H₂O (Durffour, Bl. [4] 5, 874, 875). Rote Blättchen. Löslich in Wasser; unlöslich in Alkohol und Ather. Wird beim Erhitzen langsam wasserfrei, erweicht bei 230° und zersetzt sich unter Braunfärbung. — Li₃[Ir(C₂O₄)₂Cl₂] + 8 H₂O (Durffour, Bl. [4] 5, 874, 875). Rote zerfließliche Krystalle; F: 48°. Sehr leicht Jöslich in Wasser; unlöslich in Alkohol und Ather. Zersetzt sich bei höherer Temperatur. — Na₃[Ir(C₂O₄)₂Cl₂] + 8 H₂O (Durffour, Bl. [4] 5, 874, 875). Krystallinisch. F: 62°. Sehr leicht Jöslich in Wasser; unlöslich in Alkohol und Ather. Zersetzt sich bei höherer Temperatur. — K₃[Ir(C₂O₄)₂Cl₂] + H₂O (Vèzes, Durffour, Bl. [4] 5, 869). B. Durch Mischen von Kaliumchloroiridit K₃IrCl₃ mit neutralem Kaliumoxalat in warmer wäßr. Lösung oder durch Kochen von Kaliumchloroiridat K₂IrCl₃ mit einer wäßr. Kaliumoxalatlösung (unter intermediärer Bildung von K₃IrCl₃). Granatrot. Monoklin prismatisch (Duffer, Bl. [4] 5, 870; C. 1902 II, 1498). Löslich in Wasser; unlöslich in Alkohol und Ather. Die wäßr. Lösung ist in der Siechhitze völlig beständig. Verliert oberhalb 100° einen Teil seines Wassers und verpufft bei 270°. Wird bei allmählichem Erwärmen mit Wasser lengsam, d

[Pt(NH₃)₂]C₂O₄ (Söderbaum, B. 21 Ref., 567). Hellgelb. — [Pt(NH₃)₄]C₂O₄ + Pt 1½₁H₂O (Sö., Bl. [2] 45, 189, 193). Gelbe Krystallmasse. — [Pt(NH₃)₄](C₂O₄H)₂ (Cleve, Plato J. 1867, 322, 324). Farblose Nadeln. — [Pt(NH₃)₄]C₂O₄ (Cleve, J. 1867, 322, 324). Farblose Nadeln. — [Pt(NH₃)₄]C₂O₄ + H₂O (Sö., B. 21 Ref., 567). Dunkelgrün. — [Pt(NH₂-OH)₄]C₂O₄ (Alexander, J. 246, 247). Krystallmadeln. Unlöslich in kaltem Wasser, Alkohol und organischen Säuren. — [Pt|(C₃H₇)₂S|₂]C₂O₄ (Rudelius, J. pr. [2] 38, 507). Krystallinisch. Löslich in Alkohol, Chloroform und Wasser. — ♠ H₂[Pt(C₂O₄)₂] + 2 H₂O (Söderbaum, Bl. [2] 45, 189, 190; Z. a. Ch. 6, 45; vgl. Werner, Z. a. Ch. 3, 317; 12, 50; 21, 380; Blonder, A. ch. [8] 6, 136). B. Aus dem gelben Silbersalz Ag₂[Pt(C₂O₄)₂] (s. S. 532) durch Zersetzung mit Salzsäure. Rot; metallglänzend. Krystallinisch. Einw. von Ammoniak: Sö., Bl. [2] 45, 193. — (NH₄)₂[Pt(C₂O₄)₂] + 2 H₂O (Sö., Bl. [2] 45, 189, 190; Z. a. Ch. 6, 45; vgl. W., Z. a. Ch. 3, 317; 12, 50; 21, 280; Sö., Z. a. Ch. 6, 45; Bl., A. ch. [8] 6, 136. — Na₂[Pt(C₂O₄)₂] + 4 oder 5 H₂O (Sö., Bl. [2] 45, 189, 190; W., Z. a. Ch. 12, 50; 21, 382). B. Man fügt Natronlauge tropfenweise zu einer heißen Aufschlämmung des kupferroten Na₈Pt₅(C₂O₄)₂] + 20 H₂O (S. 533) (W.). Gelbe Krystalle. D: 2,92 (Sö.). Löslich in 70 Tln. Wasser von 11° (Sö.). Aus der heißen wäßr. Lösung fällt bei schnellem Abkühlen ein roter Krystallbrei aus, der sich schnell in das gelbe Salz verwandelt (W.). Über die Einw. von Kaliumnitrit: Sö., B. 21 Ref., 567. Über eine kupferfarbige Modifikation vgl.: Döbermenner, Ann. d. Physik 27, 243; 28, 180; Soudhay, Lennsen, A. 105, 256; W., Z. a. Ch. 6, 45; Vèzes, Bl. [3] 19, 876; Bl., A. ch. [8] 6, 136. — K₃H [Pt(C₂O₄)₂]₃ (BL., A. ch. [8] 6, 137; vgl.: Sö., Bl. [2] 45, 189, 190; V., Z. a. Ch. 3, 317; 12, 50; 21, 380, 387; Vèzes, Bl. [3] 19, 877; Bl., A. ch. [8] 6, 136). Kupferfarbige Nadeln. — K₂Pt(

Über eine kupferfarbige Modifikation vgl.: W., Z. a. Ch. 3, 317; 12, 50; 21, 380, 387; Sö. Z. a. Ch. 6, 45, 47; BLONDEL, A. ch. [8] 6, 136. — Cu [Pt(C₂O₄)₂] + 6 H₂O (Sö., Bl. [2] 45, 189, 192). Graubraune Mikrokrystalle. Verliert über Schwefelsäure 3 Mol. Wasser. — Ag₂[Pt(C₂O₄)₂] + 2 H₂O (Sö., Bl. [2] 45, 189, 191). Gelbliches Krystallpulver. — Mg[Pt(C₂O₄)₂] + 6 H₂O (Sö., Bl. [2] 45, 189, 191; vgl. Sö., Z. a. Ch. 6, 45; W., Z. a. Ch. 3, 317; 12, 50; 21, 380; BLONDEL, A. ch. [8] 6, 136). Braune kupferglänzende Nadeln. Verliert bei 100° 5½ Mol. Wasser. — Ca [Pt(C₂O₄)₂ + 4 H₂O (Sö., Bl. [2] 45, 189, 191; W., Z. a. Ch. 21, 383). B. Aus der gelben Modifikation Ca[Pt(C₂O₄)₂] + 8H₂O (s. u.) durch Erhitzen der wäßr. Lösung (W.). Dunkelrote Krystallblättchen (W.). Löst sich langsam in heißem Wasser. Die heiße wäßr. Lösung ist gelb gefärbt und scheidet beim Abkühlen die gelbe Modifikation (mit 8 H₂O) ab (W.). Verliert bei 100° 1 H₂O (Sö., Bl. [2] 45, 189, 191; Orüne Nadeln. Verliert bei 100° 4½ $_2$ H₂O. — Ca[Pt(C₂O₄)₂] + 8 H₂O (Sö., Bl. [2] 45, 189, 191; W., Z. a. Ch. 21, 382). B. Calciumchlorid fällt aus einer heißen gesättigten Lösung von platosoxalsaurem Natrium Na₂[Pt(C₂O₄)₂] (s. S. 531) einen dunkelgelben, voluminösen Niederschlag, aus dessen Lösung das Salz sich in gelben Krystallen abscheidet (W.). Löslich in Wasser. Geht Über eine kupferfarbige Modifikation vgl.: W., Z. a. Ch. 3, 317; 12, 50; 21, 380, 387; Sö., W. Z. a. Ch. 21, 382). B. Calciumchlorid fällt aus einer haelßen gesättigten Lösung von platox oxalsauren Natrium Na. [Pt(C₂)₂]₂] (s. S. 53) einen dunkelgelben, voluminösen Niederekhlag, aus dessen Lösung das Salz sich in gelben Krystallen abscheidet (W.). Löslich in Wasser. Geht beim Erhitzen mit Wasser größenteils in die rote Modifikation Ca. [Pt(C₂O₂)₂] + 4H₂O (s. c.) ther (W.). Löslich in Wasser. Geht beim Erhitzen mit Wasser größenteils in die rote Modifikation Ca. [Pt(C₂O₂)₂] + 4H₂O (s. c.) ther die Einw. von Ammoniak: So., 5. 21 Ref., 567. − Sr. [Pt(C₂O₂)₂] + 3H₂O (So., Bl. [2] 45, 189, 191). Orangefarbige Krystalle. Bleibe bei 1000 workindert. − Sr. [Pt(C₂O₂)₂] + 4H₂O (So., Bl. [2] 45, 189, 191; vgl. So., Z. a. Ch. 6, 45; W., Z. a. Ch. 3, 317; 12, 50; 21, 380; BLONDEL, A. ch. [8] 6, 136]. Branne Krystalle. Verliert bei 100° 3 Mol. Wasser. − Ba. [Pt(C₂O₂)₂] + 2H₂O (So., Bl. [2] 45, 189, 191). Orangefarbige Mirokrystalle. Bleibt bei 100° unverändert. − Zun [Pt(C₂O₂)₂] + 7 H₂O (So., Bl. [2] 45, 189, 191). Bräumlichgrün. Amorph. Bleibt bei 100° unverändert. − Zun [Pt(C₂O₂)₂] + 7 H₂O (So., Bl. [2] 45, 189, 191; vgl. So., Z. a. Ch. 6, 45; W., Z. a. Ch. 3, 317; 12, 50; 21, 380; BLONDEL, A. ch. [8] 6, 136). Kupferrote Nadeln. Verliert bei 100° 5 Mol. Wasser. − Cd [Pt(C₂O₂)₂] + 4H₂O (So., Bl. [2] 45, 189, 192). Orangefarbige Nadeln. Verliert bei 100° 4/2 Mol. Wasser. − Cd [Pt(C₂O₂)₂] + 14/2 H₂O (So., Bl. [2] 45, 189, 192). Orangefarbige Nadeln. Verliert bei 100° 4/2 Mol. Wasser. − Hg₂[Pt(C₂O₂)₂] + 14/2 H₂O (So., Bl. [2] 45, 189, 192). Hellgelber amorpher Niederschlag. Wird bei 100° wasser/riert bei 100° 2 Mol. Wasser. − Hg₂[Pt(C₂O₂)₂] + 14/2 H₂O (So., Bl. [2] 45, 189, 192). Bräumliche Nadeln. Verliert bei 100° 2 Mol. Wasser. − VK[Pt(C₂O₂)₂] + 12 H₂O (So., Bl. [2] 45, 189, 192). Bräumliche Nadeln. Verliert bei 100° 4 Mol. Wasser. − VK[Pt(C₂O₂)₂] + 12 H₂O (So., Bl. [2] 45, 189, 192). Bräu aus dessen Lösung das Salz sich in gelben Krystallen abscheidet (W.). Löslich in Wasser. Geht wasser langsam bei 100°, rasch zwischen 150-200°. Zersetzt sich bei hüherer Temperatur

im Sinne der Gleichung: $Na_2[Pt(C_2O_4)(NO_2)_2] = Pt + 2NaNO_2 + 2CO_2$. $-K_2[Pt(C_2O_4)(NO_2)_2] + H_2O$ (V., C. r. 125, 525; Bl. [3] 21, 143, 481; 25, 159; 27, 930). B. Bei Einw. von Öxalsäure auf Kaliumplatosonitrit oder durch Mischen von Lösungen des Platosonitrits und des Platosooxalats. Hellgelb. Monoklin prismatisch (GOGUEL, Bl. [3] 21, 483; Z. Kr. 34, 629; Duffer, C. 1902 II, 1498). Löslich in 60 Tln. kaltem Wasser und 7 Tln. siedendem Wasser; unlöslich in Alkohol. Zerfällt bei 240° unter lebhafter Reaktion in metallisches Wasser; uniositch in Archiol. Zeriant ber 240° unter lebiater Reaktion in metalisches Platin, Kaliumnitrit und Kohlendioxyd. Die Halogene bezw. Halogenwasserstoffsäuren ersetzen gleichzeitig die Oxalsaure- und die beiden Nitrit-Gruppen gegen Halogen unter Bildung von K₂[PtCl₀], K₂[PtBr₀] bezw. PtI₄. Ammoniak bildet Platosamminnitrit [Pt(NH₃)₂] (NO₂)₂(V., Bl. [3] 27, 931). — Ag K [Pt(C₂O₄)(NO₂)₂] + H₂O (V., Bl. [3] 27, 933). Farblose monokline (D., Bl. [3] 27, 933; Z. Kr. 41, 178) Prismen. Löslich in etwa 1000 Tln. kaltem und 50 Tln. siedendem Wasser. Verliert bei 110° das Krystallwasser und zersetzt sich bei 250°. — Ba [Pt(C₂O₄)(NO₂)₂] + 5 H₂O (V., Bl. [3] 25, 159). Goldgelb. Monoklin prismatisch (D., C. 1902 II, 1498). Löslich in 40 Tln. kaltem Wasser und 10 Tln. siedendem Wasser. — Ba K₂[Pt(C₂O₄)(NO₂)₂] + 4 H₂O (V., Bl. [3] 25, 163). Gelbbraun. Rhombisch (D., C. 1902 II, 1498). ● — PtTh(C₂O₄)₃ + 6 H₂O (Söderbaum, Bl. [2] 45, 189, 193). Orangefarbiges Krystallpulver. Verliert bei 100° das ganze Krystallwasser. — [Co (NH₃)₄(C₂O₄)]₂PtCl₄ + 1¹/₂ H₂O s. S. 528. — [Pt[S(C₃Hγ)₂]₂C₂O₄ s. S. 531.

■ Na₃Pt₅(C₂O₄)₁₂ + 20 H₂O (Werner, Z. a. Ch. 21, 386; vgl.: Döberbeiner, Ann. d. Plato-Physik 27, 243; 28, 180; Souchay, Lenssen, A. 105, 256; Söderbaum, Bl. [2] 45, 189, 190; Werner, Z. a. Ch. 3, 317; 12, 50; 21, 380; Vèzes, Bl. [3] 19, 876; Blondel, A. ch. [8] 6, 136). Beim Einleiten einiger Blasen Chlor in eine heiße wäßr. Lösung von platosoxal-saurem Natrium Na₂[Pt(C₂O₄)₂] (S. 531). Kupferbraune Krystalle. Leicht löslich in heißem Wasser. Einw. von Kaliumnitrit: Sö. B. 21 Ref., 567. Verpufft beim Erhitzen (W.; vgl. Sou., L.). — K₃Pt₅(C₂O₄)₁₀ + 12 H₂O (Werner, Z. a. Ch. 21, 387; vgl.: Sö., Z. a. Ch. 6, 45, 47; Bl. [2] 45, 189, 190; Werner, Z. a. Ch. 3, 317; 12, 50; 21, 380; Vèzes, Bl. [3] 19, 877; Blondel, A. ch. [8] 6, 136). Etwas heller gefärbt als das entsprechende Natrium-Platin, Kaliumnitrit und Kohlendioxyd. Die Halogene bezw. Halogenwasserstoffsäuren er-

19, 877; BLONDEL, A. ch. [8] 6, 136). Etwas heller gefärbt als das entsprechende Natriumsalz. Einw. von Kaliumnitrit: Sö., B. 21 Ref., 567.

[Pt(NH₃)₄Cl₂]C₂O₄ (Geos, A. 27, 252; CLEVE, J. 1867, 330). Weißer Niederschlag Plati (G.). Unlöslich in Wasser. — • H₂[PtO(C₂O₄)₂] + 5 H₂O (BLONDEL, A. ch. [8] 6, 134). B. Aus dem zugehörigen Silbersalz (s. u.) durch die entsprechende Menge Salzsäure. Gelbliche Tafeln. Sehr leicht löslich in Wasser. Zersetzt sich bald. Verliert im Vakuum 3 H_2O . — $K_2[PtO(C_2O_4)_2] + 2 H_2O$ (BL., A. ch. [8] 6, 129). B. Zu einer Lösung von Kaliumplatosooxalat in 15 Tln. warmem Wasser fügt man bei $60-70^\circ$ vorsichtig Hydroperoxyd platosooxalat in 15 Tin, warmen wasser rugt man bel 60–70° vorsichtig Hydroperoxyd oder man bereitet aus dem Kaliumplatosooxalat über das Silbersalz die freie Säure, behandelt diese mit Hydroperoxyd, fügt die nötige Menge Kalilauge hinzu und engt die Lösung bei 50° ein. Gelbe Krystalle. Sehr leicht löslich in Wasser. Verändert sich am Licht schnell. Explodiert bei raschem Erhitzen. — $Ag_2[PtO(C_2O_4)_2] + 2H_2O$ (BL., A. ch. [8] 6, 133). Goldgelbe Krystalle. $\bullet \bullet - \bullet Na_2[Pt(C_2O_4)_2Cl_2]$ (WERNER, Z. a. Ch. 21, 384). B. Man leitet Chlor in eine heiße Suspension von platosoxalsaurem Natrium in Wasser. Hellgelbe Krystalle. Sehr leicht löslich in Wasser. Wird an der Luft braun und verpufft beim Erhitzen. — K. [Pt. (C. O.) Cl. 1 + H. O. (W. Z. a. Ch. 21, 384). Hellgelbe Krystalle, die in htysen. — $K_2[Pt(C_2O_4)_2Cl_2] + H_2O$ (W., Z. a. Ch. 21, 384). Hellgelbe Krystalle, die in ihrem Verhalten ganz dem Natriumsalz entsprechen. — $Ca[Pt(C_2O_4)_2Cl_2] + 6H_2O$ (W., Z. a. Ch. 21, 385). Dunkelgelbe Krystalle. Sehr leicht löslich in Wasser. Beständiger als die Alkalisalze. $\bullet \bullet - [Co(NH_3)_4(C_2O_4)]_2PtCl_6 + H_2O$ (s. S. 528). $[Co(NH_3)_5(C_2O_4)]_2PtCl_6 + 2H_2O$ (s. S. 528). $[Co(NH_3)_5(H_2O)]_2(C_2O_4)(PtCl_6)_2 + 6H_2O$ (s. S. 528).

Oxalate solcher basischer organischer Verbindungen, welche im Handbuche an früherer Stelle als die Oxalsäure selbst behandelt sind.

 $[S(CH_3)_3]_2C_2O_4 + H_2O$ (Trimethylsulfiniumoxalat) (Brown, Blaikie, Bl. [2] 31, 413). Hygroskopische Tafeln. Zerfällt bei 140° in Dimethylsulfid und Oxalsäuredimethylster. — $C_2H_5\cdot O\cdot NH_2 + H_2C_2O_4$ (saures Oxalat des O-Äthyl-hydroxylanfins) (Gürke, A. CO·O·Hg CH·C(CH₃)(OH)·O·C(OH)(CH₃)·CH(Hg·O·OC 205, 275). Farbloses Pulver. (Oxalat der Verbindung C₆H₁₀O₅Hg₄, Bd. I, S. 765) (SAND, GENSSLER, B. 36, 3703). B. Aus dem entsprechenden Acetat mit Ammoniumoxalat. — H₂N·CH:N·OH +H₂C₂O₄ D. Aus dem entspreenenden Acetat mit Ammonumoxalat. — $H_2N \cdot CH: N \cdot CH + H_2C_2O_4$ (Oxalat des Formamidoxims) (Lossen, Schiffendenker, A. 166, 298). Flache Prismen. Schwer löslich in Wasser. — $CH_3 \cdot CO \cdot NH_2 + H_2C_2O_4$ (Oxalat des Acetamids). Rhombisch (-bisphenoidische?) (Wyroubow, A. ch. [7] 5, 117; vgl. Groth, Ch. Kr. 3, 188) Krystalle (aus Wasser) (Topin, A. ch. [7] 5, 116). Leicht löslich in Wasser und Alkohol. — $CH_3 \cdot CO \cdot NH_2 + 2H_2C_2O_4$ (Dioxalat des Acetamids). Triklin-pinakoidale (Wyroubow, A. ch. [7] 5, 114; vgl. Groth, Ch. Kr. 3, 188) Krystalle (aus Wasser) (Topin, A. ch. [7] 5, 111). F: 129°. Löslich in 10 Tln. Wasser.

Ester der Oxalsäure.

Monomethylester der Oxalsäure, Monomethyloxalat, "Methyloxalsäure" $(^{\circ}_{3}H_{4}O_{4}=HO_{2}C\cdot CO_{2}\cdot CH_{3})$. B. Das Kaliumsalz bildet sich aus Oxalsäuredialkylestern und einer Lösung von Kaliummethylat in Methylalkohol (Lossen, Köhler, A. 262, 203; vgl. Salomon, B. 8, 1509). Die freie Säure entsteht neben Oxalsäuredimethylester bei der Destillation von wasserfreier Oxalsäure mit absolutem Methylalkohol (Anschütz, Schönfeld, B. 19, 1442; vgl. A., B. 16, 2413). — Fest. Schmilzt bei Blutwärme. Kp₁₂: $108-109^{\circ}$ (A., Sch.). — Zersetzt sich beim Aufbewahren im Einschlußrohr in Oxalsäure und deren Dimethylester (A., A. 254, 6). — $KC_{3}H_{3}O_{4}$. Blättchen (Sa.; A., A. 254, 9).

Dimethylester, Oxalsäuredimethylester, Dimethyloxalat $C_4H_6O_4 \simeq CH_3 \cdot O_2C \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Durch Destillation von Oxalsäure oder Kleesalz mit Methylakohol und Schwefelsäure (Dumas, Péligot, A. ch. [2] 58, 44; A. 15, 32; Wöhler, A. 81, 376). — Darst. Bei 100° getrocknete Oxalsäure wird in kochendem Methylalkohol gelöst und die Lösung dann abgekühlt (Erlenmeyer, J. 1874, 572). — Monoklin-prismatische (Loschmidt, J. 1865, 375; vgl. Groth, Ch. Kr. 3, 138) Tafeln. F: $54,0^{\circ}$ (Weger, A. 221, 86), $52,5^{\circ}$ (Stohmann, Kleber, Langbein, J. pr. [2] 40, 349). Kp: $163,3^{\circ}$ (kort.) (Weger); Kp_{762,3}: $163,5^{\circ}$ (kort.) (Deleffs, J. 1854, 26). D⁵⁴: 1,1479 (Weger); D³⁴: 1,1199 (Eljeman, R. 12, 275). D⁻¹⁸⁸: 1,5278 (Dewar, Chem. N. 91, 218). Ausdehnung: Kopp, A. 95, 322; Weger. Molekulare Gefrierpunktserniedrigung: 54 (Lachmann, Ph. Ch. 22, 171), 52,87 (Ampola, Rimatori, R. A. L. [5] 5 II, 404), 50 (Auwers, Ph. Ch. 32, 55). $n_{\alpha}^{82,1}$: 1,37734; $n_{\beta}^{82,1}$: 1,38403 (Eijeman). Schmelzwärme: Bruner, B. 27, 2106. Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Volum: 402,4 Cal., bei konstantem Druck: 402,1 Cal. (St., K., L., J. pr. [2] 40, 349). Dielektrizitätskonstante: Drude, Ph. Ch. 23, 310. Elektrische Leitfähigkeit: Bartoli, G. 24 II, 160.

Bei der elektrolytischen Reduktion des Dimethyloxalates, gelöst in 21/20/0 iger Schwefelsäure, mit Bleielektroden entsteht Glyoxylsäuremethylester (KINZLBERGER & Co., D. R. P. 163842; C. 1905 II, 1699). Beim Einleiten von Chlor in geschmolzenen Oxalsäuredimethylester wird in geringer Menge Oxalsäure-bis-dichlormethylester gebildet (Malaguti, A. ch. [2] 70, 383; A. 32, 49). Beim Chlorieren im Sonnenlicht entsteht Oxalsäure-bis-trichlormethylester (s. Syst. No. 199) (Cahours, A. ch. [3] 19, 344; A. 64, 313). Beim Behandeln mit Phosphorpentachlorid bei 130° entsteht Methylätherdichlorglykolsäuremethylester (s. S. 542) (Anschütz, A. 254, 18). Beim Erhitzen von 1 Mol.-Gew. Dimethyloxalat mit 1 Mol.-Gew. Kaliumacetat in Methylalkohol scheidet sich methyloxalsaures Kalium aus (Brown, WALKER, A. 274, 70). Dimethyloxalat wird schon von kaltem Wasser bald in Oxalsäure und Methylalkohol gespalten; schneller von Laugen (Dumas, Peligot). Geschwindigkeit der Verseifung durch verdünnte wäßr. Ammoniaklösung: Quartaroli, G. 33 I, 501. Dimethyloxalat liefert mit trocknem Ammoniak Oxamidsäuremethylester (Du., P.), ebenso mit methylalkoholischem Ammoniak (Weddige, J. pr. [2] 12, 435). Mit wäßr. Ammoniak entsteht Öxamid (Du., P.). Reagiert mit äquivalenten Mengen Kaliumalkylat und den entsprechenden Alkoholen unter Bildung der Kaliumsalze der entsprechenden Alkyloxalsauren (Salomon, B. 8, 1508; Lossen, Köhler, A. 262, 203). Liefert mit Antimonpentachlorid in siedendem Chloroform eine Verbindung $C_4H_4O_4Cl_8Sb_2$ (s. u.) (ROSENHEIM, LÖWENSTAMM, B. 35, 1119). — Dimethyloxalat kondensiert sich unter dem Einfluß von methylalkoholischem Natriummethylat mit Diäthylketon zu 1.3-Dimethyl-cyclopentantrion-(2.4.5) (Syst. No. 694) (Claisen, Ewan, A. 284, 248). Die Kondensation mit Buttertrion-(2.4.5) (Syst. No. 694) (CLAISEN, EWAN, G. 204, 270). säureester mittels Natriums führt zu Dioxydiäthylchinon $C_2H_5 \cdot C$ CO-C(OH)-CO(vgl. den Artikel Diäthyloxalat, S. 535) (Fighter, A. 361, 384). Bei mehrtägigem gelindem Erwärmen von Dimethyloxalat mit Zink und Äthyljodid und nachfolgender Zersetzung des Reaktionsproduktes mit Wasser entsteht Diäthylglykolsäuremethylester HO·C(C₂H₃)₂·CO₂·CH₃ (Frankland, Duppa, Proceedings of the Royal Soc. of London 14, 17; A. 135, 26). Die Reaktion mit Phenylmagnesiumbromid führt zu Tetraphenylglykol (Valeur, C. r. 136, 694; Bl. [3] 29, 684). — Dimethyloxalat reagiert mit Natriumbenzamid bei 110—130° unter Bildung von symm. Dibenzoyloxamid; daneben entsteht eine Verbindung $2C_6H_5$: CO·NH₂ +

H₂C₂O₄ (TITHERLEY, Soc. 85, 1680).

Verbindung C₄H₄O₄Cl₈Sb₂ = Cl₄Sb·CH₂·O₂C·CO₂·CH₂·SbCl₄ oder *CH₃·O₂C·CO₂·CH(SbCl₄)₂. B. Beim Zutropfen von Antimonpentachlorid zu einer Suspension von Dimethyloxalat in siedendem Chloroform (Rosenheim, Löwenstamm, B. 35, 1119). — Weiße zerfließliche Tafeln. Unbeständig.

Perchlor-dimethyloxalat $C_4O_4Cl_6 = CCl_3 \cdot O_2C \cdot CO_2 \cdot CCl_3$ s. Syst. No. 199.

Tetramethylester der Halborthooxalsäure, Trimethoxy-essigsäure-methylester $C_6H_{12}O_5=(CH_3\cdot O)_8C\cdot CO_2\cdot CH_3$. Darst. Zu einer Lösung von 10,6 g Natrium in 65 g Methylalkohol, verdünnt mit 50 g absolutem Äther, gibt man tropfenweise unter Kühlung 39,8 g

Methylätherdichlorglykolsäuremethylester (s. S. 542) (Anschütz, A. 254, 31). — Flüssig. Kp₁₂: 76°; D_1^{20} : 1,13116 (A.). — Wird von Phosphorpentachlorid in Oxalsäuredimethylester umgewandelt (A., A. 254, 38). Liefert mit wäßr. Ammoniak Oxamid; mit alkoholischem Ammoniak bei 100° Halborthooxamidsäureester; mit Acetamid bei 180° Oxamidsäurediacetylamidin (?) (s. S. 554); mit Anilin bei 150—160° Oxamilsäurediphenylamidin C_6H_5 : NH·CO·C(:N· C_6H_6)·NH· C_6H_5 (Anschütz, STIEPEL, A. 306, 16, 17, 18).

Monoäthylester der Oxalsäure, Monoäthyloxalat, "Athyloxalsäure" $C_4H_6O_4 = HO_2C \cdot CO_3 \cdot C_2H_5$. B. Das Kaliumsalz entsteht aus Dialkyloxalaten und der berechneten Menge in absolutem Athylalkohol gelösten Kaliumäthylates (Lossen, Köhler, A. 262, 202; vgl. Mitscherlich, Ann. d. Physik 32, 664); desgl. bei gelindem Erwärmen des Diäthyloxalates mit Kaliumacetat in konz. wäßt. Lösung (Chaisen, B. 24, 127). — Darst. Man erhitzt ein Gemenge gleicher Teile sorgfältig entwässerter Oxalsäure und absoluten Alkohols langsam auf 135°, läßt erkalten und destilliert die abgegossene Flüssigkeit unter stark vermindertem Druck bei höchstens 140°; das Destillat wird im Vakuum rektifiziert (Anschütz, B. 16, 2413). — Flüssig. Kp₁₅: 117°; D³; 1,2175 (A.). — Zersetzt sich im Einschlußrohr allmählich in Oxalsäure und deren Diäthylester (A., A. 254, 6). Zerfällt bei der Destillation unter gewöhnlichem Druck in Diäthyloxalat, Äthylformiat und Kohlendioxyd; wird von Wasser in Alkohol und Oxalsäure zerlegt (A., B. 16, 2413). Bei anderthalbtägigem Kochen mit Thionylchlorid entsteht Äthyloxalsäurechlorid (Diels, Nawiasky, B. 37, 3678). Letzteres entsteht auch beim Behandeln von äthyloxalsaurem Kalium mit Phosphoroxychlorid (Henry, B. 4, 599) oder mit Phosphorpentachlorid (Mol, R. 26, 381). Äthyloxalsäure liefert bei der Destillation im Vakuum mit Äthylenglykol Oxalsäureäthylenester (Syst. No. 2759) (Bischoff, Walden, B. 27, 2947). — NH₄C₄H₅O₄. B. Beim Einleiten von trocknem Ammoniak in eine ätherische Lösung des Äthyloxalsäureanhydrids (s. S. 541), neben Oxamäthan (Mol, R. 26, 390). Hygroskopisch. Unlöslich in Äther. — KC₄H₅O₄. Schuppen. Leicht löslich in Wasser, schwer löslich in absolutem Alkohol (Claisen, B. 24, 128). Beim Glühen entweichen Alkohol und Diäthyloxalat (Henry, B. 5, 953).

Methyläthylester, Methyläthyloxalat $C_5H_8O_4=CH_3\cdot O_2C\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Durch vorsichtige Einw. von Methyloxalsäurechlorid (s. S. 541) auf Athylalkohol unter Kühlung (Wiens, A. 253, 290). — Flüssig. Kp: 173,7° (korr.). D $_6$: 1,15565. Ausdehnung: W., A. 253, 295.

Diäthylester, Oxalsäurediäthylester, Diäthyloxalat (häufig Oxalester schlechthin

genannt) $C_6H_{10}O_4 = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$.

Bildung. Bei mehrwöchigem Stehen der gesättigten Lösung von Oxalsäure in Alkohol bei 40-50°, neben Oxalsäuremonoäthylester (Liebto, A. 65, 350). Durch Erhitzen von entwässertet Oxalsäure mit 97°/0 igem Alkohol, neben Ameisensäureester und etwas Kohlensäurediäthylester (Löwig, J. pr. [1] 83, 129; J. 1861, 598; vgl. Cahours, Demarçay, C. r. 83, 688; Bl. [2] 27, 510; Duvillier, Buisine, A. ch. [5] 23, 296; Schatzky, K. 17, 88; J. pr. [2] 34, 500; B. 18 Ref., 221). Aus krystallisierter Oxalsäure, Alkohol und Chlorwasserstoff unter Kühlung (Anschütz, Pictet, B. 13, 1176; A., B. 16, 2414). Aus entwässerter Oxalsäure, Chlorwasserstoff und absolutem Alkohol (Kekulé, Lehrbuch der organischen Chemie, Bd. II [Erlangen 1866], S. 15). Aus Kleesalz, Schwefelsäure und Alkohol (Dumas, Boullay, A. ch. [2] 37, 21; Toussaint, A. 120, 237). Beim Einleiten von Dicyan in absolutakoholische Salzsäure (Volhabd, A. 158, 119).

Darst. Man leitet Alkoholdampt (aus 2 Tln. Alkohol) in ein auf 100° erhitztes Gemisch aus 3 Tln. wasserfreier Oxalsäure und 2 Tln. absolutem Alkohol und destilliert das Gemisch; man schüttelt die bei 130—180° siedende Fraktion mit wenig Wasser, trocknet mit Calciumchlorid und destilliert dann nochmals (Steyrer, Seng, M: 17, 614; vgl. Frankland, Duppa, Philosophical Transactions of the Royal Society of London 1866, 310 Anm.; Z. 1866, 490).

Physikalische Eigenschaften. Olige Flüssigkeit von schwach aromatischem, gewürzhaftem Geruch. Erstartt im Kältegemisch. F: -41° (Franchimont, Rouffaer, R. 13, 338; von Schneder, Ph. Ch. 19, 157; 22, 232). — Kp_{10,82}: 85°; Kp_{20,52}: 97°; Kp_{40,5}: 113,1°; Kp₄₃: 116,5°; Kp₇₂: 119°; Kp_{88,60}: 121,2° (Kahlbaum, Siedetemperatur und Druck [Leipzig 1885], S. 91); Kp_{717,8}: 182,5—183° (Bolle, Guve, C. 1905 I, 868); Kp₇₂₅: 184,8° (korr.) (Kopp, A. 94, 299); Kp_{740,8}: 184° (Brühl, A. 203, 27); Kp_{755,1}: 186° (korr.) (Delffs, J. 1854, 26); Kp: 186,0° (korr.) (Weger, A. 221, 87), 185,3° (Kahlbaum). — D°: 1,1030 (Weger); D^π₁: 1,0929 (Dumas, Boullay); D^μ₁₂: 1,086 (Delffs); D^μ₁: 1,0786; D^μ₁: 1,0793 (Brühl, A. 203, 27); D^μ₁: 1,0863; D^μ₂: 1,07609 (Perkin, Soc. 45, 508); D^{∞3,0}: 1,0786; D^{μ,7}: 1,0376; D^{∞3,0}: 1,093; D^{18,2}: 0,9164 (Bolle, Guye). Ausdehnung: Kopp, A. 94, 299. — Schwer löslich in Wasser, leicht in Ather, mit Alkohol in jedem Verhältnis mischbar. Kryoskopisches Verhalten in Antilin- und Dimethylanilinlösung: Ampola, Rimatori, G. 27 I, 40, 56. — n¹² (für rotes Licht): 1,3803 (Delffs); n[∞]₂: 1,40824; n[∞]₂: 1,41043; n[∞]₂: 1,41987 (Brühl). — Verdampfungswärme: Luginin, A. ch. [7] 13, 358; 26, 245. Ver-

(3)-äthylester

brennungswärme: 716,20 Cal. (Luginin, A. ch. [6] 8, 141. Spezifische Wärme: Luginin, A. ch. [7] 13, 322; 26, 236. Spezifische Wärme bei verschiedenen Temperaturen: R. Schiff, Ph. Ch. 1, 380. — Molekulare magnetische Empfindlichkeit: PASCAL, Bl. [4] 5, 1113. Magnetische Rotation: Perkin, Soc. 45, 576. Dielektrizitätskonstante: Drude, Ph. Ch. 23, 310.

Chemisches Verhalten. Zerfällt beim Durchleiten durch ein bis zur beginnenden Rotglut erhitztes Rohr in Kohlendioxyd, Äthylen, Ameisensäure und Ameisensäureester, ohne daß nebenbei Kohlenoxyd entsteht (Grassi, G. 27 I, 33). Zerfällt beim Überleiten über gefällte, unterhalb Rotglut entwässerte Tonerde bei 360° in Athylen, Kohlendioxyd, Kohlenoxyd und Wasser (Senderens, C. r. 146, 1212; Bl. [4] 3, 826). Erhitzt man Diäthyloxalat im geschlossenen Rohr, so erfolgt schon bei 200—250° Zersetzung unter Bildung von Kohlenoxyd, Kohlendioxyd und Athylen (Engler, Grimm, B. 30, 2923; vgl. Wislicenus, B. 28, 814). — Diäthyloxalat wird beim Erwärmen mit Natrium in Diäthylcarbonat und Kohlenoxyd zerlegt; außerdem entstehen Natriumoxalat und Natriumformiat und andere feste Produkte (Ettling, A. 19, 18; Löwig, Weidmann, Ann. d. Physik 50, 117; A. 36, 300; vgl. Löwig, Ann. d. Physik 37, 401). Ahnlich wirkt Natriumäthylat (Geuther, Z. 1868, 656; Dittmar, Cranston, Soc. 22, 441; B. 2, 716; vgl. Armstrong, B. 7, 130). — Bei der Reduktion von Diäthyloxalat durch Einw. von Natriumamalgam auf seine alkoholische Lösung (vgl. auch Löwig, J. pr. [1] 83, 133; 84, 1; Debus, A. 166, 109; Eghis, B. 4, 580) entsteht als Hauptprodukt Glyoxylsäure in Form eines Alkoholats ihres Athylesters; daneben bilden sich Ester der Glykolsäure. Oxomalonsäure bezw. Mesoxalsäure, Traubensäure und Desoxalsäure C₂H(OH)₂(CO₂H)₃ (Syst. No. 267) (W. Trauber, B. 40, 4944). Beim Schütteln von 3 Mol.-Gew. Oxalester mit 1¹/₂°/₀igem Natriumalgam [entsprechend 5 At.-Gew. Natrium] unter Kühlung auf 10—15° entstehen Desoxalsäuretriäthylester, Oxalsäure, Traubensäure und Kohlensäureester (Steyrer, Seng, M. 17, 617). - Beim Chlorieren von Diäthyloxalat im Sonnenlicht entsteht als Endprodukt Perchlordiäthyloxalat (MALAGUTI, A. ch. [2] 74, 300; A. 37, 66). — Beim Einleiten von Ammoniak in Diäthyloxalat entsteht A. ch. [2] 74, 300; A. 37, 66). — Beim Einleiten von Ammoniak in Diäthyloxalat entsteht zuerst Oxamäthan (Dumas, Boullay, A. ch. [2] 37, 37; Liebig, A. 9, 131; Du., A. ch. [2] 54, 241; A. 10, 292), schließlich Oxamid (Li., A. 9, 12; Du.; Phelps, Weed, Housum, C. 1908 I, 350). In alkoholischer Lösung bei 0° entsteht mit der äquimolekularen Menge Ammoniak Oxamäthan (Weddige, J. pr. [2] 10, 196), mit überschüssigem Ammoniak oxamidsaures Ammonium (de Coppet, A. 137, 105). Wäßriges Ammoniak liefert Oxamid (Liebig, A. 9, 12; Du.). Durch Einw. von Natriumamid in Benzol entsteht oxamidsaures Natrium (Titherley, Soc. 81, 1529). — 1 Mol.-Gew. Diäthyloxalat liefert mit 1 Mol.-Gew. Phosphorpentachlorid bei 130—135° Athyloxy-dichloressigsäureäthylester (s. S. 543) (Anschütz, A. 254, 18, 20). Bei der Einw. von Phosphorpentachlorid auf Diäthyloxalat bilden sich je nach den Bedingungen: Oxalylchlorid (Fauconnier, C. r. 114, 122; Ber. 25. Bef. 110; nach den Bedingungen: Oxalylchlorid (FAUCONNIER, C. r. 114, 122; Ber. 25 Ref., 110; STAUDINGER, B. 41, 3562), Oxalsäureäthylesterchlorid (v. Richter, B. 10, 2228; Mol., R. 26, 382) und Trichloressigsäureäthylester (v. R.). Diäthyloxalat reagiert mit Antimonpentachlorid in siedendem Chloroform unter Bildung einer Verbindung C₆H₇O₄Cl₁₂Sb₃
(S. 538) (Rosenheim, Löwenstamm, B. 35, 1120). — Diäthyloxalat wird langsam durch
kaltes, rasch durch heißes Wasser gespalten (Dumas, Boullay). Wärmetönung bei der
Verseifung durch Natriumhydroxyd: Berthelot, A. ch. [5] 9, 338. Mit wenig alkoholischer
Kalilauge wird äthyloxalsaures Kalium gebildet (Mitscherlich, Ann. d. Physik 32, 664). Dasselbe Salz entsteht bei gelindem Erwärmen mit Kaliumacetatlösung (CLAISEN, B. 24, 127).

Eine Lösung von Kaliummethylat in Methylalkohol zerlegt Diäthyloxalat in Äthylalkohol und methyloxalsaures Kalium (Salomon, B. 8, 1509). Ebenso entstehen mit den Lösungen von Kaliumäthylat und -propylat in den zugehörigen Alkoholen die Kaliumsalze der entsprechenden Alkyloxalsäuren (Lossen, Köhler, A. 262, 202). Läßt man Diäthyloxalat mit Methylalkohol und einer Spur Natriummethylat stehen, so bildet sich reichlich Dimethyloxalat (PURDIE, B. 20, 1555; Soc. 51, 629). — Beim Erhitzen von Diäthyloxalat mit Eisessig entstehen Ameisensäureester und Essigester, daneben Kohlendioxyd; beim Erhitzen mit entwässerter Oxalsäure resultieren lediglich äquimolekulare Mengen Ameisen- $CH_3 \cdot CH \cdot CO \cdot CH \cdot CO \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$

CO----CO Die Kondensation mit Diäthylketon führt zu 1.3-Dimethyl-cyclopentantrion-(2.4.5) (Syst. No. 694) (Claisen, Ewan, A. 284, 247; vgl. Di., Sie., Mü.). In analoger Weise entsteht mit

(DIELS, SIELISCH, MÜLLER, B. 40, 1329).

Dibenzylketon 1.3-Diphenyl-eyclopentantrion-(2.4.5) (Syst. No. 702) (CL., E.). Diäthyloxalat gibt mit dem Diacetylmonoximmethyläther in Äther in Gegenwart von alkoholfreiem Natriumäthylat die Verbindung $\mathrm{CH}_3 \cdot \mathrm{C}(: \mathbb{N} \cdot \mathrm{O} \cdot \mathrm{CH}_3) \cdot \mathrm{CO} \cdot \mathrm{CH}_2 \cdot \mathrm{CO} \cdot \mathrm{CO}_2 \cdot \mathrm{C}_2 + \mathrm{f}_5$ (Syst. No. 293), in Gegenwart einer alkoholischen Lösung von Natriumäthylat die Verbindung $\mathrm{CH}_3 \cdot \mathrm{C}(: \mathbb{N} \cdot \mathrm{O} \cdot \mathrm{CH}_3) \cdot \mathrm{CO} \cdot \mathrm{CH}_2 \cdot \mathrm{CO} \cdot \mathrm{CO}_2 + \mathrm{f}_3 \cdot \mathrm{CO} \cdot \mathrm{CO}_3 + \mathrm{f}_3 \cdot \mathrm{CO}_3 +$ $\mathrm{CH_2} < \mathrm{CO \cdot CH}(\mathrm{OH})$ CO CH₂ (Syst. No. 293) (Di., St., B. 40, 1626). — Bei der Einw. äquimolekularer Mengen Essigester und Natrium oder Natriumäthylat auf Diäthyloxalat in ätherischer Lösung wird Oxalessigsäurediäthylester $C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ erhalten (WISLICENUS, B. 19, 3225; A. 246, 315). In analoger Weise entsteht mit Propionsäure-bezw. Buttersäureester Methyl· bezw. Äthyloxalessigsäureester C2H5·O2C·CO·CHR·CO2·C2H5 (AB-NOLD, A. 246, 329, 337), mit Phenylessigester Phenyloxalessigsäureester (WIS., B. 20, 591; A. 246, 340), mit β -Phenyl-propionsäureester Benzyloxalessigsäureester (Wis., Münzes-HEIMER, B. 31, 554). Bei Anwendung von je 2 Mol. Gew. Natrium oder Natriumäthylat und Essigester auf 1 Mol.-Gew. Oxalester entsteht Oxalyldiessigsäurediäthylester (Ketipinsäurediäthylester) $C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot CO \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ (W1s., B. 20, 590; A. 246, 328). Bei der Kondensation von Diäthyloxalat mit Propionsäureester mittels Natriummetalles kann neben Methyloxalessigsäureester Dioxydimethylchinon $CH_3 \cdot C \cdot CO - C(OH) - C \cdot CH_3$ (Syst. No. 798) isoliert werden; die analoge Reaktion findet mit den Estern der Buttersäure, Isovaleriansäure, Gapronsäure, Phenylessigsäure, β-Phenyl-propionsäure statt (Fighter, Willmann, B. 37, 2385; Fi., A. 361, 370). Beim Erwärmen eines Gemisches von Diäthyl-WILMANN, B. 37, 2385; FI., A. 361, 370). Bein Erwarmen eines Gemisches von Diäthyloxalat und Chloressigester mit Zink resultiert Ketipinsäureester $C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot CO \cdot CO \cdot CO \cdot CH_3 \cdot CH(OH) \cdot CO_3 \cdot C_2H_5$ (RASSOW, BAUER, B. 41, 963; J. pr. [2] 80, 92). Bei Verwendung von Magnesium (in Äther) statt Zink erhält man Dimethyloxalessigester $C_2H_5 \cdot C_2C \cdot CO \cdot C(CH_3)_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ (RA., BA.). Diäthyloxalat gibt mit Tetrolsäureester und Natriumamid unter Äther ein ziegelbraunes Natriumsalz, welches mit salzsaurem p-Nitrophenylhydrazin ein Hydrazon $C_{17}H_{19}O_7N_3$ liefert (FEIST, A. 345, 108). Bei Einw. von Natriumathylat auf ein Gemisch von Glutarsäureester und Oxalsäurediäthylester entsteht Cyclopontandion. (45) dicarbonsäure. (13) diäthylester (DIEKEMANN, R. 27, 965, 22, 1931); snalog pentandion (4.5)-dicarbonsaure (1.3)-diathylester (Dieckmann, B. 27, 965; 32, 1931); analog verläuft die Reaktion mit β -Methyl-, β -Phenyl- und β - β -Dimethyl-glutarsäureester (DIECK-MANN, B. 32, 1932). Die Kondensation mit Tricarballylsäureester führt zu Cyclopentandion-(4.5) tricarbonsäure (1.2.3) triäthylester; auch bei der Kondensation mit Propan- $\alpha.\beta.\beta.\gamma$ tetracarbonsäureester wird der letztgenannte Ester erhalten (Wislicenus, Schwanhauser, Aus Adipinsäureester, Oxalester und Natriumäthylat entsteht Oxaladipin-A. 297, 98). säureester C₂H₅·O₂C·CO·CH(CO₂·C₂H₅)·CH₂·CH₂·CH₂·CO₂·C₂H₅ (Syst. No. 302) (W., Sch., A. 297, 101). Mit Acetondicarbonsäureester erfolgt Kondensation zum Cyclopentantrion-(2.4.5)-dicarbonsäure-(1.3)-diäthylester (Syst. No. 1368a) (RIMINI, G. 26 II, 375; B. 29 Ref., 1117). Diäthyloxalat reagiert mit Bernsteinsäuredinitril und Natrium unter Bildung von a.a'-Diketo-β.β'-dicyan-adipinsäurediäthylester (Syst. No. 314) (MICHAEL, Am. 30, 160). Mit Glutarsäuredinitril und Natrium entsteht a-Keto- β . δ -dicyan-valeriansäureester (Syst. No. 302) (MI.). — Bei Gegenwart von Natriumäthylat liefert Oxalester mit Harnstoff in CO NH CO (MICHAEL, J. pr. alkoholischer Lösung das Natriumsalz der Parabansäure

CO·NH·
[2] 35, 458 Anm.). — Einw. des Diäthyloxalates auf allphatische Amine: Hofmann, J. 1861, 494; 1862, 329; B. 3, 776; Duvillier, Buisine, A. ch. [5] 23, 295. Mit primären Alkylaminen in wäßr. Lösung entstehen symm. Dialkyloxamide (Wallach, Böhringer, B. 7, 1783; Henry, C. r. 100, 946; D., B., A. ch. [5] 23, 295), mit Athylamin ohne Lösungsmittel oder in Alkohol bildet sich außerdem Monoäthyloxamidsäureester (Wallach, West, A. 184, 59). Mit Dimethylamin bezw. Diäthylamin entsteht Dialkyloxamidsäureester (Franchimont, Rouffaer, R. 13, 339). Diäthyloxalat gibt mit Glykokoll und Alkali Oxalyldiglykokoll HO₂C·CH₂·NH·CO·CO·NH·CH₂·CO₂H (Kerp, Unger, B. 30, 580). — Durch mehrtägiges gelindes Erwärmen von Diäthyloxalat mit Zinkdiäthyl oder mit Athyljodid und amalgamiertem Zink und Zersetzen des Reaktionsproduktes mit Wasser entsteht Diäthylglykolsäureäthylester (C₂H₅)₂(HO)C·CO₂·C₂H₅; mit einer Mischung von Äthyljodid und Methyljodid entsteht Methyläthylglykolsäureäthylester (Frankeland, Proceedings of the Royal Soc. of London 12, 396; A. 126, 109; Fr., Duppa, Proc. of the R. Soc. 13, 140; 14, 83; A. 133, 80; 135, 37). Diäthyloxalat kann durch Einw. von Magnesiummethyljodid in Pinakon (CH₃)₂(HO)C·C(OH)(CH₃)₂ übergeführt werden (Valeur, C. r. 132, 834).

In Gegenwart von Natriumäthylat verbindet sich Diäthyloxalat mit o- oder p-Nitroderivaten des Toluols und Xylols unter Austritt von Alkohol zu substituierten Phenylbrenztraubensäureestern (Reissert, B. 30, 1032). Einw. von Diäthyloxalat auf Phenole in Gegenwart von Natrium: Tingle, O'Byrne, Am. 25, 496. Diäthyloxalat vereinigt sich mit Hippursäureester unter dem Einfluß des Natriumäthylates in Äther zur Natriumverbindung des Oxalhippursäureesters $C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CO \cdot CO_2 \cdot C_2H_6$ (WISLICENUS, B. 24, 1258). — Beim Erhitzen von Diäthyloxalat mit Anilin entsteht symm. Diphenyloxamid (R. MEYER, SELLGER, B. 29, 2640). Auch die Reaktion mit den Halogenmagnesiumverbindungen der primären aromatischen Amine führt zur Bildung symm. disubstituierter Oxamide: $C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CO_2 \cdot C_2H_5 + 4 R \cdot NH \cdot MgI = (R \cdot NH)_2C(O \cdot MgI) \cdot (IMg \cdot O)C(NH \cdot R)_2 + 2 IMg \cdot O \cdot C_2H_5$; $(R \cdot NH)_2C(O \cdot MgI) \cdot (IMg \cdot O)C(NH \cdot R)_2 + 2 HCI = 2MgICI + 2R \cdot NH_2 + R \cdot NH \cdot CO \cdot CO \cdot NH \cdot R$; bisweilen entsteht auch in sehr geringer Menge ein Ester $R \cdot NH \cdot CO \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ (Bo-DROUX, C. r. 142, 401). Diäthyloxalat liefert bei der Kondensation mit tertiären aromatischen Aminen in Gegenwart von Aluminiumchlorid je nach den Bedingungen p-Dialkylamino-phenylglyoxylsäureester, p.p'-Bis-dialkylaminophenyl-glykolsäureester und p.p'.p". Tris-dimethylaminophenyl-essigester (Guyor, C. r. 144, 1051, 1120; Bl. [4] 1, 934, 937). Bei der Reaktion des Diathyloxalats mit Acetanilid und Natriumäthylat in Benzol entsteht in geringer Menge die Natriumverbindung des Oxalessigsäure-äthylester anilides $C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5$, als Hauptprodukt eine Verbindung $C_{10}H_6O_3NNa$ (s. bei Acetanilid, Syst. No. 1607) (Wislioenus, Sattler, B. 24, 1248). Dem Acetanilid analog verhält sich p-Acettoluidid; $\begin{array}{c} \text{CH}_3 \cdot \text{CH} \cdot \text{CO} \\ \text{CO} \cdot \text{CO} \end{array} \text{N} \cdot \text{C}_6 \text{H}_5 \; ; \; \text{N-Athyl-acetanilid} \; \; \text{(in)} \\ \end{array}$ Propionanilid liefert Oxalpropionsäureanil

Äther) reagiert unter Bildung von Oxalessigsäure-äthylester-äthylanilid (Wis., Sa.). Beim NH·CO Kochen von Diäthyloxalat mit o-Phenylendiamin entsteht o-Phenylenoxamid C₆H₄ NH·CO (Syst. No. 3591); analog reagiert o-Toluylendiamin [CH₃:NH₂:NH₂ = 1:3:4] (R. MEYER, Seeliger, B. 29, 2641). Beim Kochen mit m- oder p-Phenylendiamin entstehen m- resp. p-Phenylendioxamidsäureäthylester C₆H₄(NH·CO·CO₃·C₂H₅)₂ (R. MEYER, SEE.). Mit o-Amino-phenol entsteht Bis-o-oxyphenyl-oxamid [—CO·NH·C₆H₄·OH]₂ (R. MEYER, SEE.). — Oxalester liefert mit Phenylmagnesiumbromid Benzpinakon (Valeur, C. r. 139, 480; Bl.

[3] 31, 1218; vgl. DILTHEY, LAST, B. 37, 2640, 3775; ACREE, Am. 33, 190).
Bei der Kondensation von Diäthyloxalat mit Phtalid in Gegenwart von Natriumäthylat

entsteht Phtalidoxalester C_6H_4 $CO \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ $CO \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ (Syst. No. 2620) (Wislicenus, A.

246, 343).
Verwendung von Diäthyloxalat zur Trennung der Gemische von primären, sekundären und tertiären Aminen: Duvillier, Buisine, A. ch. [5] 23, 295; vgl. A. W. Hofmann, J.

Verbindungen von Diäthyloxalat mit Metallsalzen $C_6H_{10}O_4 + AlCl_3$. Pulver (aus Schwefelkohlenstoff) (Walker, Spencer, Soc. 85, 1107). — $C_6H_{10}O_4 + AlCl_3$. Pulver ($C_6H_{10}O_4 + 2TiCl_4$. Unbeständige Verbindungen (Demarcay, C. r. 76, 1414; Bl. [2] 20, 127). — $C_6H_{10}O_4 + SnCl_4$. Nadeln. Sehr leicht veränderlich (Lewy, J. pr. [1] 37, 482). — $C_6H_{10}O_4 + 2SbCl_5$. B. Aus Oxalester und Antimonpentachlorid in stark gekühltem Chloroform (Rosenheim, Löwenstamm, B. 35, 1120). Sehr zerfließliche Nadeln; geht durch Verlust von Salzsäure leicht in die Verbindung $Cl_4Sb \cdot C_2H_4 \cdot O_2C \cdot CO_2 \cdot C_2H_3 (SbCl_4)_2$ (s. u.) über. — $C_6H_{10}O_4 + H_4Fe(CN)_6$. Rhombische Tafeln (BAEYER, VILLIGER, B. 34, 2692).

Umwandlungsprodukte des Diäthyloxalats, deren Konstitution ungewißist.

Verbindung C₆H₇O₄Cl₁₂Sb₃ = Cl₄Sb·C₂H₄·O₂C·C₂·C₂H₃(SbCl₄)₂. B. Aus Oxalsäurediäthylester und Antimonpentachlorid in siedendem Chloroform (Rosenheim, Löwenstamm, B. 35, 1120). — Tafeln (aus Chloroform). Ziemlich luftbeständig. Polymeres Äthylenoxalat (C₄H₄O₄)_x. B. Beim Erhitzen von überschüssigem Oxalsäurediäthylester mit Glykol (Bischoff, B. 40, 2805). — Krystalle (aus Oxalsäurediäthylester). F: 171–172°. Geht bei der Destillation ted und das bei 149–150° schmelzende Abbelgerschte C. H.O. (Syst. M. 2750) über Lätt sieh in kenn Schercheimen auf geried Äthylenoxalat C₄H₄O₄ (Syst. No. 2759) über. Löst sich in konz. Schwefelsäure und wird von ihr beim Erwärmen unter Schwärzung und Entwicklung von Kohlenoxyd zersetzt.

CH(OH)·CO·CH₃ und Oxalsäurediäthylester in Äther bei Gegenwart von alkoholfreiem Natriumäthylat (Diels, Stern, B. 40, 1626). — Prismen mit abgeschrägten Endkanten (aus Alkohol). Sintert von 150°, schmilzt bei 158° unter Zersetzung. Leicht löslich in Methylalkohol, warmem Alkohol und warmem Wasser, schwer in Benzol und Chloroform, unlöslich in Petroläther. — Gibt in wäßr. Lösung mit Alkalien und Alkalicarbonaten eine gelbe, mit Eisenchlorid eine tiefrote Färbung. Schmeckt zumächst sauer, dann herbeüß. Reduziert Fehlingsche Lösung beim Erwärmen und Silberoxyd beim Kochen mit Wasser. Liefert

mit p-Phenylendiamin eine Verbindung $C_{12}H_{12}O_3N_2$ (s. u.) mit Phenylhydrazin ein Bisphenylhydrazon $C_{18}H_{18}O_2N_4$ und mit Diazomethan in Äther einen Methyläther. Methyläther der Verbindung $C_6H_6O_4$: $C_7H_8O_4=C_6H_5O_4(CH_3)$. B. Beim Eintragen der Verbindung $C_6H_6O_4$ (s. S. 538) in eine ätherische Lösung von Diazomethan (DIELS, STERN, B. 40, 1628). — Blättchen (aus Äther + Alkohol). F: 91°. Leicht löslich in Chloroform, sehr leicht in warmem Alkohol, Methylalkohol und Benzol, schwer in Äther. Löslich in Alkalien mit gelber Farbe. Reduziert Fehllnüsche Lösung beim Erwärmen.

Bisphenylhydrazon der Verbindung $C_6H_6O_4$: $C_{18}H_{18}O_2N_4 = C_6H_6O_2$ (: N·NH· C_6H_6)₂. Krystalle (aus Pyridin + Alkohol) (Diels, Stern, B. 40, 1628). — F: 144,5° (Zers.). Unlöslich in Benzol, Chloroform, Ligroin, schwer löslich in Alkohol und Methylalkohol,

leicht in Eisessig und Pyridin. Verbindung $C_6H_6O_4$ (s. S. 538), salzsaurem o-Phenylendiamin und Kaliumacetat in Wasser bei gelindem Erwärmen (DIELS, STERN, B. 40, 1627). — Hellrote Nadeln. Sintert von 220°, schmilzt bei 237°. Leicht löslich in Eisessig, unlöslich in Äther, Alkohol, Methylalkohol. Löslich in konz. Schwefelsäure mit tiefblauer Farbe, die beim Verdünnen in Rosa umschlägt.

Perchlordiathyloxalat $C_6O_4Cl_{10} = CCl_3 \cdot CCl_2 \cdot O_2C \cdot CO_2 \cdot CCl_2 \cdot CCl_3$ s. S. 540.

Dimethyldiäthylester der Halborthooxalsäure $C_8H_{16}O_5 = (CH_3 \cdot O)(C_2H_5 \cdot O)_2C$ CO₂·CH₃. B. Aus Methoxydichloressigsäuremethylester (S. 542) durch 14-stündiges Erwärmen mit der berechneten Menge Natrium und der berechneten Menge Alkohol in Äther (Anschütz, A. 254, 35) oder durch Einleiten von Ammoniak in die gekühlte ätherischäthylalkoholische Lösung (Anschütz, Stiepel, A. 306, 8). — Flüssig. Kp₁₂: 89° (A., St.); $Kp_{13}: 90-92^{\circ} (A_1)$

Methyltriäthylester der Halborthooxalsäure $C_9H_{18}O_5=(C_2H_5\cdot O)_3C\cdot CO_2\cdot CH_3$ oder $(CH_3\cdot O)(C_2H_5\cdot O)_2C\cdot CO_2\cdot C_2H_6$. B. Aus Methoxydichloressigsäuremethylester und der berechneten Menge Natrium in überschüssigem Äthylalkohol und Äther (Anschütz, A. 254, 35). — Flüssig. Kp₁₂: 94,5—96,5°.

Tetraäthylester der Halborthooxalsäure, Triäthoxy-essigsäure-äthylester $C_{10}H_{20}O_5=(C_2H_5\cdot O)_3C\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus Äthoxydichloressigsäure-äthylester und der berechneten Menge Natrium in Äthylalkohol und Äther (Anschütz, A. 254, 32). Man trägt allmählich 2 Mol.-Gew. Pyridin in ein Gemisch aus 1 Mol.-Gew. Äthoxydichloressigsäureäthylester und 2 Mol.-Gew. absol. Äther ein und zersetzt die Masse nach beendigter Reaktion mit Wasser (Blaise, Maire, A. ch. [8] 15, 565). — Flüssig. Kp12: 98°; D2°: 1,00196 (A.). — Liefert bei der Einw. von 5 Mol.-Gew. Äthylmagnesiumjodid 3-Äthyl-hexanol-(3)-on-(4)

Monopropylester der Oxalsäure, Monopropyloxalat $C_5H_8O_4 = HO_2C \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot B$. Aus wasserfreier Oxalsäure und absol. Propylalkohol bei 1356 (Anschütz, Schönfeld, B. 19, 1442; vgl. A., B. 16, 2413). — Flüssig. Kp₁₃: 118—119⁹ (A., Sch.). D₃⁹: 1,1578 (A., A. 254, 6). — Zersetzt sich von selbst in Oxalsäure und Dipropyloxalat (A., A. 254, 6).

Dipropylester, Dipropyloxalat $C_8H_{14}O_4 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot O_2C \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3$ B. Durch Destillation wasserfreier Oxalsaure mit absol. Propylalkohol (Camours, C. r. 77, 745; Bl. [2] 21, 77). Unterwirft man ein Gemenge von Propyl- und Isopropylalkohol mit trockner Oxalsaure der Destillation, so wird fast ausschließlich normales Dipropyloxalat gebildet (Cahours, Demarcay, C. r. 83, 693; B. 9, 1610). — Flüssigkeit von aromatischem Geruch. Kp: 209—211°; D²²: 1,018 (C.); Kp: 213,5° (korr.); D⁰: 1,0384 (Wiens, A. 253, 295). Kp_{788,5}: 214—215° (R. Schiff, Ph. Ch. 1, 380). Ausdehnung: Wiens. Spezifische Wärme bei verschiedenen Temperaturen: Schuff. — Wird von warmem Wasser leicht zersetzt (C.). Mit wäßr. Ammoniak entsteht Oxamid, mit der berechneten Menge alkoh. Ammoniak Oxamidsäurepropylester (C.).

Tetrapropylester der Halborthooxalsäure $C_{14}H_{28}O_5 = (CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C)_3C \cdot CO_2 \cdot C$ CH₂·CH₂·CH₃. B. Aus Propyloxy-dichloressigsäure-propylester und der berechneten Menge Natrium in Propylalkohol und Ather (Anschütz, A. 254, 32). — Flüssigkeit von angenehmem Geruch. Kp: 256—257°; Kp₁₂: 129—130°. D₁°: 0,95657.

Monoisopropylester der Oxalsäure, Monoisopropyloxalat $C_3H_8O_4 = HO_2C \cdot CO_2 \cdot CH(CH_3)_2$. B. Analog dem Monopropyloxalat (Anschütz, Schönffeld, B. 16, 1442; vgl. A., B. 16, 2413). — Flüssig. Kp₁₃: 111° (A., Sch.). D³: 1,1657 (A., A. 254, 6). — Zerfällt bei der Destillation an der Luft in Diisopropyloxalat, Isopropylformiat, Kohlenoxyd und Kohlendioxyd (A., A. 254, 7). Zerfällt beim Aufbewahren in Oxalsäure und Diisopropyloxalat (A., A. 254, 6). — $KC_5H_7O_4$ (A., A. 254, 9).

Diisopropylester, Diisopropyloxalat $C_8H_{14}O_4=(CH_3)_2CH\cdot O_2C\cdot CO_2\cdot CH(CH_3)_2$. B. Beim Erhitzen von oxalsaurem Silber mit Isopropyljodid in Ather (Erlenmeyer, A. 139. 229). - Flüssig. Siedet gegen 190°.

Dibutylester, Dibutylexalat $C_{10}H_{18}O_4 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_3$. Flüssig. Kp: 243,4° (korr.); D₀: 1,0099 (Wiens, A. 253, 296). Ausdehnung: Wiens.

Diisobutylester, Diisobutylexalat $C_{10}H_{18}O_4=(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot O_2C\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_2$. Stark aromatisch riechende Flüssigkeit. Kp: $224-226^\circ$; D^{14} : 1,002 (Cahours, C. r. 77; 1407; Bl. [2] 21, 358). Kp_{788,3}: 229° (R. Schiff, Ph. Ch. 1, 381). Spezifische Wärme bei verschiedenen Temperaturen: Schiff.

Tetraisobutylester der Halborthooxalsäure $C_{13}H_{24}O_5 = [(CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot O]_3C \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus Isobutyloxy-dichloressigsäureisobutylester und der berechneten Menge Natrium in Isobutylalkohol und Äther (Anschütz, A. 254, 33). — Kp₁₀: 146°. D₂°: 0,92083.

Di-akt.-amylester der Oxalsäure, Di-akt.-amyl-oxalat $C_{19}H_{22}O_4=C_2H_5\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot O_2C\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot C_2H_5$ (vgl. Bd. I, S. 385). Drehungsvermögen: Walden, 3K. 30, 767; C. 1899 I, 327.

Monoisoamylester, Monoisoamyloxalat $C_7H_{12}O_4 = HO_2C \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2 \cdot Ca(C_7H_{11}O_4)_2 + 2H_2O$. Rechtwinklige Blätter. Löslich in Wasser. Zersetzt sich bei 100° (Balard, A. ch. [3] 12, 309). — $AgC_7H_{11}O_4$. Blätter. Schwer löslich in Wasser. Zersetzt sich beim Aufbewahren (B.).

Diisoamylester, Diisoamyloxalat $C_{12}H_{22}O_4 = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot O_2C \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. B. Man erhitzt wasserfreie Oxalsäure 6 Stunden lang mit Isoamylalkohol auf 100° und fraktioniert (Tingle, Am. 20, 337). Beim Erhitzen von Oxalsäurediäthylester mit der äquivalenten Menge Fuselöl auf $220-250^{\circ}$, neben anderen Produkten (Friedel, Crafts, C. r. 57, 878; A. 130, 200). — Stark wanzenähnlich riechende Flüssigkeit (Balaed, A. ch. [3] 12, 311). Kp_{759,6}: 265° (korr.); Dil: 0,968; n¹¹ (rotes Licht): 1,4168 (Delffs, J. 1854, 26; A. 92, 278). Kp₇₆₂: $262-263^{\circ}$ (R. Schiff, Ph. Ch. 1, 381). Spezifische Wärme bei verschiedenen Temperaturen: Schiff.

Tetraisoamylester der Halborthooxalsäure $C_{22}H_{44}O_5 = [(CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CH_2$

Äthyl-n-heptylester der Oxalsäure, Äthyl-n-heptyl-oxalat $C_{11}H_{20}O_4=C_2H_5$: $O_2C\cdot CO_2\cdot [CH_2]_6\cdot CH_3$. Flüssig. Kp: 263,7° (korr.); D_a^a : 0,9954 (Wiens, A. 253, 296). Ausdehnung: Wiens,

Propyl-n-heptylester, Propyl-n-heptyl-oxalat $C_{12}H_{22}O_4=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot O_2C\cdot CO_2\cdot [CH_2]_6\cdot CH_3$. Flüssig. Kp: 284,4° (korr.); D₀: 0,9814 (Wiens, A. 253, 297). Ausdehnung: Wiens.

Propyl-n-octylester, Propyl-n-octyl-oxalat $C_{13}H_{24}O_4 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot CO_2 \cdot CO_3 \cdot CH_3 \cdot CH_3$. Flüssig. Kp: 291,1° (korr.); D;: 0,97245 (Wiens, A. 253, 297). Ausdehnung: Wiens.

Dimyricylester, **Dimyricyloxalat** $C_{62}H_{122}O_4 = C_{30}H_{61} \cdot O_2C \cdot CO_2 \cdot C_{30}H_{61}$. F: 91° (Gascard, Privatmitteilung).

Diallylester, Diallyloxalat $C_8H_{10}O_4 = CH_2:CH \cdot CH_2 \cdot O_2C \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH \cdot CH_2$. B. Silberoxalat wird mit trocknem Ather und Allyljodid übergossen (Cahours, Hofmann, J. 1856, 582, 585). — Ölige Flüssigkeit von schwach senfartigem Geruch. $Kp_{754}: 206-207^{\circ}; D^{\text{th.s.}}: 1,055 \text{ (C., H.)}.$ Kp: 215,5° (korr.) (Kekulé, Rinne, B. 6, 387); Kp_{758,7}: 217° (R. Schiff, Ph. Ch. 1, 387). Spezifische Wärme bei verschiedenen Temperaturen: Schiff. — Wird durch Natrium in Diallylcarbonat und Kohlenoxyd zerlegt (C., H.).

Verbindungen, die von Anhydriden der Oxalsäure bezw. von gemischten Anhydriden der Oxalsäure mit Trichloressigsäure abgeleitet werden können.

Mono-[pentachloräthyl]-ester der Oxalsäure, Perchloräthylesteroxalsäure, "Perchloräthyloxalsäure" (Dichlorid eines gemischten Anhydrids aus Oxalsäure und Trichloressigsäure) $C_4HO_4Cl_5=HO_2C\cdot CO_2\cdot CCl_2\cdot CCl_3$. B. Durch Zersetzung des entsprechenden Anhydrides (s. S. 541) mit Alkalien (MALAGUTI, A. ch. [2] 74, 318; A. 37, 77). Durch Lösen von Oxamidsäurepentachloräthylester $H_2N\cdot CO\cdot CO_2\cdot C_2Cl_5$ in kaltem wäßr. Ammoniak und Verdunsten im Vakuum erhält man reines perchloräthyloxalsaures Ammonium (M., A. ch. [2] 74, 308; A. 37, 71). — Niedrig schmelzende, sehr zerfließliche Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther. Ätzt die Haut. — $NH_4C_4O_4Cl_5$. Zerfließliche Prismen. Löslich in Wasser und Alkohol. Schmeckt sehr bitter (M.).

Bis-[pentachlorathyl]-ester, Perchlordiathyloxalat $C_8O_4Cl_{10} = CCl_3 \cdot CCl_2 \cdot O_2C \cdot CO_2 \cdot CCl_2 \cdot CCl_3$. Chlor wird bei 100^0 und im Sonnenlichte anhaltend durch Öxalsäurediathyl-

ester geleitet (Malaguti, A. ch. [2] 74, 300; A. 37, 66). — Vierseitige Tafeln. Schmilzt nicht ganz unzersetzt bei 144°. Unlöslich in Wasser. — Zerfällt bei 280—290° in Trichloracetylchlorid, Phosgen und Kohlenoxyd (Malaguti, A. ch. [3] 16, 55; A. 56, 285). Beim Kochen mit Kalilauge tritt Spaltung in Oxalsäure und Trichloressigsäure ein, und weiter in Chloroform, Ameisensäure, Salzsäure und Kohlendioxyd (M., A. ch. [3] 16, 47; A. 56, 283). Die Einw. von Ammoniak führt wesentlich zu Oxamidsäureperchloräthylester (s. S. 545) und Oxamid (M., A. ch. [2] 74, 304, 313; [3] 16, 53; A. 37, 69, 74; 56, 284). Die Zersetzung des Perchlordiäthyloxalates durch Äthylalkohol ergibt u. a. das Anhydrid der Perchloräthyloxalsäure (s. u.) und Trichloressigsäure (M., A. ch. [2] 74, 314; [3] 16, 54; A. 37, 75; 56, 284).

Äthyloxalsäureanhydrid $C_8H_{10}O_7=(C_2H_5\cdot O_2C\cdot CO)_2O$. B. Man läßt Äthyloxalsäurechlorid bei Wasserbadtemperatur auf Natriumacetat einwirken und schüttelt das Reaktionsprodukt mit Äther aus (Bouveault, BL, [3] 23, 510). Aus Oxalsäure-monoäthylesterchlorid und Natriumäthyloxalat in Äther (Mol., R, 26, 384). Durch Zusatz von 12,5 g Phosphoroxychlorid zu 51 g Natriumäthyloxalat in 400 ccm Äther und 12-stündiges Erhitzen auf dem Wasserbad (M., R, 26, 387). Durch 5-stündiges Kochen des Kaliumäthyloxalates mit der äquimolekularen Menge Acetylchlorid in Äther (M., R, 26, 387). Hyggoskepische Krystalle (M.). F: $7-8^\circ$; Kp_{16} : 140° ; Kp_0 : 85° (M.). Kp_{100} : 135° (B.). $D_1^{17.5}$: 1,2479 (M.). In jedem Verhältnis in Äther löslich; schwer löslich in Petroläther (M.). n_7^m : 1,42765; n_7^m : 1,42595 (M.). — Bei plötzlichem Erhitzen auf 240 $^\circ$ entsteht Mesoxalsäurediäthylester und CO_2 und ein Ester $C_{14}H_{20}O_{10}$ (?). Beim Erhitzen auf 150 $^\circ$ entstehen CO_2 . CO und Ameisensäureäthylester (M.). Zersetzt sich mit Wasser unter Bildung von Oxalsäure (M.). Beim Einleiten von NH_2 in die ätherische Lösung entsteht Oxamäthan und Ammoniumäthyloxalat (M.).

Perchloräthyloxalsäure-anhydrid C₈O₇Cl₁₀ = (CCl₂·CCl₂·O₂C·CO)₂O. B. Aus Oxalsäure-bis-[pentachloräthyl]-ester und Äthylalkohol, neben vielen anderen Produkten (MALAGUTI, A. ch. [2] 74, 316; A. 37, 76; vgl. A. ch. [3] 16, 55; J. pr. [1] 37, 431). — Schwach gelbliches Öl von weinartigem Geruch. Kp: 200° (Zers.). D^{15,5}: l,3485. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und Äther. — Löst sich in kalten wäßr. Alkalien zu perchloräthyloxalsauren Salzen; in heißen Alkalien zu Oxalaten und Chloriden. Mit Ammoniak entsteht Perchloroxamäthan C₂Cl₅·O₂C·CO·NH₂. Schmeckt zuerst süß, dann bitterlich.

Chlorwasserstoff-Derivate der Oxalsäure.

Oxalsäure-methylester-chlorid, Methylester des Oxalsäure-monochlorids, Methyloxalsäurechlorid $C_2H_3O_3Cl=ClOC\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Entsteht bei mehrtägigem Erhitzen von Methoxydichloressigsäure-methylester auf $200-215^\circ$ bei gewöhnlichem Druck unter Abspaltung von Methylchlorid (Anschütz, A. 254, 26). — Penetrant riechende Flüssigkeit. Kp: $118-120^\circ$; D_2^∞ : 1,33163 (A.). Kp: 125° (Wiens, A. 253, 289). — Mit Acetylaceton-Kupfer entsteht der Ester ($CH_3\cdot CO$) $_2CH\cdot CO\cdot CO$ $_2\cdot CH_3$ (Trimbach, Bl. [3] 33, 694).

Oxalsäure-äthylester-chlorid, Äthyloxalsäurechlorid, Äthoxalylchlorid $C_4H_5O_3Cl = ClOC \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus dem Kaliumsalz des Oxalsäuremonoäthylesters und Phosphoroxychlorid oder Phosphorpentachlorid (Heney, B. 4, 599; vgl. Mol., R. 26, 381). Durch Zusatz von Oxalsäuremonoäthylester zu Phosphorpentachlorid (Mol.). Aus Oxalsäuremonoäthylester und Thionylchlorid durch 1½-tägiges Kochen (Diels, Nawiasky, B. 37, 3678). Man erhitzt 100 g Oxalsäurediäthylester mit 150 g Phosphorpentachlorid 6 Stunden lang am Kühler auf dem Wasserbade und destilliert dann im Vakuum; der oberhalb 90° (bei 20—25 mm) übergehende, aus Äthoxydichloressigsäureäthylester bestehende Anteil wird 3 Stunden lang auf 160—170° erhitzt und dann wiederholt fraktioniert (Peratoner, Steazzer, G. 21, 301; vgl. Anschütz, B. 19, 2159; A. 254, 27; Kurrein, M. 26, 374). — Darst. Durch 10-stündiges Erhitzen äquimolekularer Mengen von Oxalsäurediäthylester und Phosphorpentachlorid im Luftbad unterhalb 130°, darauffolgende fraktionierte Vakuum-Destillation und Zerlegung des aus Äthoxy-dichloressigsäureäthylester bestehenden Destillates durch mehrfache Destillation bei gewöhnlichem Druck (Mol., R. 26, 383).

Bewegliche Flüssigkeit von erstickendem Geruch. Kp: 135°; D. 1,2226 (Mol., R. 26, 383). Kp: 135–136°; Kp₁₀: 30°, D. 1,22234 (Anschütz, A. 254, 27). Raucht an der Luft und verwandelt sich allmählich in feste Oxalsäure (Henry, B. 4, 600). — Zerfällt beim Durchleiten durch ein auf 200° erhitztes Rohr in CO und Chlorameisensäureester (Grassi, G. 27 I, 32). Sinkt im Wasser unter, verschwindet aber, indem nach einigen Augenblicken Zersetzung eintritt (Henry, B. 4, 600). Mit alkoholischem Ammoniak entsteht unter heftiger Reaktion Oxamidsäureäthylester H₂N·CO·CO₂·C₂H₅ (Henry, B. 4, 600). Reagiert augenblicklich mit Alkohol unter Bildung von Oxalsäuthylester (Henry, B. 4, 600). Reagiert mit Organomagnesiumhalogeniden unter Bildung von disubstituierten Glykolsäureen HO₂C·C(R)₂·O·H bezw. von Äthyloxalsäureestern der disubstituierten Glykolsäureester C₂H₅·O₂C·C(R)₂·O·CO·CO₂·C₂H₅ (Grignard, C. r. 136, 1200; Bl. [3] 29, 960). Gibt mit Natriummalonester in Benzol Oxalmalonsäuretriäthylester C₂H₅·O₂C·CO·CH(CO₂·C₂H₅)₂

Oxalsäure-propylester-chlorid $C_5H_7O_3Cl = ClOC \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$. B. Durch mehrtägiges Erhitzen von Oxalsäuredipropylester mit Phosphorpentachlorid (Köhler; vgl. Anschütz, A. 254, 28). Durch Erhitzen von $C_3H_7 \cdot O \cdot CCl_2 \cdot CO_2 \cdot C_3H_7$ auf ca. 190° (A.). — Flüssig. Kp: 156—158° (K.; vgl. A.); Kp: 153—154°; Kp₁₂: 50°; D₁^m: 1,16697 (A.). Oxalsäure-isobutylester-chlorid $C_6H_9O_3Cl = ClOC \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_z$. B. Durch Erhitzen der Verbindung $C_4H_9 \cdot O \cdot CCl_2 \cdot CO_2 \cdot C_4H_9$ auf 200°, neben tert. Butylchlorid (Anschütz, A. 254, 28). — Flüssig. Kp: 163—165°; Kp₁₀: 52°. D₁^m: 1,11532.

Oxalsāure-isoamylester-chlorid $C_7H_{11}O_8Cl = ClOC \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot B$. Analog dem Isobutylester-chlorid (A., A. 254, 30). — Flüssig. Kp; 183—185°; Kp₁₀: 68°. D_9° : 1,09312.

Oxalsäuredichlorid, Oxalylchlorid C₃O₃Cl₂ = ClOC·COCl. B. In geringer Menge und in unreinem Zustande aus 1 Mol.-Gew. Diäthyloxalat und 2 Mol.-Gew. Phosphorpentachlorid neben anderen Produkten beim Erhitzen (Fauconnier, C. r. 114, 122; Staudinger, B. 41, 3558, 3562; vgl. Jones, Tasker, Soc. 95, 1904). — Darst. Man mischt 90 g wasserfreie Oxalsäure und 400 g Phosphorpentachlorid und läßt erst unter Eiskühlung, dann bei gewöhnlicher Temperatur stehen, bis sich die Masse verffüssigt (Staudinger, B. 41, 3563). — Farblose Nadeln (aus Äther oder Petroläther bei —80°). F: —12°; Kp₇₆₃: 63,5—64° (St.). — Zerfällt beim Erhitzen auf ca. 600° quantitativ in Kohlenoxyd und Phosgen (St.). Zerfällt beim schwachen Erwärmen mit Aluminiumchlorid (in Schwefelkohlenstoff) quantitativ in Kohlenoxyd und Phosgen, kann daher an Stelle von Phosgen bei der Friedellerativ in Kohlenoxyd und Phosgen (St.). Wird durch flüssiges Wasser oder verdünnte Natronlauge quantitativ in CO₂, CO und HCl gespalten; aus Oxalylchloridampf und Wasserdampf entstehen geringe Mengen Oxalsäure (St.). Beständig gegen warme rauchende Schwefelsäure (St.). Mit Nickelcarbonyl entstehen CO und NiCl₂ (Jones, Tasker, Soc. 95, 1909). Mit Alkoholen entstehen Oxalsäureester (St.), mit Mercaptanen Ester der Dithiooxalsäure (Staudinger, B. 41, 3565; Jones, Tasker, C. 1909 II, 590; Soc. 95, 1905). Oxalylchlorid eagiert mit Carbonylverbindungen (wie Benzophenon, Dibenzalaoeton usw.) unter Bildung der entsprechenden Ketochloride (Staudinger, B. 42, 3966). Liefert mit Dimethylanilin je nach den Bedingungen p-Dimethylamino-benzoylameisensäurechlorid (CH₃)₂N·C₆H₄·CO·CO·Co·C₆H₄·N(CH₃)₂; im letzteren Fall erhält man daneben noch p-Dimethylamino-benzoesäure und Krystallviolett (Syst. No. 1865) (Staudinger, Stockmann, B. 42, 3489, 3493). — Die Dämpfe greifen die Atmungsorgane stark an.

Halborthooxalsäure-dimethylester-dichlorid, Methyläther-dichlorglykolsäuremethylester, Dichlor-methoxy-essigsäure-methylester, "Dichloroxalsäure-dimethylester" $C_4H_6O_3Cl_2=CH_2\cdot O\cdot CCl_2\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Man erhitzt äquimolekulare Mengen Oxalsäuredimethylester und Phosphorpentachlorid 12—18 Stunden auf 130—135° (Anschürz, A. 254, 18). — Flüssig. Kp: 179—181°; Kp₁₂: 72°. D^{**}: 1,35911. — Zerfällt durch längeres Erhitzen auf 200—215° in Oxalsäurenthylesterhlorid und Methylchlorid (A., A. 254, 26). Wird durch Wasser leicht zersetzt (A., Stiepel, A. 306, 7). Gibt mit trocknem Ammoniak in ätherischer Lösung ein krystallinisches Produkt $[CH_3\cdot O\cdot C(NH_3Cl)_2\cdot CO_2\cdot CH_3\cdot ?]$, das sich beim Aufbewahren über Schwefelsäure und Natronkalk in NH₄Cl und den ebenfalls unbeständigen salzsauren Oxaliminodimethylester $CH_2\cdot O\cdot C(:NH_2Cl)\cdot CO_2\cdot CH_3$

spaltet (A., St., A. 306, 6). Die Einw. von Natriummethylat in Methylalkohol und Äther in der Kälte führt zu Halborthooxalsäuretetramethylester $(CH_3 \cdot O)_3$ Č· $CO_2 \cdot CH_3$ (A., A. 254, 31). Beim Erwärmen mit der äquimolekularen Menge wasserfreier Oxalsäure auf 50° entsteht Oxalsäuredimethylester neben CO, CO₂ und HCl (A., A. 254, 37). Gibt mit Natriummalonsäuredimethylester die Natriumverbindung des Dicarboxyaconitsäurepentamethylesters $(CH_3 \cdot O_3C)_2C:C(CO_2 \cdot CH_3) \cdot CH(CO_2 \cdot CH_3)_2$ neben wenig Äthylentricarbonsäuretrimethylester (A., A. 327, 228; A., DESCHAUER, A. 347, 3). Reagiert mit Anilin und p-Toluidin lediglich unter Bildung der diarylierten Oxalsäuremethylesteramidine $CH_3 \cdot O_2C \cdot C(:N \cdot R) \cdot NH \cdot R;$ mit Piperidin dagegen unter Bildung von Halborthooxalsäuredimethylesterdipiperidid $CH_3 \cdot O_2C \cdot C(NC_5H_{10})_2 \cdot O \cdot CH_3$, mit Phenylhydrazin unter Bildung des Oxalsäuredimethylestermonophenylhydrazons $CH_3 \cdot O_2C \cdot C(O \cdot CH_3): N \cdot NH \cdot C_6H_5$ (Lander, Soc. 85, 987, 991).

Halborthooxalsäure-diäthylester-dichlorid, Dichlor-äthoxy-essigsäure-äthylester $C_8H_{10}O_3Cl_2 = C_2H_5 \cdot O \cdot CCl_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Analog der Methylverbindung (A., A. 254, 20). — Flüssig. Kp₁₀: ca. 85°. D₂°: 1,23155. — Zerfällt bei wiederholter Destillation an der Luft in C_2H_5Cl und das Chlorid ClOC $\cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. Die Einw. von Natriumäthylat in Alkohol und Ather führt zu Halborthooxalsäuretetraäthylester (A., A. 254, 32).

Halborthooxalsäure-diisobutylester-dichlorid, Dichlor-isobutyloxy-essigsäure-isobutylester $C_{10}H_{18}O_3Cl_2=(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot O\cdot CCl_2\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus äqui-molekularen Mengen Oxalsäurediisobutylester und Phosphorpentachlorid in Äther (A., A. 254, 23). — Flüssigkeit von angenehmem Geruch. Kp₁₄: 128°. D₄²⁸: 1,09482. — Zerfällt beim Erwärmen auf 200° in Oxalsäureisobutylesterchlorid und Isobutylchlorid (A. A. 254, 28).

Halborthooxalsäure-diisoamylester-dichlorid, Dichlor-isoamyloxy-essigsäure-isoamylester $C_{12}H_{22}O_3Cl_2 = (CH_3)_2 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. B. Durch 1-stündiges Erhitzen von Oxalsäurediisoamylester (aus Gärungsamylalkohol) mit der äquivalenten Menge Phosphorpentachlorid auf $130-135^{\circ}$ (A., A. 254, 24; vgl. A., Schönfeld, B. 19, 1444). — Flüssig. Kp₁₄: 157°. D₄°: 1,08044. — Zerfällt beim Destillieren unter Normaldruck in Oxalsäureisoamylesterchlorid und Isoamylchlorid (A., A. 254, 30).

Halborthooxalsäure-monoäthylester-trichlorid, Dichlor-äthoxy-acetylchlorid $C_4H_5O_2Cl_3=C_2H_5\cdot O\cdot CCl_2\cdot COCl$ (?). B. Durch Schütteln von Äthyltrichlorvinyläther $C_2H_5\cdot O\cdot CCl_1\cdot CCl_2$ (Bd. I, S. 725) mit trocknem Sauerstoff (Henry, R. 18, 215; C. 1899 I, 587). — Farblose Flüssigkeit. Kp: ca. 140° . — Gibt mit Wasser Oxalsäure.

Ammoniakderivate der Oxalsäure.

Äthanamidsäure, Oxalsäuremonoamid, Oxamidsäure $C_2H_3O_3N=H_2N\cdot CO\cdot CO_2H$. B. Beim Erhitzen von saurem Ammoniumoxalat, neben vielen anderen Produkten (BALARD, A. ch. [3] 4, 94; A. 42, 197). Bei längerem Kochen von Oxamid H₂N·CO·CO·NH₂ mit Wasser unter Zusatz von Ammoniak bildet sich oxamidsaures Ammonium (Toussaint, A. 120, 238). Dasselbe Salz erhält man beim Einleiten von überschüssigem Ammoniakgas in eine kalte alkoholische Lösung von Oxalsäurediäthylester (DE COPPET, A. 137, 105). Das Natriumsalz entsteht aus Oxalsäurediäthylester durch Einw. von Natriumamid in Benzol (Titherley, Soc. 81, 1329). Oxamidsäure entsteht neben Cyanwasserstoff beim Erwärmen von Diisonitrosoaceton HO N:CH-CO-CH:N-OH mit Eisessig (v. PECHMANN, WEHSARG, B. 21, 2990). Bei der Oxydation von Aminosäuren, Eiweiß, Milchsäure, Äpfelsäure usw. durch Permanganat (Engel, C. r. 79, 808; J. 1874, 847; Halsey, H. 25, 325; Kutscher, SCHENCK, B. 37, 2930; LOEW, Ch. Z. 29, 604). — Darst. Man fügt zu einer siedenden, wäßr. Lösung von Oxamathan H₂N·CO·CO₂·C₂H₅ fortgesetzt Ammoniak, bis die alkalische Reaktion bei weiterem Kochen bestehen bleibt, dampft die von Oxamid abfiltrierte Lösung ein und säuert mit Salzsäure an (Oelkers, B. 22, 1569; vgl. Balard, A. ch. [3] 4, 102; A. 42, 204). — Krystallpulver (aus Wasser). F: 210° (Zers.) (v. P., W.; Oe.). Schwer löslich in Wasser, fast unlöslich in absolutem Alkohol und Äther (Toussaint, A. 120, 240). Lösungswärme, Neutralisationswärme: Mattgnon, A. ch. [6] 28, 116, 117. Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Druck: 132,0 Cal. (Stohmann, J. pr. [2] 55, 263), 128,8 Cal. (Mat.); bei konstantem Volum: 129,5 Cal. (Mat., A. ch. [6] 28, 116). Elektrisches Leitvermögen: Ostwald, Ph. Ch. 3, 286; J. pr. [2] 32, 371. — Oxamidsäure wird von höchst konz. Salpetersäure nur sehr langsam angegriffen, wobei Kohlenoxyd, Kohlendioxyd und Stickoxydul entstehen (Franchimont, R. 4, 196). Bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in Gegenwart von Ammoniak und Ammoniumsulfat entsteht Harnstoff (Hoffieister, A. Pih. 37, 426; C. 1896 II, 389). Bei der elektrolytischen Reduktion an Bleikathoden entsteht Glyoxylsäure (Kinzlberger & Co., D. R. P. 163842; C. 1905 II, 1699). Oxamidsäure liefert, mit POCl₃+PCl₅ auf 80-90° erwärmt, Tetraoxopiperazin NH CO·CO NH (Ost, Mente, B. 19. 3229; vgl. de Mouilpied, Rule, Soc. 91, 176). Wird beim Kochen mit Wasser, Alkalien oder Säuren zu Oxalsäure verseift (Toussaint. A. 120, 241). — Verhalten im Tierkörper: Schwarz, A. Pth. 41, 60. Ist eine gute Stickstoffnahrung für Pilze (Czapek, B. Ph. P. 2, 570).

NH₄C₂H₂O₃N. Monokline (Senarmont, J. 1857, 296) Prismen, Zersetzt sich bei 226° (Kutscher, Schenk, B. 37, 2930). In kaltem Wasser und Alkohol sehr wenig löslich (de Coppet, A. 137, 106). Krystallisiert bei niedriger Temperatur mit 1½ H₂O (Engström, J. pr. [1] 68, 434). — Hydroxylaminsalz NH₃O +C₂H₃O₃N. B. Aus oxamidsaurem Barium und schwefelsaurem Hydroxylamin (Ssabanejew, H. 31, 378; C. 1899 II, 32). In Wasser leicht lösliche Krystalle. — NaC₂H₂O₃N +½ H₂O. Nadeln (Engström). — KC₂H₂O₃N + H₂O. Nadeln. Sehr löslich in Wasser, schwer in Alkohol (Engström). — Cu(C₂H₂O₃N)₂ + H₃O (Bacaloglio, J. pr. [1] 81, 381). — AgC₂H₂O₃N. Nadeln (Balard, A. 42, 200). — Mg(C₂H₂O₃N)₂ + 3 H₂O. Löslich in 54,7 Tln. Wasser von 14° und in 4,98 Tln. siedenden Wassers (Engström). — Ca(C₂H₂O₃N)₂ + 4 H₂O. Löst sich (wasserfrei) in 638 Tln. Wasser von 13° und in 24,6 Tln. siedenden Wassers (Engström). — Ba(C₂H₂O₃N)₂ + 3 H₂O. Löst sich (wasserfrei) in 537 Tln. Wasser von 13° und in 25,6 Tln. bei 100° (Engström). — Pb(C₂H₂O₃N)₂ + H₂O (Bac.). — Pb(OH)(C₂H₂O₃N). Unlöslicher Niederschlag (Bac.). — Fe(C₂H₂O₃N)₂ + H₂O (Bac.). — Ni(C₂H₂O₃N)₂ + H₂O (Bac.). — Oxamidsüres-methylesters C. H. O. N. — H. N. COxamidsüres-methylesters C. H. O. N. — H. N. COxamidsures-methylesters C. H. O. N. — H. N. COxamidsures-methylesters C. H. O. N. — H. N. COxamidsures-methylesters C. H. O. N. — H. N. COxamidsur

Oxalsäure-methylester-amid, Oxamidsäure-methylester $C_3H_5O_3N = H_2N \cdot CO \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Beim Einleiten von Ammoniakgas in geschmolzenen Oxalsäuredimethylester (DUMAS, PÉLIGOT, A. ch. [2] 58, 60; A. 15, 46). Aus Oxalsäuredimethylester und methylalkoholischem Ammoniak (Weddige, J. pr. [2] 12, 435). — Krystalle (aus Alkohol). Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Druck: 304,7 Cal. (Stohmann, J. pr. [2] 55, 266). — Bei der Destillation mit Phosphorpentoxyd entsteht Cyanameisensäuremethylester (Weddige, J. pr. [2] 10, 199).

Halborthooxalsäure-trimethylester-amid, Halborthooxamidsäuretrimethylester $C_5H_{11}O_4N=H_2N\cdot CO\cdot C(O\cdot CH_3)_3$. B. Aus Halborthooxalsäuretrimethylester mit alkoholischem Ammoniak bei 100° (Anschütz, Stiefel, A. 306, 16). — Krystalle. F: 118°. In Alkohol und Äther leicht löslich.

Oxalsäure-äthylester-amid, Oxamidsäure-äthylester, Oxamäthan $C_4H_7O_3N = H_2N \cdot CO \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus Oxalsäurediäthylester und Ammoniakgas, neben Oxamid (Dumas, Boullay, A. ch. [2] 37, 38; D., A. ch. [2] 54, 241; A. 10, 292; vgl. Phelps, Weed, Housum, C. 1908 I, 350). Aus Oxalsäuredimethylester und äthylalkoholischem Ammoniak (Weddig, J. pr. [2] 12, 434). Beim Durchleiten von trocknem Ammoniak durch eine ätherische Lösung des Äthyloxalsäureanhydrids (Mol, R. 26, 390). — Darst. Eine Lösung von 1 Mol. Gew. alkoholischem Ammoniak ganz allmählich versetzt (Weddig, J. pr. [2] 10, 196; vgl. Liebeig, A. 9, 131). — Rhombische (de la Provostaye, A. ch. [2] 75, 322) Blättchen (aus heißem Alkohol). Schmilzt bei 114—115° (Wallach, A. 184, 8), 114° (Mol). Löslich in Ather und Wasser (Mol); fast unlöslich in Benzol und Äthylenbromid (Lachman, Ph. Ch. 22, 171). Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Druck: 457,7 Cal. (Stohmann, J. pr. [2] 55, 266). Kryoskopisches Verhalten: Lachman, Ph. Ch. 22, 171. — Wird beim Erwärmen mit alkalischer Hypochloritlösung unter Bildung von Stickstoff, Kohlendioxyd und Alkohol zersetzt (Oechener de Coninge, C. r. 126, 907). Gibt beim Erhitzen mit Phosphorpentoxyd oder Phosphorpentachlorid Cyanameisensäureester (Weddig, J. pr. [2] 10, 198). Liefert mit der äquimolekularen Menge Phosphorpentachlorid bei gewöhnlicher Temperatur Oxalsäure-äthylester-amidehlorid H₂N·CCl₂·CO₂·C₂H₅ und Oxalsäure-äthylester-imidehlorid HN·CCl·CO₂·C₂H₅ (Wallach, A. 184, 8). Bei der Reaktion mit Phosphorpentasulfid in siedendem Toluol entsteht Thiooxamidsäuresthylester NH₂·CS·CO₂·C₂H₅ (Reissert, B. 37, 3721; vgl. Henry, B. 5, 948). Oxamäthan liefert mit der berechneten Menge Natriumäthylat in Benzol oxamidsaures Natrium, mit der berechneten Menge Natriumsalz des Tetraoxopiperazins NH-CO·CO₂NH (De Mouilpied, Rule, Soc. 91, 181). Beim Zusammenschmelzen von Oxamäthan und Harnstoff bildet sich Oxalursäureamid (Syst. No. 205) (Carstanjen, J. pr. [2] 9, 143).

N- $[\beta,\beta,\beta$ -Trichlor- α -oxy-äthyl]-oxamidsäure-äthylester, Chloraloxamäthan $C_6H_8O_4NCl_3 = CCl_3 \cdot CH(OH) \cdot NH \cdot CO \cdot CO_2 \cdot C_9H_8$. B. Aus Chloral und Oxamäthan durch

Einw. von Säure (Moscheles, B. 24, 1805). — F: 121°. Löslich in Alkohol und Eisessig, schwer löslich in Wasser.

N-Acetyl-oxamidsäure-äthylester $C_6H_9O_4N=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot CO\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Entsteht aus Oxalsäureäthylesterchlorid und Acetamid (Ossikovsky, Barbaglia, B. 5, 667). Aus Oxamäthan $H_2N\cdot CO\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ und Acetylchlorid bei $120-130^{\circ}$ (Kretzschmar, Salomon, $J.\ pr.\ [2]$ 9, 299). — Nadeln. F: 54° . Leicht löslich in Alkohol und Ather (Kr., S.). — Beim Kochen mit Wasser entstehen saures Ammoniumoxalat und Essigester (O., B.). Wird durch alkoholisches Kali in Alkohol, Oxalsäure, Essigsäure und Ammoniak gespalten (Kretzschmar, B. 8, 104).

Äthoxalyl-oxamäthan $C_8H_{11}O_8N=NH(CO\cdot CO_2\cdot C_2H_5)_2$. B. Beim Erhitzen von Oxalsäureäthylesterchlorid mit Oxamäthan im Einschlußrohr auf 130° (Salomon, J. pr. [2] 9, 295). Man erhitzt die Suspension von I Mol.-Gew. Oxamäthan in absolutem Äther mit 2 At.-Gew. Natrium 14 Stunden zum Sieden, setzt 2 Mol.-Gew. Athoxalylchlorid hinzu und kocht noch 20 Stunden (DIELS, NAWIASKY, B. 37, 3679). — Feine Nadeln (aus Äther). F: 67° (S.), $71-72^{\circ}$ (D., N.). Kp₁₂₋₁₃: 190° (D., N.). — Sehr leicht zersetzbar. Gibt mit alkoholischem Ammoniak sofort Oxamid; alkoholisches Kali erzeugt sofort äthyloxalsaures Kalium (S.).

Oxalsäure-propylester-amid, Oxamidsäure-propylester $C_5H_9O_3N=H_2N\cdot CO\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3$. B. Aus Oxalsäuredipropylester und der berechneten Menge Ammoniak in Alkohol (Cahours, C, τ , 77, 746; Bl. [2] 21, 77). — Prismen. — Wird von Wasser schnell zersetzt.

Oxamidsäure-isobutylester $C_0H_{11}O_3N=H_2N\cdot CO\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus Oxalsäurediisobutylester und alkoholischem Ammoniak (Cahours, C. r. 77, 1408; Bl. [2] 21, 358). Aus äquimolekularen Mengen Oxalsäureäthylesteramidchlorid $H_2N\cdot CCl_2\cdot CO_2\cdot C'_2H_5$ und Isobutylalkohol (Wallach, Liebmann, B. 13, 507). — Prismen. F: 89—90°.

Oxamidsäure-isoamylester $C_7H_{13}O_3N=H_2N\cdot CO\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus Oxalsäurediisoamylester und trocknem Ammoniak (Balard, A. 52, 314). Aus Oxalsäureäthylesteramidchlorid $H_2N\cdot CCl_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ und Gärungsamylalkohol (Wallach, Liebmann, B. 13, 507). F: $92-93^\circ$ (W., L.).

Oxamidsäure-allylester $C_5H_7O_8N=H_2N\cdot CO\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CH: CH_2$. B. Aus Oxalsäurediallylester und alkoholischem Ammoniak (Cahours, Hofmann, A. 102, 294). — Krystalle.

Oxamidsäure-perchloräthylester $C_4H_2O_3NCl_5=H_2N\cdot CO\cdot CO_2\cdot C_2Cl_3$. B. Entsteht neben anderen Produkten, wenn trockner Oxalsäurediperchloräthylester mit Ammoniakgas gesättigt wird (Malaguti, A. ch. [2] 74, 305; A. 37, 69; A. ch. [3] 16, 49; A. 56, 284). — Nadeln oder Blätter (aus Alkohol). F: 134°; siedet oberhalb 200°. Leicht löslich in kochendem Wasser, Alkohol und Äther; wenig in kaltem Wasser. Löst sich in einigen Tagen völlig in Ammoniak zu perchloräthylätheroxalsaurem Ammonium.

Halborthooxamidsäure-methylester-dibromid- N-phosphorsäuredimethylester, Dibrom-methoxy-acetamid-N-phosphorsäuredimethylester, N-[Dibrom-methoxy-acetyl]-phosphamidsäure-dimethylester $C_3H_{10}O_3NBr_2P=(CH_3\cdot O)_2OP\cdot NH\cdot CO\cdot CBr_3\cdot O\cdot CH_3\cdot B$. Aus Tribromacetamid-N-phosphorsäuredichlorid $Cl_2OP\cdot NH\cdot CO\cdot CBr_3$ in Methylalkohol durch methylalkoholisches Natriummethylat unter Kühlung (Steinkopf, Grünupf, B. 41, 3587). — Krystalle (aus heißem Wasser). F: 92—93°. Schwer löslich in kaltem, leicht in heißem Wasser; unlöslich in Ligroin und Benzol.

Dibrom-äthoxy-acetamid-N-phosphorsäurediäthylester, N-[Dibrom-äthoxy-acetyl]-phosphamidsäure-diäthylester $C_8H_{10}O_5NBr_2P=(C_2H_5\cdot O)_2OP\cdot NH\cdot CO\cdot CBr_2\cdot O\cdot C_2H_5$. B. Aus Tribromacetamid-N-phosphorsäuredichlorid $Cl_2OP\cdot NH\cdot CO\cdot CBr_3$ in absolutem Alkohol durch eine alkoholische Natriumäthylat-Lösung (Sr., Gr., B. 41, 3587). Nadeln (aus Wasser). F: 91°. Leicht löslich in warmem Wasser, Benzol; löslich in Methylund Äthylalkohol, in den anderen gebräuchlichen Solvenzien in der Kälte unlöslich.

Äthandiamid, Oxalsäurediamid, Oxamid $C_2H_4O_2N_2=H_2N\cdot CO\cdot CO\cdot NH_2$. Versuche zur Bestimmung des Molekulargewichts: Maselli, G. 37 II, 135. — B. Beim Erhitzen von Ammoniumoxalat auf 150—280° (Dumas, A. ch. [2] 44, 130; Dehn, Heuse, Am. Soc. 29, 1137). Aus Oxalester und überschüssigem Ammoniak, am besten in wäßr. Lösung (Dumas, A. ch. [2] 54, 244; A. 10, 295; Liebig, A. 9, 12, 130; vgl. Phelps, Whed, Housum, C. 1908 I, 350). Beim Stehen einer mit etwas Acetaldehyd versetzten wäßr. Lösung von Dicyan (Liebig, A. 113, 246; vgl. Schiff, A. 151, 212). Entsteht quantitativ beim Auflösen von Dicyan in $3^0/_0$ igem Wasserstoffsuperoxyd bei Gegenwart eines Tropfens Kalilauge, unter Sauerstoffentwicklung (Radziszewski, B. 18, 355). Beim Einleiten von Dicyan in konz. wäßr. Chlorwasserstoffsäure oder Jodwasserstoffsäure, neben Ammoniak und Oxalsäure (Schmitt,

GLUTZ, B. 1, 66). Aus wäßr. Blausäure durch mehrtägige Einw. von Wasserstoffsuperoxyd (Attfield, Soc. 16, 95; A. 128, 128; Radziszewski, B. 18, 356). Aus Cyankalium und Braunstein beim Erhitzen mit etwas Schwefelsäure (Attfield, Soc. 16, 96; A. 128, 128). Bei der Oxydation von Ferrocyankalium mit verdünnter Salpetersäure, neben vielen anderen Stoffen (Playfair, J. 1849, 293). Bei der Oxydation von Ovalbumin mit Kaliumpermanganat in Gegenwart von Schwefelsäure (Loew, J. pr. [2] 31, 151). Bei der Oxydation von Leim (Gelatine) mit Calciumpermanganat, neben Oxamidsäure und anderen Stoffen (Kutscher, Schenck, B. 38, 455; vgl. Loew, Ch. Z. 29, 604). — Darst. Man schüttelt Oxalester mit konz. wäßr. Ammoniak; die Flüssigkeit scheidet unter Erwärmung Oxamid als Krystallpulver ab (Liebig, A. 9, 12; vgl. Henry, C. r. 100, 944 Anm.).

Nadeln. Wird beim Erhitzen mit absolutem Alkohol auf 210° in größeren Krystallen erhalten (Geuther, A. 109, 72). Monoklin-prismatisch (Schabus, J. 1854, 393; vgl. Groth, Ch. Kr. 3, 139). Beim Erhitzen im offenen Gefäß sublimiert Oxamid größtenteils unter Hinterlassung s, 189). Beini Efficzer im chenen Geles audninger besteht groventer auch and geschlossenen Röhrchen plötzlich erhitzt, schmilzt es bei 417—419° (Zers.) (Michael, B. 28, 1632). D: 1,667 (in Benzol bestimmt) (Schröder, B. 12, 562). Löst sich bei 7,3° in 2700 Tln. Wasser (Henry, C. r. 100, 944). Noch weniger in Alkohol löslich (Topin, A. ch. [7] 5, 124). Kaliumoxalat und Chlorcalcium erhöhen die Löslichkeit in Wasser (Geuther). Elektrocapillare Funktion: Gouy, A. ch. [8] 8, 335. Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Druck: 203,3 Cal. (Stohmann, J. pr. [2] 55, 264). Aus der auf 100° erwärmten Lösung von 2,5 g Oxamid in 10 ccm konz. Schwefelsäure krystallisiert beim Erkalten die Verbindung $C_2H_4O_2N_2+2H_2SO_4$ (Maesh, Proc. chem. Soc. No. 136). Löst sich im Laufe mehrerer Monate in wäßr. Weinsäure unter Bildung der Verbindung $2C_2H_4O_2N_2+C_4H_6O_6$ (Topin, A. ch. [7] 5, 124). — Sublimiert teilweise beim Erhitzen; ein anderer Teil zerfällt in Dievan und Wasser (Dumas, A. ch. [2] 44, 133). Liefert beim Erhitzen in viel Glycerin Ammoniak, dann Kohlenoxyd und Kohlendioxyd (Oechsner de Conince, Chauvenet, C. 1905 II, 117; vgl. Bertagnini, A. 104, 175). 8-tägige Einw. von Zink und verdünnter Essigsäure bei 60° führt zu Glykolsäure (SCHEITZ, MARSH, GEUTHER, Z. 1868, 304). Oxamid, gelöst in 80% iger Schwefelsäure, liefert bei der elektrolytischen Reduktion zwischen Bleielektroden Glyoxylsäureamid (KINZL-BERGER & Co., D. R. P. 163842; C. 1905 II, 1699). Wird von höchst konz. Salpetersäure in der Kälte sehr langsam zersetzt; es entstehen dabei Kohlendioxyd, Kohlenoxyd, Stickoxydul und Ammoniumnitrat (Franchimont, R. 4, 195). Geht beim Kochen mit Wasser unter Ammoniakzusatz völlig in oxamidsaures Ammonium über (Toussaint, A. 120, 238). Beim Erhitzen mit Ameisensäure auf 125-250° werden Kohlenoxyd und Ammoniumoxalat gebildet (Sch., M., G., Z. 1868, 302). Verdünnte Mineralsäuren spalten in Oxalsäure und Ammoniumsalz (Henby, Plisson, A. ch. [2] 46, 192). Konz. Schwefelsäure liefert beim Erhitzen ein Gemisch gleicher Volume Kohlenoxyd und Kohlendioxyd (Liebig, A. 9, 12; Bistezyuki, v. Siemiradzki, B. 39, 57). Beim Behandeln mit Alkalien tritt Spaltung in Ammoniak und Oxalsäure ein (Dumas). Beim Erhitzen mit Phosphorpentoxyd entsteht Dicyan neben Kohlenoxyd und Kohlendioxyd (Bertagnini, A. 104, 176). — Einw. von Aldehyden auf Oxamid: Schiff, A. 151, 212. Beim Erwärmen von Oxamid mit Eisessig auf 220—230° entsteht Acetamid (Mason, Soc. 55, 107; B. 22 Ref., 316). Beim Erhitzen mit Zinkdiäthyl auf 100° entsteht Zinkoxamid neben Äthan (Frankland, J. 1857, 419; GAL, Bl. [2] 39, 648). Gibt beim Erhitzen mit der 6-fachen Menge Anilin Oxanilid (neben Monophenyloxamid?) (BIEHRINGER, BORSUM, B. 39, 3354). — Oxamid gibt mit Kupfersalz und Kali eine rote Färbung (vgl. Schiff, A. 299, 253).

 $4C_2H_4O_3N_2+5$ CuO. Hygroskopische Masse (Scheitz, Marsh, Geuther, Z. 1868, 302). $-2C_2H_4O_2N_2+HgO$. Schr wenig löslich in Wasser (Dessaignes, A. 82, 233; vgl. Kutscher, Schenck, B. 38, 456).

Äthylidendioxamid $C_6H_{10}O_4N_4=CH_3\cdot CH(NH\cdot CO\cdot CO\cdot NH_2)_2$. B. Beim Einleiten von Dieyan in rohen Acetaldehyd (Berthelot, Péan de Saint-Gilles, C. r. 56, 1172; A. 128, 338; vgl. Schiff, A. 151, 211). — Pulveriger Niederschlag.

Oxalsäure-äthylester-amidehlorid, Oxamäthandichlorid, Dichlorglycinäthylester $C_4H_7O_2NCl_2=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CCl_2\cdot NH_2$. B. Aus äquimolekularen Mengen Oxamäthan und Phosphorpentachlorid, neben der Verbindung $C_2H_5\cdot O\cdot CO\cdot CCl_2\cdot NH\cdot POCl_2$ (Wallach, A. 184, 8). — Sehr unbeständige Krystalle, die von selbst Chlorwasserstoff verlieren und in das entsprechende Imidehlorid $C_2H_5\cdot O\cdot CO\cdot CCl: NH$ übergehen. Zerfällt mit Wasser heftig in Chlorwasserstoff und Oxamäthan. Beim Erhitzen tritt Spaltung in Chlorwasserstoff und Cyanameisensäureester (s. S. 547) ein, Alkohole und Phenole erzeugen Oxamidsäureester der angewandten Alkohole bezw. Phenole (Wallach, Liebmann, B. 13, 506).

Oxalsäureäthylester-amidehlorid-N-phosphorsäuredichlorid $C_4H_6O_3NCl_4P = C_2H_4\cdot O_2C\cdot CCl_2\cdot NH\cdot POCl_2$. B. Siehe vorstehenden Artikel, — Prismen (aus Ligroin). Kann

aus Chloroform umkrystallisiert werden. F: 128—130°. Leicht löslich in Äther, Chloroform und Benzol, sehr schwer in Ligroin, sehr leicht in Ammoniak und Alkalien. — Salpetersäure oder heißes Wasser spalten Phosphorsäure ab. Zerfällt beim Erhitzen in Chlorwasserstoff, Phosphoroxychlorid und Cyanameisensäureester (Wallach, A. 184, 17).

Oxalsäure-äthylester-iminoäthyläther, "Monoiminooxalsäurediäthylester" $C_gH_{11}O_3N=C_2H_5\cdot O\cdot CO\cdot C(:NH)\cdot O\cdot C_2H_5$. B. Beim Eintragen von 48 g Diiminooxalsäurediäthylester (s. u.) (gelöst in 240 g Wasser) in 333 g $^{1}/_{10}$ -n-Salzsäure unter Umschütteln (Nef, A. 287, 288). Aus Oxamäthan durch Einw. von Athyljodid und Silberoxyd (Lander, Soc. 79, 702). — Flüssig. Kp: 175° (Zers.); Kp₁₈: 73° (Nef); Kp₂₀: 75—77° (L). Ziemlich löslich in Wasser. — Verliert beim Erhitzen Alkohol unter Bildung von Paracyanameisensäureäthylester ($C_2H_5\cdot O\cdot CO\cdot CN)_3$ (s. Syst. No. 3931) (Lander, Soc. 83, 411). Wird von verdünnter Salzsäure sofort in Diäthyloxalat und Ammoniumchlorid zerlegt (N.). Natriumäthylat spaltet sofort in Cyannatrium und Kohlensäurediäthylester (N.).

Oxalsäure-bis-iminomethyläther, "Diiminooxalsäuredimethylester" $C_4H_8O_2N_2 = CH_3 \cdot O \cdot C(:NH) \cdot C(:NH) \cdot O \cdot CH_3$. B. Bei der Einw. von festem Kali auf in Äther gelösten Formylchloridoximmethyläther $CH_3 \cdot O \cdot N \cdot CHCl$, neben anderen Produkten (BIDDLE, Am. 35, 349). — Darst. Man löst 50 g Cyankalium in 300 g Wasser und 100 g Methylalkohol und leitet bei 0^{0} bis -5^{0} einen ziemlich schnellen Chlorstrom ein, bis die Lösung schwach alkalisch oder neutral geworden ist (B., Am. 35, 351). — Platten. F: $29.5 - 30.5^{0}$. Kp₂₂: $54 - 55^{0}$. Riecht süßlich, verharzt beim Stehen. — Wird durch konz. Salzsäure zu Methylalkohol, Oxalsäure und Ammoniak verseift und durch gut gekühlte, verdünnte Salzsäure in Ammoniak und Oxalsäuredimethylester gespalten.

Oxalsäure-bis-iminoäthyläther, "Diiminooxalsäurediäthylester" $C_6H_{12}O_2N_2=C_2H_5\cdot O\cdot C(:NH)\cdot C(:NH)\cdot O\cdot C_2H_5$. B. Das Dihydrochlorid bildet sich, gemengt mit Ammoniumchlorid und Oxamid, unter heftiger Reaktion beim Einleiten von Dicyan in absoluten Alkohol, der mit Chlorwasserstoff nicht völlig gesättigt ist; der ätherische Extrakt des entstandenen Niederschlags wird mit festem Kali geschüttelt (PINNER, KLEIN, B. 11, 1481). Beim Vermischen von 45 g Cyanameisensäureiminoäthyläther (s. S. 549), gelöst in 100 ccm Alkohol, mit 34 g Kaliumcyanid, gelöst in 170 g Wasser, bei $10-20^{\circ}$ (NEF, A. 287, 282). Beim Einleiten von Dicyan in eine auf 0° abgekühlte Lösung von 6 Tln. Natrium in 100 Tln. Alkohol (NEF, A. 287, 323). — Kochsalzähnliche Krystalle. F: 38° ; Kp₁₈: 69° ; Kp₃₂: 80° ; Kp: 172° (starke Zers.) (N.). Leicht löslich in Wasser von 25° ; beim Abkühlen der Lösung auf 5° scheidet sich ein Hydrat in Nadeln ab (N.). — Liefert mit alkoholischem Ammoniak in der Kälte Oxalsäurediamidin $H_2N\cdot C(:NH)\cdot C(:NH)\cdot NH_2$ (P., K.). Wird von 1 Mol.-Gew. verdünnter Salzsäure in Ammoniumchlorid und Monoiminooxalsäurediäthylester zerlegt (N.). Zerfällt beim Erwärmen mit Natriumäthylat in Cyannatrium und Iminokohlensäurediäthylester (N.). Mit Anilin entsteht Diphenyloxalsäurediamidin $C_6H_5\cdot NH\cdot C(:NH)\cdot NH\cdot C_6H_5\cdot (P., K.; N.)$.

Polymeres Oxalsäurehalbnitril, Paracyanameisensäure $(C_2HO_2N)_3 = N < \frac{C(CO_2H)-N}{C(CO_2H)=N} > C \cdot CO_2H$ s. Syst. No. 3931.

Oxalsäure-methylester-nitril, Cyanameisensäure-methylester $C_2H_2O_2N=CH_3$. $O_2C\cdot CN$. B. Durch Erhitzen von Oxamidsäuremethylester mit Phosphorpentoxyd (Weddig, J. pr. [2] 10, 199). — Stechend und zugleich ätherisch riechende Flüssigkeit. Kp: $100-101^{\circ}$. Leichter als Wasser. — Erleidet durch Wasser Zersetzung, wobei Cyanwasserstoff, Methylalkohol und Kohlendioxyd entstehen.

Oxalsäure-äthylester-nitril, Cyanameisensäure-äthylester, "Cyankohlensäure-äthylester" $C_4H_5O_2N = C_2H_5 \cdot O_3C \cdot CN$. B. Aus Chlorameisensäureäthylester und Kaliumcyanid, gelöst in wäßr. Alkohol, bei -13° (Nef. A. 287, 308). Durch Erhitzen von gleichen Teilen Oxamidsäureäthylester und Phosphorpentoxyd (Wedder, J. pr. [2] 10, 197). Entsteht beim Erwärmen von Cyanameisensäureiminoäthyläther mit verdünnter Salzsäure (Nef. A. 287, 277). Beim Auflösen von Isonitrosoessigester in Essigsäureanhydrid (Bouveault, Wahl, Bl. [3] 31, 678). — Darst. Man mischt äquimolekulare Mengen Oxamidsäureäthylester und Phosphorpentachlorid, ruft die Reaktion durch sehr gelindes Erwärmen hervor und gibt hierauf das doppelte Volumen Ligroin hinzu; der gefällte Niederschlag $H_2N \cdot CCl_2 \cdot C_2H_5$ wird gepreßt, getrocknet und destilliert (Wallach, A. 184, 12). — Ätherisch und stechend riechende Flüssigkeit. Kp: 115—116° (Wed.; B., Wahl). D: 1,0139 (Henbe, Bl. [2] 46, 62); D_4^m : 1,0034; n_2^m : 1,3821; n_3^m : 1,3801; n_2^m : 1,3915 (Haller,

MULLER, A. ch. [8] 14, 135). — Erhitzt man den mit Chlorwasserstoff gesättigten oder mit etwas Brom versetzten Ester auf 100°, so geht er in Paracyanameisensäureester (s. Syst. No. 3931) über (Wed.). Cyanameisensäureester wird in alkoholischer Lösung durch Zink und wenig starke Salzsäure zu Aminoessigsäure reduziert (Wal.). Konz. Salzsäure spaltet ihn in der Kälte in Oxalsäure, Ammoniumchlorid und Alkohol (Wed.). Cyanameisensäureester zerfällt langsam mit Wasser, rasch durch Alkalien in Blausäure, Alkohol und Kohlendioxyd (Wed.). Beim Behandeln mit alkoholischem Natriumäthylat oder mit wäßr.-alkoholischem Cyankalium tritt Spaltung ein in Blausäure und Kohlensäurediäthylester (Nef. A. 287, 290). Alkoholisches Ammoniak wirkt lebhaft ein unter Bildung von Urethan und Ammoniumeyanid (Wed.). Methylamin und Anilin liefern Methyl- bezw. Phenyl-urethan (Wed.).

Oxalsäureäthylester-nitriloxyd (?) $C_4H_5O_3N=C_2H_5\cdot O_2C\cdot C:N:O$ (?). B. Bei der Einw, von Silbernitrit auf Bromessigester, neben anderen Verbindungen (Scholl, B. 34, 862; Sch., Schöfer, B. 34, 876). — Nadeln (aus Benzol). F: $111-111,5^{\circ}$. Leicht löslich in Eisessig, Äther, Chloroform; schwer in Wasser und Alkohol; fast unlöslich in Schwefelkohlenstoff, Ligroin, kaltem Benzol.

Halborthooxalsäure-triäthylester-nitril, Triäthoxy-acetonitril $C_8H_{15}O_5N=(C_2H_5\cdot O)_3C\cdot CN$. B: Beim Erhitzen von Chlordiäthoxyacetonitril $(C_2H_5\cdot O)_2CCl\cdot CN$ (gemischt mit Dichloräthoxyacetonitril) mit Natriumäthylat im geschlossenen Rohr auf 100^o (Bauer, A. 229, 178). — Ätherisch riechende Flüssigkeit. Kp: $159-161,5^o$. Spez. Gew.: 1,0030 bei 15,5 o . Sehr wenig löslich in Wasser, leicht in Alkohol, Äther und Kohlenwasserstoffen. Polymerisiert sich beim Aufbewahren.

Halborthooxalsäure-tripropylester-nitril, Tripropyloxy-acetonitril $C_{11}H_{21}O_3N = (C_3H_7\cdot O)_3C\cdot CN$. B. Aus der Verbindung $(C_3H_7\cdot O)_2CCl\cdot CN$ durch Erwärmen mit $C_3H_7\cdot ONA$ (BAUER, A. 229, 179). — Flüssig. Kp: 216—219°.

Oxalsäure-isobutylester-nitril, Cyanameisensäure-isobutylester $C_8H_9O_2N = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot O_2C \cdot CN$. B. Aus Oxamidsäureisobutylester durch Erhitzen mit Phosphorpentoxyd (Weddig, J. pr. [2] 10, 201). — Flüssigkeit von stechendem Geruch. Kp; 146°.

Oxalsäure-allylester-nitril, Cyanameisensäure-allylester $C_5H_5O_2N=CH_2:CH_2:CH_2:O_2C\cdot CN$. B. Durch Zersetzung der aus Dicyan und Allylalkohol entstehenden Verbindung $C_5H_6ON_2$ mit tropfenweise zugesetzter, rauchender Salzsäure unter Kühlung, neben anderen Produkten (Wagner, Tollens, B. 5, 1045). — Flüssigkeit von senfartigem Geruch. Kp: 135°.

Halborthooxalsäure-diäthylester-chlorid-nitril, Chlor-diäthoxy-acetonitril $C_5H_{10}O_2NCl=(C_2H_5\cdot O)_2CCl\cdot CN.$ B. Beim Erhitzen von Dichlor-äthoxy-acetonitril $C_2H_5\cdot O\cdot CCl_2\cdot CN$ mit 1 Mol.-Gew. Natriumäthylat im geschlossenen Rohr auf 100° (BAUER, A. 229, 176). — Flüssig. Kp: ca. 159—161°,

Halborthooxalsäure-dipropylester-chlorid-nitril, Chlor-dipropyloxy-acetonitril $C_8H_{14}O_2NCl=(C_3H_7\cdot O)_2CCl\cdot CN$. B. Analog der vorigen Verbindung (BAUER, A. 229, 178). — Flüssig. Kp: $199-202^{\circ}$.

Halborthooxalsäuremonomethylester-dichlorid-nitril, Dichlor-methoxy-acetonitril $C_3H_3ONCl_2=CH_3\cdot O\cdot CCl_2\cdot CN$. B. Man fügt eine konz., aber noch flüssige Lösung von Natriummethylat in Methylalkohol zu einem Gemisch aus 2 Mol.-Gew. Trichloracetonitril und 1 Mol.-Gew. Methylalkohol (BAUER, A. 229, 168). — Ätherisch riechende Flüssigkeit. Kp₇₃₂: 148–149°. D¹³: 1,3885. Äußerst wenig löslich in Wasser, außerordentlich leicht in Alkohol, Äther und Kohlenwasserstoffen. — Bei längerer Einw. von Wasser bilden sich Blausäure und Salzsäure. Beim Einleiten von trocknem Bromwasserstoff wird Trichloracetamid gebildet (B., A. 229, 183). Verdümnte Schwefelsäure bewirkt sofort die Bildung von Trichloressigsäuremethylester (B., A. 229, 193). — $C_3H_3ONCl_2+PtCl_4$. Morgenroter pulveriger Niederschlag (B., A. 229, 182). Wird durch Wasser zersetzt.

Ein polymeres Dichlormethoxyacetonitril (C₃H₃ONCl₂)_x entsteht bei längerem Aufbewahren von Dichlormethoxyacetonitril (BAUER, A. 229, 170). Schwer löslich in Ather. Verkohlt beim Erhitzen, ohne zu schmelzen.

Halborthooxalsäure-monoäthylester-dichlorid-nitril, Dichlor-äthoxy-acetonitril $C_4H_5ONCl_2=C_2H_5\cdot O\cdot CCl_2\cdot CN$. B. Analog dem Dichlormethoxyacetonitril (Bauer, A. 229, 171). — Ätherisch riechende Flüssigkeit. Kp: $160-161,5^0$. D^{1s} : 1,3394. — Verhält sich gegen Wasser und gegen Bromwasserstoff wie die Methylverbindung. Beim Erhitzen mit überschüssigem Natriumäthylat im Einschlußrohr auf 100^o entsteht zunächst das Nitril $(C_2H_5\cdot O)_2CCl\cdot CN$ und dann $(C_2H_5\cdot O)_3C\cdot CN$. — $C_4H_5ONCl_2+PtCl_4$. Rotes

Pulver, Wird von Wasser zersetzt. (Krystalle. F: 1710 (Zers.). Sehr schwer löslich in Ather.

Bildet sehr leicht eine polymere Verbindung.

Dichlor-propyloxy-acetonitril $C_5H_7ONCl_2=C_3H_7\cdot O\cdot CCl_2\cdot CN$. B. Wie bei der entsprechenden Methylverbindung (Bauer, A. 229, 172). — Ätherisch riechende Flüssigkeit. Kp: $182-184^\circ$. $D^{\text{is.s}}$: 1,2382. — $C_5H_7ONCl_2+PtCl_4$. Orangerotes Pulver. Dichlor-isobutyloxy-acetonitril $C_5H_9ONCl_2=(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot O\cdot CCl_2\cdot CN$. Atherisch riechende Flüssigkeit. Kp: $195-197^\circ$. $D^{\text{is.s}}$: 1,2226 (Bauer, A. 229, 175). — Beim Ein-

leiten von Chlorwasserstoff erfolgt sofort Spaltung in Isobutylehlorid und Trichloracetamid.

Oxalsäure-amidnitril, Cyanameisensäure-amid, Cyanformamid $C_2H_2ON_2=H_2N_1$ CO-CN. B. 96% lge Essigsäure wird mit Dicyan gesättigt und dann einige Stunden im Einschlußrohr auf 100% erwärmt; nach mehrmonatigem Stehen wird vom gebildeten Oxamid abfiltriert (Beketow, H. 7, 99; B. 3, 872). — Tafeln. F: 60%. Leicht löslich in Wasser, Alkohol, Äther. - Zerfällt beim Erwärmen über den Schmelzpunkt glatt in Blausäure und Cyanursäure. Geht durch konz. Salzsäure allmählich in Oxamid über. Die wäßr. Lösung zerfällt beim Erwärmen mit Silbernitrat, wobei Silbercyanid, Ammoniumnitrat und Kohlendioxyd entstehen.

Oxalsäure-iminomethyläther-nitril, Cyanameisensäure-iminomethyläther $C_3H_4ON_2=CH_3\cdot O\cdot C(:NH)\cdot CN$. B. Bei der Einw. von festem Kali auf in Äther gelösten Formylchloridoximmethyläther $CH_3\cdot O\cdot N:CHCl$, neben anderen Produkten (BIDDLE, Am. 35, 349, 353). In eine Lösung von 50 g Cyankalium in 300 g Wasser und 100 g Methylalkohol wird bei 0° bis -5° ein ziemlich schneller Chlorstrom eingeleitet, bis die Lösung schwach alkalisch oder neutral geworden ist (B.). — Farblose, leicht bewegliche Flüssigkeit von isonitrilartigem Geruch. Kp₂₂: 33-34°. Schwer löslich in Wasser. — Verharzt nach kurzer Zeit.

Oxalsäure-iminoäthyläther-nitril, Cyanameisensäure-iminoäthyläther $C_4H_6ON_2=C_2H_5\cdot O\cdot C(:NH)\cdot CN.$ B. Aus Athylhypochlorit und wäßr. Cyankaliumlösung bei -10^6 , neben etwas Oxalsäure-bis-iminoäthyläther (Nef, A. 287, 274). Entsteht neben wenig Oxalsäure-bis-iminoäthyläther (Nef, A. 287, 274). Entsteht neben wenig Oxalsäure-bis-iminoäthyläther, wenn man in eine wäßr.-alkoholische Lösung von Cyankalium Bromeyan oder Chlorcyan einleitet (Nef, A. 287, 293) oder Dicyan unter Eiskühlung (Nef, 287, 293). A. 287, 323). — SuB und zugleich stechend riechendes Ol. Kp: 133° (Zers.); Kp30: 42°; Kp₃₀: 50°; Kp₄₂: 60°; D¹⁵: 1,00 (Nef. A. 287, 276). Unbeständig. — Wird von verdünnter Salzsäure glatt in Ammoniumchlorid und Cyanameisensäureäthylester zerlegt. bei längerem Kochen mit alkoholischem Kali in KCN und KCNO; mit verdünnter Natronlauge entsteht bei 0° außerdem zunächst Oxalsäure-bis-iminoäthyläther. Addiert Alkohol unter Bildung von Oxalsäure-bis-iminoäthyläther beim Behandeln der alkoholischen Lösung mit wäßr. Cyankalium (NEF, A. 287, 282). Beim Erwärmen mit alkoholischem Natriumäthylat wird Iminokohlensäurediäthylester gebildet. Beim Erwärmen mit 3 Mol.-Gew. Anilin auf 100° entstehen Cyananilin C₆H₅·NH·C(:NH)·C(:NH)·NH·C₆H₅, Ammoniak, HCN und Alkohol.

Oxalsäure-iminoallyläther-nitril, Cyanameisensäure-iminoallyläther $C_sH_6ON_2=CH_2:CH\cdot CH_2\cdot O\cdot C(:NH)\cdot CN$. Eine Verbindung, der wahrscheinlich diese Konstitution zukommt ("Allylalkoholdicyanid"), s. S. 554.

Äthan-dinitril, Oxalsäure-dinitril, Dieyan, Cyan $C_2N_2=NC\cdot CN$. Zur Konstitution vgl.: Thomsen, Thermochemische Untersuchungen, Bd. IV [Leipzig 1886], S. 319; Nef. A. **287**, 266.

Vorkommen und Bildung. Freies Dicyan ist im Leuchtgas enthalten (Kunz-Krause, Z. Ang. 14, 652). Es bildet einen Bestandteil der Hochofengase (1,3%), die wenig oberhalb der Eintrittstelle der Gebläseluft aufgefangen werden (BUNSEN, PLAYFAIR, J. pr. [1] 42, 265); seine Bildung erfolgt hier nicht direkt aus den Elementen, sondern durch Zersetzung von Cyanwasserstoff oder Cyaniden (WALLIS, A. 345, 357). Ältere Angaben über die direkte Bildung von Dicyan aus den Elementen auf elektrischem Wege haben sich als nicht stichhaltig erwiesen (Wallis, A. 345, 353; Berthelot, C. r. 144, 354). Spektroskopischer Nachweis der Existenz von Dieyan im Kern eines zwischen Kohleelektroden in Luft oder Stickstoff brennenden Lichtbogens: v. Wartenberg, Z. a. Ch. 52, 301. Dicyan entsteht beim Leiten von Stickstoff durch geschmolzenes, mit Kohlenstoff gesättigtes Eisen bei 1500° bis 1800° (ERLWEIN, D. R. P. 199973; C. 1908 II, 273). Bildet sich neben Wasserstoff, wenig Stickstoff und Kohle beim Leiten von Cyanwasserstoff durch eine dunkelrotglühende Porzellanröhre (Sainte-Claire Deville, Troost, C. r. 56, 897; J. 1863, 307). Wird eine Schmelze von Bariumcyanid mittels einer glühenden Kohlekathode, über die Stickstoff geleitet wird, elektrolysiert, so entweicht an der Anode Dicyan, während an der Kathode Barium-

cyanid regeneriert wird (MEHNER, D. R. P. 91814; C. 1897 II, 606). Dicyan entsteht beim Erhitzen der Cyanide von Edelmetallen, z. B. des Silbers (Thaulow, Berzelius' Jahresber.

23, 81; vgl. Rammelsberg, J. pr. [1] 41, 181; J. 1847/48, 485) und des Goldes (Himly, A. 42, 159, 339, 340). Beim Erhitzen von Mercuricyanid über 400°, neben wechselnden Mengen von Paracyan (CN)_x (s. S. 553) (Gay-Lussac, A. ch. [1] 95, 175; Gilberts Annalen der Physik 53, 142; vgl. Maumené, Bl. [2] 35, 597); bei niedrigerer Temperatur erfolgt die Bildung von Dicyan, wenn man dem Mercuricyanid Mercurichlorid zusetzt, das durch des friedrigeren der Overkeilber im Mercurichlorid zusetzt, das durch das freiwerdende Quecksilber in Mercurochlorid übergeht (Thomsen, Thermochemische Untersuchungen, Bd. IV [Leipzig 1886], S. 390). Cupricyanid gibt bei gelindem Erwärmen die Hälfte seines Cyans ab (LALLEMAND, C. r. 58, 750; J. 1864, 300). Daher entsteht Dicyan bei der Einw. von Cyankalium auf Kupfersulfat in wäßr. Lösung; diese Reaktion wurde zur Darstellung empfohlen von Jacquemin, Bl. [2] 43, 556; A. ch. [6] 6, 141; vgl.: Nef, A. 287, 323; WALLIS, A. 345, 362; vgl. dagegen: SENF, J. pr. [2] 35, 514; STUCKERT, Z. El. Ch. 16, 60. Cuprocyanid liefert Dicyan bei gelindem Erwärmen mit Ferrichloridlösung oder mit Braunstein und Essigsäure (JACQ.). Dicyan entsteht beim Erhitzen von Paracyan auf 860° (TROOST, HAUTEFEUILLE, C. r. 66, 796). Beim Erhitzen eines Gemisches von auf 860° (IROOST, HAUTEFEULLE, C. r. co, 190). Bein Erintzen eines Gemisches von 2 Tln. völlig trocknem Ferrocyankalium mit 3 Tln. Mercurichlorid, neben Quecksilber (Kemp, J. pr. [1] 31, 63; A. 48, 151). Durch Erhitzen von Silbercyanamid CN₂Ag₂ unter Explosion (Ellis, Chem. N. 100, 155). Beim Erhitzen von Isocyantetrabromid Br₂C:N·N:CBr₂ (Syst. No. 209) mit sehr fein verteiltem Silber (durch Umlagerung des zuerst entstandenen Disocyans C:N·N:C?), neben anderen Produkten (Thiele, A. 303, 71). — Aus Glyoxim HO·N:CH·CH:N·OH durch Erwärmen mit Essigsäureanhydrid (LACH, B. 17, 1573). Durch langsames Erhitzen von 5 Mol.-Gew. Oxamid mit 2 Mol.-Gew. Phosphorpentasulfid (HENRY, B. 2, 307). Beim Erhitzen von Oxamid mit der 8-fachen Menge Phosphorpentoxyd auf 120-160° (Bertagnini, A. 104, 176). Beim Erhitzen des Ammoniumoxalates oberhalb 290° (Dehn, Heuse, Am. Soc. 29, 1139; vgl. Dumas, A. ch. [2] 44, 132). Beim Erhitzen von Ammoniumoxalat mit Glycerin, neben Ammonium-formiat, -carbonat und -cyanid (STORCH, B. 19, 2459). Durch Abspaltung von H₂S aus Flaveanwasserstoff NC·CS·NH₂ (s. S. 564) mittels Silberlösung (VÖLCKEL, A. 38, 319). Durch Erhitzen von Phospham (PN₂H)_x mit getrocknetem, neutralem Kaliumoxalat auf Dunkelrotglut (VIDAL, D. R. P. 95340; C. 1898 I, 542).

Darst. Aquimolekulare Mengen Mercurichlorid und Mercuricyanid werden in trocknem, fein gepulvertem Zustand gemischt und schwach erwärmt. Anfangs bildet sich etwas Kohlendioxyd (durch den Luftsauerstoff), dann entweicht in regelmäßigem Strome etwa die Hälfte des Dicyans; der Rest geht in Paracyan über (THOMSEN). — Darstellung von reinem (blausäurefreiem) Dicyan: Wallis, A. 345, 362.

Zur Darstellung von flüssigem Dicyan erhitzt man mit Dicyan gesättigte Kohle

in dem einen Schenkel einer zweischenkeligen, zugeschmolzenen Röhre; das Gas kondensiert sich leicht in dem anderen Schenkel (Melsens, C. r. 77, 782; J. 1873, 23). Apparat zur Bereitung von flüssigem Dicyan: Hofmann, B. 3, 664.

Physikalische Eigenschaften. Farbloses Gas von stechendem Geruch; brennt mit pfirsichblütroter Farbe. Erstarrt in einer Kältemischung aus Chlorcalcium und Schnee zu einer eisähnlichen Masse (Bunsen, Ann. d. Physik 46, 101). F: -34,4° (FARADAY, A. ch. [3] 15, 277; A. 56, 158). Leitet man einen schwachen Luftstrom auf die Oberfläche von flüssigem 15, 277; A. 56, 158). Leitet man einen schwachen Luftstrom auf die Oberfläche von flüssigem Dicyan, so erstarrt es sofort (Drion, Loir, J. 1860, 41). — Kp₇₅₀: —20,7° (Bunsen). Tension als Funktion der Temperatur: Bertrand, C. r. 104, 1569. Tension: 80 cm Quecksilber bei —20°, 207 cm bei 0°, 333 cm bei +15°, 380 cm bei +20° (Bunsen, Ann. d. Physik 46, 102; A. 32, 201); 76,1 cm Quecksilber bei —20,4°, 180 cm bei 0°, 307 cm bei +15° (Chappuis, Rivière, C. r. 104, 1505; A. ch. [6] 14, 287); 1,53 Atm. bei —12,2°, 2,37 Atm. bei 0°, 4,00 Atm. bei +17,2°, 7,50 Atm. bei +39,4° (Faraday). — Spez. Gew. des flüssigen Dicyans (gegen Wasser): 0,866 bei 17,2° (Faraday), des gasförmigen Dicyans (gegen Luft): 1,8064 (Gay-Lussac), 1,804 (Th. Thomson, Annals of Philosophy 9, 16; Gm. 1, 306). — Verhalten des Dicyans gegen Lösungsmittel (Wasser, Alkohoi, Åther, Eisesig, Chloroform, Benzol, Terpentinöl): Gay-Lussac, A. ch. [1] 95, 178; Zettel, M. 14, 224, 229; Berthelof, C. r. 138, 1650; 139, 93; A. ch. [8] 3, 146, 163. Dicyan wird von Quecksilber in geringer Menge absorbiert, namentlich bei höherem Druck (Amagat, C. r. 68, 1172; J. 1869, ringer Menge absorbiert, namentlich bei höherem Druck (Amagat, C. r. 68, 1172; J. 1869, 70 Anm.). Flüssiges Dicyan als Lösungs- und Ionisierungsmittel: CENTNEBSZWEB, Ph. Ch. 39, 218; vgl. Gore, Chem. N. 24, 303; J. 1871, 357; Proc. Roy. Soc. 20, 68. — n¹⁸: 1,325 (flüssig) (Bleekrode, R. 4, 78); n²⁰: 1,318 (flüssig) (Dechant, M. 5, 623). Refraktion und Dispersion des gasförmigen Dicyans: KETTELER, Ann. d. Physik 124, 395; CROULLEBOIS, A. ch. [4] 20, 185; J. 1870, 170; MASCART, C. r. 78, 621, 682; J. 1874, 149, 150; CHAPPUIS, RIVIÈRE, C. r. 103, 38; 104, 1434; A. ch. [6] 14, 36; STUCKERT, Z. El. Ch. 16, 48, 67, 70. Molekular-Refraktion: BRÜHL, Ph. Ch. 16, 513; B. 40, 899. Über das Emissionsspektrum des Dicyans vgl. KAYSER, Handbuch der Spektroskopie, Bd. V [Leipzig 1910], S. 198, 228. — Kompressibilität: REGNAULT, A. ch. [3] 4, 52; 5, 75. Kompressibilität und deren Beziehung zur Refraktion: Chappuis, Rivière, C.r. 103, 38; 104, 1434; A.ch. [6] 14, 23. Absorption von Dicyan durch Kokosnußkohle bei verschiedenen Drucken: Hunter, Soc. 24, 79; 25, 650; J. 1871, 56; 1872, 46. Reibung und Transpiration des Dicyans: O. E. Meyer, Ann. d. Physik 127, 379; 143, 26; 148, 549; J. 1871, 46; 1873, 17. — Verdampfungswärme: Chappuis, C. r. 104, 899; A.ch. [6] 15, 517. Ist stark endotherm (Thomsen, Ann. d. Physik 92, 55; J. 1854, 39; vgl. B. 13, 152). Verbrennungswärme (bei konstantem Druck): 262,5 Cal. (Berthelot, C. r. 90, 781, 1241; A.ch. [5] 23, 178), 259,62 Cal. (Thomsen, Ph. Ch. 52, 348). Entzündungstemperatur: Dixon, Coward, Soc. 95, 519. Kritische Daten: Dewar, Philosophical Magazine [5] 18, 214; J. 1885, 60. — Spezifisch magnetische Empfindlichkeit: Pascal, C. r. 148, 414. Dielektrizitätskonstante: Schlundt, Journal of Physical Chemistry 5, 515. Die elektrische Leitfähigkeit des flüssigen Dicyans ist äußerst gering (Centnerszwer, Ph. Ch. 39, 217; vgl. Kemp, A. 5, 4). Ionisation des Dicyans durch Radiumstrahlen: Kleeman, C. 1907 II, 127.

Chemisches Verhalten. Völlig reines und trocknes Dieyan zersetzt sich nicht beim Aufbewahren; Belichtung ist ohne Einfluß. Ist die geringste Spur Feuchtigkeit zugegen, so entsteht bald ein schwarzer Beschlag; vgl. unten bei der Einw. von Wasser (Schützenberger, Bl. [2] 43, 306). — Dieyan geht bei etwa 400° teilweise in Paracyan über, besonders unter erhöhtem Druck (Troost, Hautebeuille, C. r. 66, 736, 798; J. 1868, 297); bei höherer Temperatur geht das Paracyan wieder in Dieyan über (Tr., H.). Bei 800° ist Dieyan noch kaum merklich in Kohle und Stickstoff zerfallen; dieser Zerfall erfolgt aber bei 1200° (V. Meyer, Goldschmidt, B. 16, 1164). Die Zersetzung wird durch Kryolithpulver beschleunigt (P. Schützenberger, C. r. 111, 774). Durch Eisen wird die Zersetzung bei Hellrotglut bewirkt (Gay-Lussac, A. ch. [1] 95, 179). Schnell erfolgt diese durch den elektrischen Lichtbogen (Buff, Hofmann, A. 113, 136); momentan durch explodierendes Knallquecksilber (Berthelot, C. r. 93, 617). Über die Zersetzung und Polymerisation durch den elektrischen Funken s.: Buff, Hofmann; Berthelot, C. r. 95, 955; 144, 355. Dicyan zerfällt auch beim Erhitzen mit Jodwasserstoffgas auf Dunkertotglut unter dem Einfluß des hierbei freigewordenen Jodes in die Elemente (Berthelot, Bl. [2] 9, 187). — Dicyan bildet unter dem Einfluß dunkler elektrischer Entladungen feste, in verdünntem Alkali lösliche, kohlenstoffreiche Kondensationsprodukte wechselnder Zusammensetzung unter gleichzeitiger Abspaltung von Stickstoff (Gaudechon, C. r. 143, 117; vgl. Berthelot, C. r. 82, 1362).

Langsame Oxydation durch Sauerstoff in Gegenwart von Wasser und Alkohol: Ber-THELOT, C. r. 139, 173; A. ch. [8] 3, 176. Erscheinungen bei Verbrennung von Dicyan in Luft (Struktur und Zusammensetzung der Flamme): SMITHELLS, DENT, Soc. 65, 603. Ein äquimolekulares Gemenge von Dicyan und Sauerstoff explodiert durch einen kräftigen elektrischen Funken sehr heftig, auch wenn es mit Phosphorpentoxyd getrocknet ist; hierbei entstehen Kohlenoxyd und Stickstoff (DIXON, Soc. 49, 385; D., STRANGE, GRAHAM, Soc. 69, 761). Über den Explosionsvorgang von Dicyan in Mischung mit Sauerstoff bezw. Stickstoffdioxyd (Druck, Temperatur, Geschwindigkeit) s.: Berthelot, Vieille, C. r. 98, 549, 605, 647, 708; A. ch. [6] 4, 38, 41, 53; D., Str., Gr.; D., Ph. Ch. 49, 504; D., Coward, Soc. 95, 519, 536. Die Oxydation des Dieyans durch Chlormonoxyd oder wäßr. unterchlorige Säure führt zu Kohlendioxyd, Stickstoff, Chlor und anderen Produkten (Balard, A. ch. [2] 57, 257, 277; A. 14, 174). — Dicyan verbindet sich mit Wasserstoff zu Cyanwasserstoff unter dem Einfluß stiller elektrischer Entladungen (Boillot, C. r. 76, 1132; J. 1873, 293), desgl. beim Leiten des Gasgemisches durch eine auf 500—550° erhitzte Röhre (Berthelot, C. r. 89, 64; A. ch. [5] 18, 380); unter dem Einfluß elektrischer Funken entstehen außerdem Acetylen und Stickstoff (Berth., A. ch. [4] 9, 419). Dieyan liefert beim Kochen mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) Aminoessigsäure (neben anderen Produkten) (EMMERLING, B. 6, 1352); beim Erhitzen mit stark überschüssiger Säure vom spez. Gew. 2,0 auf 280° Äthan, Ammoniak und etwas Kohlendioxyd (Berthelot, C. r. 64, 763; J. 1867, 347). Beim Behandeln mit Zinn und Salzsäure geht Dicyan in Äthylendiamin über (FAIRLEY, Soc. 17, 363; J. 1864, 412; vgl. dagegen ZETTEL, M. 14, 230). — Kalium verbrennt bei gelindem Erwärmen in Dicyangas zu Kaliumeyanid (GAY-LUSSAC, A. ch. [1] 95, 179). Trocknes Dicyan reagiert mit den Alkalihydriden bei gewöhnlicher Temperatur unter Bildung von Cyanid und Cyanwasserstoff: C₂N₂+KH = KCN + HCN (MOISSAN, A. ch. [8] 8, 317). Dicyan verbindet sich mit erhitztem Mangan (Lidow, ...). 35, 1238; C. 1904 I, 1127). Es verbindet sich mit Zink, Cadmium und Eisen bei 300° (Berthelot, C. r. 89, 65; A. ch. [5] 18, 381). Beim Erwärmen des Dicyans mit Kupfer, Eisen oder Blei auf 500-550° entweicht Stickstoff unter Carbidbildung (Berthelot, C. r. 89, 66; A. ch. [5] 18, 381).

Die bei -23° hergestellte Mischung von Dicyan mit Fluor explodiert heftig beim Anzunden ohne Kohleabscheidung (Moissan, Traité de Chimie minérale, Bd. II [Paris 1905], S. 324). Einw. von feuchtem Chlor: Serullas, A. ch. [2] 35, 299; Berz. Jahresber. 8, 93.

Die Lösung von Dicyan in reinem Wasser färbt sich bald braun, scheidet braune Azulminsäure (S. 553) ab (VAUQUELIN, A. ch. [2] 9, 114) und enthält dann Oxalsäure (Pelouze,

RICHARDSON, A. 26, 64), Harnstoff (Wöhler, Ann. d. Physik 15, 627), Cyanwasserstoff (als Hauptprodukt), NH₃ und CO₂ (Vauq.). Die nämlichen Stoffe entstehen beim Erhitzen der kaltgesättigten Dieyanlösung auf 100° im Einschlußrohr (Zettel, M. 14, 224). Verdünnte Säuren (Salzsäure, Schwefelsäure, Essigsäure, Kohlensäure) verhindern die Zersetzung der wäßr. Dieyanlösung (Gianelli, J. 1856, 435; Zettel). Beim Sättigen von wäßr. Kalilauge mit Dieyan entstehen Azulminsäure, Kaliumcyanid und -cyanat, NH₃ und CO₂ (Zettel, M. 14, 229; vgl. Wöhler, Gilberts Annalen der Physik 71, 96; A. ch. [2] 20, 354). Cyanid und Cyanat entstehen auch bei Einw. des Dieyans auf Kaliumcarbonat in der Rotglut, sowie auf Barytwasser (Wöhler, Gilberts Annalen der Physik 71, 96; 73, 162; A. ch. [2] 20, 354). Dieyan nimmt beim Erwärmen mit 96% liger Essigsäure im Einschlußrohr Wasser auf und bildet Cyanformamid NC·CO·NH₂ (s. S. 549) neben Oxamid (Beketow, M. 7, 99; B. 3, 872). Dieyan geht beim Behandeln mit starker währ. Halogenwasserstoffsäure in der Kälte in Oxamid über (Schmitt, Glutz, B. 1, 66); desgl. erfolgt der Übergang in Oxamid beim Auflösen von Dieyan in 3% ligem Wasserstoffsuperoxyd unter Zusatz eines Tropfens Kalilauge, wobei sich Sauerstoff entwickelt (Radziszewski, B. 18, 355), ebenso beim Stehen der wäßr. Lösung von Dieyan, die mit etwas Acetaldehyd oder Önanthaldehyd versetzt ist (Liebig, A. 113, 246; Schiff, A. 151, 212). — Dieyan verbindet sich mit 1 Mol. Schwefelwasserstoff zu Flaveanwasserstoff NC·CS·NH₂ (s. S. 564) (Gay-Lussac, A. ch. [1] 95, 195; Anschütz, A. 254, 262), mit 2 Mol. H₂S zu Rubeanwasserstoff H₂N·SC·CS·NH₂ (s. S. 565) (Wöhler, Annalen d. Physik 3, 178; vgl. Liebig, Wöhler, Ann. d. Physik 3, 181; Gutmann, B. 42, 3629). Gibt mit Natriumhydrosulfid in Alkohol das Natriumsalz des Rubeanwasserstoffs (Wollneb, J. pr. [2] 29, 129).

Trocknes Dieyan verbindet sich mit trocknem Ammoniak unter Bildung von Hydrazulmin $C_4H_6N_6$ (S. 553) (Jacobsen, Emmerling, B. 4, 949). Mit wäßr. Ammoniak liefert Dieyan die gleichen Produkte wie mit Wasser allein; in konz. Lösungen entsteht hauptsächlich Azulminsäure $C_4H_5ON_5$ (S. 553), in schwächeren Oxamid, oxamidsaures und oxalsaures Ammonium (Jacobsen, Emmerling, B. 4, 949). — Dieyan verbindet sich mit wäßr., eisgekühltem Hydroxylamin zu Oxalsäurebisamidoxim $H_2N\cdot C(:N\cdot OH)\cdot C(:N\cdot OH)\cdot NH_2$ (E. Fischer, B. 22, 1931; Tiemann, B. 22, 1936). — Vereinigt sich mit Hydrazinhydrat zu der Verbindung $H_2N\cdot NH\cdot C(:NH)\cdot NH\cdot NH\cdot NH\cdot (ANGELI, G. 23 II, 103; Curtius, Dedichen, J. pr. [2] 50, 253).$

Dicyan wird von Alkohol, der mit Chlorwasserstoff gesättigt ist, begierig absorbiert; dabei entstehen Oxalsäurediäthylester, Äthylchlorid, Ammoniumchlorid und wenig Ameisensäureester (Volhard, A. 158, 119), daneben Urethan H₂N·CO₂·C₂H₅ und das Hydrochlorid des Oxalsäure-bis-iminoäthyläthers (S. 547) (PINNER, KLEIN, B. 11, 1481). Bei der Einw. von Dicyan auf eiskalten wäßrigen Alkohol in Gegenwart von Cyankalium entsteht Cyanameisensäure-iminoäthyläther (s. S. 549) neben wenig Oxalsäure-bis-iminoäthyläther; in Gegenwart von Natriumäthylat entsteht letztere Verbindung als Hauptprodukt (Nef. A. 287, 323). Dicyan wird durch wäßrige und alkoholische Cyankalium-Lösungen in großer Menge absorbiert, wobei viele Kondensations- und Polymerisations-Produkte entstehen (Berthelot, C. r. 138, 1653; 139, 93; A. ch. [8] 3, 155, 164). Wirkt auf Alkohol oder Äther im Laufe mehrerer Monate ein unter Bildung von Azulminsäure, Blausäure und Harnstoff (Marchand, J. pr. [1] 18, 164), sowie von Oxalsäure und Ammoniak (Gianelli, J. 1856, 435). Zur Zersetzung von Dicyan durch Alkohol vgl. auch Berthelot, A. ch. [8] 3, 151, 167. Dicyan verbindet sich direkt mit Allylalkohol zur Verbindung C₂H₆ON₂ (₁,Allylalkoholdicyanid', S. 554) (Tollens, B. 5, 621). — Dicyan, in wäßer. Acetaldehyd geleitet, erzeugt Äthylidendioxamid (H₂N·CO·CO·NH)₂CH·CH₃ (Berthelot, Péan de Saint-Gilles, C. r. 56, 1172; A. 128, 338; vgl. Schiff, A. 151, 211). Vereinigt sich mit Acetessigester in Gegenwart von etwas Natriumäthylat zu NC·C(:NH)·CH(CO·CH₃)·CO₂·C2H₅ und C2H₅·O2·CCH(CO·CH₃)·CI:NH)·C(:NH)·CH(CO·CH₃)·CO₂·C2H₅, ähnlich verläuft die Reaktion mit anderen Verbindungen mit "saurer Methylengruppe" (W. Traube, B. 31, 191, 2938; A. 332, 104). — 1 Mol.-Gew. Dicyan verbindet sich mit 1 Mol.-Gew. Bicyan verbindet sich mit 1 Mol.-Gew. Semicarbazid zu NC·C(NH₂)·NH·C(·NH₂)·Ch₂ (Thiele, Schleusner, A. 295, 162). Mit 1 Mol.-Gew. symm. Diphenylguanidin entsteht Diphenylparabansäure-triimid HN:C—N(C₆H₅).

MANN, KÄMMERER, B. 40, 3740 Anm.); analog verläuft die Reaktion mit symm. Ditolylguanidin (Landgrebe, B. 10, 1587; Berger, B. 12, 1855), mit symm. Triphenylguanidin (Hofm.,

B. 3, 764) und mit symm. Tri-o-tolyl-guanidin (B.). Bei der Einw. von Dieyan auf Aminoguanidin in Alkohol entsteht die Verbindung H₂N·CO·NH·N·C(NH₂)·C(NH₂):N·NH·CO·NH₂ (Th., Schl., A. 295, 161). Dieyan bildet mit Phenylhydrazin in wäßr. Suspension die Verbindung C₆H₅·NH·N·C(NH₂)·CN (Syst. No. 2021) (E. FISCHER, A. 190, 138; Bladin, B. 18, 1546; Bamberger, de Gruyter, B. 26, 2391), in benzolischer oder alkoholischer Lösung hingegen die Verbindung [C₆H₅·NH·N·C(NH₂)-]₂ (Syst. No. 2021) (Senf. J. pr. [2] 35, 531; Bamb., de Gr.). — Reagiert mit Diazomethan in Äther bei —10° unter Bildung von N—NH—N

Cyanosotriazol

"Cyanosotriazol" (Syst. No. 3899) und dessen N-Methylderivat; analog ver-

HU———C'UN läuft die Reaktion mit Diazoäthan (Peratoner, Azzarello, R. A. L. [5] 16 II, 238, 318, 321; G. 38 I, 84, 88). — Einw. auf Albumin: Loew, J. pr. [2] 16, 63.

Physiologisches Verhalten. In der Giftwirkung ist Dicyan von der Blausäure nur graduell verschieden; für Warmblüter weniger giftig als diese. Wirkt auf die meisten Enzyme hemmend, tötet tierisches und pflanzliches Protoplasma, wirkt lähmend auf das Nervensystem, verhindert die Sauerstoffübertragung durch das Blut infolge chemischer Veränderung der Proteine (Bildung von Cyanalbumin, Cyanhämoglobin usw.). Vgl.: Kobert, Lehrbuch der Intoxikationen, Bd. II [Stuttgart 1906], S. 842; CZAPEK, Biochemie der Pflanzen, Bd. II [Jena 1905], S. 919.

Analytisches. Freies Dicyan bläut, wie Cyanwasserstoff, eine alkoholische Kupfersulfat-Guajaconsäure-Lösung intensiv (Kunz-Krause, Z. Ang. 14, 654). Zum Nachweis von Dicyan neben Cyanwasserstoff leitet man das Gasgemisch durch angesäuerte Silbernitratlösung und dann in Kalilauge. Das Silbernitrat hält allen Cyanwasserstoff zurück, aber nur Spuren von Dicyan, die durch einen Luftstrom wieder ausgetrieben werden können. Bei Anwesenheit von Dicyan enthält die Kalilauge Cyanid und Cyanat (Wallis, A. 345, 350). — Zur quantitativen Bestimmung von Dicyan neben Cyanwasserstoff leitet man das Gemisch am besten direkt in Ammoniakflüssigkeit. Ein aliquoter Teil der Lösung wird unter Zusatz von Kaliumjodid mit Silberlösung titriert, wobei der gesamte Cyanwasserstoff und die Hälfte des Dicyans angezeigt wird. Die andere Hälfte ist in Ammoniumcyanat übergegangen, das durch Eindampfen der Lösung in Harnstoff übergeht, der nach dem Trocknen bei 100° gewogen wird (Wallis, A. 345, 361).

Verbindung mit Kupferchlorür C₂N₂+2CuCl. Hellgelbe Krystalle (RABAUT, Bl. [3] 19, 786).

Paracyan (CN)_x. Zur Molekulargröße und Konstitution vgl. Mulder, R. 6, 199. B. Flüssiges Dieyan verwandelt sich beim Erhitzen auf 500° langsam zum Teil in Paracyan (Troost, Hautefeutle, C. r. 66, 798; J. 1868, 299). Beim Erhitzen von Mercuricyanid im geschlossenen Rohr über 350° entsteht außer Dieyan um so mehr Paracyan, je höher der Druck und je niedriger die Temperatur ist (Tr., H., C. r. 66, 736; J. 1868, 297; vgl. Johnston, Berzelius' Jahresber. 10, 72; A. 22, 280). Beim Glühen von Silbercyanid (Thaulow, Berzelius' Jahresber. 23, 81, 84). Cyanurjodid zerfällt beim Erhitzen glatt in Paracyan und Jod (Klason, J. pr. [2] 34, 158). — Darst. Man erhitzt Mercuricyanid in zugeschmolzenen Röhren 24 Stunden lang auf 440° und läßt über das Produkt bei 440° Dieyan streichen (Tr., H.). — Braunschwarze, äußerst voluminöse Masse. Unlöslich in Wasser und Alkohol, Teilweise löslich in Åtzalkalien (J.). Unlöslich in Salpetersäure, in der Wärme löslich in konz. Schwefelsäure und Salzsäure (J.; Delbrück, A. 64, 296). — Bei 860° verwandelt sich das Paracyan völlig in Dieyan (Tr., H.). Zerfällt beim Glühen im Wasserstoffstrome in Blausäure, Ammoniak und Kohle (D.).

Hydrazulmin $C_4H_6N_6$. B. Beim Zusammenbringen von trocknem Dicyan mit überschüssigem, trocknem Ammoniak (Jacobsen, Emmerling, B. 4, 949). — Pechschwarze glänzende Blättchen. Zersetzt sich beim Erhitzen, ohne zu schmelzen, und hinterläßt Paracyan. Zerfällt in Berührung mit Wasser sofort in Ammoniak und Azulminsäure.

Azulminsäure (Azulmsäure), Hydrazulmoxin C₄H₅ON₅. B. Entsteht neben Oxamid und Oxamidsäure beim Einleiten von Dicyan in wäßr. Ammoniak; je konzentrierter dieses ist, um so mehr Azulminsäure wird gebildet (JACOBSEN, EMMERLING, B. 4, 950). — Braune Flocken. Schwer löslich in reinem Wasser. Die Lösung in reinem Wasser fluoresciert violett, die in Kalilauge oder Schwefelsäure grün. Zerfällt bei längerem Kochen mit Wasser in Ammoniak und Mykomelinsäure C₄H₄O₂N₄ (s. bei Harnsäure, Syst. No. 4156). Geht bei der Oxydation mit Salpetersäure oder Permanganat in Azoxulmoxin über.

Azoxulmoxin $C_4H_3O_2N_5$. Darst. Man erwärmt Azulminsäure mit Salpetersäure (spez. Gew.: 1,4) auf dem Wasserbade, bis die Lösung rotgelb geworden ist und krystallisiert die beim Erkalten anschießende Verbindung aus Salpetersäure um (JACOBSEN, EMMERLING, B. 4, 952). — Rotgelbes Krystallpulver. Unlöslich in kochendem Wasser, leicht löslich in

konz. Schwefelsäure (mit intensiv hellgrüner Fluorescenz). Löslich in wäßr. Ammoniak; die Lösung gibt mit Silbernitrat eine braune, flockige Fällung.

Mykomelinsäure, C₄H₄O₂N₄ + 1/₂H₂O, s. bei Harnsäure, Syst. No. 4156. Verbindung C₅H₆ON₂ "Allylalkoholdicyanid", wahrscheinlich CH₂: CH·CH₂·O·C(:NH)·CN. B. Durch Einleiten von Dicyan in Allylalkohol (Tollens, B. 5, 621). — Flüssigkeit von angenehmem Geruch. Kp: 150-151° (T.). — Zerfällt mit rauchender Salzsäure in Ammoniumchlorid und Cyanameisensäureallylester und daneben in Allylchlorid und Oxamid (WAGNER, T., B. 5, 1045).

Oxamidsäure-diacetylamidin $C_0H_0O_3N_3=H_2N\cdot CO\cdot C(NH\cdot CO\cdot CH_3)(:N\cdot CO\cdot CH_3)$ (?). B. Aus Halborthooxalsäuretetramethylester und Acetamid im Einschlußrohr bei 180° (Anternational Einschlußrohr bei 180° (Antern SCHUTZ, STIEPEL, A. 306, 17). — Sehr hygroskopische Nadeln (aus Alkohol + Äther).

Äthandiamidin, Oxalsäure-diamidin, Oxamidin $C_2H_4N_4 = HN: C(NH_2) \cdot C(NH_2)$: NH. B. Das salzsaure Salz entsteht bei mehrwöchiger Einw. von salzsaurem Oxalsaurebis-iminoäthyläther auf eine Lösung von Ammoniak in absolutem Alkohol (PINNER, B. 16, 1656). — C₂H₆N₄ + HCl + H₂O. Große Blätter. Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol. Sehr leicht zersetzbar, namentlich in Lösung.

Oxalsäure-Derivate des Hydroxylamins und anderer Stickstoff-Sauerstoff-Verbindungen.

Äthansäurehydroxamsäure, Oxalsäure-monohydroxylamid, Oxalmonohydroxamsäure $C_2H_3O_4N = HO_2C \cdot C(:N_1OH)$. OH bezw. $HO_2C \cdot CO \cdot NH \cdot OH$. B. Das Natriumsalz entsteht durch Behandein von Phenyl-endoxy-oxo-oximino-tetrahydroglyoxalin-carbon-

säureanilid

C₆H₅·NH·CO·C—N(C₆H₅)·CO

DIENSTBACH, B. 41, 4077). — NaC₂H₂O₄N. Nädelchen (aus wenig Wasser durch Alkohol).

Vernoufft schwach beim Erhitzen über 200° mit 100/oiger Natronlauge (DIMROTH,

Sehr leicht löslich in Wasser; sonst unlöslich. Verpufft schwach beim Erhitzen über 200°. Die wäßr. Lösung reagiert kräftig sauer, gibt mit FeCl₃ eine intensive Braunrotfärbung. Mit Blei- und Barium-acetat entstehen farblose, mit Kupferacetat schmutzig grüne, schleimige Niederschläge.

Oxalsäure-methylester-hydroxylamid, Methyloxalmonohydroxamsäure $C_3H_5O_4N=CH_3\cdot O_2C\cdot CO\cdot NH\cdot OH$. B. Beim Versetzen einer Lösung von 1 Mol.-Gew. Oxalsäuredimethylester in absolutem Methylalkohol mit einer 13 0 / 0 ₀ igen methylalkoholischen Lösung von 1 Mol.-Gew. Hydroxylamin (Lossen, Behrend, Schäffer, B. 27, 1110). — Feste, sehr hygroskopische Masse. F: 120°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol; heißes Wasser bewirkt Zersetzung. — NH $_4C_3H_4O_4N$. Krystallpulver. Leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol. Geht beim Digerieren mit wäßr. Ammoniak in das Ammoniumsalz der Oxamidhydroxamsäure über. — Na $C_3H_4O_4N+C_3H_5O_4N$. Verpufft beim Erhitzen.

Oxalsäure-amid-hydroxylamid, Oxamidhydroxamsäure, !Hydroxyl-oxamid $C_2H_4O_3N_2=H_2N\cdot CO\cdot C(OH):N\cdot OH$ bezw. $H_2N\cdot CO\cdot CO\cdot NH\cdot OH$. Zur Konstitution vgl. ULPIANI, FERRETTI, G. 32 I, 214. — B. Durch Einw. von Hydroxylamin auf Oxamäthan in völlig wasserfreien Alkohol (Schliff, Monsacchi, A. 288, 314; Pickard, Carter, Soc. 79, 842). Aus 10 g C-Nitro-malonamid durch Einw. von 20 g konz. Schwefelsäure in der Kälte (Ulpiani, Ferretti, G. 32 I, 209). Das Ammoniumsalz entsteht bei der Einw. von Ammoniak auf Methyloxalmonohydroxamsaure in Alkohol (Lossen, Behrend, Schäfer, B. 27, niak auf Methyloxalmononydroxamsaure in Alkohol (Lossen, Behrend, Schaffer, B. 27, 1111). — Nadeln (aus verdünntem Alkohol). Schmilzt, rasch erhitzt, bei 156° (Holleman, R. 15, 149), 159° (Schi., M.). Bei schnellem Erhitzen eines halben Grammes im Luftbad auf 130° tritt heftige Explosion ein (Schi., M.). Erhitzt man die Verbindung längere Zeit auf 105—110°, so zerfällt sie in Harnstoff und Kohlendioxyd (H.). Schwer löslich in Alkohol, leichter in Wasser (Schi., M.). Leicht löslich in verdünnten Säuren (Schi., M.). Verhält sich gegen Alkalien wie eine einbasische Säure (Pickard, Allen, Bowdler, Carter, Soc. 81, 1564; Schiff, A. 326, 259). — Liefert bei der Verseifung Oxamidsäure und Oxalsäure (U., F.). Wird durch FeCl₂ intensiv braunrot gefärbt (Schi., M.; U., F.). Gibt mit Kupferschlag und mit Merchronitrat, einen grünen Niederschlag und mit Merchronitrat, einen charakteristischen acetatlösung einen grünen Niederschlag und mit Mercuronitrat einen charakteristischen gelben Niederschlag C₂H₂O₃N₂Hg₂ (U., F.). Liefert ein Acetylderivat (s. S. 555) (Schl., M.) und ein Benzoylderivat [F: 157°] (Holleman, R. 15, 149). Beim Kochen der alkoholischen Lösung mit Phenylhydrazin entsteht Oxalsäure-amid-phenylhydrazid (P., A., B., C.). — NH₄C₂H₅O₃N₂ (U., F.). — Silbersalz. Weiß, in trocknem Zustand beständig, explodiert beim Erhitzen (P., A., B., C.).

Oxamid-äthylhydroxamsäure $C_4H_8O_3N_2=H_2N\cdot CO\cdot C(OH): N\cdot O\cdot C_2H_5$ bezw. $H_2N\cdot CO\cdot CO\cdot NH\cdot O\cdot C_2H_5$. B. Aus dem Silbersalz der Oxamidhydroxamsäure und Äthyljodid (Pickard, Allen, Bowdlee, Carter, Soc. 81, 1566). — Blättchen (aus Alkohol). F: 178°.

Oxamid-acetylhydroxamsäure C₄H₆O₄N₂ = H₂N·CO·C(OH): N·O·CO·CH₃. B. Aus Oxamidhydroxamsäure durch Erwärmen mit Essigsäureanhydrid und Eisessig (Schiff, Monsacchi, A. 288, 316). — Perlmutterglänzende Schuppen (aus Wasser). F: 172—174° (Zers.) (Schiff, Monsacchi, A. 288, 316), 171—172° (Ulpiani, Ferretti, G. 32 I, 216), 178° (Zers.) (Holleman, R. 15, 149). Löslich in heißem Wasser, Essigsäure und Alkohol (Sch., M.). — Reagiert sauer gegen Lackmus (Pickard, Carter, Soc. 79, 842). Beim Erhitzen mit Essigsäureanhydrid auf 105° entsteht Cyanursäure (Sch., M.). Durch Erwärmen mit Sodalösung entsteht Carbonyldicarbamid, durch Kochen mit verdünntem Ammoniak quantitativ Biuret (P., C.), durch Kochen mit Dimethylanilin quantitativ Harnstoff (P., Allen, Bowdler, C., Soc. 81, 1566).

Äthandihydroxamsäure, Oxaldihydroxamsäure $C_2H_1O_4N_2 = HO \cdot NH \cdot CO \cdot CO \cdot NH \cdot OH$ bezw. $HO \cdot NH \cdot CO \cdot C(OH) : N \cdot OH$ bezw. $HO \cdot N : C(OH) \cdot C(OH) : N \cdot OH$. Die Art der Isomerie der im folgenden beschriebenen drei Verbindungen ist nicht bekannt. Theoretisch möglich ist außer der Desmotropie zwischen Hydroxim- und Hydroxamsäuren auch noch Stereoisomerie bei den Hydroximsäuren im Sinne der drei Formeln:

I. HO·C.—C·OH II. HO·C.—C·OH III. HO·C.—C·OH III. N·OH HO·N; vgl. Paolini, G. 37 II. 88.

, a) Oxaldihydroxamsäure von H. Lossen. B. Beim Übergießen von Oxalester mit einer wäßr., durch Ammoniak neutralisierten Lösung von Hydroxylaminhydrochlorid; man leitet Ammoniak in die Lösung und erwärmt das gefällte Ammoniumsalz mit Essigsäure (Нантzsch, Urbahn, B. 27, 801). Das Hydroxylaminsalz entsteht, wenn man eine 4% ige Lösung von 3 Mol.-Gew. reinem Hydroxylamin in Methylalkohol langsam mit 1 Mol.-Gew. Oxalester versetzt und das ausgeschiedene Salz durch kalte Salzsäure zerlegt (W. Lossen, Schäfer, B. 27, 1108; vgl. H. Lossen, A. 150, 315). Die Alkalisalze entstehen (neben Oxalaten) aus 2 Mol.-Gew. Hydroxylamin, 1 Mol.-Gew. Oxalester und alkoholischem Alkali (W. Lossen, Schäfer, Behrend, B. 27, 1108; vgl. Dimboth, Dienstbach, B. 41, 4078). — Mikroskopische Prismen (aus Wasser). Schmilzt und verpufft bei 165% (H., U.). Sehr wenig löslich in kaltem Wasser (H. Lo.). — Zweibasische Säure, doch liefern wäßr. Alkalien auch im Überschuß nur einbasische Salze (H. Lo.). Wird von heißer Salzsäure und heißen Laugen in Oxalsäure und Hydroxylamin gespalten (H. Lo.). Benzoylchlorid und Kalilauge liefern Dibenzhydroxamsäure (W. Lo., Schäfer, B. 27, 1114). Beim Schütteln mit Ferrichloridlösung entsteht eine intensiv blutrote Färbung (Hantzsch, Desch, A. 323, 25).

Die Salze sind schwer löslich oder unlöslich in Wasser und explodieren bei $130-180^\circ$, zum Teil sehr heftig. — $\mathrm{NH_4C_2H_3O_4N_2}$. Krystalle (H., U.). — $\mathrm{NH_3O} + \mathrm{C_2H_4O_4N_2}$ (H. Lo.). — $\mathrm{NaC_2H_3O_4N_2}$ (H. Lo.). — $\mathrm{KC_2H_3O_4N_2}$ (H. Lo.). — $\mathrm{Ag_2C_2H_2O_4N_2}$. Gibt mit Methyljodid die Verbindung $\mathrm{C_2O_4N_2}(\mathrm{CH_3O_4})$ (H. Lo.). — Som .). — $\mathrm{CaC_2H_4O_4N_2}$ (H. Lo.). — $\mathrm{BaC_2H_2O_4N_2} + \mathrm{Ba(C_2H_3O_4N_2)_2}$ (H. Lo.). — $\mathrm{ZnC_2H_2O_4N_2}$ (H. Lo.). — Ho -FeC₂H₂O₄N₂. B. Man löst die freie Säure in möglichst wenig verdünnter Natrone, säuert mit Essigsäure an und versetzt mit Ferriacetatlösung (Hantzsch, Desch, A. 323, 24). Tiefvioletter Niederschlag, unlöslich in Wasser, Alkohol und Äther, löslich in überschüssiger Eisenchloridlösung und in Alkalien.

b) Oxaldih ydroxamsäure von W. Lossen und Behrend. B. In freiem Zustand nicht bekannt. Das Bariumsalz entsteht beim Schütteln einer Lösung von 2 Mol.-Gew. Hydroxylaminhydrochlorid in 1 Mol.-Gew. gesättigtem Barytwasser mit 1 Mol.-Gew. Oxalester (W. Lossen, Behrend, B. 27, 1105). — Beim Zersetzen der Salze mit Mineralsäuren entsteht Oxalsäure. — CuC₂H₂O₄N₂+H₂O. Explodiert bei 50°. — Ag₂C₂H₂O₄N₂. Explodiert bei 50°. — Ba(C₂H₃O₄N₂)₂. Sehr explosiv.

c) Oxaldi hydroxamsäure von Paolini. B. Durch Einw. von Benzolsulfhydroxamsäure (Pilotyscher Säure) auf Glyoxal (Paolini, G. 37 II, 89). — Weiße hygroskopische Blättchen (aus Alkohol + Äther). Schmilzt bei 82—83°; zersetzt sich bei 90°; bei schnellerem Erhitzen auf dem Platinblech tritt Explosion ein. Sehr leicht löslich in Wasser. — Die wäßr., sauer reagierende Lösung färbt sich mit FeCl₃ kirschrot, fällt nicht Calcium-, Barium-, Zink- und Silbersalze (Unterschied von den Isomeren). Liefert bei kurzem Erhitzen mit Schwefelsäure auf dem Wasserbade Hydroxylamin und Oxalsäure. — Cu₂C₂O₄N₂+3 H₂O. Voluminöser Niederschlag; wird im Vakuum über Schwefelsäure wasserfrei. Etwas löslich in Wasser und Essigsäure, leicht löslich in verdünnter Salzsäure und Schwefelsäure.

Oxaldihydroxamsäure-diäthyläther $C_4H_{12}O_4N_3 := [-CO \cdot NH \cdot O \cdot C_2H_5]_2$. B. Bei der Einw. von 1 Mol.-Gew. Oxalester auf 2 Mol.-Gew. O-Äthyl-hydroxylamin (W. Lossen,

Behrend, B. 27, 1111). — Krystalle (aus Chloroform). F: 153°. Schwer löslich in Wasser, leicht in Äther und Benzel, unlöslich in Schwefelkohlenstoff. — $\mathrm{Na_2C_6H_{10}O_4N_2}$. Leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol. — $\mathrm{CuC_6H_{10}O_4N_2}$. — $\mathrm{Ag_2C_6H_{10}O_4N_2}$. Liefert mit Methyljodid ein Dimethylderivat. — ZnC₆H₁₀O₄N₂.

Dimethyläther-oxaldihydroximsäure-dimethylester $C_0H_{12}O_4N_2=[-C(O\cdot CH_3):N\cdot O\cdot CH_3]_2$ (?). B. Aus 1 Mol.-Gew. oxaldihydroxamsauren Silber [Salz der Säure von H. Lorentz auch 1981] in State 1981 in State 1 H. Lossen], verteilt in Ather, und 4 Mol. Gew. Methyljodid (W. Lossen, Schäfer, B. 27, 1113). - Öl, das allmählich zum Teil erstarrt.

Diäthyläther-oxaldihydroximsäure-diäthylester $C_{10}H_{20}O_4N_2=[-C(O\cdot C_2H_5):N\cdot O\cdot C_2H_5]_2$ (?). B. Aus I Mol.-Gew. oxaldihydroxamsaurem Silber [Salz der Säure von H. Lossen], verteilt in Äther und 4 Mol.-Gew. Äthyljodid (W. Lossen, Schäfer, B. 27, 1113).

Tetraacetyl-oxaldihydroximsäure $C_{10}H_{12}O_8N_2 = [-C(O\cdot CO\cdot CH_3):N\cdot O\cdot CO\cdot CH_3]_2$ (?). B. Beim Kochen der Oxaldihydroxamsäure von H. Lossen mit Essigsäureanhydrid (Hantzsch, Urbahn, B. 28, 755). — Glänzende, würfelähnliche Krystalle (aus Essigsäure). F. 141°. Löslich in heißem Wasser. — Zerfällt beim Erwärmen mit Kalilauge in Oxalsäure, Essigsäure und Hydroxylamin.

Äthyloxalhydroximsäurechlorid, Chloroximinoessigsäureäthylester $\mathrm{C_4H_6O_3NCl}$ Athlyloxalitydroximisatirectriorid, Chloroximinossisigsatiresum restar C₄m₆O₃NC₁ = CCl(:N·OH)·CO₂·C₂H₅. B. Beim Eintröpfeln von rauchender Salpetersäure in α-Chloracetessigester (Pröpper, A. 222, 50). Durch Zersetzung von Nitrooximinoessigsäureäthylester (S. 558) in ätherischer Lösung mit überschüssiger wäßr. Salzsäure (D: 1,2) in quantitativer Ausbeute (Jowitschtrsch, B. 28, 1217; 39, 785). Durch gleichzeitige Einw. von 2 Mol.-Gew. Salpetersäure und 2 Mol.-Gew. Salzsäure auf 1 Mol.-Gew. Isonitrosoacetessigester unterhalb 25° (Jowitschtrisch, B. 35, 155). — Prismen (aus Äther). F: 80° (P. 1) O 2 z läsen sich in 18 com Wassen (L. B. 30, 787). Selve leicht löslich in Alkohol (P.; J.). 0,2 g lösen sich in 16 ccm Wasser (J., B. 39, 787). Sehr leicht löslich in Alkohol und Ather (P.). — Zerfällt beim Kochen mit Wasser in Hydroxylaminhydrochlorid, Oxalsäure und Alkohol (P., A. 222, 60). Gibt in ätherischer Lösung mit Brom Bromoximinoessigester (J., B. 39, 787). Liefert beim Behandeln mit Sodalösung unter Kühlung Furoxandicarbon-säureester

A. 367, 53).

Bromoximinoessigsäure-äthylester $C_4H_6O_3NBr=CBr(:N\cdot OH)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus Nitrooximinoessigsäureäthylester in Äther und Brom (Jowitschitsch, B. 39, 786). Aus Chloroximinoessigester in Äther und Brom (J., B. 39, 787). — Nadeln (aus Petroläther) von äußerst brennendem Geschmack. F: 85–86°. Leicht löslich in Äther und Benzol, schwerer in Petroläther und in Wasser, fast unlöslich in Schwefelkohlenstoff.

Äthanamidoximsäure, Oxalsäure-monoamidoxim $C_2H_4O_3N_2=HO_2C\cdot C(NH_2):N\cdot OH$ bezw. $HO_2C\cdot C(:NH)\cdot NH\cdot OH$. B. Bei 1-stündigem Erhitzen von 6 g Oxalsäurediamidoxim (S. 557) mit 100 ccm Normalsalzsäure auf dem Wasserbade (Holleman, R. 13, 84; 15, 148). — Krystallpulver (aus Wasser). F: ca. 158° (stürmische Zersetzung). Sehr wenig löslich in kaltem Wasser, Eisessig und Alkohol. — Zerfällt beim Erhitzen mit konz. Salzsäure in Oxalsäure, Ammoniak und Hydroxylamin (H., R. 13, 85). Beim Erhitzen mit Eisessig und Essigsäureanhydrid entstehen Kohlendioxyd und Cyanamid (H., R. 15, 149). Ferrichlorid bewirkt eine intensive rotviolette Färbung. — AgC₂H₃O₃N₂. Niederschlag. Verpufft beim Erhitzen (H., R. 13, 85).

Oxalsäure-monoäthylester-amidoxim $C_4H_8O_3N_2=C_2H_5\cdot O_2C\cdot C(NH_2):N\cdot OH$ kezw. $C_2H_5\cdot O_2C\cdot C(:NH)\cdot NH\cdot OH$. B. Aus dem Silbersalz der entsprechenden Säure und Äthyljodid (Pickard, Allen, Bowdler, Carter, Soc. 81, 1575). - Farblose Nadeln. Schmilzt bei 97-98° und entwickelt Gas bei 140-170°.

Oxalsäure-nitril-amidoximacetat, O-Acetyl-cyanformamidoxim $C_4H_5O_2N_3=NC\cdot C(NH_2):N\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$ bezw. $NC\cdot C(:NH)\cdot NH\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. Beim Erwärmen von Isonitrosomalonsäureamidoxim mit Essigsäureanhydrid (Wieland, Gmelin, A. 367, 91). — Farblose Spieße (aus Wasser). Sintert bei 125°, schmilzt bei 137° unter Zersetzung. Sehr leicht löslich in Alkohol, leicht in Äther, ziemlich leicht in kaltem Wasser. Gibt beim Erwärmen mit Barytwasser eine bordeauxrote Färbung.

Äthandiamidoxim, Oxalendiamidoxim, Oxalsäurediamidoxim $C_2H_6O_2N_4=H_2N\cdot C(:N\cdot OH)\cdot C(:N\cdot OH)\cdot NH_2$ bezw. (HN:)(HO·NH)C·C(NH·OH)(:NH). B. Man löst 1 Mol.-Gew. Hydroxylaminhydrochlorid in Wasser, fügt 1 Mol.-Gew. Kalilauge hinzu und leitet in die eiskalte Lösung Dicyan ein; man filtriert von sich ausscheidenden Krystallen ab und bethe eiskalte Losung Dieyan ein; man filtriert von sich ausscheidenden Krystallen ab und behandelt das Filtrat von neuem mit Dieyan, bis ein amorpher Niederschlag auftritt (E. Fischer, B. 22, 1931). Beim Eintragen von 2 Th., "Cyananilin" C_6H_5 : NH· $C(:NH)\cdot C(:NH)\cdot NH·<math>C_6H_5$ in eine Lösung von 1 Tl. Hydroxylaminhydrochlorid in 10 Th. siedendem, 90%-igem Alkohol, neben etwas Oxalsäure-monophenyldiamidoxim (Tiemann, B. 22, 1936; Zinkelsen, B. 22, 2946). Entsteht auf analoge Weise, wenn die Lösungen von 26 g Hydroxylaminhydrochlorid und 50 g "Cyan-p-toluidin" oder 50 g "Cyanbenzylamin" in 90 g Alkohol zum Sieden erhitzt werden (Vorländer, B. 24, 810). Beim Erhitzen der alkoholischen Lösungen von 1 Mol. Georg Bubennwesserstoff (S. 565) und 2 Mol. Georg Hydroxylamin hydroxylam Lösungen von 1 Mol.-Gew. Rubeanwasserstoff (S. 565) und 2 Mol.-Gew. Hydroxylamin-hydro-BrC---CBr chlorid mit 1 Mol.-Gew. Sodalösung (EPHRAIM, B. 22, 2306). Aus Dibromfuroxan $N \cdot O \cdot N > O$ und 8% igem alkoholischem Ammoniak im Einschlußrohr bei 60-100 (WIELAND, B. 42, 4195). — Prismen (aus Wasser). Schmilzt unter geringer Gasentwicklung bei 1960 (unkorr.) (ZI.), 1980 (EPH.). Leicht löslich in heißem Wasser, schwer in kaltem Wasser und Alkohol, sehr wenig in Ather, Chloroform, Benzol, Ligroin (E., F.; ZI.). — Löslich in Alkalien und in Säuren (E. F.). Liefert mit Kupfersulfat einen grasgrünen Niederschlag (ZI.), mit Fehlingscher Lösung einen rotbraunen (E. F.). Mit Ferrichlorid tritt Rotfärbung auf (Tie.). Verbindet sich direkt mit gekühlter starker Salpetersäure (Holleman, R. 13, 82). Wird von Ferricyankalium in alkalischer Lösung zu Kohlendioxyd, Ammoniak und Stickstoff oxydiert (Hol.). Entfärbt in wäßr. Suspension rasch Brom (Hol.). Wird von Natriumnitrit und Schwefelsäure in Oxamid übergeführt (Hol.). Bei längerem Erwärmen mit Salzsäure entsteht zunächst Oxalsäuremonoamidoxim, dann Oxalsäure, Hydroxylamin, Ammoniak (Hol.). Mit Athyljodid und Natriumäthylat entsteht ein Diäthyläther (ZI.). Beim Kochen mit einem großen Überschuß von Acetaldehyd bildet sich die Verbindung $\mathrm{CH_3 \cdot CH} < \stackrel{\mathrm{HN}}{\sim} \mathrm{CH} <$ (Syst. No. 4707) (VORLÄNDER, B. 24, 814). Beim Kochen mit überschüssigem Chloral entsteht eine Verbindung C₈H₆O₄N₄Cl₈ (s. u.) (V.). Chlorameisensäureester reagiert in der Wärme unter Bildung von Oxalsäure-bis-[amidoxim-O-carbonsäure-äthylester [(C₂H₅·O₂C·O·N:)(H₂N)C-]₂ (Syst. No. 208) (Zi.). Oxalsäurediamidoxim, gelöst in Salzsäure, gibt mit der konz. Lösung von Kaliumcyanat die Verbindung [(H₂N·CO·NH)(HO·N:)C-]₂ (Syst. No. 205) (Zi.). Liefert mit Eisessig zunächst ein Diacetylderivat (E. F.; ZI.), bei längerem Erwärmen jedoch die Verbindung $\left[CH_3 \cdot C < N - C - \right]_2$ (Syst. No. 4707) (ZI.). Verhält sich ganz entsprechend gegen Benzoylchlorid (ZI.). Gibt beim Erwärmen mit Bernsteinsäureanhydrid auf 140° die Verbindung $\left[-C \stackrel{N \cdot O}{< N} \stackrel{C}{>} C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2 H\right]$ (Syst. No. 4710) (Zi.). Färbt Metallbeizen an, z. B. Eisenoxydbeize braun (Werner, B. 41, 1069). C₂H₆O₂N₄+2HNO₃. Tafeln. Verpufft bei 72°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Ather (Holleman, R. 13, 82). — $C_2H_6O_2N_4+H_3PO_4$. Nadeln. F: $70-80^\circ$ (Zers.) (Hol.).

(Zers.) (Hol.). Ni($C_2H_5O_2N_4$)₂ + 2H₂O. B. Aus 2 Mol.-Gew. Oxalsäurediamidoxim und 1 Mol.-Gew. eines Nickelsalzes in wäßr. Lösung unter Zusatz geringer Mengen Ammoniak oder Pyridin (Tschugaew, Surenjanz, B. 40, 182). Orangerote Nädelchen. Wird bei 110° wasserfrei; verpufft bei 270°. In den meisten Lösungsmitteln unlöslich. — [Ni($C_2H_6O_2N_4$)₃]Cl₂. B. Aus 3—4 Mol.-Gew. Oxalsäurediamidoxim und 1 Mol.-Gew. NiCl₂ (Tsch., Su., B. 40, 183). Blauviolette Nadeln oder Prismen. Verpufft gegen 230°. Vorübergehend löslich in Wasser mit bläulicher Farbe unter darauffolgender Zersetzung und Abscheidung der Verbindung Ni($C_2H_6O_2N_4$)₂ + 2H₂O. — [Ni($C_2H_6O_2N_4$)₃](NO₃)₂. Prismen von bläulichvioletter Farbe (Tsch., Su.).

Verbindung C₈H₆O₄N₄Cl₈. B. Bei ¹/₂-stündigem Kochen von 1 Tl. Oxalsäurediamidoxim mit 7 Tln. Chloral (Vorländer, B. 24, 815). — Blättchen (aus siedendem Eisessig). F: 196—197°. Wenig löslich in kaltem Alkohol, unlöslich in den meisten anderen Solvenzien. — Sehr beständig gegen Säuren.

Oxalsäurediamidoximdiäthyläther $C_cH_{14}O_2N_4=(H_2N)(C_2H_5\cdot O\cdot N:)C\cdot C(:N\cdot O\cdot C_2H_5)$ (NH₂). B. Bei 3-stündigem Erhitzen von 1 Mol. Gew. Oxalsäurediamidoxim, gelöst in Alkohol mit je 2 Mol. Gew. Äthyljodid und Natriumäthylat (Zinkeisen, B. 22, 2950). — Feine Nadeln (aus Alkohol + Wasser). F: 114-115 $^{\circ}$ (Zi.). Destilliert unzersetzt (Vorländer, B. 24, 814). Unlöslich in kaltem Wasser; leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Ligroin und Benzol (Zi.). Löst sich unverändert in heißer, konz. Schwefelsäure (V.).

Oxalsäurediamidoxim-diacetat $C_6H_{10}O_4N_4 = (H_2N)(CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot N \cdot)C \cdot C(: N \cdot O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot NH_2$. B. Beim Eintragen von Oxalsäurediamidoxim in siedendes Essigsäureanhydrid

(E. FISCHER, B. 22, 1932; ZINKEISEN, B. 22, 2949). — Nadeln (aus sehr verdünntem Alkohol). F: 184° (Zers.) (E. F.), 184–187° (Zi.). Leicht löslich in Alkohol, schwer in Benzol, unlöslich in Äther, Chloroform und Ligroin (Zi.). — Wird von Säuren und Basen leicht zersetzt (Zi.).

Oxal-dihydroximsäure-chlorid-amid, Chloroximinoäthenylamidoxim $C_2H_4O_2N_3Cl = HO \cdot N : CCl \cdot C(:N \cdot OH) \cdot NH_2$ bezw. $HO \cdot N : CCl \cdot C(NH \cdot OH) : NH. B.$ Aus Trichloracetonitril, Hydroxylaminhydrochlorid und Sodalösung bei 65° (STEINKOFF, BOHRMANN, B. 40, 1642). Krystalle (aus Äther + Ligroin). Zersetzt sich bei 109°. Leicht löslich in Wasser, Alkohol, Äther, schwer in Benzol; unlöslich in Ligroin. — Reduziert alkalische Quecksilberchloridlösung erst beim Kochen. Ferrichlorid färbt dunkelrotbraun.

Äthylätherisonitrobromessigsäureamid $C_4H_7O_3N_2Br=C_2H_5\cdot O\cdot NO:CBr\cdot CO\cdot NH_2$. B. Aus Äthylätherisonitroessigsäureamid mit Brom in wäßr. Lösung (RATZ, M. 26, 1519). — Weißes Pulver. F: 87—88° (heftige Zers.). Leicht löslich in Chloroform, Aceton, löslich in Methylalkohol und Äthylalkohol, schwer löslich in Wasser, sehr wenig in Äther und Benzol. — Zersetzt sich schon bei gewöhnlicher Temperatur beim Aufbewahren.

Nitrooximinoessigsäureäthylester, "Essigesternitrolsäure" $C_4H_6O_5N_2 = O_2N \cdot C(:N \cdot OH) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Entsteht neben etwas Furoxandicarbonsäurediäthylester (Syst. No. 4645) aus l Mol.-Gew. Acetessigester oder Isonitrosoacetessigester (vgl. Bouveault, Wahl, Bl. [3] 33, 478) und l Mol.-Gew. Salpetersäure (D: 1,15—1,2) (Jowitschitsch, B. 28, 1215, 2684; B. 39, 785). Durch Einw. von N_2O_4 - oder N_2O_3 -Dämpfen auf Oximinoessigsäureäthylester (Syst. No. 279), neben Furoxandicarbonsäurediäthylester; bei der Einw. von N_2O_3 -entsteht gleichzeitig eine geringe Menge Glyoxylsäureäthylester (?) (Bou., W., Bl. [3] 31, 679). — Darst. Man löst Acetessigester in Salpetersäure (D: 1,35), trägt langsam etwa die berechnete Menge Natriumnitrit ein, bis sich rote Dämpfe entwickeln und leitet dann durch Erwärmen auf 30° die Reaktion ein; ist die Temperatur auf 45° gestiegen, so gießt man kaltes Wasser ein, äthert aus und verdampft das getrocknete Extrakt (Jowitschitsch, B. 35, 152). — Prismen (aus Äther). F: 69° (Jow., B. 28, 1215), 61° (Zers.) (Bouveault, Wahl., Bl. [3] 31, 679). Äußerst leicht löslich in Alkohol und Äther, unlöslich in Ligroin (Jow., B. 28, 1216); leicht löslich in Eisessig (Jow., B. 35, 154). — Wird schon durch Wasser zersetzt (Jow., B. 28, 1216). Verwandelt sich beim Erwärmen auf 70—75°, wie auch bei längerem Stehen, im Furoxandicarbonsäurediäthylester (Jow., B. 28, 1217; vgl. Wieland, Semper, Gmelin, A. 367, 53). Spaltet sich beim Destillieren in HNO2 und Furoxandicarbonsäurediäthylester (B., W.). Mit konzentrierter Salzsäure entsteht Chloroximinoessigester (Jow., B. 28, 1217). Bei der Einw. von Chlor auf die wäßrige oder ätherische Lösung von Nitrooximinoessigester entstehen Chloroximinoessigester, Furoxandicarbonsäurediäthylester und andere Produkt (Jow., B. 39, 786). Mit Brom entsteht Bromoximinoessigester neben einem öligen Produkt (Jow., B. 39, 785). — Ätzt die Haut; der Dampf greift die Augen heftig an

Nitrooximinoessigsäureisobutylester $C_sH_{10}O_5N_2=O_2N\cdot C(:N\cdot OH)\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot Darch Einw.$ von N_2O_3 -Dämpfen auf Oximinoessigsäureisobutylester, neben Furoxandicarbonsäurediisobutylester und Glyoxylsäureisobutylester (Bouveault, Wahl, Bl. [3] 31, 681). — Liefert beim Erhitzen unter Abspaltung von HNO₂ Furoxandicarbonsäurediisobutylester.

Nitrooximinoessigsäurenitril, Cyanmethylnitrolsäure $C_2HO_3N_3 = O_2N \cdot C(:N \cdot OH) \cdot CN$. B. Aus Ammonium-aci-nitro-acetonitril in Wasser durch Natriumnitrit und Schwefelsäure unter Eiskühlung (Strinkoff, B. 42, 621). — Krystalldrusen. Hygroskopisch. Sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther, ziemlich in Benzol, kaum in Chloroform, unlöslich in Ligroin. — Löst sich in Alkalien mit gelber Farbe. Zersetzt sich beim Stehen. — Gibt in Äther mit NH_3 ein rotes Ammoniumsalz, das sich unter Entwicklung von Ammoniak zersetzt, und mit Silbernitrat ein krystallinisches carminrotes Silbersalz liefert.

Oxalsäure-Derivate des Hydrazins und der Stickstoffwasserstoffsäure.

Oxalsäure-monohydrazid, Oxalhydrazidsäure, Hydrazino-glyoxylsäure, "Hydrazino-oxalsäure" $C_2H_4O_3N_2=H_2N\cdot NH\cdot CO\cdot CO_2H$. B. Das salzsaure Salz entsteht durch Hydrolyse der Benzalhydrazinoglyoxylsäure mit konz. Salzsäure; es wird durch Umkrystallisieren aus siedendem Wasser zerlegt (Curtius, Darapsky, Müller, B. 40, 1188). — Farblose

Krystalle (aus heißem Wasser). F: oberhalb 300°. Sehr wenig löslich in kaltem, leichter in heißem Wasser: fast unlöslich in Alkohol, Äther, Benzol und Eisessig. Die wäßr. Lösung reagiert stark sauer. Siedende Salzsäure spaltet rasch in Hydrazin und Oxalsäure. — Färbt sich mit Fehlungscher Lösung smaragdgrün. — C₂H₄O₃N₂ + HCl. Krystalle. Sintert von 121° an, schmilzt bei 128—129° unter Zersetzung. Wird durch siedendes Wasser dissoziiert (C., D., M.). - AgC₂H₃O₃N₂. Weißer lichtbeständiger Niederschlag.

Oxalsäure-amid-hydrazid, Oxamidsäurehydrazid, "Semioxamazid" $C_2H_5O_2N_3$ = H₂N·CO·CO·NH·NH₂. — Darst. Man trägt 10 g fein gepulvertes Hydrazinsulfat in die Lösung von 9 g Kaliumhydroxyd in 100 g Wasser ein, fügt das gleiche Volumen Alkohol hinzu, filtriert vom ausgeschiedenen Kaliumsulfat ab und erwärmt mit 9 g Oxamäthan so lange bis dieses völlig in Lösung gegangen ist, auf dem Wasserbad; die nach dem Erkalten abgeschiedenen Krystalle werden aus Wasser umkrystallisiert (Kerf, Unger, B. 30, 586). — Blättchen (aus heißem Wasser). F: 220—221° (Zers.) (K., U.). Löslich in 400 Tm. Wasser von 19°, leicht löslich in heißem Wasser, unlöslich in Alkohol und Ather (K., U.). Leicht löslich in Säuren und Alkalien (K., U.). — Liefert, 2 Stunden im Einschlußrohr und 145° erhittt eine Verhindung (C. H. O. N.). (s. n.) (K. U.). Adaptiert sehen in der Kälte. auf 145° erhitzt, eine Verbindung (C₂H₂O₂N₂)_x (s. u.) (K., U.). Reduziert schon in der Kälte Silbernitrat, wobei ein Metallspiegel entsteht (K., U.). Verbindet sich leicht mit Aldehyden und manchen Ketonen unter Abspaltung von Wasser zu Semioxamazonen (meist voluminöse, in Wasser schwer lösliche, hochschmelzende Massen), welche durch Erwärmen mit Säuren leicht wieder die Komponenten zerlegt werden (K., U.). Zersetzt sich beim Kochen mit verdünnten Säulen quantitativ in Hydrazin, Ammoniak und Oxalsäure (MASELLI, G. 35 I, 270). Liefert mit Kaliumyanat eine Verbindung H₂N·CO·CO·N₂H₂·CO·NH₂ (Syst. No. 209) (K., U., B. 30, 588). — Quantitative Bestimmung. Man kocht Semioxamazid ¹/₄ Stunde mit verdünnter Schwefelsäure, macht alkalisch und destilliert das gebildete Ammoniak in titrierte Säure (M., G. 35 I, 272).

· C₂H₅O₂N₃+HCl. Nadeln (aus Wasser + Alkohol) (K., U.). - 2C₂H₅O₂N₃+H₂SO₄. Nadeln (aus Wasser + Alkohol) (K., U.). - Cu₂(C₂H₄O₂N₃)₂+H₂O. Grünes Pulver (K., U.). - ClCuC₂H₄O₂N₃+HCl. Große, tiefblau gefärbte Krystalle (K., U.). Verbindung (C₂H₂O₂N₂)_x [vielleth identisch mit Hydrazioxalyl (C₂H₂O₂N₂)_x, s. u.].

B. Unter Abspaltung von Ammoniak beim Erhitzen von Semioxamazid im geschlossenen Rohr auf 145° (K., U., B. 30, 588). — Unlöslich in indifferenten Mitteln. Löslich in Alkalien, wird aus den Lösungen durch Säuren gefällt. Löslich in überschüssiger verdünnter Salpetersäure. — AgC₂HO₂N₂. Weiß, ziemlich lichtbeständig.

Oxalsäure-dihydrazid, Oxalhydrazid $C_2H_4O_2N_4=H_2N\cdot NH\cdot CO\cdot CO\cdot NH\cdot NH_2$. B. Aus 1 Mol.-Gew. Oxalsäureester und 2 Mol.-Gew. Hydrazinhydrat in wenig Alkohol (CUETIUS, Schöfer, Schwan, J. pr. [2] 51, 194). Aus Benzoylbrenztraubensäureester und Hydrazinhydrat in Alkohol, neben anderen Produkten (Böllow, B. 37, 2201). — Nadeln (aus Wasser). F: 235° (Bräunung) (Cu., Sohö., Sohw.), 241° (Zers.) (Bü.). Wird bei höherer Temperatur wieder fest (Bü.). Fast unlöslich in absolutem Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol (Cu., Sohö., Schw.). Reduziert Fehlingsche Lösung, sowie ammoniakalisches Silberoxyd (Cu., Sohö., Schw.). Schö., Schw.). — Sehr beständig gegen Säuren (Cu., Schö., Schw.). Beim Erhitzen des Hydrochlorids auf 150° entstehen Hydrazioxalyl (s. u.) und Ammoniumchlorid (Currus, J. pr. [2] 52, 224). Einw. von salpetriger Säure: Cu., J. pr. [2] 52, 223; Burkhardt, J. pr. [2] 58, 232. Bei 2-tägigem Kochen mit der fünffachen Menge Essigsäureanhydrid entsteht Dimethylbisfurodiazol [CH₃ C N N C]₂ (Syst. No. 4707) (STOLLÉ, KIND, J. pr. [2] 70, 428). Liefert mit Acetessigester Bisacetessigester-oxalsäuredihydrazon $[CH_3 \cdot C(CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5) : N \cdot NH \cdot CO -]_2$ (Bülow, Lobrok, B. 40, 712). Bei der Kondensation mit Diacetbernsteinsäureester entsteht die Verbindung $\begin{bmatrix} C_2H_5 \cdot O_2C \cdot C = C(CH_3) \\ C_2H_5 \cdot O_2C \cdot C = C(CH_3) \end{bmatrix} N \cdot NH \cdot CO - \end{bmatrix}_2$ (Syst. No. 3276) (Bülow, B. 38, 3916, 3917). Gibt mit Benzolazo-acetessigester in wäßr.-alkoholischer oder verdünnter essigsaurer Lösung $[C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CH(\cdot N : N \cdot C_8H_5) \cdot C(CH_3) : N \cdot NH \cdot CO -]_2$ (Bülow, Lobrok, B. 40, 3793). — $C_2H_6O_2N_4 + 2HCl$. Krystallinisches Pulver (Cu., Schö., Schw.)

Schw.).

Hýdrazioxalyl $(C_2H_2O_2N_2)_x$ [vgl. oben Verbindung $(C_2H_2O_2N_2)_x$]. B. Aus freiem Oxalsäuredihydrazid und Natriumnitrit in essigsaurer Lösung oder durch Oxydation von Oxalsäuredihydrazid mit Quecksilberoxyd in wäßr. Suspension (Curtius, Schöfer, Schwan, J. pr. [2] 51, 195). Bei allmählichem Eintragen (unter Kühlung) von 2 Mol.-Gew. Natrium-nitrit in die mit 1 Vol. Äther überschichtete konz. wäßr. Lösung von salzsaurem Oxalsauredihydrazid, neben Oxalsäure und Stickstoffwasserstoffsäure (Curtus, J. pr. [2] 52, 223; Cu., Burkhardt, J. pr. [2] 58, 233). Beim Erhitzen von salzsaurem Oxalsäuredihydrazid auf 150° (Curtus, J. pr. [2] 52, 224). Neben anderen Produkten beim Erhitzen von Bisacetessigester-oxalsäuredihydrazon auf 185° (Bülow, Lobrek, B. 40, 713). — Weißes mikrokrystallines Pulver. Unlöslich in den üblichen organischen Solvenzien (Cu.). Leicht löslich in verdünnten Laugen und Ammoniak, wieder fällbar durch Kohlendioxyd oder Essigsäure (Bü., L.). — Liefert mit Salzsäure im Einschlußrohr bei 150° salzsaures Hydrazin (Cu.). Wird durch längeres Kochen mit überschüssiger 10°/oiger Natronlauge in Hydrazin und Oxalsäure gespalten, ebenso beim Kochen mit Natriumacetatlösung (Bü., L.). Beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure entstehen Hydrazinsulfat, Kohlenoxyd und Kohlendioxyd (Bü., L.). Wird durch heiße konz. Salpetersäure nicht angegriffen (Cu.).

Oxalsäure-bis-[acetylhydrazid], Diacetyl-oxalhydrazid C₆H₁₀O₄N₄ = CH₃·CO·NH·NH·CO·CO·NH·NH·CO·CH₃. B. Bei 1-stündigem Erhitzen von 10 g Oxalhydrazid mit 20 g Acetanhydrid am Rückflußkühler auf etwa 140° (Stollé, Kind, J. pr. [2] 70, 426). — Beim Kochen von Bisacetessigester-oxalsäuredihydrazon mit Acetanhydrid (Bü-Low, Lobeck, B. 40, 718). — Blättchen mit 2H₂O (aus stark verdünntem Alkohol). Wird bei 150° wasserfrei (St., K.). F: 273° (Zers.) (Bü., L.), 276° (St., K.). Löslich in siedendem Wasser, Alkohol und Eisessig, schwer löslich in Aceton, kaum löslich oder unlöslich in Äther, Benzol, Chloroform, Ligroin (Bü., L.; St., K.). Löslich in Ammoniak und Alkalien (St., K.). Reduziert erst bei längerem Erwärmen ammoniakalische Silberlösung und Fehlingsche Lösung (St., K.).

Hexaacetyl-oxalhydrazid $C_{14}H_{18}O_8N_4=[(CH_3\cdot CO)_2N\cdot (CH_3\cdot CO)N\cdot CO-]_2.$ B. Bei 2-tägigem Kochen von 10 g Oxalhydrazid mit 50 g Essigsäureanhydrid am Rückflußkühler (Stollé, Kind, J. pr. [2] 70, 427). — Nadeln (aus Alkohol). F: 156—158°. Leicht löslich in warmem Alkohol, schwer in Äther. — Zersetzt sich beim Kochen mit Wasser.

Oxaldimidsäure-dihydrazid, "Carbohydrazimin", "Cyanhydrazin" $C_2H_8N_6=(H_2N\cdot N:)(H_2N)C\cdot C(NH_2)(:N\cdot NH_2)$ bezw. $(H_2N\cdot NH)(HN:)C\cdot C(:NH)(NH\cdot NH_2)$. B. Beim Einleiten von Dicyan in Hydrazinhydrat (Angell, G. 23 II, 103; Curtius, Dedichen, J. pr. [2] 50, 254; 52, 272). — Nadeln (aus wäßr. Alkohol). Färbt sich bei 140° orangegelb, ist aber bei 250° noch nicht geschmolzen (Cu., D.). Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol, unlöslich in Äther (Cu., D.). — Reagiert lebhaft mit Aldehyden und Ketonen (A.; Cu., D.). Beim Kochen mit 4 Tln. Ameisensäure entsteht Ditriazol $C_4H_4N_6$ (Syst. No. 4187) (RINMAN, B. 30, 1194).

Oxalsäurediazid $C_2O_2N_6 = \frac{N}{N}N \cdot CO \cdot CO \cdot N \cdot \frac{N}{N}$. B. Eine Lösung von salzsaurem Oxalhydrazid (S. 559) in möglichst wenig Wasser wird mit Äther überschichtet, durch Kältemischung gekühlt und langsam mit Natriumnitrit versetzt; als Nebenprodukt entsteht Hydrazioxalyl (S. 559) (Curtius, Burkhardt, J. pr. [2] 58, 232). — Krystallinische Masse.

Hydrazioxalyl (S. 559) (Curtius, Burkhardt, J. pr. [2] **58**, 232). — Krystallinische Masse. F: 96—97°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und Äther. — Wird bei Behandlung mit Wasser verseift.

Quecksilberverbindungen, die systematisch von Oxalsäure abgeleitet werden können.

Oxydimercuriessigsäure, "Dimercuriessigsäure" $C_2H_2O_3Hg_2=(HO\cdot Hg)(Hg:)C\cdot CO_2H$.

a) Alkalilösliche Form. B. Durch 2-3-stündiges Erhitzen von Natriumacetat mit Quecksilberoxyd und starker Kalilauge auf $110-120^{\circ}$, neben einem Polymerisationsprodukt dieser Säure (s. S. 561) (K. A. Hofmann, B. 32, 875). — Leicht löslich in Laugen und Sodalösung. — KC₂HO₃Hg₂+C₂H₂O₃Hg₂+2H₂O. Gelbes Pulver. Liefert mit 2°/oiger Salzsäure das Chlorid (ClHg)₂CH·CO₂H und mit verdünnter Salpetersäure das Nitrat (NO₃-Hg)(Hg:)C·CO₂H [gelblichweiße Flocken].

b) Alkaliunlösliche (polymere?) Form. B. Neben der alkalilöslichen Form durch Erhitzen von Natriumacetat mit Quecksilberoxyd und konz. Alkalilauge auf 110–120° (K. A. Hofmann, B. 32, 875). Durch Kochen von Vinylquecksilberjodid (Syst. No. 443) mit Quecksilberoxyd und Kalilauge (K. A. H., Sand, B. 33, 1348). Aus dem Nitrat der alkalilöslichen Form durch Behandeln mit Sodalösung oder 5°/0 iger Kalilauge (K. A. H., B. 32, 876). — Bläulich-weißes Pulver. Unlöslich in Alkalien. Gibt mit Salpetersäure das Nitrat [C₂HO₂Hg₂·NO₃]_x, eine gelblich-weiße, krystallinische Masse, die beim Erhitzen versprüht und von Wasser verseift wird. Mit heißer, verdünnter Salzsäure sowie mit Cyankaliumlösung tritt klare Auflösung ein unter Zersetzung.

Bis-[oxydimercuri]-äthan $C_2H_2O_2Hg_4 = HO \cdot Hg \cdot (Hg \cdot)C \cdot C(:Hg) \cdot Hg \cdot OH$. — Hydrosulfid $C_2H_2S_2Hg_4 = HS \cdot Hg \cdot (Hg \cdot)C \cdot C(:Hg) \cdot Hg \cdot SH$. B. Durch Einw. von Schwefelwasserstoff auf das analoge Cyanid (s. u.) in salpetersaurer Lösung (K. A. Hofmann, Eighwald, B. 33, 1338). Weißer Niederschlag. Unlöslich in Wasser, Alkohol, Äther. — Cyanid $C_4N_2Hg_4 = NC \cdot Hg \cdot (Hg \cdot)C \cdot C(:Hg) \cdot Hg \cdot CN$. B. Durch längeres Kochen des Nitrats $O_2N \cdot O \cdot Hg \cdot \left(O \cdot Hg\right) \cdot C \cdot \left(C \cdot Hg\right) \cdot Hg \cdot O \cdot NO_2$ (S. 563) mit Cyankaliumlösung im Überschuß (K. A. Hofmann, Eighwald, B. 33, 1337). — Intensiv gelb. Verpufft beim Erhitzen. Liefert mit heißer $10^0/_0$ iger Salzsäure das Chlorid (ClHg)₂CH · CH(HgCl)₂ (Bd. I, HgCl) (s. Syst. No. 443). Mit wäßr. Kaliumpolysulfid entsteht die Verbindung $C_4H_6SHg_4$ (s. u.), mit methylalkoholischem Ammoniumpolysulfid die Verbindung $C_2H_4SHg_2$ (s. u.) (K. A. H., Feigel, B. 38, 3658).

Verbindung C₄H₆SHg₄ = (Hg:CH·CH₂·Hg)₂S (?). B. Aus dem Cyanid NC·Hg·(Hg:)C·C(:Hg)·Hg·CN (s. o.) und wäßr, Kaliumpolysulfid (K. A. HOFMANN, FEIGEL, B. 38, 3658). — Hellgelbes Pulver.

Verbindung C₂H₄SHg₂. B. Aus dem Cyanid NC·Hg·(Hg:)C·C(:Hg)·Hg·CN (s. o.) bei Einw. von methylalkoholischem Ammoniumpolysulfid (K. A. H., F., B. 38, 3659).

— Gelb.

Tris-[hydroxymercuri]-essigsäure $C_2H_4O_5Hg_3 = (HO \cdot Hg)_3C \cdot CO_2H$. B. Aus Tris-[chlormercuri]-essigsäure $(ClHg)_3C \cdot CO_2H$ oder Bis-[chlormercuri]-monohydroxymercuri-essigsäure $(ClHg)_2(HO \cdot Hg)C \cdot CO_2H$ durch Fällen der Lösung in kalter verdünnter Kalilauge mit Kohlendioxyd (K. A. Hofmann, Kirmreuther, B. 42, 4238). — Gelblichweißes Pulver, Verpufft schwach beim Erhitzen. Wird durch Salzsäure oder Cyankaliumlösung sofort gespalten.

Anhydro-tris-[hydroxymercuri]-essigsäure, "Trimercuriessigsäure" $C_2H_2O_4Hg_3$ = $HO \cdot Hg \cdot O < Hg > C \cdot CO_2H$.

a) Alkalilösliche Form. B. Das Alkalisalz entsteht beim Behandeln der Verbindung

a) Alkalilösliche Form. B. Das Alkalisalz entsteht beim Behandeln der Verbindung $O_2N \cdot O \cdot Hg \cdot (Hg:)C \cdot CHO$ (Syst. No. 279) oder der Verbindung $O_2N \cdot O \cdot Hg \cdot (O < Hg) C \cdot CHO$ (Syst. No. 279) mit verdünnter Alkalilauge, in der Wärme neben anderen Produkten (K. A. HOFMANN, B. 31, 2216, 2786). In kleiner Menge (neben der alkaliunlöslichen Form und dem Mercarbid $HO \cdot Hg \cdot (O < Hg \\ Hg) C \cdot C(< Hg \\ Hg) O \cdot Hg \cdot OH$ bei Einw. von Quecksilberoxyd und Alkali auf Alkohol (K. A. H., B. 33, 1332). Bildet sich neben anderen Stoffen aus der alkaliunlöslichen Form durch mehrstündiges Erwärmen mit Natriumäthylat in Alkohol (K. A. H., B. 33, 1332). — Die alkalische Lösung wird durch Kohlendioxyd, Salzsäure oder Salpetersäure gefällt (K. A. H., B. 31, 2217).

b) Alkaliunlösliche (polymere?) Form. B. Man erhält 100 g gelbes Quecksilberoxyd und 20 g Ätzkali in 200 g 24% igem Alkohol 36 Stunden in gelindem Sieden, wäscht dann den graugelben Rückstand mit Wasser und mit verdünnter Alkalilauge aus, extrahiert ihn bei Zimmertemperatur mit 30% iger Salpetersäure und versetzt die salpetersaure Lösung mit viel Wasser; es fällt das salpetersaure Salz der alkaliunlöslichen Trimerouriessigsäure aus (K. A. Hofmann, B. 33, 1330, 1331). — Löslich in kalter 30% iger Salpetersäure, un-löslich in verdünnter Kalilauge. — Wird beim mehrstündigen Erwärmen mit Natriumäthylat in Alkohol teils in die alkalilösliche Form verwandelt, teils in Oxalsäure und das Mercarbid HO·Hg· (O<Hg/Hg>)C·C(<Hg/Hg>O)·Hg·OH (S. 562) gespalten. Dieses Mercarbid entsteht auch beim Erhitzen der Trimercuriessigsäuren mit Alkalilauge und Quecksilberoxyd.

Verbindung $C_2O_3Hg_3 = O < \frac{Hg}{Hg} < C - Hg$. B. Das Diacetat $CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot Hg)_2C - Hg$

entsteht beim Erhitzen von trocknem Mercuriacetat mit Essigsäureanhydrid auf dem Wasser-

bade; man zerlegt das Diacetat durch Natronlauge (Sand, Singer, B. 36, 3707). — Weißes Pulver. Enthält $2^1/_2$ Mol. Wasser. Explodiert heftig bei 200^0 . Löslich in $20^0/_0$ iger Salzsäure und in Cyankaliumlösung ohne Zersetzung. — Liefert mit Natriumamalgam Essigsäure.

 $Salze, die \ von \ den \ Verbindungen \ (HO \cdot Hg)_3C \cdot CO_2H, \ HO \cdot Hg \cdot \left(O < \frac{Hg}{Hg} > \right)C \cdot CO_2H$

 $\begin{array}{c} \text{und} \ \ \overset{O < \overset{Hg}{\underset{CO-O}{Hg}} > \overset{C \longrightarrow Hg}{\underset{CO-O}{\downarrow}} \ \text{abgeleitet werden können:} \end{array}$

Dichlorid $C_2H_2O_3Cl_2Hg_3 = (ClHg)_2(HO \cdot Hg)C \cdot CO_2H$ (Bis-[chlormercuri]-monohydroxymercuri-essigsäure). B. Man leitet mit viel Wasserstoff verdünntes Chloracetylen in eine kalte gesättigte, Natriumacetat enthaltende, Lösung von Mercurichlorid (K. A. Hofmann, Kirmreuther, B. 42, 4237). — Verhält sich wie Trischlormercuri-essigsäure (s. u.).

Trichlorid C₂HO₂Cl₃Hg₃ = (ClHg)₃C·CO₂H (Tris-[chlormercuri]-essigsäure). B. Man leitet mit viel Wasserstoff verdünntes Chloracetylen durch eine kalte gesättigte Lösung von HgCl₂ (K. A. HOFMANN, KIEMREUTHER, B. 42, 4237). Durch Zusatz von Salzsäure zu den Alkalisalzen der alkaliöslichen Trimercuriessigsäure (S. 561) (K. A. H., B. 31, 2217). — Schweres krystallines Pulver. Bläht sich beim Erhitzen auf und hinterläßt eine sehr voluminöse Kohle, während Kalomel sublimiert (K. A. H., KI.). — Verdünnte heiße Salzsäure löst unter Spaltung in HgCl₂ und Essigsäure (K. A. H., KI.). Kalte verdünnte Kalilauge löst klar; beim Erwärmen fällt alkaliunlösliche Trimercuriessgisäure aus (K. A. H., KI.). Cyankalium wirkt zersetzend unter Bildung von Mercuricyanid (K. A. H., KI.). Verliert leicht Kohlendioxyd (K., A. H.).

Jodid $C_2HO_3IHg_3 = IHg \cdot \left(0 < \frac{Hg}{Hg} > \right)C \cdot CO_2H$. B. Das Natriumsalz entsteht durch Erhitzen von essigsaurem Natrium mit HgI_2 und konz. Alkalilauge auf 110° ; es wird durch 3° /eige Salpetersäure zerlegt (K. A. Hofmann, B. 32, 878). — Glänzende, grünstichig-weiße Blättchen. Löslich in heißer Kaliumjodidlösung mit gelber Farbe und stark alkalischer Reaktion. — Wird von heißer verdünnter Salzsäure teilweise, von KCN völlig unter Auflösung zersetzt. Beim Erwärmen mit verdünnter AgNO₃-Lösung entsteht das alkaliunlösliche Nitrat $O_2N \cdot O \cdot Hg \cdot (HO \cdot Hg)_2C \cdot CO_2H$ (s. u.). Bildet ein Natriumsalz NaC₂O₃IHg₃ (glänzende gelbe Blätter).

Alkalilösliches Nitrat C₂H₃O₇NHg₃ = O₂N·O·Hg·(HO·Hg)₃C·CO₂H. B. Aus den Alkalisalzen der alkalilöslichen Trimercuriessigsäure durch Fällen mit Salpetersäure (K. A. H., B. 31, 2216, 2786; 33, 1332). — Weißer, in Wasser kaum löslicher Niederschlag. Gibt beim Trocknen I Mol. Wasser ab. Verpufft schwach beim Erhitzen. Löst sich in kalter verdünnter Kalilauge (K. A. H., B. 33, 1332).

Alkaliunlösliches Nitrat C₂H₃O₇NHg₃ = O₂N·O·Hg·(HO·Hg)₂C·CO₂H. B. Beim Erwärmen des Jodides IHg·(OHg₂)C·CO₂H mit verdünnter Silbernitratlösung (K. A. H., B. 32, 879). Beim Verdünnen der salpetersauren Lösung der freien Säure mit Wasser (K. A. H., B. 33, 1331). — Gelbliches Krystallpulver. Versprüht beim Erhitzen. Unlöslich in Wasser, löslich in 30%/oiger Salpetersäure, aus dieser Lösung durch Wasser fällbar. Wird von Kalilauge gelb gefärbt. Salzsäure und Lösungen von Kaliumjodid und -cyanid lösen unter Zersetzung.

unter Zersetzung. $\begin{array}{c} \text{Nitrat-Acetat} \, \text{C}_4\text{H}_3\text{O}_7\text{NHg}_3 = \\ & \text{CO}\cdot\text{O} \end{array} \begin{array}{c} \text{O}_2\text{N}\cdot\text{O}\cdot\text{Hg}\cdot(\text{CH}_3\cdot\text{CO}\cdot\text{O}\cdot\text{Hg})\,\text{C}} \quad \text{Hg} \\ & \text{CO}\cdot\text{O} \end{array} \begin{array}{c} B. \quad \text{Aus dem} \\ \text{Diacetat und Salpetersäure (SAND, SINGER, } B. \; \textbf{36}, \; 3708). \end{array} \begin{array}{c} \text{Weiß.} \quad \text{Unlöslich in organischen Solvenzien.} \end{array}$

Diacetat $C_6H_6O_6Hg_3=\frac{(CH_3\cdot CO\cdot O\cdot Hg)_2C}{CO\cdot O}$. B. Beim Erhitzen von Mercuriacetat mit Essigsäureanhydrid auf dem Wasserbade (Sand, Singer, B. 36, 3707). — Farblos, Unlöslich in organischen Solvenzien. Nicht explosiv.

Dianhydro-hexakis-[hydroxymercuri]-äthan, Äthanmercarbid $C_2H_2O_4Hg_6=HO\cdot Hg\cdot \left(0<\frac{Hg}{Hg}>\right)C\cdot C\left(<\frac{Hg}{Hg}>0\right)\cdot Hg\cdot OH$. B. Durch Einw. von gelbem Quecksilberoxyd auf Äthylalkohol, Propylalkohol, Allylalkohol, Amylalkohol, Acetaldehyd, Rohrzucker, Stärke oder Cellulose in alkalischer Lösung (K. A. Hofmann, B. 33, 1329; vgl. B. 31, 1904). Durch Einw. von wäßr. oder alkoholischen Alkalien allein, von Quecksilberoxyd und Alkali, sowie von Permanganat und Alkali auf die Salze der alkaliunlöslichen Trimercuriessigsäure (K. A. H., B. 33, 1332). Bei der Einw. von Natronlauge auf die Salze der alkalilöslichen Trimercuriessigsäure (K. A. H., B. 31, 2217; vgl. B. 33, 1332). — Darst. 100 g gelbes Quecksilberoxyd und 20 g Ätzkali werden mit 200 g 94°/oigem Alkohol am Rückflußkühler 36 Stun-

den lang in beginnendem Sieden erhalten. Dann wird der feste Rückstand erst mit Wasser und verdünnter Alkalilauge gewaschen, darauf mit $20^{\circ}/_{0}$ iger warmer Salpetersäure ausgezogen, wobei das Nitrat $O_{2}N \cdot O \cdot Hg \cdot \left(O < \frac{Hg}{Hg}\right) C \cdot C \left(< \frac{Hg}{Hg} > O\right) \cdot Hg \cdot O \cdot NO_{2}$ zurückbleibt. Ist dieses noch bräunlich gefärbt, so extrahiert man nochmals mit warmer $10^{\circ}/_{0}$ iger Natronlauge und darauf mit $20^{\circ}/_{0}$ iger Salpetersäure. Das Nitrat wird durch Kochen mit reiner Natriumhydroxydlösung in die freie Base übergeführt (K. A. H., B. 33, 1330).

Citronengelbes, am Licht grau werdendes Pulver. — Zeigt basischen Charakter. Wird von heißer Chlorkaliumlösung, sowie von $10^{0}/_{0}$ iger Salzsäure bei gewöhnlicher Temperatur in das Chlorid [ClHg·(OHg₂)C—]₂ übergeführt, bei längerem Erhitzen in C₂(HgCl)₆ (K. A. H., B. 33, 1335). Beim Erwärmen mit Äthyljodid entsteht C₂(HgI)₆ (K. A. H., B. 33, 1335). Kann, getrocknet, schon bei gewöhnlicher Temperatur beim Reiben zwischen Papier explodieren (K. A. H., Feigel, B. 38, 3654). Beim Erhitzen auf 200° bildet sich eine orangerote Verbindung (ein Anhydrid?), bei 230° tritt eine heftige, brisante Explosion ein (K. A. H., B. 31, 1906). Sehr beständig gegen starke Säuren und Alkalien; sowie gegen die meisten Oxydations- und Reduktionsmittel; wird aber bei längerem Erwärmen mit Bromwasser zu Mercuribromid gelöst (K. A. H., B. 31, 1905). Gibt mit kochendem 30°/₀igem Hydrazinhydrat langsam Quecksilber, Äthan und Stickstoff (K. A. H., B. 31, 1905; 33, 1337). Gibt mit Chlorschwefel in Benzol die Verbindung C₂Cl₄S₂Hg₄; mit Ammoniumpolysulfid in Methylalkohol die Verbindung C₂H₂O₂S₂Hg₆ (K. A. H., Feigel, B. 38, 3655, 3658). Natriumdisulfit erzeugt eine hellgelbe, am Licht grau werdende Substanz, wahrscheinlich das Natriumsalz eines SO₂-Additionsproduktes (K. A. H., B. 38, 1336). Mit Cyankaliumlösung entsteht bei längerem Kochen die Verbindung NC·Hg·(Hg·)C·C(:Hg)·Hg·CN (S. 561) (K. A. H., Eierwald, B. 38, 1337).

Salze der Typen Ac·Hg· $\left(O < \frac{Hg}{Hg} > O\right)$ ·C $\left(< \frac{Hg}{Hg} > O\right)$ ·Hg·Ac und $\left(Ac \cdot Hg\right)_2$ C·C $\left(Hg \cdot Ac\right)_3$:
Chlorid C₂O₂Cl₂Hg₆ = CiHg· $\left(OHg_2\right)$ C·C $\left(Hg_2O\right)$ ·HgCl. B. Aus der Base [HO·Hg· $\left(OHg_2\right)$ C·D]₂ mit heißer Chlorkaliumlösung oder mit $10^9/_9$ iger Salzsäure bei gewöhnlicher Temperatur (K. A. H., B. 33, 1335). — Geht beim 6-stündigen Digerieren mit Ammonium-chlorid und Ammoniakwasser bei 40^9 in die Verbindung C₂O₂Cl₂Hg₆ + 2NH₃ über (K. A. H., B. 33, 1336).

Chlorid C₂Cl₆Hg₆ = (ClHg)₃C·C(HgCl)₃. B. Aus der Base [HO·Hg·(OHg₂)C-]₂ bei längerem Erhitzen mit starker Salzsäure (K. A. H., B. 33, 1335). — Weiß. Kaum löslich in Wasser und verdünnter Salzsäure; zersetzt sich beim Erhitzen unter Bildung eines weißen Sublimats (K. A. H., B. 31, 1907). Gibt mit wäßr. Kaliumpolysulfid die Verbindung C.H.Cl.SHg. (8 u.) (K. A. H., Fright, B. 38, 3656).

C₂H₂Cl₂SHg₄ (s. u.) (K. A. H., FEIGKL, B. 38, 3656).

Jodid C₂I₆Hg₆ = (IHg)₈C·C(HgI)₃. B. Durch Erwärmen der Base [HO·Hg·(OHg₂)C-]₂ mit Äthyljodid und Äther auf 90° (K. A. H., B. 33, 1335). — Rotstichig gelbe, krystallinische Masse.

Perchlorat $C_2O_{10}Cl_2Hg_6 = O_3Cl\cdot O\cdot Hg\cdot (OHg_2)C\cdot C\cdot (Hg_2O)\cdot Hg\cdot O\cdot ClO_3$. Weißes Pulver; verpufft beim Erhitzen oder Reiben (K. A. H., B. 33, 1336).

Sulfat $C_2H_5O_{12}S_2Hg_6=HO_3S\cdot O\cdot Hg\cdot (HO\cdot Hg)_2C\cdot C(Hg\cdot OH)_2\cdot Hg\cdot O\cdot SO_3H$. Weißes krystallinisches Pulver. Unlöslich in Wasser (K. A. H., B. 31, 1907).

Nitrat $C_2H_4O_{10}N_2Hg_6=O_2N\cdot O\cdot Hg\cdot (HO\cdot Hg)_2C\cdot C(Hg\cdot OH)_2\cdot Hg\cdot O\cdot NO_2$. Gelblichweiß; krystallinisch; zersetzt sich beim Erhitzen, ohne zu explodieren; unlöslich in Wasser und verdünnter Salpetersäure (K. A. H., B. 31, 1907). Geht beim 30-stündigen Erwärmen mit Ammoniumnitratlösung auf 30° in die Verbindung $C_2O_2Hg_6(NO_3)_2+2NH_3$ über (K. A. H., B. 33, 1336).

Verbindung C₂H₂O₂S₂Hg₆. B. Aus dem Mercarbid [HO·Hg·(OHg₂)C-]₂ und konz. methylalkoholischem Ammoniumpolysulfid (K. A. Hofmann, Feiger, B. 38, 3658). — Tief gelbes Pulver. Schwärzt sich beim Übergießen mit Wasser.

Verbindung C₂Cl₄S₂Hg₄ (vielleicht (ClHg)₂C C(HgCl)₂). B. Aus dem Mercarbid [HO·Hg·(OHg₂)C—]₂ bei mehrtägigem Schütteln mit einer 10⁰/₀igen Lösung von Chlorschwefel in Benzol (K. A. HOFMANN, FEIGEL, B. 38, 3655). — Gelbe Kryställchen. Das Chlor wird durch wäßr. Silbernitrat abgespalten.

Verbindung C₂H₂Cl₂SHg₄ (vielleicht ClHg·CH Hg·S·Hg CH·HgCl). B. Aus dem Chlorid (ClHg)₃C·C(HgCl)₃ durch Einw. von Kaliumpolysulfid (K. A. HOFMANN, FEIGEL, B. 38, 3656). — Gelbe Nadeln. Durch AgNO₃·Lösung wird Cl abgespalten.

Schwefelanaloga der Oxalsäure und ihre Derivate.

Monothiooxalsäurediäthylester $C_0H_{10}O_3S=C_2H_5\cdot S\cdot CO\cdot CO\cdot C\cdot C_2H_5$. B. Man tröpfelt Äthylmercaptan bei 0^0 zu Oxalsäureäthylesterchlorid und erhitzt bis zur Entwicklung

von Chlorwasserstoff (Morley, Saint, Soc. 48, 400). — Flüssigkeit von schwachem Knoblauchgeruch. Kp: 217° (korr.). D°: 1,1446. — Wird langsam von kaltem Wasser, schneller beim Erwärmen mit Alkalilauge zerlegt in Oxalsäure, Alkohol und Mercaptan. Mit 1 Molgew. alkoholischem Kali entstehen Mercaptan und äthyloxalsaures Kalium. Trocknes Ammoniak bewirkt Spaltung in Mercaptan und Oxamidsäureester.

Monothiooxalsäuremonoamid, Thiooxamidsäure $C_2H_3O_2NS = H_2N \cdot CS \cdot CO_2H$. B. Der Äthylester entsteht, wenn trockner Schwefelwasserstoff in Cyanameisensäureäthylester geleitet, die Flüssigkeit mit einigen Tropfen alkoholischen Ammoniaks versetzt und wieder mit H_2S gesättigt wird (Weddige, J. pr. [2] 9, 133). Aus dem Ester läßt sich durch konz. Kalilauge das Kaliumsalz darstellen. Die freie Thiooxamidsäure ist nicht existenzfähig: beim Versetzen des Kaliumsalzes mit Säure wird sofort Schwefel gefällt. — $KC_2H_2O_2NS$. Gelbliche Nadeln, die sich an der Luft bräunen. Leicht löslich in Wasser, die Lösung zersetzt sich beim Verdunsten. Unlöslich in absolutem Alkohol. — Die übrigen Salze sind meist unlösliche Niederschläge.

Monothiooxamidsäuremethylester $C_3H_5O_2NS=H_2N\cdot CS\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Durch Einw. von Schwefelwasserstoff auf Cyanameisensäuremethylester (Weddice, J. pr. [2] 10, 200). — Hellgelbe Nadeln. Schmilzt bei 86° und zersetzt sich oberhalb des Schmelzpunktes. Löslich in Wasser, leichter in Alkohol und Äther.

Monothiooxamidsäureäthylester, Thiooxamäthan $C_4H_7O_2NS=H_2N\cdot CS\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus Schwefelwasserstoff und Cyanameisensäureäthylester (Weddige, J. pr. [2] 9, 133). Aus Oxamäthan $H_2N\cdot CO\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ in siedendem Toluol und Phosphorpentasulfid (Reisser, B. 37, 3721). — Citronengelbe Prismen. F: 63° (W.). Leicht löslich in kochendem Wasser und noch leichter in Alkohol und Äther (W.). — Gibt beim Kochen mit Alkohol und Bleioxydhydrat Cyanameisensäureester (W.). Bei anhaltendem Kochen mit Wasser wird Schwefel abgeschieden (W.). Chlorameisensäureester erzeugt bei 100° Oxamäthan (W.). Alkoholische Lösungen von Ammoniak bezw. primären Aminen liefern Thiooxamid bezw. substituierte Thiooxamide (W.). Beim Zusammenreiben mit konz. Kalilauge geht thiooxamidsaures Kalium in Lösung (W.). Gibt beim Erhitzen mit Anilin auf 140—150° Thiooxamilid $C_8H_5\cdot NH\cdot CS\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_5$ (R.).

Monothiooxamidsäureisobutylester $C_8H_{11}O_2NS = H_2N \cdot CS \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2 \cdot B$. Aus H_2S und Cyanameisensäureisobutylester (WEDDIGE, J. pr. [2] 10, 201). — Lange citronengelbe Nadeln oder Prismen (aus Alkohol). F: 58°. Ziemlich löslich in Alkohol und Äther, schwer in Wasser,

Monothiooxalsäurediamid, Monothiooxamid $C_2H_4ON_2S=H_2N\cdot CS\cdot CO\cdot NH_2$. B. Aus Thiooxamidsäureäthylester $H_2N\cdot CS\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ und alkoholischem Ammoniak (Weddick, J. pr. [2] 9, 137). — Citronengelbe Nadeln (aus Alkohol). Wenig löslich in Wasser, leicht in heißem Alkohol, sehr wenig in kaltem. — Wird durch Ammoniak schon in der Kälte zersetzt.

Monothiooxalsäure-amid-nitril, Thiooxamidsäurenitril, Cyanthioformamid, Flaveanwasserstoff $C_2H_2N_2S=H_2N\cdot CS\cdot CN$. B. Aus Schwefelwasserstoff und überschüssigem Dicyan (GAY-LUSSAC, A. ch. [1] 95, 196). Man leitet H_2S und überschüssiges Dicyan in Alkohol und krystallisiert den gebildeten Niederschlag aus Chloroform um (Völckel, A. 38, 319; Anschütz, A. 254, 263). — Gelbe Nadeln. F: 87—90° (Zers.) (A.). Löslich in Wasser (G.-L.). — Sehr unbeständig. Zerfällt mit verdünnter Kalilauge in Oxalat, Sulfid und Ammoniak, mit konzentrierter in Sulfid, Cyanid und Rhodanid (V.). Gibt mit Silberlösung sofort Silbersulfid und Dicyan (V.).

Monothiooxal-monohydroximsäure, Isonitrosothioglykolsäure $C_2H_3O_3NS = HS \cdot C(:N \cdot OH) \cdot CO_2H$. B. Das Bariumsalz entsteht, neben dem des Cyanamids, wenn man

l Tl. der Verbindung HN:C NH·CO (Syst. No. 4299) mit 6 Tln. krystallisiertem

Barythydrat und 40 Tin. Wasser 10-15 Minuten lang kocht, den hierbei entstehenden Niederschlag von basisch-isonitrosothioglykolsaurem Barium bei 0° in salzsäurehaltigem Wasser löst und die filtrierte Lösung mit NH₃ nicht völlig neutralisiert (MALY, ANDREASCH, B. 13, 602; M. 1, 164). Die freie Säure entsteht aus dem Barium- oder Bleisalz durch Zerlegung mit Schwefelsäure. — Bildet undeutliche Krystalle. Außerst leicht löslich in Äther. Verpufft beim Erhitzen. — Ist sehr unbeständig; zersetzt sich in wäßr. Lösung nach 24-stündigem Stehen völlig in Kohlendioxyd und Rhodanwasserstoff. Die analoge Zerlegung erleidet das Bariumsalz bei 120-140°. Wird von Jodwasserstoffsäure zu Glycin reduziert (Andreasch, M. 6, 831). Eisenchlorid erzeugt in einer Lösung der freien Säure eine blaue, in Lösungen der Salze eine dunkelviolette Färbung (empfindliche Reaktion) (M., A.). — BaC₂HO₃NS+H₂O. Glänzende Schüppehen (aus heißem Wasser). Schwer löslich in kaltem Wasser, etwas leichter in heißem, unlöslich in Alkohol (M., A.).

Dithiooxalsaure $C_2H_2O_2S_2 = HS \cdot CO \cdot CO \cdot SH$ bezw. $HO \cdot CS \cdot CS \cdot OH$. B. Verseifen des Oxalsäurediphenylesters in absolut-alkoholischer Lösung mit Natrium-hydrosulfid (Augen, Billy, C, r, 136, 555). Der Diäthylester entsteht aus Athylmercaptan und Oxalylchlorid in absolutem Ather unter Kühlung; man verseift durch alkohelisches Kaliumhydrosulfid (Staudinger, B. 41, 3565; Jones, Tasker, Soc. 95, 1906). --- Nur in wäßt. Lösung erhalten. Die wäßr. Lösung ist sehr unbeständig und scheidet rasch gelbe schwefelhaltige Flocken ab; Lösung und Flocken geben mit Alkalien eine schön grünblaue, allmählich verblassende Lösung. Die Lösung des Kaliumsalzes gibt mit den meisten Metallsalzen charakteristisch gefärbte Lösungen bezw. Niederschläge; die mit Kobalt und Nickel entstehenden Färbungen sind äußerst intensiv und können zur Erkennung dieser Metalle nebenseinender Farbunger sind außerst intensiv mit Vollen 2uf Erkening dieser Beiseln einen der dienen (J., T.). — $Na_2C_2O_2S_2$. Gelbe zerfließliche Würfel aus Wasser. Unlöslich in Alkohol (A., B.). — $K_2C_2O_2S_2$. Farblose Prismen aus Wasser. Wird beim Stehen braun, Leicht löslich in Wasser mit gelber Farbe (J., T.). — $K_2Ni(C_2O_2S_2)_2$. Fast schwarze, schillernde, an Permanganat erinnernde Nadeln, bisweilen dunkelrote Oktaeder. In Wasser mit sehr intensiv fuchsinroter Farbe löslich (J., T.).

Dithiooxalsäure-dimethylester $C_4H_6O_2S_2=CH_3\cdot S\cdot CO\cdot CO\cdot S\cdot CH_3$. Beim Einleiten von Methylmercaptan in Oxalylchlorid (JONES, TASKER, Soc. 95, 1996). — Hellgelbe Rhomben (aus Petroläther). F: 82,5-83,5°. Rischt widerwartig. - Gibt mit Kalilauge Methylmercaptan und Kaliumoxalat.

Dithiooxalsäure-diäthylester $C_6H_{10}O_2S_2=C_2H_5\cdot S\cdot CO\cdot CO\cdot S\cdot C_2H_5$. B. Aus Oxalylchlorid und Äthylmercaptan (Staudinger, B. 41, 3565; Jones, Tasker, Soc. 95, 1905). — Gelbe Nadeln (aus Äther) von charakteristischem ekelerregendem Geruch. F: 27–27,5°; Kp: 235° (J., T.); Kp₂₅₇: 238–240° (Sr.).

Dithiooxalsäure-dipropylester $C_8H_{14}O_2S_2=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO\cdot CO\cdot S\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3$. B. Analog dem Athylester (Jones, Tasker, Soc. 95, 1906). — Gelbe Flüssigkeit. Kp₁₅: 1580,

CH₂·CH₂·CH(CH₃)₂. B. Analog dem Äthylester (Jones, Tasker, Soc. 95, 1906). — Gelbe Flüssigkeit. Kp₁₉: 206°.

Dithiooxalsäure-diamid, Dithiooxamid, Rubeanwasserstoff $C_2H_4N_2S_2 = H_2N \cdot CS \cdot CS \cdot NH_2$ bezw. (HN:)(HS)C·C(SH)(:NH). Zur Konstitution vgl.: Wollner, J. pr. [2] 29, 130; Wallach, A. 262, 357. — B. Aus Dicyan und überschüssigem Schwefelwasserstoff in alkoh. Lösung (Wöhler, Ann. d. Physik 24, 167; Völckel, A. 38, 314). Das Natriumsalz entsteht, wenn man trocknes Dicyan in die alkoholische von H2S befreite Lösung von Natriumhydrosulfid einleitet (WOLLNER, J. pr. [2] 29, 129; EPHRAIM, B. 22, 2305). — Darst. Man versetzt eine konz. Kupfersulfatlösung mit Ammoniak bis zur Lösung des entstandenen Niederschlags, kühlt die Flüssigkeit ab und tropft unter stetem Umrühren konz. Cyankaliumlösung hinzu, bis Entfärbung eintritt. In die nötigenfalls filtrierte Lösung leitet man einen raschen Strom von Schwefelwasserstoff, wobei man gut abkühlt, sobald die Flüssigkeit sich zu färben beginnt. Die abgeschiedenen Krystalle werden mit kaltem Wasser gewaschen und aus Alkohol umkrystallisiert (Formánek, B. 22, 2655).

Orangerote Krystalle. Sublimiert bei gelindem Erhitzen unzersetzt (Wönler, Ann. d. Physik 3, 179). Schwer löslich in kaltem Wasser und kaltem Alkohol (Wö.; Wo.). Löslich mit roter Farbe in konz. Schwefelsäure; wird aus dieser Lösung durch Wasser gefällt inch mit foter Farbe in konz. Schweieiszure; wird aus dieser Lösung durch wasser gerählt (Wö.). In kalter Kalilauge unter Salzbildung löslich, die Lösungen werden durch Salzsäure gefällt (Wö.; Vö.). — Liefert beim Erwärmen mit Hydroxylaminhydrochlorid in sodaalkalischer Lösung Oxalsäurediamidoxim (Erherim, B. 22, 2306). Wird von kochender konzentrierter Kalilauge unter Bildung von Sulfid, Cyanid und Rhodanid, von kochender verdünnter Lauge unter Bildung von Sulfid, Oxalat und Ammoniak gespalten (Vö.). Beim Kochen mit verdünnter Salzsäure entstehen Ammoniumehlorid, Oxalsäure und Schwefelwasserstoff (Vö.). Reagiert mit Silberntratlösung, wobei Schwefelsilber und Dicyan entstehen (Wö.). Die wäßr, Lösung liefert mit Metallsalzen Niederschläge; Kupfersalze werden schwarzgrün, Mercurisalze weiß, Bleisalze orangegelb gefällt (Wö., Ann. d. Physik 3, 180, 181). Beim Erhitzen von Rubeanwasserstoff mit Methyljodid und Methylalkohol auf 150° entsteht neben wenig Oxamid und anderen Produkten Trimethylsulfoniumjodid (Wo.). Beim Erwärmen mit Methylamin in Alkohol entsteht Dimethyl-dithio-oxamid (Wallach, A. 262, 360); analog reagieren Äthylamin, Amylamin und Benzylamin (WA.). Mit Äthylendiamin entsteht die Verbindung CH₂·NH C·C NH·CH₂ (Syst. No. 4014) (Forssel, B. 25, 2132). Beim Kochen mit Benzaldehyd entsteht Dibenzylidendithiooxamid

 $C_6H_5 \cdot CH < \frac{S}{N} > C \cdot C < \frac{S}{N} > CH \cdot C_6H_5$ (Syst. No. 4630) (EPHRAIM, B. 24, 1027). Kondensation mit Aldehyden und sekundären Aminen: Wallach, C. 1899 II, 1024,

Natriumsalz. B. Aus Rubeanwasserstoff, suspendiert in heißem Alkehol, mit der äquivalenten Menge alkoholischen Natriumäthylates (WALLACH, B. 13, 528). Krystalle. Erleidet beim Liegen an der Luft oder in wäßr. Lösung (Wollner, J. pr. [2] 29, 129) Zersetzung. Die alkoholische Lösung wird durch Ather gefällt. — PbC₂H₂N₂S₂. Orangegelber Niederschlag. Gibt mit kochendem Wasser Bleisulfid; wird von Kalileuge in Bleisulfid, Kaliumrhodanid und Kaliumcyanid zerlegt (Wöhler, Ann. d. Physik 3, 180).

Hexathioorthooxalsäure-hexaäthylester, Hexakis-[äthylthio]-äthan $C_{14}H_{30}S_8 = (C_2H_5\cdot S)_5C\cdot C(S\cdot C_2H_5)$. B. Aus Natriumäthylat, Mercaptan und Perchloräthan in Alkohol (Claesson, J. pr. [2] 15, 213). — Übelriechendes Öl. Schwerer als Wasser. — Wird von rauchender Salpetersäure zu Äthylsulfonsäure oxydiert.

2. Propandisäure, Methandicarbonsäure, Malonsäure $C_3H_4O_4=HO_2C_1$ $CH_2 \cdot CO_2H$.

Vorkommen, Bildung, Darstellung.

V. Findet sich in den Zuckerrüben und kommt als Calciumsalz in den Inkrustationen vor, die sich in den Apparaten zur Verdampfung des Rübensaftes absetzen (v. Lippmann, B. 14, 1183). — B. Aus Kohlensuboxyd C₃O₂ und Wasser (Diels, Wolf, B. 39, 696). Durch Verseifung von Malonitril mit konzentrierter Salzsäure (Henry, C. r. 102, 1396). Durch Verseifung von Malonitril mit konzentrierter Salzsäure (Henry, C. r. 102, 1396), Beim Kochen von Cyanessigsäure (Kolbe, A. 131, 349) oder von Cyanessigsäureäthylester (H. Müller, A. 131, 352) mit wäßriger Kalilauge. Bei der Oxydation von Allylen mit wäßr. Kaliumpermanganat bei gewöhnlicher Temperatur, neben anderen Produkten (Berthelot, A. Spl. 5, 97). Bei der Oxydation von Propylen mit wäßr. Kaliumpermanganat bei gewöhnlicher Temperatur, neben anderen Produkten (Berthelot, A. Spl. 5, 97). Bei der Oxydation von Propylen mit wäßr. Kaliumpermanganat bei gewöhnlicher Temperatur, neben anderen Produkten (Berthelot, A. Spl. 5, 97; vgl. O. Zeidler, F. Zeidler, A. 197, 249, 255). Durch Erhitzen von β.β-Dichlor-acrylsäureäthylester mit Silberoxyd auf 125° und nachfolgendes Verseifen des Reaktionsproduktes mit Ätzkalk (Wallach, Hunaus, A. 193, 25). Beim Kochen von α.β-Didrom-acrylsäure (vgl. Hill, B. 12, 659) mit Barytwasser, neben Bromacetylen und CO₂ (Jackson, Hill, B. 11, 1675; Hill, Am. 3, 115). Beim Kochen von Mucodromsäure OHC·CBr:CBr·CO₂H mit Barytwasser (Jackson, Hill, B. 11, 289; Hill, Am. 3, 107). Bei der Oxydation von Apfelsäure mit Kaliumdichromat in Wasser (Dessaignes, A. 107, 251). Durch Einw. von wäßr. Alkalien auf Acetontricarbonsäuretriäthylester C₂H₅·O₂C·CH₂·CO·CH(CO₂·C₂H₅)₂ (Willstatter, B. 32, 1284). Aus 1.1.1.4.4. Hexabrom-butanon-(2) mit rauchender Salpetersäure (Demole, B. 11, 1714). Bei der Oxydation von Quercit mit Kaliumpermanganat (Kilani, Schäfer, B. 29, 1763). Bei der Oxydation von Abietinsäure in Form von Harzseifenlösung mit der sauren Lösung eines Oxydationsmittels, z. B. Übermangansäure (Ender Chile Collection on Collection von Harzseifenlösung mit der sauren Lösung eines Oxydationsmittels, z. B. Übermangansäure (Ender Chile Collection von Chile Collection von Harzseifenlösung mit der sauren Lösung eines Oxydationsmittels, z. B. Übermangansäure (Ender Chile Collection von Chile seifenlösung mit der sauren Lösung eines Oxydationsmittels, z. B. Übermangansäure (Endemann, D. R. P. 183328; C. 1907. I, 1607). Man läßt auf Natriumacetanilid in der Kälte Kohlendioxyd einwirken, führt das hierbei entstehende phenyl-acetyl-carbamidsaure Natrium durch Erhitzen im geschlossenen Rohr auf 130—140° in malonanilsaures Natrium über und verseift dieses durch heiße konz. Kalilauge (Seiffer, B. 18, 1358). Beim Kochen von Barbitursäure mit Kalilauge (Baeyer, A. 130, 143).

Darst. Man löst 100 g Chloressigsäure in 125 g 33½ o/o iger Natronlauge unter Zusatz von 150 g Eis, neutralisiert, falls die Flüssigkeit noch sauer ist, genau mit Natronlauge und Gren der Standauge und Standa

fügt eine 40° warme Lösung von 69 g Cyankalium in 130 g Wasser hinzu. Nach einer Stunde erwärmt man langsam auf 100°, hält I Stunde bei dieser Temperatur, läßt auf 20° erkalten, versetzt mit 125 g 33¹/₃% jeger Natronlauge und erwärmt auf 100°, bis kein Ammoniak mehr entweicht. Man fügt dann eine warme, etwa 25% jege Calciumchloridlösung hinzu, solange noch eine Fällung entsteht. Das gefällte Calciummalonat wird nach 24-stündigem Stehen abgesaugt und mit sehr wenig kaltem Wasser gewaschen (E. Fischter, Anleitung zur Dartelbergen und der Schreibung der Schreibung zur Dartelbergen und der Schreibung zur der Schreibung zur Dartelbergen und der Schreibung zur der S stellung organischer Präparate. 8. Aufl. [Braunschweig 1908], S. 43). Zur Überführung in die freie Säure mischt man das Calciumsalz mit soviel Oxalsäure als nötig ist, um den durch Analyse ermittelten Calciumgehalt in Calciumoxalat überzuführen, kocht mit einer reichlichen Menge Wasser, filtriert und preßt den Niederschlag aus. Das Filtrat dampft man auf dem Wasserbade ein und entzieht dem Rückstande die Malonsäure durch Behandeln mit Ather (Conrad, A. 204, 126). — Über weitere Verfahren zur Darstellung von Malonsäure mit Hilfe von Chloressigsäure und Kaliumcyanid vgl.: v. Miller, J. pr. [2] 19, 326; Grimaux, Tscherniak, Bl. [2] 31, 338; Bourgoin Bl. [2] 33, 574; mit Hilfe von Chloressigsäureäthylester und Kaliumcyanid vgl.: Petriew, H. 10, 64; mit Hilfe von Bromessigsäureäthylester und Kaliumcyanid vgl.: Franchimont, B. 7, 216.

Physikalische Eigenschaften.

Farblose, triklin-pinakoidale (HAUSHOFER, J. 1880, 781; Z. Kr. 4, 580) Krystalle. F: 130,3° (Zers.) (Hess, Ann. d. Physik [N. F.] 35, 419), 132° (Heintzel, A. 139, 132), 135,6° (SALZER J. pr. [2] 61, 166). Sublimiert teilweise unzersetzt beim Erhitzen unter einem Druck von 8-10 mm auf eine den Schmelzpunkt nicht völlig erreichende Temperatur (KRAFFT, NÖRDLINGER, B. 22, 816).

100 ccm der gesättigten wäßr. Lösung enthalten bei 0° 61,1, bei 20° 73,5, bei 50° 92,6 und bei 65° 102,3 Tle. Malonsäure (Lamouroux, C. r. 128, 999). 100 Tle. Wasser lösen bei 1° 108,4 Tle., bei 16,1° 138,11 Tle. (Miczynski, M. 7, 258), bei 15° 139,37 Tle. Säure (Bourgoin, Bl. [2] 33, 423). 100 Tle. der absolut-ätherischen Lösung enthalten bei 15° 8 Tle. Malonsäure (Klobbie, Ph. Ch. 24, 626). Löslich in Alkohol (Heintzel, A. 139, 132). 100 Tle. einer Lösung in Pyridin enthalten bei 26° 14,6 g Malonsäure (Holty, C. 1906 I, 917). Kryoskopisches Verhalten in absoluter Schwefelsäure: Hantzsch, Ph. Ch. 61, 287

Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 207,9 Cal. (Stohmann, Kleber, Langbein, J. pr. [2] 40, 206), 207,8 (Luginin, A. ch. [6] 23, 195). Spezifische Wärme: Hess, Ann. d. Physik [N. F.] 35, 425). — Magnetische Rotation: Perkin, Soc. 53, 601. — Elektrocapillare Funktion: Gouy, A. ch. [8] 8, 331. — Elektrolytische Dissoziationskonstante für die erste Stafe k, bei 25°: 1,71×10-3 (Bethmann, Ph. Ch. 5, 401), 1,58×10-3 (Ostwald, Ph. Ch. 3, 282); bei 0°: 1,36×10-3 (Kortright, Am. 18, 369). Leitfähigkeit und Dissoziation bei Verdümungen von n/2 bis n/2048 und Temperaturen zwischen 0° und 35°: White, Jones, Am. 42, 530. Elektrolytische Dissoziationskonstante für die zweite Stafe k2:1,0×10-6 (durch Zuckerinversion bei 100° bestimmt) (Smith, Ph. Ch. 25, 219); k3 bei 25°: 2,0×10-6 (durch Verteilung bestimmt), 2,1×10-6 (durch Leitfähigkeit bestimmt) (Chandler, Am. Soc. 30, 713). Leitfähigkeit in alkoholischer Lösung: Godlewski, C. 1904 II, 1275. Leitfähigkeit von malonsauren Salzen: Ostwald, Ph. Ch. 1, 107; Walden, Ph. Ch. 1, 536; Tower, Am. Soc. 24, 1020. Grad der Farbveränderung von Methylorangelösung als Maß der Affinitätskonstante: Veley, Ph. Ch. 57, 159. Neutralisationswärme: Massol, Ph. Ch. 2, 853; A. ch. [7] 1, 184; vgl. Gal, Werner, Bl. [2] 46, 803. Über Salzbildung mit organischen Basen vgl. Anselmino, C. 1904 I, 505.

Chemisches und biochemisches Verhalten.

Malonsäure zerfällt einige Grade oberhalb der Schmelztemperatur (bei etwa 140-150°) in Kohlendioxyd und Essigsäure (Heintzel, A. 189, 132; vgl. Hjelt, B. 27, 1178). Dieser Zerfall tritt auch beim Schmelzen der Säure im Vakuum ein (Krafft, Nördlinger, B. 22, 816). Er erfolgt in gesättigter wäßr. Lösung von 68° an (LAMOUROUX, C. r. 128, 998), in Eisessiglösung schon bei Wasserbadtemperatur und ist eine monomolekulare Reaktion (LINDNER, M. 28, 1041). Malonsäure zerfällt auch beim Erhitzen mit Glykol oder Glycerin in CO, und Essigsäure (Orchsner de Coninck, Raynaud, C. r. 135, 1351). - Freie Malonsäure wird bei der Elektrolyse in konz. wäßr. Lösung kaum verändert; als gasförmige Produkte werden Sauerstoff und geringe Mengen Kohlenoxyd erhalten (Bourgorn, Bl. [2] 33, 423). Auch bei der Elektrolyse von malonsauren Salzen in wäßr. Lösung entstehen hauptsächlich Wasserstoff und Sauerstoff, daneben werden geringe Mengen Kohlendioxyd und Kohlenoxyd, sowie etwas Äthylen gebildet (PETERSEN, C. 1897 II, 519; Ph. Ch. 33, 699; vgl. v. MILLER, J. pr. [2] 19, 328; BOURGOIN, Bl. [2] 33, 418). — Malonsäure zerfällt beim Erhitzen auf hone Temperatur bei Luftzutritt (unter Oxydation) in Kohlendioxyd und Wasser (Oechsner DE CONINCK, C. 1903 II, 712). Entwickelt beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure CO₂ (anfangs auch etwas Essigsäure) (Oechsner de Coninck, Raynaud, C. r. 135, 1351). Gibt mit Salpetersäure (D: 1,53) in der Kälte 2 Mol-Gew. Kohlendioxyd (Franchimont, R. 3, 422). Wird von Kaliumpermanganat in saurer Lösung zu Kohlendioxyd und Ameisensäure oxydiert (Durand, C. 1903 II, 968; vgl. auch Perdrix, Bl. [3] 23, 656). — Gibt beim Kochen mit Quecksilberoxyd in alkalischer Lösung die Verbindung C₂H₂O₁₂Hg₅ (s. bei Mesoxalsäure, Syst. No. 292) (BILMANN, WITT, B. 42, 1067). Bei der Einw. von Mercurisulfatlösung entsteht je nach den Bedingungen die Verbindung C₃O₄Hg₂ (s. bei Mesoxalsäure, Syst. No. 292) oder die Verbindung C₅H₂O₁₂Hg₅ oder die Verbindung C₁₅H₄O₂₀Hg₆ + 16H₂O (s. bei Mesoxalsäure, Syst. No. 292) (Billmann, B. 35, 2581). — Malonsäure gibt mit Sulfurylchlorid in wasserfreiem Äther Chlormalonsäure (CONRAD, REINBACH, B. 35, 1814). Bei der Einw. von Brom in Chloroform entsteht Dibrommalonsäure (Petriew, B. 7, 401). Beim Erhitzen mit Brom und Wasser auf 100° werden Tribromessigsäure, Bromoform, CO₂ und HBr erhalten (Bourgoin, Bl. [2] 34, 216). Beim Erhitzen mit Jodsäure entstehen Dijodessigsäure und Trijodessigsäure (ANGELL, B. 26, 595). Jodierung in Gegenwart von Pyridin: OBTOLEVA, R. A. L. [5] 9 I, 214. Malonsaure liefert mit Thionylchlorid bei gelindem Erwärmen Malonsäuredichlorid (Auger, A. ch. [6] 22, 347; Staudinger, Bereza, B. 41, 4463), bei Anwesenheit von absolutem Ather Malonsäuremonochlorid (Stau-DINGER, OTT, B. 41, 2211). Aus Malonsäure und Phosphorpentachlorid entstehen Malonsäuredichlorid und eine Verbindung C₂H₂O₆Cl (S. 571) (BÉRAL, AUGER, Bl. [2] 50, 631). Malonsäure reagiert mit Antimonpentachlorid in heißem Chloroform oder Tetrachlorkohlenstoff unter Entwicklung von Phosgen und Abscheidung eines braunen Öles, das zu hellbraunen, leicht zersetzlichen Nadeln der Zusammensetzung $C_3H_4O_4 + SbCl_5$ (?) erstart (ROSENHEIM, LÖWENSTAMM, B. 35, 1120). — Beim Erhitzen mit Phosphorsäureanhydrid unter stark vermindertem Druck wird Malonsäure der Hauptmenge nach in Essigsäure und Kohlendioxyd gespalten, daneben entsteht Kohlensuboxyd in geringerer Menge (DIELS, MEYERHEIM, B. 40, 355; D., BLUMBERG, B. 41, 85).

Malonsaures Silber liefert mit Methyljodid neben Malonsäuredimethylester geringe Mengen Methylmalonsäuredimethylester (Herzig, Wenzel, Batscha, M. 24, 115). Malonsäure liefert bei mehrtägigem Erhitzen mit Paraldehyd und Eisessig im Wasserbade unter einem Überdruck von 300 mm Quecksilber Crotonsäure (Komnenos, A. 218, 149), während bei Verwendung von viel Essigsäureanhydrid an Stelle von Eisessig nur wenig Crotonsäure und als Hauptprodukt Äthylidendiacetat entstehen (K., A. 218, 147); in beiden Fällen bildet sich gleichzeitig das Anhydrid der β-Methyl-glutarsäure CH₃·CH(CH₂·CO₂H)₂ (K., A. 218, 150). Bei der Umsetzung von Malonsäure mit Chloral in Eisessig (GARZAROLLI-THURN-LACKH, M. 12, 557) oder besser in Pyridin (Döbner, Segelitz, B. 38, 2733) auf dem Wasserbade wird γ.γ.γ. Trichlor-β-oxy-buttersäure erhalten. Beim Erwärmen von Propionaldehyd mit Malonsaure und Eisessig auf 50° und dann oberhalb 80° unter einem Überdruck von 680 mm Quecksilber entstehen Propylidenessigsäure $CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_4 \cdot CH_4 \cdot CH_5 \cdot$ Pyridin auf dem Wasserbade γ, γ, δ -Trimethyl- β -oxy-capronsäure (RIEDEL, STRAUBE, A. 367, 44). Mit Isobutyraldehyd in Gegenwart eines Gemisches von Eisessig und Essigsäureanhydrid entstehen 2-Methylpenten-(3)-säure-(5) und 2-Methyl-penten-(2)-säure-(5), die leicht in das $H_2C - CH_2$ Isocaprolacton übergeht (Braun, M. 17, 208). Beim Erwärmen von Iso- $OC \cdot O \cdot C(CH_3)_2$ valeraldehyd mit Malonsäure und einem Gemisch von Eisessig und Essigsäureanhydrid entsteht ein Reaktionsprodukt, das bei der Destillation ein Gemisch von 2-Methyl-hexen-(4)säure-(6) und 2-Methyl-hexen-(3)-säure-(6) liefert (SCHRYVER, Soc. 63, 1331, 1334). der Umsetzung von Malonsäure mit Isovaleraldehyd in Gegenwart von Ammoniak, primären oder sekundären Aminen (Äthylamin, Diäthylamin, Piperidin usw.) entstehen Isovalerylidenmalonsäure und Isovalerylidenbismalonsäure; von diesen liefert die erstere beim Erwärmen unter Abspaltung von Kohlendioxyd ein Gemisch von 2-Methyl-hexen-(3)-säure-(6) und 2-Methyl-hexen-(4)-säure-(6), die letztere \(\beta\)-Isobutyl-glutarsäure (Knoevenagel, D. R. P. 156560; C. 1905 I, 56). Zu den gleichen Produkten gelangt man, wenn man an Stelle der Basen ihre Salze (Ammoniumchlorid, Piperidinhydrochlorid) verwendet (Kn., D. R. P. 161171; C. 1905 II, 179). Erwärmt man Onanthol mit Malonsäure und Piperidin (oder Athylamin oder Ammoniak) auf 100° und destilliert das Reaktionsprodukt im Vakuum, so erhält man unter Abspaltung von Kohlendioxyd die Nonen-(2)-säure-(1) (Kn., D. R. P. 156 560, C. 1905 I, 56). Malonsäure gibt mit Acrolein in ätherischer Lösung in Gegenwart von Pyridin ein Reaktionsprodukt, das beim Erhitzen im Wasserbade β -Vinyl-acrylsäure liefert (Döbner, B. 35, 1136). Liefert mit Crotonaldehyd und Pyridin bei Zimmertemperatur Sorbinsäure und sehr geringe Mengen Crotylidenmalonsäure CH₃·CH:CH·CH:C(CO₂H)₂ (RIEDEL, A. 361, 94; vgl. DÖBNER, B. 33, 2141). Gibt mit a-Methyl-β-äthyl-acrolein und Pyridin auf dem Wasserbade γ.ε-Dimethyl-sorbinsäure CH₂·CH₂·CH:C(CH₃)·CH:CH·CO₂H und ein Lacton C₈H₁₂O₂ (Syst. No. 2460) (Döbner, B. 35, 1144). Malonsäure liefert mit Citral in Benzol oder Essigester in Gegenwart von Piperidin oder Diäthylamin bei Zimmertemperatur Citrylidenmalonsäure (Knonvenagel, D. R. P. 156 560, C. 1905 I, 56); beim Erhitzen von Malonsäure mit Citral und Pyridin auf 100—120° (Badetemperatur) entstehen Citrylidenessigsäure und Citrylidenmalonsäure (Verley, Bl. [3] 21, 414). Beim Erwärmen von Malonsäure mit Benzaldehyd und Eisessig auf dem Wasserbade entsteht Benzalmalonsäure (Claisen, Crismer, A. 218, 135). Malonsäure verbindet sich mit Benzaldehyd und seinen Analogen in Gegenwart von Ammoniak, Anilin, Piperidin usw. bei niedriger Temperatur zu Aryliden-malonsäuren, bei höherer Temperatur zu Zimtsäuren, so entstehen mit Benzaldehyd selbst Benzalmalonsäure und Zimtsäure (Knoevenagel, B. 31, 2596; D. R. P. 97735, 164296; C. 1898 II, 695; 1905 II, 1701). Aus Malonsäure und Zimtaldehyd wird in Gegenwart von alkoholischem Ammoniak auf dem Wasserbade (Knoevenagel, B. 31, 2617) oder in Gegenwart von Pyridin bei gewöhnlicher Temperatur (Dörner, B. 35, 2137) Cinnamylidenmalonsäure erhalten, während in Gegenwart von Pyridin auf dem Wasserbade Cinnamenylacrylsäure entsteht (D.). Malonsäure gibt mit Glyoxal und Pyridin auf dem Wasserbade Muconsäure (Döbner, B. 35, 1147). Gibt mit Aldol in Gegenwart von Pyridin auf dem Wasserbade Sorbinsäure und eine Verbindung $C_{12}H_{18}O_5$ (S. 571), in Gegenwart von Chinolin bei 107° eine Verbindung ($C_{12}H_{18}O_4 + H_2O_x$ (S. 572) (RIEDEL, A. 361, 90). Bei der Kondensation von Malonsäure mit Dimethylpropanolal $HO \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)_2 \cdot CHO$ mittels

alkoholischen Ammoniaks entsteht das Lacton der 4.4-Dimethyl-penten-(2)-ol-(5)-säure-(1) ${\rm (CH_3)_2C} < {\rm CH_2 - O} \atop {\rm CH = CH} > {\rm CO} \ \ {\rm und} \ \ {\rm die} \ \ {\rm Lactons\"{a}ure} \ \ {\rm der} \ \ 4.4 \cdot {\rm Dimethyl \cdot 2 \cdot methyl s\"{a}ure \cdot pentandiologies}$

(3.5)-säure-(1) $(CH_3)_2C < \frac{CH_2}{CH(OH) \cdot CH(CO_2H)} > CO$ (Silberstein, M, 25, 13). Erwärmt man Malonsäure mit Salicylaldehyd in Eisessig (Stuart, Soc. 49, 366) oder in Gegenwart von Anilin (Knoevenagel, B. 31, 2618; D. R. P. 97735; C. 1898 II, 695) auf dem Wasserbade, so erhält man Cumarincarbonsäure. Mit dem Anil des β -Oxy- α -naphthaldehyds oder mit äquimolekularen Mengen von β -Oxy- α -naphthaldehyd und Anilin entsteht Naphthocumarincarbonsäure (Knoevenagel, Schröteb, B. 37, 4487). Malonsäure setzt sich mit Aceton in Eisessig nicht um (Komnenos, A. 218, 168). Beim Erwärmen von Malonsäure mit Aceton und Essigsäureanhydrid auf dem Wasserbade entsteht neben einer Verbindung (C2H2O)x (S. 571) β β -Dimethyl-acrylsäure (Massor, B. 27, 1225), die auch aus Aceton, Malonsäure und malonsaurem Ammonium auf dem Wasserbade erhalten wird (KNOEVENAGEL, D. R. P. 162281; C. 1905 Π , 726). In Gegenwart von Essigsäureanhydrid und etwas konz. Schwefelsäure liefert $(CH_3)_{\circ}C - CH \cdot CO_{\bullet}H$ Malonsäure mit Aceton bei gewöhnlicher Temperatur die Verbindung

(Meldrum, Soc. 93, 599). — Malonsaures Silber gibt mit Acetylchlorid in Äther ein öliges Produkt, vielleicht ein gemischtes Essigsäure-malonsäure-anhydrid (STAUDINGER, BEREZA, B. 41, 4464). Über die Einw. von Essigsäureanhydrid und Natriumacetat auf Malonsäure vgl. Kleemann, B. 19, 2030. Malonsaures Silber liefert beim Kochen mit Dichloressigsäure B. 34, 54). Beim Erwärmen mit Brenztraubensäure und Eisessig auf dem Wasserbade entsteht Itaconsäure, wahrscheinlich auch Citramalsäure HO₂C·C(CH₂)(OH)·CH₂·CO₂H und ein Isomeres derselben (Garzarolli-Thurnlackh, M. 20, 467). Malonsaures Silber gibt bei vorsichtigem Erwärmen mit Zimtsäurechlorid Kohlensuboxyd (Staudinger, Bereza, B. 41, 4464). — Malonsäure gibt beim Erwärmen mit Harnstoff und Phosphoroxychlorid auf 1006 Barbitursäure (Geimaux, Bl. [2] 31, 146) neben etwas C-Acetyl-barbitursäure (Conrad, GUTHZEIT, B. 18, 2845); auch 2.4.6-Trichlor-pyrimidin (Syst. No. 3469) entsteht bei dieser Reaktion (GABRIEL, COLMAN, B. 37, 3657). Beim Erhitzen mit Harnstoff und Essigsäureanhydrid entsteht neben Barbitursäure und anderen Produkten Malonsäure-amid-ureid H₂N·CO·NH·CO·CH₂·CO·NH₂ (Wood, Anderson, Soc. 95, 981). Malonsäure gibt beim Erhitzen mit der äquimolekularen Menge Anilin auf 105° Malonanilsäure C₆H₅·NH·CO·CH₃· Erhitzen mit der äquimolekularen Menge Aniin auf 190° maionamisaure C₆H₅ Nr. CO·Ci₂CO₂H (Rücheimer, B. 17, 736). Beim Erwärmen von 1 Tl. Malonsäure mit 2 Tln. Phenylisocyanat entsteht Malonsäuredianilid CH₂(CO·NH·C₆H₅)₂ (Bénech, C. r. 130, 920). — Malonsäure liefert beim Erwärmen mit symm. Acetylphenylhydrazin und Phosphortrichlorid Phenyldioxopyrazolidin C₆H₅·N OC—CH₂ (Michaelis, Schenk, B. 40, 3569). — Bei der

Einw. von Diazoniumsalzen auf Malonsäure können Glyoxylsäurearylhydrazone, Formazylwasserstoff oder (in Gegenwart von freier salpetriger Säure) Arylazoformaldoxime entstehen

(Busch, Wolbring, J. pr. [2] 71, 366). Über physiologische Eigenschaften der Malonsäure vgl. E. ABDERHALDENS Biochemisches Handlexikon, Bd I [Berlin 1911], S. 1125. — Vergärung der Malonsäure durch Bakterien der Harnsäure: Ulpiani, Cingolani, G. 34 II, 379.

Analytisches.

Beim Erwärmen von Malonsäure mit Essigsäureanhydrid färbt sich die Flüssigkeit gelbrot mit gelbgrüner Fluorescenz, die besonders stark bei Zusatz von Eisessig hervortritt (Klermann, B. 19, 2030).

Titrimetrische Bestimmung mit Kaliumpermanganat in schwefelsaurer Lösung: DURAND, C. 1903 II, 968. — Quantitative Abscheidung als Bariumsalz: COUTELLE, J. pr. [2] 73, 76, als Bleisalz: Sy, C. 1906 II, 714. Chronometrische Bestimmung mittels Mercuriacetatlösung: Denigès, A. ch. [8] 12, 402.

Verwendung von Malonsäure als Urtitersubstanz: Phelps, Weed, Z. a. Ch. 59, 114; C. 1908 II, 902.

Malonsaure Salze.

 $\rm NH_4C_3H_3O_4.$ Zerfließliche Krystalle. Lösungswärme, Bildungswärme: Massol, A. ch. [7] 1, 189. — (NH $_4$) $_2$ C $_3$ H $_2$ O $_4$. Lösungswärme: Ma., A. ch. [7] 1, 190. Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Druck: 349,6 Cal. (Stohmann, J. pr. [2] 55, 266). —

LiC₃H₃O₄. Krystallinisch. Lösungswärme, Bildungswärme: Ma., A. ch. [7] 1, 190. — Li₂C₃H₂O₄. Krystallinisch. Lösungswärme, Bildungswärme: Ma., A. ch. [7] 1, 191. — NaC₃H₃O₄. Krystallinisch. Lösungswärme, Bildungswärme: Ma., A. ch. [7] 1, 187. — NaC₃H₃O₄ + 1/₂H₂O. Krystalle (Finkelstein, A. 133, 342). — NaC₃H₃O₄ + H₂O (Haushofer, Z. Kr. 6, 121 Anm.). Rhombisch bipyramidal (Shadwell, Z. Kr. 5, 316; J. 1881, 699). — Na₂C₃H₂O₄ + H₂O. Krystalle (aus Wasser + Alkohol) (Mulder, Bl. [2] 29, 532). Lösungswärme, Bildungswärme: Massol, A. ch. [7] 1, 188. — KC₃H₃O₄ + C₃H₄O₄. Prismen. Lösungswärme, Bildungswärme: Ma., A. ch. [7] 1, 187. — KC₃H₃O₄. Monoklin prismatisch (Haushofer, Z. Kr. 6, 121; J. 1881, 700). Lösungswärme, Bildungswärme; Ma., A. ch. [1] 7, 185. — KC₃H₃O₄ + 1/₂H₂O. Säulen. Schr leicht löslich in Wasser (Finkelstein, A. 133, 341; Ma., A. ch. [7] 1, 185). — K₂C₃H₂O₄ + H₂O. Monoklin prismatisch (Haushofer, Z. Kr. 6, 120; J. 1881, 699). Lösungswärme, Bildungswärme: Massol, A. ch. [7] 1, 186. — K₂C₃H₂O₄ + 2 H₂O. Krystalle (v. Miller, J. pr. [2] 19, 328). F: 105° (Ma., A. ch. [7] 1, 186). — CuC₃H₂O₄ + 2 H₂O. Rhombisch bipyramidal (Haushofer, Z. Kr. 6, 124; J. 1881, 701). — CuC₃H₂O₄ + 3³/₄H₂O. Blaue Krystalle (Finkelstein, A. 133, 347). — CuC₃H₂O₄ + CuO. Blaugrüner Niederschlag (F., A. 133, 347). — Ag₂C₃H₂O₄ (Finkelstein, A. 133, 349). Nadeln (Massol, A. ch. [7] 1, 196). 318 g Salz lösen sich in 559 Litern Wasser von 20° (Massol). Lösungswärme, Bildungswärme: Massol, A. ch. [7] 1, 197. MgC₃H₂O₄ + 1/₂O. Krystallpulver (F., A. 133, 345). — MgC₃H₂O₄ + 2 H₂O. Krystallpulver (F., A. 133, 345). — MgC₃H₂O₄ + 2 H₂O. Krystallpulver (F., A. 133, 345). — MgC₃H₂O₄ + 2 H₂O. Wrystallpulver (F., A. 133, 345). — CaC₃H₂O₄. Ist in der 10-fachen Menge Wasser vorübergehend löslich. Wandelt sich beim Liegen an der Luft schnell in das Salz CaC₃H₂O₄ + 2 H₃O um und v

MgC₃H₂O₄ + 1/₂H₂O. Krystallpulver (F., A. 133, 344). — MgC₃H₂O₄ + H₂O. Krystallpulver (F., A. 133, 345). — MgC₃H₂O₄ + 2 H₂O. Krystallpulver (F., A. 133, 344). — CaC₃H₂O₄. Ist in der 10-fachen Menge Wasser vorübergehend löslich. Wandelt sich beim Liegen an der Luft schnell in das Salz CaC₃H₂O₄ + 2 H₂O um und verliert dadurch seine Leichtlöslichkeit (Salzer, J. pr. [2] 57, 502). Bildungswärme, Lösungswärme, Hydratationswärme: Massol, A. ch. [7] 1, 196. — CaC₃H₂O₄ + 1³/₄ H₂O. Nadeln (aus Wasser). Sehr wenig löslich in heißem Wasser, fast unlöslich in kaltem. Verliert bei 100° ³/₄ H₂O (Finkelstein, A. 133, 343). — CaC₃H₂O₄ + 2 H₂O. Schuppen. Verliert die Hälfte des Krystallwassers bei 130°; das so erhaltene Salz CaC₃H₂O₄ + H₂O ist sehr hygroskopisch (Salzer, J. pr. [2] 57, 502; C. 1899 I, 162). Löslichkeit in Wasser von 20°: Salzer, J. pr. [2] 61, 158. Lösungswärme: Massol, A. ch. [7] 1, 196. — CaC₃H₂O₄ + 4 H₂O. Nadeln, Verliert im Exsicator 22,4% Wasser, bei 100° weitere 2,8% und bei 180° den Rest von 8,4%. Das bei 100° erhaltene Salz entspricht der Zusammensetzung CaC₃H₂O₄ + H₂O; es ist in diesem Zustande nicht hygroskopisch (Salzer, J. pr. [2] 57, 502; C. 1899 I, 162). Löslichkeit in Wasser zwischen 0° und 80°: Miczynski, M. 7, 259. Löslichkeit in Wasser von 20°: Salzer, J. pr. [2] 61, 158. Lösungswärme: Massol, A. ch. [7] 1, 194. — BaC₃H₂O₄ + H₂O. Nadeln (Finkelstein, A. 133, 343); Prismen (Massol, A. ch. [7] 1, 192. — BaC₃H₂O₄ + H₂O. Nadeln (Finkelstein, A. 133, 343); Prismen (Massol, A. ch. [7] 1, 192. — BaC₃H₂O₄ + H₂O. Prismen (aus Wasser) (Pinner, Bischoff, A. 179, 94), Miczynski (M. 7, 261) und Massol (A. ch. [7] 1, 192) 1 Mol. Wasser, nach Coutelle (J. pr. [2] 73, 74) ⁵/₆ Mol. Wasser. Die bei 17° gesättigte wäßr. Löslichkeit in Wasser zwischen 0° und 80°: Miczynski, M. 7, 262. — ZnC₂H₂O₄ + 2H₂O. Krystalle (Finkelstein, A. 133, 347). — CdC₃H₂O₄ + 12 H₂O. Monoklin prismatisch

H₂O. Nadeln (Finkelstein, A. 133, 343); Prismen (Massol, A. ch. [7] 1, 192). — BaC₃H₂O₄ + 2 H₂O. Prismen (aus Wasser) (Pinner, Bischoff, A. 179, 94). Enthält hach dem Trocknen bei 100—140° nach Pinner und Bischoff (A. 179, 94), Miczynski (M. 7, 261) und Massol (A. ch. [7] 1, 192) 1 Mol. Wasser, nach Coutelle (J. pr. [2] 73, 74) ⁵/₆ Mol. Wasser. Die bei 17° gesättigte wäßr. Lösung enthält im Liter 2,48 g wasserfreies Salz (Massol, C. r. 109, 27; A. ch. [7] 1, 192). Löslichkeit in Wasser zwischen 0° und 80°: Miczynski, M. 7, 262. — ZnC₃H₂O₄ + 2 H₂O. Monoklin prismatisch (Haushoffer, Z. Kr. 6, 122; J. 1881, 700). — ZnC₃H₂O₄ + 2 H₂O. Krystalle (Finkelstein, A. 133, 347). — CdC₃H₂O₄ + 2H₂O. Monoklin prismatisch (Haushoffer, Z. Kr. 7, 268; J. 1881, 700). — CdC₃H₂O₄ + 12 H₂O. Triklin pinakoidal (Haushoffer, Z. Kr. 7, 268; J. 1882, 362).

Y₂(C₃H₂O₄)₃ + 5 H₂O. Nadeln. 100 g Wasser von 18° lösen 0,1076 g Salz (Erdmann, Wirth, A. 361, 205). — Y₂(C₃H₂O₄)₃ + 8 H₂O. Tafeln. Unlöslich in Wasser (Holmerg, C. 1906 II, 1595; Z. a. Ch. 53, 89). — La₂(C₃H₂O₄)₃ + 5 H₂O. Tafeln (Holmberg, C. 1906 II, 1595; Z. a. Ch. 53, 89). 100 g Wasser von 18° lösen 0,0455 g Salz (Erdmann, Wirth, A. 361, 199). — Ce₂(C₃H₂O₄)₃ + C₃H₄O₄ + 6 H₂O. Nadeln. 1 Liter der gesättigten wäßrigen Lösung enthält bei 22,5° 2,017 g wasserfreies Salz (Rimbaoli, Killan, A. 368, 111). — Ce₃(C₃H₂O₄)₃ + 5 H₂O. Krystallinisch. Hält bei 104° hartnäckig 3 Mol. Wasser zurück, die erst bei 180° entweichen (Erdmann, Wirth, A. 361, 199). 100 g Wasser von 18° lösen 0,0141 g Salz (E., W., A. 361, 208). — Ce₂(C₃H₂O₄)₃ + 5 H₂O. Prismenförmige Krystalle (Holmberg, C. 1906 II, 1595; Z. a. Ch. 53, 89). 1 Liter der gesättigten wäßr. Lösung enthält bei 22,5° 0,1606 g wasserfreies Salz (Rimbaol, Killan, A. 368, 112). — Pr₄(C₃H₂O₄)₃ + 6 H₂O. Prismenförmige Krystallpulver. 100 g Wasser von 18° lösen 0,0354 g Salz (E., W., A. 361, 202). — Sm₂(C₃H₂O

 $ZrK_4(C_3H_2O_4)_4 + 11 H_2O$. Zerfließliche Krystalle. Leicht löslich in Wasser (Mandl, Z. a. Ch. 37, 274). — PbC₃H₂O₄. Krystalle (Finkelstein, A. 133, 348).

CrH₂(C₃H₂O₄)₃ + 3 H₂O. B. Beim Erwärmen von salzfreiem Chromihydroxyd mit einem Überschuß einer konz. Malonsäurelösung (Howe, Am. Soc. 25, 446). Blaßrotes Pulver. Löslich in Wasser. — CrK₃(C₃H₂O₄)₃ + 3 H₂O. Grünblaue Krystalle. Äußerst löslich in Wasser (LAPRAIK, J. pr. [2] 47, 321). — CrH(C₃H₂O₄)₂ + 2 H₂O. B. Durch Auflösen von salzfreiem Chromihyroxyd in Malonsäurelösung (Howe, Am. Soc. 25, 446). Blaßrote Krystalle. Sehr wenig löslich in kaltem, löslich in heißem Wasser. Die wäßr. Lösung ist sauer. Chrom ist in der wäßr. Lösung durch die gewöhnlichen Reagenzien nicht nachweisbar. — Cr₂K₂(C₃H₂O₄)₄ + 10 H₂O. B. Beim Kochen einer Lösung von Cr₄H₅(C₃H₂O₄)₆ (OH)₅ + 6H₂O (s. u.) mit malonsaurem Kalium (E. A. Wenner, Soc. 85, 1445). Dunkelpurpurrote Prismen. Gibt bei 160–170° 8 Mol. Wasser unter Grünfärbung ab; der Rest des Wassers entweicht oberhalb 200°. — Cr₄(C₃H₂O₄)₆ + 11 H₂O = Cr₄H₅(C₃H₂O₄)₆(OH)₅ + 6H₃O. B. Aus frisch gefälltem Chromihydroxyd und heißer wäßr. Malonsäurelösung (E. A. W., Soc. 85, 1444). Grünlichschwarz. Verliert 6 Mol. Wasser bei 150–160°, den Rest bei 190°. Gibt mit malonsaurem Kalium das Salz Cr₂K₂(C₃H₂O₄)₄ + 10H₂O und eine in grünblauen Nadeln krystallisierende Verbindung. — Cr₄(C₃H₂O₄)₆ + 5 NH₃ + 11 H₂O = Cr₄(NH₄)₅ (C₃H₂O₄)₆(OH)₅ + 6H₃O. Unlöslich in Alkohol, löslich in Wasser zu einer neutralen Lösung (E. A. W., Soc. 85, 1445). — UO₂(C₃H₂O₄) + 3 H₂O. Hellgelber krystallinischer Niederschlag. Fast unlöslich in Wasser und Alkohol (Fax, Am. 18, 281).

MnC. H. O. ÷ 2 H. O. (Funkelstein A. 133, 245). Rhombisch hipvramidal (Haus-

MnC₃H₂O₄ + 2 H₂O (FINKELSTEIN, A. 133, 345). Rhombisch bipyramidal (Haushofer, Z. Kr. 6, 122; J. 1881, 700). Schwer löslich in Wasser (F.). — Fe (NH₄)₂(C₃H₂O₄)₂ + 2 H₂O. B. Aus Ferrojodid und malonsaurem Ammonium (Scholz, M. 29, 444). Gelbliche Krystalle (aus Wasser). Löslich in Wasser unter teilweiser Zersetzung; färbt sich an der Luft rasch braun. — Fe K₂(C₃H₂O₄)₂ + 2 H₂O. B. Aus Ferrojodid und malonsaurem Kalium in Wasser in einer Kohlensäureatmosphäre (Sch., M. 29, 441). Goldgelbe Krystalle. Leicht löslich in luftfreiem Wasser. Oxydiert sich sehr leicht. — Fe₂(NH₄)₆(C₃H₂O₄)₆ + 4 H₂O. B. Aus Ferrihydroxyd, Malonsäure und malonsaurem Ammonium (Sch., M. 29, 445). Smaragdgrüne Krystalle (aus Wasser). Sehr leicht löslich in Wasser. — Fe₂N₆ (C₃H₂O₄)₆ + 4 H₂O. B. Aus Ferrihydroxyd, Malonsäure und malonsaurem Natrium (Sch., M. 29, 444). Smaragdgrüne Krystalle (aus Wasser). Leicht löslich in Wasser. — Fe₂N₆ (C₃H₂O₄)₆ + 4 H₂O. B. Aus Ferrihydroxyd, Malonsäure und malonsaurem Kalium (Sch., M. 29, 442). Smaragdgrüne Krystalle (aus Wasser). Leicht löslich in Wasser, löslich in Alchol. — CoH₂(C₃H₂O₄)₂ + 2 H₂O. B. Beim Erwärmen von getrocknetem Kobaltohydroxyd mit Malonsäurelösung auf dem Wasserbade (Lord, C. 1907 II, 294). Fleischfarbene Krystalldrusen. Geht beim Lösen in Wasser in das neutrale Salz über. — Co(NH₄)₂(C₃H₂O₄)₂ + 4 H₂O. D: 1,804. 100 g der wäßr. Lösung enthalten bei 18° 10,61 g wasserfreies Salz (L., C. 1907 II, 294). — CoRb₂(C₃H₂O₄)₂ + 4 H₂O. D: 2,234; 100 g der wäßr. Lösung enthalten bei 18° 14,23 g wasserfreies Salz (L., C. 1907 II, 294). — CoC₃H₂O₄)₂ + 4 H₂O. D: 2,24; 100 g der wäßr. Lösung halten bei 18° 14,23 g wasserfreies Salz (L., C. 1907 II, 294). — CoC₃H₂O₄)₄ + 4 H₂O. D: 2,682. 100 g der wäßr. Lösung halten bei 18° 14,23 g wasserfreies Salz (L., C. 1907 II, 294). — CoC₃H₂O₄ + 2 H₂O. Blaugünes Krystallpulver. Schwer löslich in Wasser (Finkelstein, A. 133,

Umwandlungsprodukte unbekannter Struktur aus Malonsäure.

Verbindung C₉H₅O₆Cl. B. Entsteht neben Malonsäuredichlorid, wenn man auf Malonsäure Phosphorpentachlorid einwirken läßt und das Reaktionsprodukt destilliert (BÉHAL, Auger, Bl. [2] 50, 631). — Nadeln. F: 122°. — Zersetzt sich beim Erwärmen mit Wasser und Alkohol unter Entwicklung von Kohlensäure.

Verbindung ($C_2H_2O)_x$. B. Beim Erwärmen von Malonsäure, Aceton und Essigsäure-anhydrid auf dem Wasserbade, neben $\beta.\beta$ -Dimethyl-acrylsäure (Massot, B. 27, 1225). — Gelbes Pulver. F: $109-110^{\circ}$.

Verbindung C₁₂H₁₈O₅. B. Beim Erwärmen von Aldol und Malonsäure in Gegenwart von Pyridin auf dem Wasserbade, neben Sorbinsäure (RIEDEL, A. 361, 91). — Dickes gelbes Öl. Kaum löslich in Wasser, leicht in organischen Lösungsmitteln außer in Petroläther. Leicht löslich in Alkalien. — Liefert beim Erhitzen im Vakuum oder mit konz. Salzsäure Sorbinsäure. Die Salze gehen beim Erhitzen in sorbinsaure Salze über. — Cu₂C₃₆H₅₆O₁₅. Blaugrüner Niederschlag. Unlöslich in Wasser, Alkohol und Äther. Zersetzt sich bei 120°. — Ag₂C₁₂H₁₆O₅. Weißer Niederschlag. Löslich in NH₃. — BaC₁₂H₁₆O₅+4H₂O. Gelbe Nädelchen. Löslich in Wasser und Alkohol.

Verbindung $(C_{12}H_{16}O_4 + H_2O)_x$. B. Aus Aldol und Malonsäure in Gegenwart von Chinolin bei 107° (RIEDEL, A. 361, 93). — Dunkelgelbe zähe Masse. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Eisessig, schwer in Benzol, unlöslich in Wasser. — $(CuC_{12}H_{14}O_4)_x$. Grünes Pulver. Unlöslich in Wasser, Alkohol und Äther. Zersetzt sich bei 120° . — $(Ag_2C_{12}H_{14}O_4)_x$. Weißes Pulver. Unlöslich in Wasser, Alkohol und Äther.

Ester der Malonsäure.

Monomethylester der Malonsäure, Malonmethylestersäure $C_4H_8O_4 = HO_2C \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH_3$. Verseifungsgeschwindigkeit in alkalischer Lösung: J. Meyer, *Ph. Ch.* 67, 282.

Dimethylester, Malonsäuredimethylester, Dimethylmalonat $C_5H_8O_4 = CH_2(CO_2 \cdot CH_3)_2$. B. Aus Malonsäure und Methylalkohol mittels HCl (Perkin, Soc. 45, 509). — Flüssig. Erstartt unterhalb —80° glasartig (v. Schneider, Ph. Ch. 22, 233). Kp: 181,50° (korr.) (Perkin), 180,7° (korr.) (Wiens, A. 253, 297). D°: 1,1753 (Wiens). D°: 1,1722° (D°: 1,1437 (Walden, Ph. Ch. 55, 223). D°: 1,16028; D°: 1,15110 (Perkin). D°: 1,1544 (Brühl, J. pr. [2] 50, 140).. D°: 3: 1,0807 (Eijkman, R. 12, 275). Ausdehnung: Wiens. Lösungsvermögen für verschiedene Salze: Walden, Ph. Ch. 55, 683. Ionisierungsvermögen: Walden, Ph. Ch. 54, 170. $n^{is.:}_{i}$: 1,41372; $n^{is.:}_{i}$: 1,42078 (Eijkman, R. 12, 275); $n^{ii.:}_{a}$: 1,41284; $n^{ii.:}_{13}$: 1,41490; $n^{ii.:}_{17}$: 1,42420 (Brühl, J. pr. [2] 50, 141); $n^{ss.:}_{a}$: 1,38536; $n^{ss.:}_{a}$: 1,39182 (Eijkman). Innere Reibung: Walden, Ph. Ch. 55, 223. Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Druck: 552,5 Cal. (Guinchant, C. r. 121, 356; Bl. [3] 13, 1029). Magnetische Rotation: Perkin, Soc. 45, 576. Magnetische Suszeptibilität: Pascal, Bl. [4] 5, 1113. Dielektrizitätskonstante: Walden, Ph. Ch. 46, 176. Elektrische Leitfähigkeit: Bartoli, G. 24 II. 163: Walden, Ph. Ch. 46, 143.

G. 24 II, 163; Walden, Ph. Ch. 46, 143.

Bei der Einw. von Brom auf eine methylalkoholische Lösung von Natriummethylat und Malonsäuredimethylester entsteht Äthantetracarbonsäureteramethylester (Walker, Appletarn, Soc. 67, 770). Bischoff (B. 29, 1284) erhielt bei der Einw. von Jod auf eine methylalkoholisch-ätherische Lösung von Natriummethylat und Malonsäuredimethylester als Hauptprodukt einem Ester (Propanhexacarbonsäurehexamethylester?), der bei der Verseifung Tricarballylsäure liefert, und als Nebenprodukt Athylentetracarbonsäuretetramethylester. Liefert bei Behandlung mit absoluter Salpetersäure Nitromalonsäuredimethylester (Franchimont, Klobbie, R. 8, 283). Gibt beim Erhitzen mit Schwefelchlorit S.Cl., bei Gegenwart von Aluminiumchlorid die Verbindungen (CH₃·O₂C)₂CH·S·CH(CO₂·CH₃)₂ und (CH₃·O₂C)₃CH·S₃·CH(CO₂·CH₃)₂, mit Schwefelchlorid SCl₂ nur die erstgenannte Verbindung (Wolff, Ott, B. 36, 3721). Beim Schütteln mit Quecksilberoxyd und Wasser entsteht Quecksilber-bis-malonsäuredimethylester Hg[CH(CO₂·CH₃)₂]₂ (Syst. No. 441) (Schrauth, Schöller, B. 41, 2089). Stufenweise Verseifung des Malonsäuredimethylesters in alkalischen Lösungen: J. Meyer, Ph. Ch. 67, 278. Die Natriumverbindung des Malonsäuredimethylesters in Chloressigsäuremethylester in Gegenwart von Natriummethylat entstehen Äthan-a.a.β-tricarbonsäuretrimethylester in Gegenwart von Natriummethylat entstehen Äthan-a.a.β-tricarbonsäuretrimethylester und Propan-a.β,β-γ-tetracarbonsäuretetramethylester (CH₃·O₂C·CH₃)₂C(CO₂·CH₃)₂ (Bischofff, B. 29, 967). Natriummalonsäuredimethylester reagiert mit Dichloressigsäuremethylester unter Bildung von Dicarboxytricarballylsäure-pentamethylester (CH₃·O₂C)₂CH·C(H(CO₂·CH₃)₂)₂CH·C(O₂·CH₃)₂ (Anschütz, Deschauer, A. 347, 6). Mit Methylätherdichlorglykolsäuremethylester (H₃·O₂C)₂CH·C(CO₂·CH₃)₂ (Bischofff, B. 29, 967). Natriummalonsäuredimethylester (CH₃·O₂C)₂CH·C(CO₂·CH₃)₂ (Diphenylessigsäure und eine Verbindung C₂₄H₃₄O₈

Monoäthylester, Malonäthylestersäure $C_5H_8O_4=HO_2C\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Man zerlegt den Malonsäurediäthylester mit 1 Mol.-Gew. Kaliumhydroxyd in alkoholischer Lösung (VAN'T HOFF, B. 7, 1572): — Darst. Man versetzt die Lösung von 25 g Malonsäurediäthylester in 100 ccm absolutem Alkohol tropfenweise mit einer Lösung von 8,7 g KOH in 100 ccm absolutem Alkohol, läßt stehen, bis die alkalische Reaktion der Lösung verschwunden ist, kocht dann auf und filtriert heiß; beim Erkalten des Filtrates krystallisiert das Kalium-

salz des Monoäthylesters (Freund, B. 17, 780). Man zerlegt das Kaliumsalz in konz. wäßr. Lösung durch einen Überschuß von Salzsäure unter Kühlung (Marquery, Bl. [3] 33, 544). — Flüssig. Kp₂₁: 147° (Mar.). Dº: 1,201 (Massot, A. ch. [7] 1, 198). Dlº: 1,1759 (Mar.). Löslich in Wasser und Äther (Mar.). nlº: 1,4275 (Mar.). Lösungs- und Neutralisationswärme: Massot, A. ch. [7] 1, 199. Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 4,51·10—4 (Walker, Soc. 61, 711). — Gibt beim Erhitzen auf 150° Kohlendioxyd, Essigsäure, Essigsäureäthylester und Malonsäurediäthylester (Mar.). Das Kaliumsalz liefert bei der Elektrolyse in wäßr. Lösung Bernsteinsäurediäthylester (Crum Brown, Walker, A. 261, 115). Malonäthylestersäure liefert bei der Chlorierung und Bromierung in Chloroform Gemische von Monound Dihalogenmalonsäure-monöäthylester (Steinkoff, B. 37, 4625, Anm. 1). Bei der Einwon Brom auf die wäßr. Lösung von malonäthylestersaurem Kalium bei 70—80° entsteht Bromessigsäureäthylester (Freund, B. 17, 781). Rauchende Salpetersäure reagiert auf Malonäthylestersäure bei einer 25—30° nicht übersteigenden Temperatur unter Bildung von Dinitroessigsäureäthylester und einer geringen Menge Furoxandicarbonsäurediäthylester C₂H₅·O₂C·C——C·CO₂·C₂H₅

...

(Syst. No. 4645) (Bouveault, Wahl, C. 7. 136, 159; vgl.

N-U-N'
Wieland, Semper, Gmelin, A. 367, 53). Malonäthylestersäure gibt mit Thionylchlorid Malonsäureäthylestershorid (Marguery, Bl. [3] 33, 546). Verseifungsgeschwindigkeit der Malonäthylestersäure in alkalischer Lösung: Goldschmidt, Scholz, B. 36, 1334; J. Meyer, Ph. Ch. 67, 279. — KC₅H₇O₄. Nadeln (aus absolutem Alkohol) (Freund, B. 17, 781). Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther (Ma., Bl. [3] 33, 543).

Diäthylester, Malonsäurediäthylester, Diäthylmalonat, "Malonester" $C_7H_{12}O_4 = CH_2(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$.

Bildung. Aus Malonsäure und Alkohol mittels Chlorwasserstoffs (Finkelstein, A: 133, 349). Bei langsamer Destillation von Oxalessigsäurediäthylester unter gewöhnlichem Druck (Wislioenus, Nassauer, B. 27, 795). Durch Einw. von Wasser auf β . β -Diäthoxy-acrylsäureäthylester (Reitter, Weindel, B. 40, 3361).

Darst. Man löst 50 g Chloressigsäure in 100 g Wasser, neutralisiert bei ca. 50° mit etwa 40 g trockner Pottasche, fügt 40 g reines, gepulvertes Kaliumcyanid hinzu und steigert unter Umrühren die Temperatur sehr allmählich, bis unter lebhaftem Aufsieden die Bildung der Cyanessigsäure erfolgt ist. Dann dampft man möglichst rasch ein, bis die Temperatur der Masse 135° beträgt; zerkleinert nach dem Erkalten, versetzt mit 20 ccm absolutem Alkohol und fügt unter Schütteln ein erkaltetes Gemisch von 80 ccm absolutem Alkohol und 80 ccm konz. Schwefelsäure hinzu. Man erwärmt 2 Stunden auf dem Wasserbade, gibt 150 ccm Wasser hinzu, saugt vom ungelösten Salz ab und wäscht mit Äther nach. Das Filtrat wird mit Sodalösung geschüttelt, mit Glaubersalz getrocknet und fraktioniert (L. Gattermann, Die Praxis des organischen Chemikers, 12. Aufl. [Leipzig 1914], S. 176; vgl. Claisen, Venable, A. 218, 131 Anm.; Noyes, Am. Soc. 18, 1105). — 200 g Chloressigsäure werden unter Zusatz von 50 cem Wasser mit 300 g wasserhaltiger Soda neutralisiert; darauf gießt man unter einem gut wirkenden Abzuge die Flüssigkeit zu einer im Wasserbade auf 70—80° erwärmten Lösung von 165 g Kaliumcyanid in 250 ccm Wasser und kocht nach Ablauf der heftigen Umsetzung noch etwa 5 Minuten. Das abgekühlte Gemisch wird dann schwefelsauer gemacht, wozu etwa 100 ccm konz. Schwefelsäure erforderlich sind. Das beim Erkalten ausgefallene Alkalisulfat wird abgesaugt und das Filtrat unter vermindertem Druck eingedampft. Das Sulfatgemisch wird mit zusammen 300 ccm 95% igem Alkohol mehrfach durchgeschüttelt und dann der Abdampfrückstand der wäßr. Lösung mit demselben Alkohol in der Wärme und schließlich noch mit 100-200 ccm heißem Alkohol auf dem Filter extrahiert. Die vereinigten Alkoholauszüge werden im Vakuum auf 60° eingedampft. Der hinterbleibende Rückstand besteht im wesentlichen aus Cyanessigsäure, deren Athylester und Alkalisalz; er wird mit 600 ccm absolutem Alkohol + 5 ccm konz. Schwefelsäure übergossen, dann (wozu etwa 12 Stunden erforderlich sind) unter Kühlen im Kältegemisch mit trocknem Chlorwasserstoff gesättigt. Hiernach erwärmt man unter ständigem Durchleiten von Chlorwasserstoff 2 Stunden am Rückflußkühler. Das abgeschiedene Salzgemisch wird abgesaugt und mit ca. 100 ccm Alkohol nachgewaschen. Die gewonnene alkoholische Lösung verdampft man in einem mit Kolonne versehenen Kolben, bis ihre Temperatur 100—110° beträgt und destilliert alsdann bei dieser Temperatur 700 ccm absoluten Alkohol innerhalb 3-4 Stunden hindurch, Reaktionsprodukt wird mit Eis und Sodalösung durchgeschüttelt und dann ausgeäthert. Nach dem Abdampfen des Äthers und tief siedender Verunreinigungen erhält man durch Destillation im Vakuum den Malonsäurediäthylester in guter Ausbeute und in bereits nahezu reiner Form (Phelips, Tillotson, Amer. Journ. of Science Silliman [4] 26, 267; vgl. Meyer-Jacobson, Lehrbuch der organischen Chemie, 2. Aufl., Bd. I, Tl. II [Leipzig 1913], S. 328). — Man sättigt ein Gemisch von 50 g Cyanessigsäureäthylester, 125 ccm absolutem Alkohol und 4 g konz. Schwefelsäure mit Chlorwasserstoff unter Kühlung durch eine Eis-Kochsalzmischung, erhitzt dann auf 100—110° und leitet während 2 Stunden den Dampf von 200 cem Alkohol hindurch (Pheles, Tillotson, C. 1908 II, 1248). — In eine Mischung von 20 g schaff getrocknetem Caleiummalonat und 250 g absolutem Alkohol leitet man Chlorwasserstoff ein, trägt in dem Maße, wie das Salz sich löst, weitere 80 g in Portionen von 15—20 g ein und sättigt mit dem Gase. Nach 24-stündigem Stehen dampft man unter vermindertem Druck stark ein, äthert den Ester aus, trocknet und fraktioniert (E. Fischer, Anleitung zur Darstellung organischer Präparate, 8. Aufl. [Braunschweig 1908], S. 44; vgl. dazu Conrad, A. 204, 126). — Man erhält den Malonsäurediäthylester fast quantitativ, wenn man die alkoholische Lösung der Malonsäure unter Zusatz kleiner Mengen konz. Schwefelsäure 8 Stunden auf 50° erwärmt, dann den Alkohol abdestillert, den Rückstand mit frischem Alkohol 2 weitere Stunden auf die gleiche Temperatur erwärmt und schließlich fraktioniert (Pheles, Tillotson, C. 1908 II, 1247). Über den Einfluß von katalytisch wirkenden Substanzen auf die Bildung des Diäthylesters aus Malonsäure und Alkohol vgl.: Bogojawlensky, Narbutt, B. 38, 3348; Pheles, Tillotson, C. 1908 II, 1247.

Befreiung des Esters von freier Malonsäure durch festes Kaliumearbonat: J. K. Phelps, M. A. Phelps, Eddy, C. 1908 II, 1247. Befreiung von Cyanessigester durch Ausschütteln mit Ammoniak: Michael, J. pr. [2] 72, 538 Anm.

Physikalische Eigenschaften. Flüssig. F: -49.8° (korr.) (V. Schneider, Ph. Ch. 22, 233). Kp: 198.4° (korr.) (Wiens, A. 253, 298), 197.7 -198.2° (korr.) (Perkin, Soc. 45, 508); Kp₁₃: 88 -89° (Reitter, Weindel, B. 40, 3361). D₀: 1,07607 (Wiens, A. 253, 298); D₂: 1,06104; D₂: 1,05248 (Pe., Soc. 45, 509); D¹⁶: 1,0587 (Eijkman, C. 1909 II, 2146); D₂: 1,0553 (Brühl, J. pr. [2] 50, 140); Ausdehnung: Wiens, A. 253, 298. $-n_{\alpha}^{16.4}$: 1,41409 (Eijkman, C. 1909 II, 2146); n_α: 1,41342; n_β: 1,42048; n_α: 1,38579; n_β: 1,39234 (Eij., R. 12, 276); n_α: 1,41377; n_β: 1,41589; n_β: 1,42520 (Brühl, J. pr. [2] 50, 141). Refraktion und Dispersion in absolut-alkoholischer Lösung: Haller, Müller, C. r. 139, 1182; A. ch. [8] 14, 140. — Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Druck: 860,630 Cal. (Luginin, A. ch. [6] 8, 142). Spez. Wärme: R. Schiff, Ph. Ch. 1, 381. — Magnetische Rotation: Perkin, Soc. 45, 576. Magnetische Suszeptibilität: Pascal, Bl. [4] 5, 1113. Dielektrizitätskonstante: Drude, Ph. Ch. 23, 310.

Malonsäurediäthylester besitzt in wäßr. Lösung keine irgendwie merklichen sauren Eigenschaften (H. Goldschmidt, Scholz, B. 36, 1340; Michael, J. pr. [2] 72, 538). Salzbildung mit Natriumäthylat in alkoholischer Lösung: Vorländer, B. 36, 276.

Chemisches Verhalten. 🔨

Veränderung durch Elektrolyse, Reaktionen mit anorganischen Verbindungen. Bei der Elektrolyse einer alkoholischen Lösung von Natriummalonsäurediäthylester entsteht symm. Äthantetracarbonsäuretetraäthylester (Mulliken, Am. 15, 526). — Wenn man auf Mononatriummalonester Jod in alkoholisch-ätherischer Lösung einwirken läßt, erhält man symm. Äthantetracarbonsäuretetraäthylester (Bischoff, Rach, B. 17, 2781). Wendet man 2 Äquivalente Natriumäthylat und 2 Atome Jod auf 1 Mol. Ester an, so bildet sich Äthylentetracarbonsäuretetraäthylester (Bi., R., B. 17, 2781). Malonester gibt mit Chlor bei 70-80° Chlormalonsäurediäthylester (Conrad, Bischoff, A. 209, 220). Bei der Einw. von Brom entsteht Brommalonsäurediäthylester (Knoevenagel, B. 21, 1355). Bei der Einw. von Schwefelchlorür S₂Cl₂ auf Malonester in Gegenwart von Aluminiumchlorid entsteht die Verbindung (C₂H₅·O₂C)₂CH·S₂·CH(CO₂·C₂H₅)₂ (Wolff, Ott, B. 36, 3725). — Bei der Einw. von Stickoxyd auf eine Lösung von Natriummalonsäurediäthylester bildet sich Natriumisonitraminmalonsäurediäthylester, der bei der Verseifung mit wäßr. Natronlauge unter Abspaltung von Kohlensäure und Alkohol Isonitraminessigsäure HO₂N₂·

CH₂·CO₂H, zum Teil aber unter Abspaltung von Wasser Oxazomalonsäure Oxinc(CO₂H)₂ gibt (W. Traube, B. 28, 1787; A. 300, 102). Bei der Einw. von nitrosen Gasen auf Malonester unter Kühlung bilden sich Dioxymalonsäurediäthylester, Nitromalonsäurediäthylester und Dinitroessigsäureäthylester (Curtiss, Kostalek, Am. Soc. 33, 962). Sättigt man eine Lösung von 16 g Malonester in einer aus 2,3 g Natrium bereiteten alkoholischen Natriumäthylatlösung mit nitrosen Gasen, so entsteht Isonitrosomalonsäurediäthylester (Conrad, Bischoff, A. 209, 211). Malonester reagiert mit wasserfreier Salpetersäure unter Bildung von Nitromalonsäurediäthylester (Franchimont, Klobbie, R. 8, 283). Bei der Reaktion von Malonester mit konz. wäßr. Ammoniak (Freund, B. 17, 133) oder mit verflüssigtem Ammoniak (E. Fischer, Dilthey, B. 35, 846) entsteht Malonsäurediamid. Behandelt man Malonester in Gegenwart einer wäßr. Lösung von 2 Mol.-Gew. Hydroxylamin-hydrochlorid mit Ammoniak-Gas, so erhält man das Ammoniumsalz der Malondihydroxamsäure (Hantsch, Schatzmann, Uebahn, B. 27, 803). Aus Malonester und Hydrazinhydrat entsteht Malonsäuredihydrazid (Ruhemann, B. 27, 1660; Schöffe, Schwan, J. pr. [2] 51,

187; BÜLOW, WEIDLICH, B. 39, 3373). — Malonester wird von Phosphorsäureanhydrid bei 300° in Äthylen, Wasser und Kohlensuboxyd zerlegt (Diels, Wolf, B. 39, 689). — Er zerfällt beim Erhitzen mit Wasser auf 150° unter Bildung von Kohlensäure und Essigsäureäthylester (Hjelt, B. 13, 1949). Geschwindigkeit und stufenweiser Ablauf der Verseifung durch Alkali: Hjelt, B. 31, 1845; H. Goldschmidt, Scholz, B. 36, 1333; Michael, J. pr. [2] 72, 544; J. Meyers, Ph. Ch. 67, 278. — Bei der Einw, von Natrium auf Malonester entsteht bei gewöhnlicher Temperatur oder auf dem Wasserbade der Mononatriummalonsäurediäthylester (Conrad, A. 204, 129). Diese Verbindung wird auch bei der Umsetzung von 1 Mol-Gew. Natriumäthylat mit 1 Mol-Gew. Ester in alkoholischer Lösung erhalten (Conrad, .1. 204, 129). Einw. von überschüssigem Natriumäthylat auf den Ester: Bischoff, Rach, B. 17, 2782; Vorländer, v. Schilling, B. 32, 1876. Beim Erhitzen von 2 Mol.-Gew. Malonester mit 1 At.-Gew. Natrium auf 1456 entsteht Phloroglucindicarbonsäurediäthylester (BAEYER, B. 18, 3457; MOORE, Soc. 85, 165). Unter zweckmäßig veränderten Bedingungen lassen sich bei der Reaktion zwischen 2 Mol.-Gew. Malonester und 1 At.-Gew. Natrium erhalten: Acetontricarbonsäuretriäthylester, Essigsäureäthylester, Alkohol, ein Ester C18H18O11 (S. 580) (WILLSTÄTTER, B. 32, 1277) und Kohlensäurediäthylester (LEUCHS, GESERICE, B. 41, 4175), von denen Essigester und Acetontricarbonsäuretriäthylester zu Phloroglucindicarbonsäurediäthylester zusammenzutreten vermögen (L., G.). Bei kurzem Erwärmen von Malonester mit einer wäßr. Mercuriacetatlösung auf 80° entsteht Bis-[acetoxymercuri]-malonester $(CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot Hg)_2C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$ (Syst. No. 292) (BIILMANN, B. 35, 2580). — Einw. von schwefliger Säure auf Natriummalonester: Міснаві, J. pr. [2] 35, 453. Beispiele für Einwirkung organischer Halogenverbindungen. Die Natriumderivate des Malonesters reagieren mit Alkylhalogeniden unter Bildung von C-alkylierten Malonsäureestern. Für derartige Reaktionen ist es nicht erforderlich, die Natriumderivate selbst zu isolieren. Gewöhnlich läßt man die Alkylhalogenide auf den Ester in Gegenwart von Natriumäthylat in alkoholischer Lösung einwirken und erhält die entsprechenden Alkyl- und Dialkylmalonsäurediäthylester (vgl.: Conrad, A. 204, 127; C., Brückner, Ph. Ch. 7, 285; Schey, R. 16, 357; Michael, J. pr. [2] 72, 537). Mit den Alkylnitaten und Alkylsulfaten reagiert Natriummalonester analog wie mit den Alkyladogeniden unter Bildung von Alkylsulfaten den Alkyladogeniden unter Bildung von Alkylsulfaten analog wie mit den Alkyladogeniden unter Bildung von Alkylsulfaten den Alkyladogeniden unter Bildung von Alkylsulfaten analog wie mit den Alkyladogeniden unter Bildung von Alkylsulfaten analog wie mit den Alkyladogeniden unter Bildung von Alkylsulfaten und Bildung von Bildung von Alkylsulfaten und Bildung von Bildung vo malonsäurediäthylestern, dagegen nicht mit Alkylnitriten, Alkylacetaten und Alkylbenzoaten (NEF, A. 309, 177). Für die Alkylierung des Malonesters durch Alkylhalogenide ist die Anwendung von Natrium oder Natriumäthylat nicht erforderlich. Sie erfolgt auch beim Eintragen von gepulvertem Natriumhydroxyd oder Kaliumhydroxyd (Michael, B. 38, 2087 Anm. 2; J. pr. [2] 72, 538) oder von trocknem Silberoxyd in ein Gemisch von Ester und Alkyljodid (Lander, Soc. 77, 743). Läßt man auf den Ester in Benzol Magnesiumamalgam und dann Äthyljodid einwirken oder behandelt man ihn nacheinander mit Magnesiumäthylat in Alkohol und mit Äthyljodid, so erhält man Äthylmalonsäurediäthylester (Meunier, C. r.in Alkohol und mit Athyljodid, so erhält man Athylmalonsäurediäthylester (Meunier, C. r. 137, 714). Auch bei der Einw. von Zink und Alkyljodiden auf den Ester entstehen Alkylbezw. Dialkylmalonsäurediäthylester (Daimler, B. 20, 203; A. 249, 173; Fürth, M. 9, 308; Shukowski, B. 21 Ref., 57; J. pr. [2] 39, 447; Michael, Am. 25, 423). Bei der Umsetzung von Natriummalonsäurediäthylester mit Methyljodid entsteht Methylmalonsäurediäthylester (Zürlin, B. 12, 1112) neben anderen Produkten (vgl.: Franchimont, R. 5, 284 Anm.; Romeo, G. 35 I, 115; R. Meyer, Bock, A. 347, 93). Malonsäurediäthylester gibt mit 1 Mol.-Gew. Athyljodid in einer alkoholischen, 1 At.-Gew. Natrium enthaltenden Natriumäthylatlösung Äthylmalonsäurediäthylester, mit 2 Mol.-Gew. Äthyljodid in einer 2 At.-Gew. Natrium enthaltenden Äthylatlösung Diäthylmalonsäurediäthylester (Conrad, A. 204, 134, 139). Nach Schey (R. 16, 357) und Michael (J. pr. 121, 72, 539) entsteht auch bei der Umsetzung von Malonsäurediäthylester mit 1 Mol.-Gew. [2] 72, 539) entsteht auch bei der Umsetzung von Malonsäurediäthylester mit 1 Mol.-Gew. Äthyljodid in einer nur 1 At.-Gew. Natrium enthaltenden Äthylatlösung Diäthylmalonsäurediäthylester als Nebenprodukt. Beim Behandeln von Natriummalonsäurediäthylester in trocknem Äther mit Äthyljodid entstehen Äthyl- und Diäthylmalonsäurediäthylester (MICHARL, J. pr. [2] 72, 548). Athylmalonsäurediäthylester wird beim Eintragen von festem Kaliumhydroxyd in ein Gemisch von Malonsäurediäthylester und Äthyljodid erhalten (MI-CHAEL, J. pr. [2] 72, 553). Malonsäurediäthylester gibt in Gegenwart von Zink mit 2 Mol.-Gew. Athyljodid Athylmalonsäurediäthylester, mit 4 Mol. Gew. Athyljodid Diäthylmalonsäurediäthylester (Daimler, A. 249, 174, 180). Malonsäurediäthylester gibt mit n-Propyljodid und Zink ein Gemisch von Propyl- und Dipropylmalonsäurediäthylester (Fürth, M. 9, 309), mit Propyljodid und Natriumäthylatlösung Propylmalonsäurediäthylester (Stiassny, M. 12, 592), mit Isopropylhalogeniden und Natriumäthylat Isopropylmalonsäurediäthylester (Conrad, Bischoff, A. 204, 144; Körz, J. pr. [2] 75, 495). Malonsäurediäthylester liefert mit Allyljodid und Natriumäthylatlösung je nach den angewandten Mengen Allylmalonsäurediäthylester oder Diallylmalonsäurediäthylester (Co., Bi., A. 204, 168, 171). Beim Behandeln der Natriumverbindung des Malonsäurediäthylesters mit einem Gemenge von Allyljodid und Isobutyljodid entsteht der Diäthylester $C_{14}H_{22}O_4$ einer Säure $C_{19}H_{14}O_4$ (S. 581) (Ballo, B. 14, 335). — Malonsäurediäthylester liefert beim Erhitzen mit Bromcyclohexan in Alkohol bei Gegenwart von Natriumäthylat Cyclohexylmalonsäurediäthylester (HOPE, PBEKIN, Soc. 95, 1363). Natriummalonester (1 Mol.-Gew.) gibt mit 4-Brom-1.3-dinitro-benzol (1 Mol.-Gew.) in Alkohol Dinitrophenyl-malonsäurediäthylester (v. Richter, B. 21, 2472), mit Pikrylchlorid in alkoholisch-benzolischer Lösung Trinitrophenyl-malonsäurediäthylester (Jackson, Soch, Am. 18, 134). Bei der Einw. von 1 Mol.-Gew. Benzylchlorid auf I Mol.-Gew. Malonsäurediäthylester in Gegenwart von 1 Mol.-Gew. Natriumäthylat entstehen Benzylmalonsäurediäthylester (Conead, A. 204, 174) und geringe Mengen Dibenzylmalonsäurediäthylester (Döbner, Kersten, B. 38, 2738).

Aus Natriummalonester und Chlor-dimethyläther $CH_2Cl \cdot O \cdot CH_3$ entstehen je nach den Versuchsbedingungen [Methoxymethyl]-malonsäurediäthylester $CH_3 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$ und Propan- $a.a.\gamma.\gamma$ -tetracarbonsäure-tetraäthylester (SIMONSEN, Soc. 93, 1777) oder Bis-[methoxymethyl]-malonsäurediäthylester ($CH_3 \cdot O \cdot CH_2$) $_2C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$ und Propan- $a.a.\gamma.\gamma$ -tetracarbonsäure-tetraäthylester (Kleber, A. 246, 100). Aus Natriummalonester und ω -Brom-acetophenon in Alkohol entsteht Phenacylmalonsäurediäthylester $C_0H_5 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$ (Bischoff, B. 16, 1044; Kues, Paal, B. 18, 3324). Malonester gibt mit Natriumäthylatlösung und Chlorameisensäureäthylester Methan-tricarbonsäure-triäthylester (Conrad, Guthzeit, A. 214, 31), mit Natriumäthylatlösung und Chloressigsäureäthylester Athan- $a.a.\beta$ -tricarbonsäure-triäthylester (Bischoff, A. 214, 38) und Propan- $a.\beta.\beta.\gamma$ -tetracarbonsäure-triäthylester (Bischoff, A. 214, 38) und Propan- $a.\beta.\beta.\gamma$ -tetracarbonsäure-triäthylester zu Propan- $a.a.\beta$ -tricarbonsäure-trimethylester (Bischoff, A. 214, 53), mit β -Brom-propionsäureäthylester (Emery, B. 24, 282), oder β -Jod-propionsäureäthylester (Beckh, B. 31, 50) zu Propan- $a.a.\gamma$ -tricarbonsäure-triäthylester um. Aus β -Brom-lavulinsäureester und Natriummalonester entsteht der δ -Oxo-n-pentan- $a.a.\beta$ -tricarbonsäure-triäthylester $CH_1 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_3) \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_3) \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_3)$. (Emery, J. pr. [2] 53, 310).

triäthylester CH₃·CO·CH₂·CH(CO₂·C₂H₅)·CH(CO₂·C₂H₅)₂ (EMERY, J. pr. [2] 53, 310). Bei der Umsetzung von Natriummalonester mit Methylendihalogeniden (Methylenchlorid, -jodid) erhält man je nach den Versuchsbedingungen Propan.a.a.y.y-tetracarbonsäuretetraäthylester (Guthzeit, Dressel, B. 21, 2234; A. 256, 174; Perkin, Prentice, Soc. 59, 991) oder Paramethylenmalonsäurediäthylester (C₃H₁₂O₄)_n (Syst. No. 179) (Zelinsky, B. 22, 3295). Durch Einw. von Natriummalonester auf 1.2- und 1.3-Dibrom-paraffine entstehen je nach der Bindungsart der Bromatome Ester von Säuren der Cyclopropan- und Cyclobutan-Reihe oder ungesättigter Homologen der Malonsäure oder symm. Äthantetracarbonsäuretetraäthylester bezw. ungesättigte Monobromkohlenwasserstoffe (IPATJEW, 泯. 30, 391; 31, 349; 34, 356; C. 1898 II, 660, 1899 II, 25; 1902 II, 106; J. pr. [2] 59, 542; SSOLONINA, Ж. 33. 734; C. 1902 I, 629). Aus Natriummalonester und Äthylenbromid entstehen Cyclopropandicarbonsäure-(1,1)-diäthylester (Perkin, B. 17, 54; Soc. 47, 807; FITTIG, RÖDER, A. 227, 13) und Butan-a.a. & & tetracarbonsäure-tetraäthylester (Pe., B. 19, 2039; Soc. 65, 578; Lean, Lees, Soc. 71, 1062). Natriummalonester gibt mit Trimethylenbromid Cyclobutandicarbonsäure-(1.1)-diäthylester (Perkin, B. 16, 1793; Soc. 51, 2) und Pentan-a.a.e.e-tetracarbonsäure-tetraäthylester (Perkin, B. 18, 3246; Soc. 51, 241; Pe., Prentice, Soc. 59, 824). Mit Propylenbromid reagiert Natriummalonester unter Bildung von 2-Methyl-cyclopropan-dicarbonsäure (1.1)-diäthylester und symm. Äthantetracarbonsäuretetraäthylester; daneben entsatischer unter symm. Anahotracarbonsanteteraathjester, dateben entstehen unter bestimmten Bedingungen a- und β -Brom-propylen (Marburg, A. 294, 112). Aus Natriummalonester und 1.3-Dibrom-2-methyl-propan entsteht 3-Methyl-cyclobutan-dicarbonsäure-(1.1)-diäthylester (IPATJEW, \mathbb{H} . 34, 355; C. 1902 II, 106). Bei der Einw. von Natriummalonester auf 2.3-Dibrom-2-methyl-butan werden symm. Athantetracarbonsäuretetraäthylester und Trimethyläthylen erhalten (IPATJEW, \mathbb{H} . 30, 398; C. 1898 II, 660; J. pr. [2] 59, 553). Bei der Umsetzung von Natriummalonester mit 2.4-Dibrom-2-methyl-butan erhatehen δ -Methyl erhaten von Natriummalonester δ -Methyl erhaten δ 2-methyl-butan entstehen δ -Methyl- γ -pentylen- α . α -dicarbonsäure-diäthylester (CH₃)₂C:CH-CH₂·CH(CO₂·C₂H₅)₂ und symm. Äthantetracarbonsäuretetraäthylester (IPATJEW, \mathcal{H} . 30, 392; C. 1898 II, 660; J. pr. [2] 59, 543; SSOLONINA, \mathcal{H} . 33, 735; C. 1902 I, 629). — Natriummalonester gibt mit Dichlorindon C₆H₄<00 CCl in Alkohol Chlorindonmalonsäurediäthylester C₁₆H₁₆O₅Cl (Syst. No. 1342) (LIEBERMANN, B. 32, 262), mit 2.3-Dichlor-naphthochinon- $CO-C\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)_2;$ (1.4) 3-Chlor-naphthochinon-(1.4)-malonsäure-(2)-diäthylester C_6H_4 CO—CCI analog reagiert das 3.4-Dibrom-naphthochinon-(1,2) (Lie., B. 32, 264).

Natriummalonester gibt mit Chloroform und Natriumäthylat die Natriumverbindung des Propylentetracarbonsäure-tetraäthylesters $(C_2H_5\cdot O_2C)_2CH\cdot CH:C(CO_2\cdot C_2H_5)_2$ (Conrad, Guthzeit, B. 15, 2842; A. 222, 250) und Isobutanhexacarbonsäure-hexaäthylester CH[CH(CO_2\cdot C_2H_5)_2]_3 neben anderen Produkten (Coutelle, J. pr. [2] 73, 49). Über die Einw. von Natriummalonester auf ein chloroformhaltiges Methylenchlorid vgl.: Tutin, Soc. 91, 1141; P. Ch. S. No. 331; C. 1908 I, 1161. Bei der Einw. von 1.2.3-Tribrom-propan auf Natriummalonester entstehen [β -Brom-allyl]-malonsäurediäthylester (Perkin, Simonsen, Soc. 91, 821) und Bis-[β -brom-allyl]-malonsäurediäthylester (Pe., Si., Soc. 91, 842). Malonester

gibt mit Trichloressigsäure und Natriumäthylat das Natriumsalz des Propylentetracarbonsaure-tetraathylesters (Ruhemann, B. 29, 1017). Aus Natriummalonester und 2.4.6-Trichlor-1,3-dinitro-benzol entsteht in alkoholisch-benzolischer Lösung [m.m'-Dichlor-o.o'-dinitrophenyl -malonsäurediäthylester (Jackson, Laman, Am. 18, 675). Natriummalonester gibt mit 2.4.6-Tribrom-1,3-dinitro-benzol in alkoholisch-benzolischer Lösung den [m-Brom-o'.p-dinitro-phenyl]-malonsäurediäthylester (Jackson, Robinson, B. 21, 2034; Am. 11, 94, 543; Jackson, B. 22, 1232). — Bei der Einw. von Tetrachlorkohlenstoff auf Natriummalonester entstehen das Natriumsalz des Propylentetracarbonsäure-tetraäthylesters und symm. Äthantetracarbonsäuretetraäthylester (Dimroth, B. 35, 2883; Di., Feuchter, B. 36, 2399 Ann. 5; vgl. Zwlinsky, Doroschewsky, B. 27, 3375; Bischoff, B. 28, 2829). Bei der Einw. von 1.1.2.2-Tetrabrom-äthan auf Natriummalonester entstehen Tribromäthylen und symm. Äthantetracarbonsäuretetraäthylester (Crossley, P. Ch. S. No. 201). Mit Chloranil gibt Natriummalonester 3.6-Dichlor-chinon-2.5-bis-malonsäurediäthylester $C_0O_2Cl_2[CH(CO_2-C_2H_5)_2]_2$ (Stiechitz, Am. 13, 38).

Natriummalonester reagiert mit Acetylchlorid in Äther unter Bildung von Acetylmalonsäurediäthylester $CH_3 \cdot CO \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$ und Diacetylmalonsäurediäthylester $(CH_3 \cdot CO)_2C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$ (LANG, B. 20, 1326; Michael, J. pr. [2] 37, 475; Am. 14, 495; Nef. A. 266, 112); analog verläuft die Reaktion mit Phenacetylchlorid (Schott, B. 29, 1986). Mit Chloracetylchlorid entsteht das Natriumsalz des Tetron-a-carbonsäureäthylesters $CO \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CO \cdot C \cdot CH_2$ (Syst. No. 2620) und eine Verbindung $C_2H_{12}O_5$ (S. 581) (Benary, B. 40, 1080), mit α-Brom-isobutyrylbromid γ.γ-Dimethyl-tetronsäure CO·CH₂·CO·O·C(CH₃)₂ (B., B. 40, 1082). Bei der Einw. von Natriummalonester auf Athoxalylchlorid in Benzol entsteht Ketoäthantricarbonsäureester C₂H₅·O₂C·CO·CH(CO₂·C₂H₅)₂ (Kurrein, M. 26, 376). Aus Natriummalonester und Bernsteinsäuredichlorid in Benzol oder Äther bilden sich Succinyl-bis-malonsäurediäthylester (C₂H₅·O₂C)₂CH·CO·CH₂·CO·CH(CO₂·C₂H₅)₂ und Succinylmalonsäurediäthylester (CH₂·CO·C(CO₂·C₂H₅)₂ (Scheiber, B. 42, 1320). Aus Natriummalonester und Camphersäuredichlorid in Benzol entsteht Campheryl-malonsäurediäthylester C_8H_{14} C_0 $C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$ C_0 (WINZER, A. 257, 299). Natriummalonester gibt mit Phthalylehlorid Phthalylmalonsäurediäthylester C_6H_4 CO $C = C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$ (Syst. No. 2621), Phthalyl-bis-malonsäurediäthylester C_6H_4 CO (Syst. No. 2622) und den Ester C_6H_4 CO $C = C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$ (Syst. No. 2622) und den Ester C_6H_4 CO $C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$ (?)

(Syst. No. 1391) (J. WISLICENUS, A. 242, 23). Bei der Reaktion zwischen Natriummalonester und Acetylsalicylsäurechlorid in Äther entsteht Carbäthoxybenzotetronsäure $C_0 \cdot CH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ neben Essigsäureäthylester (Anschütz, A. 367, 174); die Reaktion O·CO ist auch mit analogen Säurechloriden ausführbar, z. B. mit dem Chlorid der 1-Oxy-naphthoesäure-(2) (A., A. 368, 43).

Beispiele für Einwirkung von Oxo-Verbindungen. Beim Erhitzen von Malonester mit Polyoxymethylen und Essigsäureanhydrid auf $120-140^{\circ}$ entsteht Propan-a.a.y.ytetracarbonsäure-tetraäthylester (Perkin, B. 19, 1054). Die Umsetzung von Malonester mit Formaldehyd in Gegenwart von Diäthylamin führt zum Paramethylenmalonsäureester, Propan-a.a.y.y-tetracarbonsäure-tetraäthylester und Pentan-a.a.y.y.e.e-hexacarbonsäurehexarropan-α.α.γ.γ-tetracarbonsäure-tetraäthylester und Fentan-α.α.γ.γ.ε.ε-hexacarbonsäurehexa-äthylester (Borromley, Perkin, Soc. 77, 294; s. auch Knoevenacel, B. 27, 2346; Haworth, Perkin, Soc. 73, 339; Komppa, C. 1898 II, 1169). Beim Erwärmen eines Gemenges von Malonester; Paraldehyd und Essigsäureanhydrid auf 160—170° entstehen Äthylidenmalon-säurediäthylester CH₃·CH:C(CO₂·C₂H₅)₂ und Äthyliden-bis-[malonsäurediäthylester] (Kom-nenos, A. 218, 156). Die gleichen Produkte entstehen aus dem Ester und Acetaldehyd bei Verwendung von Diäthylamin als Kondensationsmittel (Knoevenagel, B. 31, 2587). Aus Malonester und Benzaldehyd entsteht beim Sättigen mit Chlorwasserstoff (Claisen, B. 14, 348) oder beim Erhitzen mit Essigsäureanhydrid auf 150—160° (Claisen, Crismer, A. 218, 832) oder bei der Einwickung von Piperidin, sowie von alkoholischem Ammoniak bei Zimmer. 132) oder bei der Einwirkung von Piperidin, sowie von alkoholischem Ammoniak bei Zimmertemperatur Benzalmalonsäurediäthylester (Knoevenagel, B. 31, 2591). Malonester liefert mit Zimtaldehyd in Gegenwart von Piperidin Cinnamyliden-malonsäurediäthylester (Meer-WEIN, A. 360, 328; vgl. indessen Knoevenagel, Herz, B. 37, 4483). Salicylaldehyd kondensiert sich mit Malonester in Gegenwart von Piperidin oder alkoholischem Ammoniak zu

(Syst.

 $CH: C \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ (Knoevenagel, B. 31, 2593). Cumarin-carbonsäureäthylester CaH

Beim Erhitzen von Malonester mit Aceton und Essigsäureanhydrid entsteht Isopropylidenmalonsäurediäthylester ($\mathrm{CH_3}$)₂C:C($\mathrm{CO_2 \cdot C_2H_5}$)₂ (MEYENBERG, B. 28, 785). Bei Gegenwart von alkoholfreiem Natriumäthylat führt die Kondensation von Aceton und Malonester zum $CO \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)_2$

Dimethyl-cyclohexandion-carbonsaureathylester (Syst. No. 1309) CH. CO · CH · CO · C · H. und Dimethyl-cyclohexandion (Syst. No. 667) (Stobbe, B. 34, 1955). -Malonester gibt

(Syst. No. 1458) (LIEBERMANN, B. 32, 264). Dieselbe Verbindung entsteht aus Malonester und Naphthochinon-(1.2)-sulfonsäure-(4) in alkalischer Lösung (Sachs, Craveri, B. 38, 3694).

Beispiele für Einwirkung von Säureestern und Säureanhydriden. Beispiele für Einwirkung von Saureestern und Saureanhydriden. Maionester gibt beim Kochen mit Orthoameisensäureester, Essigsäureanhydrid und Zinkehlorid Athoxymethylen-malonsäurediäthylester C₂H₅·O·CH:C(CO₂·C₂H₅)₂ (CLAISEN, HAASE, A. 297, 75). Malonester bleibt beim Kochen mit Essigsäureanhydrid, wenn alles Alkali ausgeschlossen wird, unverändert; bei Gegenwart von Alkali wird C-Diacetessigester erhalten (DIECKMANN, STEIN, B. 37, 3371, 3378). Natriummalonester liefert mit Schwefelkohlenstoff eine in gelben Blättern krystallisierende Verbindung Na₂C₃H₁₀O₄S₂, vielleicht NaS·CS·CNa(CO₂·C₂H₅)₂ (Michael, J. pr. [2] 35, 453). Bei der Einw. von Brom auf Natriummalonester, der in siedendem Schwefelkohlenstoff suspendiert ist, entsteht CS·C(CO₂·C₃·C)₃H₄). $CS \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5)_{s}$ a.a'-Dithio-tetrahydrothiophen- $\beta.\beta.\beta'.\beta'$ -tetracarbonsäureester

 $CS \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$ No. 2622) (Wenzel, B. 33, 2041; 34, 1043). Bei der Kondensation von Malonester mit Methoxymethyl-malonsäurediäthylester entsteht Propan-a.a.y.y-tetracarbonsäure-tetraäthylester (Simonsen, Soc. 93, 1779, 1784). Natriummalonester gibt in Alkohol mit Äthoxy-methylen-malonsäurediäthylester den Propylen-a.a.y.y-tetracarbonsäure-tetraäthylester (CLAI-SEN, HAASE, A. 297, 88). Aus Natriummalonester und Äthoxybenzylmalonsäurediäthylester $C_6H_5\cdot CH(O\cdot C_2H_5)\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)_2$ in Alkohol entsteht β -Phenyl-propan- $a.a.\gamma.\gamma$ -tetracarbonsäuretetraäthylester (STAUDINGER, C. 1903 II, 943; A. 341, 111). Die Reaktion zwischen Natriummalonester und Äthoxybernsteinsäurediäthylester führt zu Propan $a.a.\beta.\gamma$ -tetracarbonsäure-tetraäthylester (Staudinger, C. 1903 II, 943; A. 341, 100). Beim Erwärmen $von\ Malonester\ mit\ Acetontricarbons\"{a}uretri\"{a}thylester\ C_2H_5\cdot O\cdot CO\cdot CH_2\cdot CO\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)_2$ in Gegenwart von alkoholfreiem Natriumäthylat auf 145° entsteht Phloroglucindicarbonsäurediathylester (Willstatter, B. 32, 1285; vgl. Moore, Soc. 85, 165; Leuchs, Gesevick).

Beispiele für Anlagerung von Malonester an ungesättigte Verbindungen. Natriummalonester addiert sich leicht an die Doppelbindung von $a.\beta$ -ungesättigten Säureestern (vgl. Michael, J. pr. [2] 35, 350) und von $a\beta$ -ungesättigten Ketonen (Vorländer, A. 294, 273; 304, 1; 345, 158). Bei aliphatischen Verbindungen, die die Doppelbindung in β,γ - oder γ,δ -Stellung zur Carbonylgruppe enthalten, tritt die Anlagerung nicht ein (vgl. MICHAEL, SCHULTHESS, J. pr. [2] 45, 62; BOUVEAULT, Bl. [3] 21, 1063; VORLÄNDER, A. 345, 233); ebensowenig lagert sich Natriummalonester an Äthylenderivate ohne Carbonyl an (vgl. BISCHOFF, B. 21, 2076; VORLÄNDER, C. 1899 I, 729; A. 320, 78). Malonester gibt in absolutem Alkohol mit Mesityloxyd in Gegenwart von Natriumäthylat Dimethyl-cyclo- $CO \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)_2$

hexandion-carbonsäureäthylester CO-CH₂·C(CH₃)₂ (Syst. No. 1309) (Vorländer, A. 294, 300; Komppa, B. 32, 1422). In analoger Weise entsteht mit Benzalaceton Phenylcyclohexandion-carbonsäureäthylester (Vorländer, B. 27, 2053; Michael, B. 27, 2126), mit Cinnamylidenaceton Styryl-cyclohexandion-carbonsäureäthylester (Vorlander, A. 294, 298; B. 36, 2339; V., Gröbel, A. 345, 208). Aus Natriummalonester und Crotonsäureäthylester entsteht ein Produkt, aus welchem alkoholische Kalilauge β -Methyl-glutarsäure abspaltet (Auwers, B. 24, 308; Auwers, Köbner, v. Meyenburg, B. 24, 2888). Aus Natriummalonester und Sorbinsäureäthylester entsteht ein Produkt, das, verseift und auf 160° erhitzt, 3-Methyl-hepten-(4)-disäure HO₂C·CH₂·CH(CH₃)·CH·CH·CH₂·CO₂H liefert (Vorländer, Weissheimer, Sponnagel, A. 345, 228). Beim Behandeln von Natriummalonester mit Acetacrylsäureäthylester entsteht δ -Oxo-pentan-a, a, β -tricarbonsäure-triäthylester $CH_3 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$ (EMERY, J. pr. [2] 53, 311). Aus Natriummalonester und Zimtsäureäthylester erhält man β -Phenyl-propan-a.a.y-tricarbon-säure-triäthylester $C_2H_5 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$ (MICHAEL, Am. 9, 115; J. pr. [2] 35, 350; Ruhemann, Cunnington, Soc. 73, 1014). Mit β -Benzylidenpropionsäureäthylester liefert Natriummalonester ein Produkt, das bei der Verseifung in die Tricarbonsäure CaH5 CH2 CH(CH2 CO2H) CH(CO4H), übergeht (VORLÄNDER, STRUNCK, A. 345, 237).

Aus β -Styryl-acrylsäuremethylester und Natriummalonester entsteht ein Produkt, das, verseit und dann zum Schmelzen erhitzt, β -Styryl-glutarsäure $C_6H_5\cdot CH\cdot CH\cdot CH\cdot CH\cdot CH\cdot CO_2H)_2$ liefert (Vorländer, B. 36, 2340; Vorländer, Gröbel, A. 345, 213). Natriummalonester reagiert mit Fumarsäurediäthylester unter Bildung von Propan-α.α.β.γ-tetracarbonsäuretetraäthylester (Auwers, Köbner, v. Meyenburg, B. 24, 2889; Staudinger, A. 341, 100); einen analog zusammengesetzten Ester (Kp₁₈: 198-210°) gewinnt man aus Malonsäurediathylester und Fumarsauredimethylester in Gegenwart von Diathylamin (KNOEVENAGEL, MOTTEK, B. 37, 4465). — Natriummalonester gibt mit Tetrolsäureäthylester β-Methyl-βpropylen- $a.a.\gamma$ -tricarbonsäure-triäthylester $C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CH \cdot C(CH_3) \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$ (Feist, A. 345, 82, 109, analog mit Phenylpropiolsäureäthylester β -Phenyl- β -propylen- $a.a.\gamma$ -tricarbonsäure-triäthylester (Michael, J. pr. [2] 49, 22; Ruhemann, Cunnington, Soc. 73, 1015). Aus Natriummalonester und Acetylendicarbonsäurediäthylester entsteht ein Produkt, das

bei der Verseifung Aconitsäure gibt (MICHAEL, J. pr. [2] 49, 20). Reaktion mit Athylenoxyd u. dgl. Natriummalonester vereinigt sich in Alkohol bei 40-50° mit Athylenoxyd zu einem schwer löslichen Natriumsalz, aus welchem durch

CH₂·CH₂·CH·CO₂·C₂H₅ abgeschieden wird Säuren der Butyrolactoncarbonsäureäthylester

(W. Traube, Lehmann, B. 32, 720; B. 34, 1976). In analoger Weise entsteht aus Natriummalonester und Epichlerhydrin der Chlorvalerolactonearbonsäureester

CH₂·CH·CO₂·C₂H₅

(W. W. W. W. B. 22, 721; 24, 1077)

(W. T., L., B. 32, 721; 84, 1977). CH,Cl·CH·O-

Beispiele für Reaktionen des Malonesters mit organischen Stickstoffverbindungen. Mit wäßr. Methylaminlösung entsteht Malonsäure-bis-methylamid (Freund, B. 17, 134), beim Kochen mit Anilin Malonsäuredianilid (Freund, B. 17, 134). Natriummalonester reagiert mit Chloralammoniak unter Bildung von 2.6-Dioxy-1.4-dihydro-pyridin-dicarbonsäure-(4.4)-diäthylester (ZWERGER, M. 24, 740). Malonester liefert mit Diphenylformamidin $C_6H_5\cdot NH\cdot CH:N\cdot C_6H_5$ im geschlossenen Rohr bei 150° Anilinomethylen-malonsäure-äthylester-anilid $C_6H_5\cdot NH\cdot CH:C(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_5$ (Syst. No. 1654) (DAINS, B. 35, 2506). Malonester gibt mit salzsaurem Benzamidin in Gegenwart von Natriumalkoholat 2-Phenyl-4.6-dioxy-pyrimidin (PINNER, B. 41, 3517). Natriummalonester addiert in alkoholischer Lösung Dicyan unter Bildung des Natriumsalzes der Verbindung

-CH·CO·O·C₂H₅ (Syst. No. 3699) (W. TRAUBE, B. 31, 191; 35, $OC \cdot N : C C_2H_5 \cdot O \cdot CO \cdot CH - C \cdot N - CO$ 4123; W. TRAUBE, HOEPNER, A. 332, 123). Beim Einleiten von Dicyan in eine alkoholische, mit wenig Natriumäthylat versetzte Malonesterlösung entsteht, wenn man die Lösung stark kühlt, [Imino-cyan-methyl]-malonsäurediäthylester NC·C(:NH)·CH(CO₂·C₂H₅)₂ (W. Traube, B. 31, 2946; W. Traube, Hoefner, A. 332, 118). Natriummalonester gibt in Alkohol mit Harnstoff Barbitursäure (Michael, J. pr. [2] 35, 456) und mit Thioharnstoff Thiobarbitursäure (Michael, J. pr. [2] 35, 456; 49, 38). Aus Malonester und Guanidin bildet sich Malonylguanidin NH·C(:NH)·NH (W. Traube, B. 26, 2553). Natriummalon-

(W. TRAUBE, B. 26, 2553). Natriummalonbildet sich Malonylguanidin $CO-CH_2-CO$

ester liefert in Alkohol mit Phenylisocyanat Methantricarbonsäure-diäthylester-monoanilid (Phenylcarbaminyl-malonsäurediäthylester) C_6H_5 ·NH·CO·CH(CO $_2$ ·C $_2H_5$) $_2$ (Michael, J. pr. [2] 35, 451; B. 38, 32; Dieckmann, Hoppe, Stein, B. 37, 4635), mit Phenylsenföl Phenylthiocarbaminyl-malonsäurediäthylester C_6H_5 ·NH·CS·CH(CO $_2$ ·C $_2H_5$) $_2$ (M., J. pr. [2] 35, 450). Malonester liefert beim Erhitzen mit Phenylhydrazin und Natriumalkoholat Phenyldioxo-

CO—CH₂ (CONRAD, ZART, B. 39, 2283). — Gibt man zu einer alkopyrazolidin $C_6H_5 \cdot N < NH-CO$

holischen Lösung von Malonester eine Lösung von krystallisiertem Natriumacetat in $62^{\circ}/_{0}$ igem Alkohol und dann unter Eiskühlung eine salzsaure Lösung von Benzoldiazoniumehlorid, so erhält man einen Ester, der bei der Verseifung mit Kalilauge das Phenylhydrazon der Mesoxalsäure $C_6H_5\cdot NH\cdot N: C(CO_2H)_2$ liefert (R. Mever, B. 24, 1241). Bringt man Natriummalonester in alkoholischer Lösung mit einer Lösung von trocknem Benzoldiazoniumchlorid in Alkohol zusammen, so erhält man den Formazylcarbonsäureäthylester $C_6H_5\cdot N: N\cdot C(CO_2\cdot M)$ C₂H₅): N·NH·C₆H₅ (v. Pechmann, B. 25, 3184).

Beispiele für Reaktionen des Malonesters mit metallorganischen Verbin-

dungen. Bei der Einw. von Zinkdimethyl oder Zinkdiäthyl auf Malonester entsteht Phloroglucindicarbonsäurediäthylester (Lang, B. 19, 2938; vgl. Moore, Soc. 85, 165). Bei der Einw. der äquimolekularen Menge eines Alkylmagnesiumhalogenids auf Malonsäurediäthylester reagiert zunächst die CH₂-Gruppe unter Bildung von IMg·CH(CO₂·C₂H₅)₂; erst bei einem Überschuß der Organomagnesiumverbindung reagieren die Estergruppen und es entstehen bitertiäre Glykole R₂C(OH)·CH₂·C(OH)R₂ bezw. ungesättigte Alkohole R₂C(OH)·

CH:CR₂ (Meunier, C. r. 137, 715; Bl. [3] 29, 1177; vgl. Valeur, C. r. 132, 833). Die Reaktion zwischen Malonester und Phenylmagnesiumbromid führt zu Diphenyl-phenacylcarbinol C₆H₅·CO·CH₂·C(C₆H₅)₂·OH (DILTHEY, LAST, B. 37, 2640).

Spaltung von Malonester durch Pankreassaft: Morel, Terroine, C. r. 149, 236,

Metallverbindungen des Malonsäureesters.

Wasserbade (MEUNIER, DESPARMET, C. r. 144, 275; Bl. [4] 1, 344). — Darst. Durch Eintragen einer 10% gigen alkoholischen Lösung von 1 Mol.-Gew. Natriumäthylat in 1 Mol.-Gew. Malonsäurediäthylester (CONRAD, A. 204, 129). Man trägt in eine Lösung von $^{1}/_{10}$ At. Gew. Natrium in möglichst wenig absolutem Alkohol etwas mehr als die für 1 Mol. Gew. berechnete Menge Malonsäurediäthylester ein, die in der fünffachen Menge trocknem Ather gelöst ist (Vobländer, Staudinger, A. 345, 218). Man gewinnt den Natriummalonester unter Ausschluß von Alkohol, wenn man 0,4 g Natrium unter Ligroin zu Scheiben preßt und sofort ein Gemisch von 5 cem Malonsäurediäthylester und 25 cem trocknem Benzol hinzugibt (Gabriel, Colman, B. 42, 1244). — Weiße glänzende Nadeln (Conrad, A. 204, 130). Über den Zustand in alkoholischer Lösung vgl.: Beckmann, Schillebs, A. 289, 85; Vorländer, v. Schilling, B. 32, 1876; Vorländer, B. 36, 269. Refraktion und Dispersion in absolut-alkoholischer Lösung: Haller, Müller, C. r. 139, 1183; A. ch. [8] 15, 291. Leitfähigkeit: Vorländer, B. 36, 272. Natriummalonester gibt in Benzol mit Chloressigsäure-äthylester (Paal, B. 39, 1436; Paal, Kühn, B. 39, 2860) oder mit Acetylchlorid (P., K., B. 39, 2861) eine kolloidale Lösung von Natriumchlorid; mit Bromessigsäureäthylester, Acetylbromid oder ω -Brom-acetophenon entstehen in analoger Weise kolloidale Lösung von Natriumbromid (Paal, Kühn, B. 39, 2863; vgl. dazu ferner Paal, Zahn, B. 42, 277, 291). Natriumbromid (Paal, Kühn, B. 38, 2863; vgl. dazu ierner Paal, Zahn, B. 42, Zii, Zii). — Ca ($C_7H_{11}O_4$)₂. B. Aus Calciumfeilspänen und Malonsäurediäthylester (Erdmann, van der Smissen, A. 361, 67). Gelbes Pulver. Unlöslich in warmem Äther und Ligroin, sonst leicht löslich. — Al($C_7H_{11}O_4$)₃. B. Beim Erwärmen von amalgamiertem Aluminium mit Malonsäurediäthylester (Tischtschenko, H. 31, 739; C. 1900 I, 12). Aus Malonsäurediäthylester in Petroläther mittels Aluminiumchlorids (Leuchs, Geserick, B. 41, 4176). Nadeln (aus Benzol). Prismen (aus Äther oder Petroläther). F: 94—95° (Ti.), 97—98° (L., C.). Sehr leicht löslich in Benzol und Chloroform, ziemlich leicht in Aceton und Alkohol, unlöslich in Wiesen (I.) Wird weder von Säuren nach von Alkalien gersetzt (L. G.) Wasser (L. G.). Wird weder von Säuren noch von Alkalien zersetzt (L., G.).

Additionelle Verbindungen des Malonsäureesters.

 $2\mathrm{C_7H_{12}O_4}+\mathrm{MgBr_2}.$ F: 135° (Menschutkin, C. 1906 I, 649, 1328). — $4\mathrm{C_7H_{12}O_4}+\mathrm{MgI_2}.$ F: 115° (Me.). — $\mathrm{C_7H_{12}O_4}+\mathrm{AlCl_3}$ (Walker, Spencer, Soc. 85, 1108). — $\mathrm{C_7H_{12}O_4}+\mathrm{AlCl_3}$ (Walker, Spencer, Soc. 85, 1108). — $\mathrm{C_7H_{12}O_4}+\mathrm{AlCl_3}$ (Rosenteim, Löwenstamm, B. 85, 1121).

Umwandlungsprodukte des Malonsäurediäthylesters, deren Konstitution ungewiβ ist.

 $Verbindung C_{18}H_{18}O_{11}$. B. Bei der Einw. von Natrium auf Malonsäurediäthylester bei 70—90° in sehr geringer Menge, neben Acetontricarbonsäuretriäthylester, Essigsäureäthylester und Alkohol (Willstätter, B. 32, 1281). — Hellgelbe rechteckige Blättchen oder kurze gekreuzte Nädelchen. F: 178°. Ziemlich leicht löslich in Benzol und Eisessig; fast unlöslich in kaltem Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser. Eisenchlorid färbt die alkoholische Eösung braunrot.

Verbindung C₁₃H₁₉O₈¹). B. Beim Erhitzen von Malonsäurediäthylester mit Natrium auf 145°, neben Phloroglucindicarbonsäurediäthylester (BALLY, B. 21, 1767; Moore, Soc. 85, 165). — F: 168—170°. Unlöslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln.

Oxazomalonsäure $C_3H_2O_5N_2 = O \stackrel{N}{\stackrel{N}{\longrightarrow}} C(CO_2H)_2$ (?). Zur Konstitution vgl. W. Traube, A. 300, 104. B. Durch Einleiten von NO in die mit Natriumäthylat versetzte Lösung von Malonsäurediäthylester und Verseifen des Produktes durch Natronlauge (TRAUBE, B. 28, 1795). — Na₂C₃O₅N₂+2H₂O. Stark glänzende Nädelchen. Verpufft beim Erhitzen.

¹⁾ In einer nach dem für die 4. Auflage geltenden Literatur-Schlußtermin [1. I. 1910] erschienenen Arbeit identifizieren LEUCHS und SIMION (B. 44, 1875, 1884) die Verbindung C13H13O8 mit der voranstehenden Verbindung C18 H18O11.

Unlöslich in Alkohol. – BaC₂O₅N₂+2H₂O. Glänzende Blättchen. Verpufft beim Er-

hitzen.

Verbindung $C_{11}H_{22}O_5Br_2Mg = (C_2H_5)_2O(Br) \cdot C(CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5)(O \cdot C_2H_5) \cdot O \cdot MgBr(?)$. B. Aus einer Auflösung von 2 At.-Gew. Brom und 1 At.-Gew. Magnesium in Ather mittels Malonsäurediäthylesters (Ahrens, Stapler, B. 38, 3266). — Weißes Pulver. Sintert bei 124°. Schmilzt bei 128-129°.

Dicarbonsäure $C_{10}H_{14}O_4=C_8H_{12}(CO_2H)_2$. B. Der Diäthylester (s. u.) entsteht beim Behandeln von Natriummalonsäurediäthylester mit einem Gemisch von Allyljodid und Isobutyljodid; man verseift durch alkoholische Kalilauge auf dem Wasserbade (Ballo, B. 14, 335). - Krystalle. F: 129°. Löslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und Äther.

Diäthylester $C_{14}H_{22}O_4=C_3H_{12}(CO_2\cdot C_2H_5)_9$. Flüssig. Kp: 247—250° (Ballo, B. 14, 336). Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und Äther.

Verbindung C₇H₈O₄. B. Bei der Einw. von Natriummalonsäurediäthylester auf 1.3-Dibrom-2.2-dimethyl-propan (Ipatjew. 34, 352; C. 1902 II, 106). — F: 105—105,5°. Leicht löslich in Alkalien. — Entfärbt Permanganatlösung. Gibt mit Brom eine Verbindung vom Schmelzpunkt 127-128°.

Verbindung C₀H₁₂O₅¹). B. Aus Chloracetylchlorid und Natriummalonsäurediäthylester in Äther (Benary, B. 40, 1081). — Nadeln (aus Äther). F: 91—92°. Leicht löslich in Wasser, Benzol, Alkohol, Chloroform, schwer in Äther. — Geht beim Aufbewahren in

OC— CH CO₂ C₂H₅ über. Gibt beim Kochen mit Baryt- $Tetron\hbox{-} a\hbox{-} carbons\"{a}ure\"{a}thy lester$ $H_2C\!\cdot\!O\!\cdot\!CO$

wasser das tetron-a-carbonsaure Barium. Reagiert mit Ammoniak, Hydroxylamin und Phenylhydrazin unter Abspaltung von Äthylalkohol.

Verbindung C₇H₂O₄N. B. Durch Einw. von Ammoniak auf die gekühlte Lösung der Verbindung C₉H₁₂O₅ in Alkohol (Benary, B. 40, 1082). — Weißes Krystallpulver (aus Alkohol). F: 243° (Zers.). Schwer löslich in Wasser und den üblichen organischen Lösungs-

Verbindung $C_7H_9O_5N$. B. Aus der Verbindung $C_9H_{12}O_5$ und Hydroxylamin (Benary, B. 40, 1082). — Weiße Nadeln (aus salzsäurehaltigem Wasser). F: 180° (Zers.). Schwer löslich in den organischen Lösungsmitteln. — Färbt sich in Wasser oder Alkohol mit Eisenchlorid blauviolett. Reduziert ammoniakalische Silberlösung in der Kälte.

Verbindung C₁₃H₁₄O₄N₂. B. Aus der Verbindung C₂H₁₂O₅ und Phenylhydrazin (Benary, B. 40, 1081). — Weißes Krystallpulver (aus Chloroform + Petroläther), Nadeln (aus Wasser). F: 188–189° (Zers.). Schwer löslich in Äther, Alkohol, Benzol, Petroläther, leichter in Chloroform. — Die Lösung in Schwefelsäure wird durch Eisenchlorid intensiv rot gefärbt. Löslich in Natronlauge unter Bräunung.

Äthyl-propyl-ester der Malonsäure $C_8H_{14}O_4=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH_$

Dipropylester $C_0H_{1s}O_A = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_3 \cdot CH_2 \cdot CO_3 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot B$. Aus Malonsaure und Propylalkohol mit Chlorwasserstoff (WIENS, A. 253, 289). Aus malonsaurem Silber mit Propyljodid (W.). — Kp_{770,3}: 228—229° (Schiff, *Ph. Ch.* 1, 381); Kp: 228,3° (korr.) (W., *A.* 253, 299). D₀°: 1,02705; Ausdehnung: W., *A.* 253, 299. Spezifische Wärme: Sch., Ph. Ch. 1, 381, 389.

Di-n-butylester $C_{11}H_{20}O_4=CH_3\cdot CH_2\cdot CH$

Di-akt.-amylester (vgl. Bd. I, S. 385) $C_{13}H_{24}O_4 = C_2H_5 \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot C_2H_5 \cdot D_{2}^{o} \cdot c_3 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_4 \cdot CH_5 \cdot D_{2}^{o} \cdot c_3 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_4 \cdot CH_5 \cdot D_{2}^{o} \cdot c_3 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_4 \cdot CH_5 \cdot D_{2}^{o} \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_5 \cdot D_{2}^{o} \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_5 \cdot$

Gemischtes Anhydrid der Malonsäure und Ameisensäure.

Ameisensäure-malonsäure-anhydrid $C_5H_4O_6=OHC\cdot O\cdot CO\cdot CH_2\cdot CO\cdot O\cdot CHO$. Zur Konstitution vgl.: Staudinger, Bereza, B. 41, 4462. B. Man löst Kohlensuboxyd in flüssiger

¹) Nach dem für die 4. Auflage geltenden Literatur-Seblußtermin [1. I. 1910] geben ANSCHŪTZ (B. 45, 2376) und BENARY (B. 45, 3682) der Verbindung C₉H₁₂O₅ die beterocyclische Formel $\mathbf{OC}\text{----}\mathbf{C}\cdot\mathbf{CO_2}\cdot\mathbf{C_2}\mathbf{H_5}$ Entsprechend sind den drei folgenden Verbindungen die heterocyclischen $H_2C \cdot O \cdot C \cdot O \cdot C_2H_5$

schwefliger Säure bei -40° bis -50° , gibt wasserfreie Ameisensäure hinzu und läßt das Ganze im Bombenrohr bei 0° stehen (Diels, Lalin, B. 41, 3430). - Blättchen (D., L.). F: ca. 78° (D., L.). Schwer löslich in Benzol, Schwefelkohlenstoff und Petroläther, sonst meist leicht löslich (D., L.). Zersetzt sich beim Umkrystallisieren (D., L.). Läßt sich am besten aus Methylal + Petroläther umkrystallisieren (D., L.). — Zerfällt beim Erhitzen in Kohlenoxyd, Kohlendioxyd, Kohlensuboxyd, Malonsäure und Ameisensäure (D., L.).

Chlorwasserstoff-Derivate der Malonsäure,

Malonsäure-monochlorid $C_2H_3O_3Cl = HO_2C \cdot CH_2 \cdot COCl$. B. Aus 1 Mol.-Gew. Malonsaure und 1 Mol.-Gew. Thionylchlorid in siedendem absolutem Äther (STAUDINGER, OTT, B. 41, 2211). — Nadeln (aus Chloroform + Petroläther oder aus Schwefelkohlenstoff). Schmilzt unscharf bei 65° unter Zersetzung. Leicht löslich in Äther, Benzol, Chloroform, sehr wenig in Petroläther, Schwefelkohlenstoff. — Empfindlich gegen Wasserdampf. Zersetzt sich beim Aufbewahren allmählich. Zerfällt beim Erhitzen unter Bildung von Chlorwasser-stoff, Kohlendioxyd, Acetylchlorid und harzigen Produkten. Gibt mit Anilin Malonanilidsäure.

 $\textbf{Malons\"{a}ure-methylester-chlorid} \quad C_4H_5O_3Cl = CH_3 \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot COCl. \quad \text{Geht bei } 125^\circ$

bis 130° in die Verbindung C₁₁H₈O₈ über (Leuchs, B. 39, 2643).

Verbindung C₁₁H₈O₈. B. Aus Malonsäuremethylesterchlorid bei 125-130° (Leuchs, B. 39, 2643).

Halbkugelförmige Krystallaggregate (aus Methylalkohol). F: 184-185° (korr.),

Malonsäure-äthylester-chlorid $C_5H_7O_3Cl = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot COCl$. B. Man versetzt Malonsäuremonoäthylester unter Kühlung tropfenweise mit einem geringen Überschuß von Thionylchlorid und erwärmt zum Schluß auf 40° (Marguery, Bl. [3] 33, 546). — Flüssigkeit von stechendem, unangenehmem Geruch. Kp $_{13}$: 68—70° (M.); Kp $_{16}$: 71° (Böhringer & Söhne, D. R. P. 193447; C. 1908 I, 1000). Siedet unter gewöhnlichem Druck bei 170—180° unter Zersetzung (M.). - Gibt beim 1-stündigen Erhitzen auf 125-130° die Verbindung $C_{13}H_{12}O_8$ (s. u.) und ein in Alkalien leicht lösliches rotes Pulver (Leuchs, B. 39, 2642). Geht

on feuchter Luft in Malonsäure über (M.).

Verbindung C₁₃H₁₂O₈. B. Aus Malonsäureäthylesterchlorid bei 125—130° (Leuchs, B. 39, 2642). — Citronengelbe Prismen (aus Methylalkohol). F: 178—180° (korr.). Unlöslich in Petroläther, sehr wenig löslich in Äther und Wasser, ziemlich leicht in warmem Benzol, Alkohol, Essigester, Eisessig, leicht in Aceton und Chloroform mit grüngelber Fluorescenz. Löslich in Ammoniak und Alkalien.

I Malonsäure-dichlorid, Malonylchlorid $C_3H_2O_2Cl_2 = ClOC \cdot CH_2 \cdot COCl$, B. Aus Malonsäure und Thionylchlorid auf dem Wasserbade (Auger, A. ch. [6] 22, 347; Asher, B. 30, 1022). Aus Kohlensuboxyd und verflüssigtem wasserfreien Chlorwasserstoff (DIELS, Wolf, B. 39, 696). — Darst. Man erwärmt 50 g Malonsäure mit 160 g Thionylchlorid 2 Tage auf 40°, dann 6 Stunden auf 60° und destilliert schließlich im Vakuum (Staudinger, Bereza, B. 41, 4463). — Flüssig. Kpar: 58° (Auger). — Gibt in Äther oder Essigester mit Silberoxyd, Bleioxyd, Zinkoxyd sowie mit malonsaurem oder oxalsaurem Silber Kohlensuboxyd (Sr., B.). Einwirkung auf Pyridin: Einhorn, A. 359, 152.

Ammoniakderivate der Malonsäure.

Propanamidsäure, Malonsäuremonoamid, Malonamidsäure $C_3H_5O_3N=H_2N$. CO·CH₂·CO₂H. Rhombisch bipyramidal (HAUSHOFER, Z. Kr. 6, 126; J. 1881, 701).

Malonsäure-äthylester-amid, Malonamidsäure-äthylester $C_5H_2O_3N=H_2N\cdot CO\cdot$ CH₂·CO₂·C₂H₅. B. Beim Erwärmen von salzsaurem Carbäthoxyacetiminoäthyläther (Pin-NER, B. 28, 479; DE MOUILPIED, RULE, Soc. 91, 179). -- Nadeln (aus Aceton). F: 50° (P.): Äußerst leicht löslich in den üblichen Lösungsmitteln (P.). — Gibt beim Behandeln mit Hydroxylaminhydrochlorid und Sodalösung oder Ammoniak Malonsäuremonoamidoxim (Schiff, A. 321, 361). Liefert mit Natriumäthylat in Benzol N-[Carboxyacetyl]-malonamid (s. S. 583) (DE M., R.). Beim Erhitzen mit Urethan und alkoholischem Natriumäthylat entsteht Barbitursäure (Chem. Fabr. Schering, D. R. P. 171 294; C. 1906 II, 387).

Propandiamid, Malonsäurediamid, Malonamid $C_3H_6O_2N_2=H_2N\cdot CO\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH_2$. B. Beim Abdampfen von Malonsäuredimethylester (OSTERLAND, B. 7, 1287) oder Malonsäurediäthylester mit wäßr. Ammoniak (Van't Hoff, J. 1875, 528). Aus Kohlensuboxyd und Ammoniak in Äther (DIELS, WOLF, B. 39, 696). — Darst. Man läßt 150 ccm wäßriges Ammoniak (D: 0,925) auf 50 g Malonsäurediäthylester im verschlossenen Gefäß 1 bis 2 Tage einwirken (Freund, B. 17, 133). Durch 5-tägige Einw. von 20 ccm eines bei 0° gesättigten alkoholischen Ammoniaks auf 3 g Malonsäurediäthylester im geschlossenen Rohr

bei Zimmertemperatur (E. FISCHER, DILTHEY, B. 35, 846). — Ist dimorph. Die labile, tetragonale Modifikation scheidet sich bei der Bildung des Diamids langsam aus, wird auch lasweilen durch Krystallisation einer etwas übersättigten alkoholischen oder wäßr. Lösung erhalten; die stabile, monoklin prismatische Modifikation bildet sich durch langsames Verdunsten einer wäßrigen oder alkoholischen Lösung (Keith, Z. Kr. 19, 288). Zur Frage der Existenz einer weiteren labilen Krystallmodifikation vgl. Wallerant, C. r. 143, 555. F: 170° (van't Hoff, J. 1875, 528). Unlöslich in absolutem Alkohol und Äther (Osterland). Löslich bei 8° in 12 Tln. Wasser (Henry, C. r. 100, 944; J. 1885, 1333). Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Druck: 358,8 Cal. (Stohmann, J. pr. [2] 55, 264). — Gibt mit Natriumnitrit in Essigsäure (Conrad, Schulze, B. 42, 731) oder mit Nitrosylchlorid Isonitrosomalonamid (Whiteley, Soc. 77, 1040). Liefert bei der aufeinander folgenden Behandlung mit Brom und mit Kalilauge Hydantoinsäure H₂N·CO·NH·CH₂·CO₂H (Weidel, Rothner, M. 17, 188). Gibt in Methylalkohol mit 2 Mol.-Gew. Natriummethylat und 2 Mol.-Gew. Methyljodid Methylmalonsäure-diamid (Ch₃·CH(CO·NH₂)₂ (Conrad, Schulze, B. 42, 729), in Alkohol mit 2 Mol.-Gew. Natriumäthylat und 2 Mol.-Gew. Natriumäthylat auf Malonamid entsteht Furyliden-malonamid C₄H₃O·CH:C(CO·NH₂)₂ (Heuor, B. 28, 2255). Mit Salicylaldehyd entsteht Cumarinear-bonsäure-mid C₆H₄ (Merok, D. R. P. 172724; C. 1906 II, 724). Liefert

beim Kochen mit 2 Mol.-Gew. Anilin Malonsäure-dianilid, beim Erhitzen mit einem Mol.-Gew. Anilin auf $200-220^{\circ}$ Malonsäure-amid-anilid $\rm H_2N\cdot CO\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot C_0H_5$ (Freund, B. 17, 134). Gibt mit Kupfersalzen und Kalilauge eine intensive Rotfärbung (Schiff, B. 29, 302; A. 299, 252). — $\rm HgC_3H_4O_2N_2$. B. Beim Eintragen von Quecksilberoxyd in eine warme, konz. wäßr. Lösung des Amids (F. B. 17, 133). Amorphes Pulver. Unlöslich in Alkohol und Äther, schwer löslich in heißem Wasser, leicht in verdünnter Salzsäure.

Verbindung $C_6H_{10}O_4N_2 = CH_2 < O \cdot CH_2^2 > C \cdot CO \cdot NH_2$ (?). B. Durch Auflösen von Malonamid in warmer Formaldehydlösung und Eindunsten der Lösung im Vakuum (Schiff, A. 316, 243). — Glasartige hygroskopische Masse. Erweicht in der Wärme und zersetzt sich bei hoher Temperatur. Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol. — Entwickelt mit Kalilauge in der Kälte Ammoniak. Beim Fällen der wäßr. Lösung mit neutralem Mercurinitrat unter Einhaltung neutraler Reaktion entstehen die Mercuride $Hg(C_6H_9O_4N_2)_2$, $HgC_6H_8O_4N_2$ und $Hg_3(C_6H_7O_4N_2)_2$. Gibt die Biuretreaktion.

N-[Carboxyacetyl]-malonamid $C_8H_8O_8N_2=H_2N\cdot CO\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Aus Malonamidsäure-äthylester in Benzol, das ein At.-Gew. Natrium mit der berechneten Menge Alkohol gelöst enthält (DE MOULPIED, RULE, Soc. 91, 179). — Krystallpulver (aus wäßr. Methylalkohol). Leicht löslich in heißem Methylalkohol, unlöslich in Ather, Benzol und Wasser. Leicht löslich in Sodalösung. — Verbrennt beim Erhitzen auf dem Platinblech ohne zu schmelzen.

Malonsäure-äthylester-iminoäthyläther, Carbäthoxy-acetiminoäthyläther $C_7H_{13}O_3N=C_2H_5\cdot O\cdot CO\cdot CH_2\cdot C(:NH)\cdot O\cdot C_2H_5$. B. Das Hydrochlorid entsteht bei langsamem Einleiten von Chlorwasserstoff unter Kühlung in ein Gemisch aus 1 Mol.-Gew. Cyanessigsäureäthylester und 1 Mol.-Gew. Alkohol (Pinner, B. 28, 478; Refffer, Weindel, B. 40, 3359). — Öl (P.). — $C_7H_{13}O_3N+HCl$. Glasglänzende Prismen. Besitzt einen angenehmen Geruch (R., W.). F: 102^0 (Zers.) (P.). Zerfällt beim Erwärmen in Äthylchlorid und Malonamidsäureäthylester (P.). Mit alkoholischem Ammoniak entsteht Malonsäure-amid-amidin $H_2N\cdot CO\cdot CH_2\cdot C(:NH)\cdot NH_2$ (P.). Gibt bei der Einw. von Alkohol $\beta.\beta$ -Diäthoxy-acrylsäureäthylester (R., W.).

Propannitrilsäure, Malonsäuremononitril, Cyanessigsäure $C_3H_3O_2N=NC\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Beim Kochen von Chloressigsäureäthylester mit einer wäßr. Lösung von Kaliumcyanid (Kolbe, A. 131, 348; Finkelstein, A. 133, 339; Meves, A. 148, 201). Beim Erhitzen von Oximinobernsteinsäure vom Schmelzpurkt 1269, mit Wasser im geschlossenen Rohr auf 130° (Cramer, B. 24, 1208). Beim Schmelzpurkt 88° oder bei gelindem Erwärmer ihrer konz. wäßr. Lösung (Cramer, B. 24, 1207). Durch Einw. von Wasserstoffsuperoxyd auf das Kaliumsalz des β . Dinitro-propionsäurenitrils $NC\cdot CH_2\cdot CH(NO_2)_2$ (Meisenheimer, Schwarz, B. 39, 2551). — Darst. Man neutralisiert 10 Tie. Chloressigsäure in 20 Tin. Wasser allmählich genau mit Natriumdicarbonat, trägt in die Lösung 7 Tie. gepulvertes Kaliumcyanid in mehreren Portionen bei der Temperatur

des siedenden Wasserbades ein, kühlt nach beendigter Reaktion auf 0° ab und fügt die zur Bindung des vorhandenen Alkalis nötige Menge (1,2 Tle.) Salzsäure (D: 1,18) hinzu; man saugt das Kaliumchlorid ab und verdunstet das Filtrat im Vakuum (FIQUET, A. ch. [6] 29, 439; Bl. [3] 25, 593; vgl. dazu Phelps, Tillotson, C. 1908 II, 1248, 1249). Zur Darstellung reiner Cyanessigsäure wird der innerhalb 4/10 Grad siedende Cyanessigsäureäthylester mit dem doppelten Volum Wasser und etwas Salpetersäure bei etwa 60° verseift (Phelps, Tillotson, C. 1908 II, 1248).

Zerfließliche Krystalle (Phelps, Tillotson, C. 1908 II, 1248). F: 69–70° (Fiquet, A. ch. [6] 29, 441), 69° (Meisenheimer, Schwarz, B. 39, 2551), 66,1—66,4° (korr.) (Phe., Ti., C. 1908 II, 1248), 65—66° (Henry, C. τ . 104, 1621). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 3.7×10^{-3} (Ostwald, Ph. Ch. 3, 178). Leitfähigkeit unvollständig neutralisierter Lösungen: Bruni, Z. El. Ch. 14, 704, 732. Leitfähigkeit in alkoholischer Lösung: Godlewski, C. 1904 II, 1275. — Zerfällt beim Erhitzen auf 165° in Kohlendioxyd und Acetonitril (VAN'T HOFF, B. 7, 1382). Bei der Elektrolyse von cyanessigsaurem Kalium in wäßr. Lösung entsteht am positiven Pol neben anderen Produkten Bernsteinsäuredinitril (Moore, B. 4, 520). Durch Behandlung mit Zink und Schwefelsäure zerfällt Cyanessigsäure in Essigsäure und Blausäure, die sofort in Ammoniak und Ameisensäure übergeht (WHEELER, Z. 1867, 69). Cyanessigsäure gibt mit Brom in ätherischer oder wäßr. Lösung Dibromacetamid neben einer bei 86° schmelzenden Verbindung (STEINKOFF, B. 38, 2695). Liefert mit Hydroxylamin Malonsäure-monoamidoxim H₂N·C(:N·OH)·CH₂·CO₂H (MODEEN, B. 27 Ref., 261). Kalilauge wirkt erst beim Kochen auf Cyanessigsäure ein und verseift sie zu Malonsäure (Kolbe, A. 131, 348). Auch beim Erwärmen mit konz. Salzsäure entsteht Malonsäure (VAN'T HOFF, B. 7, 1383; MEISENHEIMEE, SCHWARZ, B. 39, 2551). Einw. von Quecksilbernitrat-Lösung: Angelico, R. A. L. [5] 10 I, 478. Veresterung mit Äthylalkohol: Phelps, Tillotson, C. 1908 II, 1248. Gibt beim Erhitzen mit Acctaldehyd im geschlossenen Rohr auf 90-95° a-Cyan-crotonsäure (Fiquer, Bl. [3] 7, 767). Liefert mit Isovaleraldehyd in Gegenwart von Piperidin δ -Methyl-a-cyan-a-penten-a-carbonsäure und β -Isobutyl-a. γ -dicyan-propan-a.y-dicarbonsäure (Knoevenagel, D. R. P. 156560; C. 1905 I, 56). Erhitzen mit Crotonaldehyd entsteht a-Cyan-sorbinsäure CH₃·CH:CH·CH:C(CN)·CO₂H (HAERDTL, M. 26. 1393), mit Benzaldehyd a-Cyan-zimtsäure (Figuer, Bl. [3] 7, 11; A.ch. [6] 29, 442). Entsprechende Produkte entstehen bei der Umsetzung von Cyanessigsäure mit den drei Nitrobenzaldehyden, den drei Toluylaldehyden und dem Zimtaldehyd (Figuer, A. ch. [6] 29, 473). Cyanessigsäure verbindet sich mit Cyclohexanon in Gegenwart von $CH_2 \cdot CH_2 \cdot C \cdot CH(CN) \cdot CO_2H$

Piperidin zu Cyclohexenyl-cyanessigsäure $\frac{\mathrm{CH_2 \cdot CH_2 \cdot C \cdot Un(Un) \cdot UO_2 n}}{\mathrm{CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH}} \text{ (Harding, Haworth, the content of the content of$

Perkin, Soc. 93, 1958). Reagiert mit Cyanamid unter Bildung von cyanessigsaurem Harnstoff (Baum, B. 41, 526; vgl. Bayer & Co., D. R. P. 151 597; 167138; C. 1904 II, 69; 1906 I, 797). Liefert mit Methylcyanamid in Äther symm. Cyanacetylmethyl-harnstoff NC·CH₂·CO·NH·CO·NH·CH₃ und cyanessigsauren Methylharnstoff (Baum, B. 41, 525, 526; vgl. Bayer & Co., D. R. P. 167138; C. 1906 I, 797). Kondensiert sich mit Urethan bei Anwesenheit von Essigsäureanhydrid zu Cyanacetyl-urethan NC·CH₂·CO·NH·CO₂·C₂H₃ (Conrad, Schulze, B. 42, 742). Gibt mit Harnstoff cyanessigsauren Harnstoff (Baum, B. 41, 528). Reagiert mit Harnstoff in Gegenwart von Acetanhydrid unter Bildung von Cyanacetylharnstoff (Baum, B. 41, 530; Bayer & Co., D. R. P. 175415; C. 1906 II, 1590), mit symm. Dimethyl-harnstoff unter Bildung von Cyanacetyldimethylharnstoff (Baum, B. 41, 530; Bayer & Co., D. R. P. 175415; C. 1906 II, 1590). Die Vereinigung von Cyanessigsäure mit Harnstoff zu Cyanacetylharnstoff kann auch durch Phosphoroxychlorid bewirkt werden (W. Traube, B. 33, 3043), die mit Methylharnstoff zu Cyanacetylmethylharnstoff durch Phosphoroxychlorid in Pyridinlösung (W. Traube, B. 33, 3047); dagegen entsteht aus Cyanessigsäure und symm. Dimethyl-harnstoff in Pyridin bei Gegenwart von Phosphoroxychlorid 1.3-Dimethyl-4-amino-2.6-dioxy-pyrimidin (W. Traube, B. 33, 3052).

Physiologische Wirkung: Fiquer, C. r. 180, 942.

KC₃H₂O₂N. Zerfließlich (Meves, A. 143, 202). — Cu(C₃H₂O₂N)₂. Grüne Nadeln (M.). — AgC₃H₂O₂N. Gelber, leicht zersetzlicher Niederschlag (M.). — Ba(C₃H₂O₂N)₂. Krystallinisch (M.). — Zn(C₃H₂O₂N)₂. Undeutliche Krystalle (M.). — Hg(C₃H₂O₂N)₂. + 2HgO. Weißes Pulver (M.). — Pb(C₃H₂O₂N)₂+H₂O. Spießige Krystalle (Meves, A. 143, 204). In Wasser leicht löslich (Fiquer, A. ch. [6] 29, 441). — Mn(C₃H₂O₂N)₂+2H₂O. Krystalle (Engel, Bl. [2] 44, 425).

Malonsäure-methylester-nitril, Cyanessigsäure-methylester $C_4H_5O_2N=NC-CH_2\cdot CO_2\cdot CH_3$. Kp_{755} : 199—200° (Walden, Ph. Ch. 46, 175). $D_4^{15}v_{ac}$: 1,1225; $D_4^{05}v_{ac}$: 1,1492 (W., Ph. Ch. 55, 222). Lösungsvermögen für verschiedene Salze: W., Ph. Ch. 55, 683. Ionisierungsvermögen: W., Ph. Ch. 54, 167. Innere Reibung: W., Ph. Ch. 55, 223. Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Druck: 471,9 Cal. (Guinchant, C. r. 121, 356; Bl. [3] 13, 1029). Magnetische Molekularrotation von Cyanessigsäuremethylester und von

585

unter Bildung der Verbindung C₆H₄ C[:C(CN)·CO₂·CH₃]-CH (Syst. No. 1458) (SACE BERTHOLD, ZAAR, C. 1907 I, 1130).

Verbindung C₁₆H₁₉O₈N₃. B. Als Nebenprodukt bei der Darstellung von Cyanacetessigsäuremethylester (aus Acetylchlorid, Cyanessigsäuremethylester und Natriumalkoholat), wenn ein Überschuß von Cyanessigsäuremethylester angewandt und das Reaktionsprodukt nach vollständiger Entfernung des Methylalkohols einige Zeit auf dem Wasserbade erwärmt wird (SCHMITT, Bl. [3] 31, 529). F: 135°. Schwer löslich in Alkohol, Chloroform, Aceton, unlöslich in den übrigen Lösungsmitteln. — Wird durch alkoholische Kalilauge in Cyanessigsäuremethylester. Essigsäure und eine Säure CasH₁₁,O₈N₂, gespalten.

essigsäuremethylester, Essigsäure und eine Säure $C_{12}H_{14}O_8N_2$ gespalten. Carbonsäure $C_{12}H_{14}O_8N_2$. B. Beim Verseifen der Verbindung $C_{16}H_{19}O_8N_3$ mittels alkoholischer Kalilauge (SCHMITT, Bl. [3] 31, 530). — F: 158—160°.

Malonsäure-äthylester-nitril, Cyanessigsäure-äthylester, Cyanessigester $C_5H_7O_2N=NC\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus Chloressigester und KCN in Alkohol (MÜLLER, A. 131, 351). Beim Erhitzen von Cyanessigsäure und Alkohol auf $100-110^\circ$ (Phelps, Tillotson, C. 1908 II, 1248); Einfluß von Reaktionsdauer und von Katalysatoren auf diese Reaktion: Ph., Th., C. 1908 II, 1248. Aus Cyanessigsäure und Alkohol mittels Chlorwasserstoffs (Van't Hoff, B. 7, 1382). — Darst. Man kocht 100 g Chloressigester mit 54 g Kaliumeyanid in 70 ccm Methylalkohol am Rückflußkühler (Noyes, Am. Soc. 26, 1545). Bei 2-stündigem Erhitzen von 50 g Cyanessigsäure mit 200 ccm Alkohol und 2 g Schwefelsäure auf $100-110^\circ$ (Phelps, Tillotson, C. 1908 II, 1248, 1249).

Physikalische Eigenschaften. Flüssig. Kp_{.753}: 208—208,5° (Walden, Ph. Ch. 46, 142); Kp: 207° (Van't Hoff, B. 7, 1383), 205,6—206° (korr.) (Phelps, Tillotson, C. 1908 II, 1248); Kp_{.18—19}: 98—99° (Wa., Ph. Ch. 46, 142). — D^{o.}_{vac}: 1,0817 (Wa., Ph. Ch. 55, 223); D^{o.}; 1,0664 (Henry, C. r. 102, 770; Bl. [2] 46, 62); D^{o.}; 1,0629 (Brühl, Ph. Ch. 16, 216); D^{o.}_{vac}: 1,0564 (Wa., Ph. Ch. 55, 223). — Lösungsvermögen für verschiedene Salze: Wa., Ph. Ch. 55, 683. Ionisierungsvermögen: Wa., Ph. Ch. 54, 168. Refraktion und Dispersion in absolutalkoholischer Lösung: Haller, Muller, C. r. 139, 1182; A. ch. [8] 14, 140; Refraktion und Dispersion des Natriumeyanessigesters in absolut-alkoholischer Lösung: Ha., Mu., C. r. 139, 1183; A. ch. [8] 15, 291. — n^{25,5}_α: 1,41584; n^{20,5}_α: 1,41793; n^{25,5}_α: 1,42730 (Br., Ph. Ch. 16, 217). — Innere Reibung: Wa., Ph. Ch. 55, 223. — Molekulare Verbrennungswärme bei konst. Druck: 629,7 Cal. (Guinchant, Bl. [3] 13, 1029. — Dielektrizitätskonstante: Drude, Ph. Ch. 23, 310; Loewe, Ann. d. Physik [N. F.] 66, 398; Wa., Ph. Ch. 46, 175. Elektrisches Leitvermögen: Wa., Ph. Ch. 46, 142. Cyanessigester ist als Säure ein wenig schwächer als Phenel (Vorländer, B. 36, 281).

Chemisches Verhalten.

Einwirkung anorganischer Agenzien. Cyanessigester gibt bei der Chlorierung Chloreyanessigsäureäthylester (Henry, C. r. 104, 1620). Beim Schütteln mit Brom und Wasser entsteht Bromcyanessigsäureäthylester (Errera, Perciabosco, B. 33, 2979). Bei der Einw. von Brom oder Jod oder von Bromcyanessigsäureäthylester auf Natriumcyanessigsäureäthylester in Äther entstehen Tricyan-cyclopropan-tricarbonsäuretriäthylester, die Natriumverbindung des Dicyan-aconitsäuretriäthylesters NC·CH(CO₂·C₂H₅)·C(CO₂·C₂H₅): C(CN)·CO₂·C₂H₅ und Dicyan-cyclopropan-tetracarbonsäureteträäthylester (C₂H₅·O₂C)₂C²(C(N)(CO₂·C₂H₅)) (Errera, Perciabosco, B. 33, 2976; 34, 3704; Engler, L. Mayura, R. 20, 265)

C(CN)(CO₂·C₂H₅)

J. Meyer, B. 38, 2486; vgl. auch Goldthwaite, Am. 30, 465). — Cyanessigester liefert mit nascenter salpetriger Säure Oximino-cyanessigsäureäthylester NC·C(:N·OH)·CO₂·C₂H₅ (Muller, C. r. 112, 1372; A. ch. [7] 1, 504; Conrad, Schulze, B. 42, 735). Gibt beim Eindampfen der ammoniakalischen Lösung Cyanacetamid (van't Hoff, B. 7, 1383; Henry, C. r. 104, 1619). Liefert mit Hydroxylamin Malon-monohydroxamsäure-amidoxim H₂N·C(:N·OH)·CH₂·CO·NH·OH (Modern, B. 24, 3438). Gibt in Alkohol mit Hydrazinhydrat Cyanacetylhydrazid NC·CH₂·CO·NH·NH₂ (v. Rothenburg, B. 27, 687). — I Mol.-Gew. Cyanessigsäureäthylester reagiert mit 1 Atom-Gew. Natrium in absolut-ätherischer Lösung (Henry, C. r. 104, 1619) oder in absolut-alkoholischer Lösung unter Abscheidung des Natrium-cyanessigsäureäthylester (Haller, A. ch. [6] 16, 426). Erwärmt man 2 Mol.-Gew. Cyan-

essigsäureäthylester auf dem Wasserbade mit einer Natriumäthylatlösung, die ein Atom-Gew. Natrium enthält, so erhält man β -Imino- α -eyan-glutarsäurediäthylester $C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot C(:NH) \cdot CH(CN) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ (Bacon, Remfry, Thorpe, Soc. 85, 1736).

Beispiele für die Einwirkung organischer Halogenverbindungen. Natriumcyanessigester gibt bei Einw. von Methyljodid Methylcyanessigsäureäthylester; analog reagiert das Natriumsalz mit Athyljodid und mit Allyljodid (Henry, C. r. 104, 1619). Die Einw. von Chloroform auf Natriumcyanessigester führt zum $a.\nu$ -Dicyan-glutaconsäure-diäthylester ($C_2H_5\cdot O_2C)$ (CN)CH·CH:C(CN)(CO $_2\cdot C_2H_5$) (Errera, G. 27 II, 393; B. 31, 1241). Die gleiche Verbindung entsteht aus Tetrachlorkohlenstoff und Cyanessigester bei Anwesenheit von Natriumäthylat (DIMROTH, B. 35, 2881). — Natriumcyanessigester liefert mit 2.3-Dibrom-indon Bromindon-cyanessigsäureäthylester und Indon-bis-cyanessigsäureäthylester (Liebermann, B. 32, 917). - Bei der Reaktion zwischen Natriumcyanessigester und Chloressigsäureäthylester in alkoholischer Lösung entstehen Cyanbernsteinsäurediäthylester und β -Cyan-tricarballylsäure-triäthylester (Haller, Barthe, C. r. 106, 1413; A. ch. [6] 18, 283); analog entstehen mit α -Brom-propionsäureäthylester α -Methyl- α -cyan-bernsteinsäurediäthylester und α - α -Dimethyl- β -cyan-tricarballylsäure-triäthylester (Barthe, A. ch. [6] 27, 277). Mit β -Jod-propionsäureäthylester entsteht γ -Cyan-pentan- $a\gamma$ -s-tricarbon-säuretriäthylester $C_2H_5\cdot O_2C\cdot C(CN)(CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5)_2$ (Perkin, Soc. 85, 422). Mit γ -Brom-valeriansäureester bildet sich β -Methyl- α -cyan-adipinsäurediäthylester (Noyes, Cox. Über die Einw. von Bromcyanessigsäureäthylester auf Natrium-Am. Soc. 25, 1095). cyanossigsäureäthylester s. S. 585. — Cyanessigester reagiert mit Acetylchlorid in Gegenwart von Pyridin unter Bildung von Acetyl-cyan-essigsäureäthylester (DIECKMANN, BREEST. B. 37, 3387; MICHAEL, ECKSTEIN, B. 38, 51). Bei der Einw, von Natriumcyanessigester auf Chloracetylchlorid entsteht y-Chlor-a-cyan-acetessigsäureäthylester (Benary, B. 41, 2401). Cyanessigester gibt mit Benzoylchlorid in Gegenwart von Chinolin Benzoylcyanessigsäureäthylester und eine Verbindung vom Schmelzpunkt 178° (MICHAEL, ECKSTEIN, B. 38, 52). Natriumcyanessigester liefert mit Äthoxalylchlorid Cyan-oxalessigsäurediäthylester C₂H₅·O₂C·CH(CN)·CO·CO₂·C₂H₅ (TRIMBACH, Bl. [3] 33, 372). Aus Natriumcyanessigester und Chlorameisensäureathylester entsteht Cyanmalonsäureatischer (Hanna) diäthylester (Henry, C.r. 104, 1620). Natriumcyanessigester gibt in Åther mit Acetylsalicylsäurechlorid Acetylsalicoylcyanessigsäureäthylester CH₃·CO·O·C₆H₄·CO·CH(CN)·CO₂·C₂H₅ (Anschütz, A. 367, 177), mit Acetoxynaphthoesäurechlorid (CH₂·CO·O)²C₁₀H₆(COCl)²COCl) (CHCCOCl)²COCl) (CHCCOCl)²COCl) (CHCCOCl)²COCl) (CHCCOCl)²COCl) (CHCCOCl)²COCl) (CHCCOCl)²COCl) (CHCCOCl)²COCl) (CHCCOCl)²COCl) (CHCCOCl)²COCl)²COCl) (CHCCOCl)²COCl) (CHCCOCl) (CHCCO $\label{eq:co-constraint} \mbox{den Acetoxynaphthoyleyanessigsäureäthylester } (\mbox{CH}_3 \cdot \mbox{CO} \cdot \mbox{O})^3 \mbox{C}_{10} \mbox{H}_5 [\mbox{CO} \cdot \mbox{CH}(\mbox{CN}) \cdot \mbox{CO}_2 \cdot \mbox{C}_2 \mbox{H}_5]^2$ (Anson., Graff, A. 367, 258). Mit Acetoxy-p-toluylsäurechlorid (CH₂)¹C₆H₃(O·CO·CH₂)³

(COCl)⁴ entsteht Oxymethylcyancumarin CH_3 CH·CN (Syst. No. 2620) (Ansch...

WAGNER, A. 367, 232); analog reagiert das Acetoxy-m-toluylsäurechlorid (CH₃) 1 C₆H₃(O·CO-CH₃) 4 (COCl) 3 (ANSCH., SIEBEN, A. 367, 249).

Einwirkung von Alkohol in Gegenwart von Mineralsäure. Cyanessigester liefert mit Alkohol und Chlorwasserstoff salzsauren Carbäthoxyacetiminoäthyläther C_2H_5 · O_2C · CH_2 ·C(O· $C_2H_5)$: NH +HCl (PINNER, B. 28, 478). Überführung von Cyanessigester in Malonsäurediäthylester (vgl. S. 573): Phelps, Tillotson, C. 1908 II, 1248.

Beispiele für Einwirkung von Aldehyden und Ketonen. Cyanessigester reagiert mit Benzaldehyd in Gegenwart von etwas Natriumäthylat unter Bildung von α-Cyan-zimtsüreäthylester (Carrier, J. pr. [2] 45, 500). Analog verläuft die Kondensation mit Anisaldehyd, Zimtaldehyd, Furfurol, Piperonal (Bechert, J. pr. [2] 50, 10, 13, 16, 18). Natriumcyanessigester liefert in Alkohol mit Phenylacetaldehyd α-Cyan-α-styryl-essigsäureäthylester C₆H₅·CH·CH·CH(CN)·CO₂·C₂H₅ und α α'-Dicyan-β-benzyl-glutarsäure HO₂C·CH(CN)·CH(CH₂·C₆H₅·CH(CN)·CO₂·H (Haworth, Soc. 95, 482). Bei der Reaktion zwischen Cyanessigester und Salicylaldehyd in Alkohol in Gegenwart von etwas Natriumäthylat entsteht ο-Oxybenzal-bis-cyanessigsäureäthylester (Bechert, J. pr. [2] 50, 20). Beim Erhitzen von Cyanessigester mit β-Athoxy-α-naphthaldehyd auf 120° entsteht der Ester C₂H₅·O·C₁₀H₆·CH·C(CN)·CO₂·C₂H₅ (Helbronner, Bl. [3] 29, 880). Kondensation von Cyanessigester mit aromatischen Oxyaldehyden in Gegenwart von Piperidin: Knoevenagel, Schröter, B. 37, 4490; Kn., Arnor, B. 37, 4496. — Cyanessigsäureäthylester und Isopropyliden-bis-cyanessigsäureäthylester (Komppa, B. 33, 3532). Natriumcyanessigsster gibt mit Aceton in absolutem Alkohol auf dem Wasserbade die Verbindung CH·C(CH₂)·C(CN)·CO₂·C₂H₅

 $CO \cdot CH(CN) \cdot C(CH_3)_2$, mit Diäthylketon in siedendem absolutem Alkohol $\beta \cdot \beta$ -Di-

äthyl-a-cyan-acrylsäure (Gardner jun., Haworth, Soc. 95, 1958). Cyanessigester liefert in Alkohol mit Cyclohexanon in Gegenwart von Natriumäthylat oder von Piperidin den

CH₂·CH₂·C·CH(CN)·CO₂·C₂H₅; bei der Verwendung Cyclohexenyl-cyanessigsäureäthylester von Natriumäthylat als Kondensationsmittel treten als Nebenprodukte eine Verbindung

C₁₄H₂₀O₅N₂ (s. bei Cyclohexanon, Syst. No. 612) und Cyclohexylidencyanessigsäureäthyl-CH₂·CH₂·C:C(CN)·CO₂·C₂H₅ and (Hamping Hamping Property Sec. 93, 1044

auf (Harding, Haworth, Perkin, Soc. 93, 1944, $CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2$

1945, 1956). Natriumcyanessigester reagiert in siedendem Alkohol mit Benzalaceton unter Bildung von β-Styryl-a-cyan-crotonsäure C₆H₅·CH:CH·C(CH₃):C(CN)·CO₂H, mit Benzoin unter Bildung von $\beta_{\cdot y}$ -Diphenyl-a. δ -dicyan- β -butylen-a. δ -dicarbonsäure $HO_{\cdot C}$ -CH(CN)·C(C_6H_5)·C(C_6H_5)·CH(CN)·CO $_2H$, mit Acetophenon unter Bildung von ϵ -Oxy- β . ϵ -diphenyl-y-cyan-a-pentylen- γ -carbonsäure CH_2 :C(C_6H_5)·C(CN)(CO $_2H$)·CH $_2$:CH(OH)·C $_5H_5$ (HAWORTH,

RESCHI, B. 26 Ref., 944).

Beispiele für Einwirkung von Säureanhydriden und von Säureestern. Cyanossigester ist bei Ausschluß von Alkali gegen Essigsäureanhydrid beständig; beim Erhitzen mit Essigsäureanhydrid in Gegenwart von Natriumacetat entsteht Acetylcyanessigsäurcäthylester und Cyanacetylaceton; statt Natriumacetat können auch Pyridin oder Tripropylamin, nicht aber Anilin, Dimethylanilin oder Chinolin als Kondensationsmittel dienen propylamin, nicht aber Anilin, Dimethylanilin oder Chinolin als Kondensationsmittel dienen (Dieckmann, Breest, B. 37, 3384). — Bei der Addition von Natriumcyanssigester an Ester der Acrylsäure-Reihe R₂C: CH·CO₂·C₂H₅ entstehen hauptsächlich die sauren Ester vom Typus HO₂C·CH(CN)·CR₂·CH₂·CO₂·C₂H₅ als primäre Reaktionsprodukte; erst bei fortgesetztem Erwärmen werden langsam die neutralen Ester C₂H₅·O₂C·CH(CN)·CR₂·CH₂·CO₂·C₂H₅ gebildet (Thorpe, Soc. 77, 926). Cyanessigester gibt mit äquimolekularen Mengen Fumarsäuredimethylester in Gegenwart von Diäthylamin ein gelbes Öl von der Zusammensetzung CH₃·O₂C·CH₂·CH(CO₂·CH₃·CH(CN)·CO₂·C₂H₅ (Kp₁₆: 190—210°) (Knorvenagel, Motter, B. 37, 4464). — Bei der Einw. von Brom auf den in siedenden Schwefelkohlenstoff suspendierten Natriumcyanessigester entsteht a.a'-Dithio·ββ'-dicyan-tetrahydrothiophen-C₂H₅·O₂C·C(CN)·C(CN)·CO₂·C₂H₅ (Syst. No. 2622) (Wenzel, SC—S—CS

SC-S-CS

B. 34, 1043). — Cyanessigester gibt mit Mesoxalsäureestern in Gegenwart von Piperidin je nach den Bedingungen die Verbindungen C₂H₅·O₂C·C(CN): C(CO₂·R)₂ oder C₂H₅·O₂C· CH(CN)·C(CO₂·R)₂·CH(CN)·CO₂·C₂H₅ (SCHMITT, C.r. 140, 1401; A.ch. [8] 12, 413). Bei der Reaktion zwischen Cyanessigester und Oxalessigsäurediäthylester in Gegenwart von Piperidin entsteht a-Cyan-a-propylen-a. β . γ -tricarbonsäuretriäthylester $C_2H_5 \cdot O_2C \cdot C(CN)$: C(CO₂·C₂H₅)·CH₂·CO₃·C₂H₅ (SCHMITT, C. r. 143, 912; A. ch. [8] 12, 424). Natriumeyanessigsster gibt in alkoholischer Lösung mit Oxalessigsänrediäthylester auf dem Wasserbade $\gamma\text{-Cyan-}a\text{-propylen-}a.\beta.\gamma\text{-tricarbons}\\ \ddot{a}\text{uretria}\\ \dot{a}\text{thylester}\quad \ddot{C}_2H_5\cdot O_2C\cdot \dot{C}H(CN)\cdot C(CO_2\cdot C_2H_5): CH\cdot CYANON \\ \dot{c}\text{-}CYANON \\ \dot{$ CO₂·C₂H₅ (ROGERSON, THORPE, Soc. 89, 638).

Beispiele für Einwirkung von Aminen. Durch Erhitzen mit Arylaminen können N-[Cyanacetyl]-arylamine und Malon-bis-arylamide gebildet werden (vgl. Piccinini, Del-PIANO, C. 1907 I, 335). — Beim Erhitzen von Cyanossigester mit o-Amino-benzaldehyd auf

N:COH (Syst. No. 3340); beim Erhitzen mit 190° entsteht 2-Oxy-3-cyan-chinolin C₆H₄< o-Amino-acetophenon auf etwa 200° 2-Oxy-4-methyl-3-cyan-chinolin (Syst. No. 3341) (Gua-

Beispiele für gemeinsame Einwirkung von Ammoniak und Oxo-Verbindungen. Bei der Einw. von Aldehyden und Ammoniak auf Cyanessigester können auf- $NC \cdot C \cdot C(R) : C \cdot CN$

HO·C—N—C·OH (GUARESCHI, A. 825, 207), treten: 2.6-Dioxy-4-alkyl-3.5-dicyan-pyridine Alkylidencyanessigsäureäthylester $R \cdot CH : C(CN) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ und Alkylidencyanectamide R·CH:C(CN)·CO·NH₂ (Piccinini, C, 1903 H, 713), Additionsprodukte von 1 Mol. Alkylidencyanessigsäureäthylester und 1 Mol. Alkylideneyanacetamid (Guareschi, A. 325, 208; vgl. Carrick, J. pr. [2] 45, 511) und Alkylideneyanacetamide R·CH₂·CH(CN)·CO·NH₂ (Guareschi, A. 325, 208). Verlauf der Reaktion bei Anwendung von Acetaldehyd: Quenda, C. 1897 I, 903, von Propionaldehyd: Guareschi, C. 1903 II, 192, von n-Butyraldehyd: Gu., C. 1902 II, 700, A. 325, 218, von Isobutyraldehyd und von Isovaleraldehyd: Gu., C. 1903 II, 192, von m-Toluylaldehyd: Gu., C. 1903 II, 193, von Benzaldehyd: Gu., C. 1899 II, 118, A. 325, 222, von m-Toluylaldehyd: Gu., C. 1902 II, 699, A. 325, 212, von Zimtaldehyd: Procunsi, C. 1903 II, 713, von Anisaldehyd: Gu., C. 1899 II, 119, 4, 325, 212, von Zimtaldehyd: Procunsi, C. 1903 II, 713, von Anisaldehyd: Gu., C. 1899 II, 119, 4, 325, 223, von Pipergraph: Pr. C. 1893 II, 713, von Furfurd: Gu. C. 1899 II, 119, A. 325, 223, von Piperonal: Pr., C. 1903 II, 713, von Furfurol: Gu., C. 1899 II, 118. Bei der Einw. von Äthylidenacetessigsäureäthylester und Ammoniak $NC \cdot C \cdot C(CH_3) : C \cdot CN$

auf Cyanessigester entstehen 2.6-Dioxy-4-methyl-3.5-dicyan-pyridin $HO \cdot C -$ Dihydrokollidindicarbonsäurediäthylester $\begin{array}{c} C_2H_5 \cdot O_2C \cdot C \cdot CH(CH_3) \cdot C \cdot CO_2 \cdot C_2H_5 \\ CH_3 \cdot C - NH - C \cdot CH_3 \end{array} \quad \text{und in geringer Menge die Verbindung $CH_3 \cdot CO \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CH(CH_3) \cdot CH(CN) \cdot CO \cdot NH_2 (\text{Quenda, } C. 1897 \text{I, } 903; \text{Guareschi, } C. 1907 \text{I, } 332). \\ - \text{Sättigt man Aceton mit Ammoniak und gibt unter Kühlung Cyanessigester hinzu, so entsteht $a.a.\gamma$-Trimethyl-β'-cyan-a'-oxo-tetrahydropyridin <math display="block"> \begin{array}{c} NC \cdot C: C(CH_3) \cdot CH_2 \\ OC - NH - C(CH_3) \cdot CH_2 \\ OC - NH - C(CH_3)_2 \end{array} \quad \text{(Guareschi, } B. \textbf{ 26 Ref., } 450). \text{ Bei Behandlung von Aceton mit Cyanessigester und alkoholischem Ammoniak erhält man } \beta.\beta\text{-Dimethyl-}a.a'$-dicyanglutarsäureimid} \\ OC - NH - CO \\$

Beispiele für Einwirkung von Säureamiden, Säureamidinen, Säurenitrilen. Cyanessigester liefert beim Kochen mit überschüssigem Harnstoff das Ammoniumsalz der Verbindung OC $\langle N_H \rangle$ C·CH₂·CO₂·C₂H₅ (?) (Syst. No. 3696) (Frerichs, Hartwig, J. pr. [2] 72, 489). Aus Cyanessigester, Harnstoff und alkoholischem Natriumäthylat entsteht 6-Imino-2.4-dioxo-pyrimidin-hexahydrid (Syst. No. 3615) (CONRAD, A. 340, 312; MERCK, D. R. P. 165562; C. 1906 I, 300); als Kondensationsmittel können auch dienen: Natrium allein (M., D. R. P. 165562; C. 1906 I, 300), Natriumamid (M., D. R. P. 165561; C. 1906 I, 300) oder Natriumcarbid (M., D. R. P. 185963; C. 1907 II, 655). Cyanessigester verbindet sich mit Thioharnstoff in Gegenwart von Natriumäthylat zu 4-Oxo-6-imino-2-thio-pyrimidin-hexahydrid NH—CO CH₂ (Syst. No. 3615) (W. Traube, A. 331, 67; Bayer & Co., D. R. P. 156055; C. 1905 I, 58). Bei der Einw. von Cyanessigester auf O-Methyl-isoharnstoff in Gegenwart von alkoholischem Natriumäthylat entsteht 2-Methoxy-4-oxo-6-imino-pyrimidintetrahydrid (Syst. No. 3636) (Engelmann, B. 42, 179). Mit Guanidin in Alkohol entstehen Cyanacetylguanidin (Syst. No. 207) und 2.6-Diimino-4-oxo-pyrimidin-hexahydrid (Syst. No. 3615) (W. T., B. 33, 1375; D. R. P. 115253; C. 1900 II, 1168); bei Anwendung von Natrium-cyanessigester bildet sieh nur das Pyrimidinderivat (W. T., D. R. P. 134984; C. 1902 II, 1165). Le gleicher Weise verlöuft die Bealtien mit Acetendiin und mit Benyaridin (W. T. 165). 1165). În gleicher Weise verläuft die Reaktion mit Acetamidin und mit Benzamidin (W. T., D. R. P. 135371; C. 1902 II, 1229). Diphenylformamidin reagiert mit Cyanessigester bei 150° unter Bildung des Anils des Formylcyanessigsäureäthylesters C₆H₅·N:CH·CH(CN)·CO₂·C₂H₅ (Syst. No. 1654) (Dains, B. 35, 2510). Natriumcyanessigester gibt in Äther mit Phenylisocyanat das Natriumderivat des Cyanmalonsäureäthylesteranilids (MICHAEL, COBB, A. 363, 78). — Mit Dicyan reagiert Cyanessigester bei Gegenwart von Natriumäthylat unter Bildung von Iminocyanmethyl-cyanessigester $NC \cdot C(:NH) \cdot CH(CN) \cdot CO_3 \cdot C_2H_5$ (W. T., Sander, A. 332, 155). Aus Natriumcyanessigester und Formaldehydcyanhydrin in alkoholischer Lösung entsteht in der Wärme a.a'-Dicyan-glutarsäurediäthylester, $C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CH(CN) \cdot CH_2 \cdot CH(CN) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ (Higson, Thorre, Soc. 89, 1458), in der Kälte entsteht der $a\beta$ -Dicyan-propionsäureäthylester $NC \cdot CH_2 \cdot CH(CN) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ (Hig., Tho., Soc. 89,

Einwirkung von Diazoniumverbindungen. Bei der Einw. von Benzoldiazoniumsalzen (am besten in Gegenwart von Natriumacetat) auf Cyanessigester entstehen a- und β -Benzolazo-cyanessigester (Hantzson, Thompson, B. 38, 2266; vgl. Haller, C. r. 106, 1171; Krückenberg, J. pr. [2] 49, 323). Kuppelung von Cyanessigester mit tetrazotiertem Benzidin und Homologen: Lax, J. pr. [2] 63, 14, 27.

Natriumcyanessigsäureäthylester NaC₅H₆O₂N. Zur Konstitution vgl.: Thoeff, Soc. 77, 923; Haller, Muller, C. r. 139, 1185; A. ch. [8] 15, 295. B. Durch Einw. von Natrium auf Cyanessigsäureäthylester in wasserfreiem Äther (Henry, C. r. 104, 1619). Aus Cyanessigsäureäthylester (11 g), gelöst in dem gleichen Volum absolutem Alkohol, mittels Natriumäthylats (2,3 g Natrium, 30 g absolutem Alkohol) (Haller, A. ch. [6] 16, 426). Kann aus heißem Alkohol umkrystallisiert werden (Th.). Löst sieh in Wasser zu einer klaren Lösung ohne alkalische Reaktion; aus der kalten Lösung wird durch Ansäuern der Cyanessigester nicht regeneriert; beim Kochen der Lösung und Eindampfen erhält man cyanessigsaures Natrium (Th., Young, Soc. 77, 936).

 $\label{lem:constitution} \textit{Umwandlungsprodukte des Cyanessigs\"{a}\textit{ure\"{a}thylesters, deren Konstitution ungewiß ist.}$

Verbindung $C_3H_4ON_2$. B. Aus Cyanessigester, Ammoniak und Methylhexylketon oder Methylbutylketon, neben anderen Produkten (Pasquali, C. 1897 I, 904). -- Bräunt sich bei 300° , ohne zu schmelzen.

Verbindung $C_6H_5ON_3$. B. Aus Aceton, Cyanessigester und Ammoniak, neben anderen Produkten (Pasquari, C. 1897 I, 904). — F: $213-214^{\circ}$.

Verbindung $C_8H_9ON_3$. B. Aus Methylpropylketon, Cyanessigester und Ammoniak, neben anderen Produkten (Pasquali, C. 1897 I, 904). — Blättchen. F: 196—197°. — Sehr unbeständig gegen Ammoniak. Liefert in Berührung damit Propan, Cyanwasserstoff und 2.6-Dioxy-4-methyl-3.5-dicyan-pyridin.

Verbindung C₂H₁₁ON₃. B. Aus Methylbutylketon, Cyanessigester und Ammoniak, neben anderen Produkten (Pasquali, C. 1897 I, 904). — Blättchen. F: 177—178°. Schwer löslich in Alkohol. — Wird durch Erwärmen mit Ammoniak unter Entwicklung von Cyanwasserstoff und Bildung von 2.6-Dioxy-4-methyl-3.5-dicyan-pyridin zersetzt.

Verbindung C₁₁H₁₅ON₃. B. Aus Methylhexylketon, Cyanessigester und Ammoniak, neben anderen Produkten (PASQUALI, C. 1897 I, 904). — F: 152°. Schwer löslich in Wasser. Löslich in Ammoniak; zersetzt sich in dieser Lösung unter Abspaltung von Cyanwasserstoff, Entwicklung eines Gases und Bildung von 2.6-Dioxy-4-methyl-3.5-dicyan-pyridin.

Verbindung C₁₂H₁₉O₄N. B. Aus Brompivalinsäureäthylester (S. 321, Z. 3 v. o.) und Kaliumcyanessigsäureäthylester in absolutem Alkohol (Blaise, C. r. 134, 1114). — Kp₁₆: 166°. — Durch Verseifung und nachfolgendes Erhitzen des Verseifungsproduktes entsteht eine Säure C₇H₁₂O₄ (s. u.).

Dicarbonsäure C₇H₁₂O₄. B. Man verseift die Verbindung C₁₂H₁₉O₄N (s. o.) und erhitzt das Verseifungsprodukt (Blaise, C. r. 134, 1114). — Krystalle (aus Petroläther + Benzol). F: 74—75°. Sehr widerstandsfähig gegen Oxydationsmittel. — Das Anhydrid krystallisiert in siedendem Methylchlorid, ist bei gewöhnlicher Temperatur flüssig und siedet unter 34 mm bei 165—167° (Blaise, C. r. 134, 1114). — Die Anilsäure schmilzt bei 131°; das Anil bei 189°, die p-Tolilsäure bei 138° (B.).

Malonsäure-chlorid-nitril, Cyanacetylchlorid C_3H_2 ONCl = NC·CH₂·COCl. B. Aus Cyanessigsäure und Phosphorpentachlorid (MULDER, Bl. [2] 29, 533). — Liefert mit Harnstoff Cyanacetyl-harnstoff.

Malonsäure-bromid-nitril, Cyanacetylbromid $C_2H_2ONBr = NC \cdot CH_2 \cdot COBr$. B. Aus Bromessigsäurebromid und Silbercyanid in Chloroform bei 100° (Hürner, A. 131, 66). — Nadeln (aus Äther) oder würfelförmige Krystalle (aus Eisessig + Chloroform). — Zerfällt mit Wasser in Ammoniak, Ammoniumbromid und saure Produkte.

Propandinitril, Malonsäuredinitril, Malonitril, Methylendicyanid $C_3H_2N_2=CH_2(CN)_2$. B. Aus Malonsäurediamid mit Phosphorpentoxyd in sehr geringer Menge (Henry, C. r. 102, 1394). Aus Cyanacetamid mit 1 Mol-Gew. Phosphorpentoxyd (Henry, C. r. 102, 1395). — Darst. Man erwärmt 1 Tl. Cyanacetamid mit 1 Tl. Phosphorpentachlorid im Vakuum auf 100° und destilliert dann (Hesse, Am. 18, 726). — Krystallinisch. F: 29° bis 30° (Henry). Kp₇₅₂: 223—224° (Berthelott, Petit, A. ch. [6] 18, 128); Kp: 218—219° (Henry), 219—220° (Hesse); Kp₂₀: 109°; Kp₁₁: 99° (Hesse). $D_4^{4.3}$: 1,0488 (Brühl, Ph. Ch. 16, 214). Löslich in 7,5 Tln. Wasser, in 2,5 Tln. Alkohol, in 5 Tln. Åther, in 10 Tln. Chloro-

form, in 10 Tin. Eisessig und in 15 Tin. Benzol (Hesse, Am. 18, 727). Refraktion und Dispersion in absolut-alkoholischer Lösung: Haller, Muller, C. r. 130, 1182; A. ch. [8] 14, 140; 15, 291. — $n_a^{g,3}$: 1,41259; $n_b^{g,2}$: 1,41463; $n_a^{g,3}$: 1,42371 (Brühl). Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Druck: 395,1 Cal. (Berthelot, Pettt, A. ch. [6] 18, 131). Dielektrizitätskonstante: Eggers, C. 1904 I, 1390. — Färbt sich auch bei Abschluß vom Licht allmählich dunkel (Hesse). Beim Versetzen der ätherischen Lösung des Malonitrils mit Natrium und wenig Alkohol entsteht ein Gemenge von Na C_3HN_2 und Na $_2C_3N_2$ (HESSE, Am. 18, 735). Beim Hinzufügen einer ammoniakalischen Silberlösung zu einer Lösung von Malonitril in Wasser entsteht ein Gemenge der Salze AgC₃HN₂ und Ag₂C₃N₂ (HESSE, Am. 18, 730). Malonitril gibt in wäßr. Lösung mit Brom, je nach der angewandten Menge, neben öligen und amorphen Produkten Brommalonsäuredinitril oder Dibrommalonsäuredinitril (HESSE, Am. 18, 728). Liefert in Alkohol mit wäßr. Hydroxylaminlösung, je nach der angewandten Menge, Cyan-äthenyl-amidoxim NC·CH₂·C(:N·OH)·NH₂ oder Malonsäurebis-amidoxim $H_2N \cdot C(:N \cdot OH) \cdot CH_2 \cdot C(:N \cdot OH) \cdot NH_2$ (SCHMIDTMANN, B. 29, 1168). mit Hydrazinhydrat 3.5-Diamino-pyrazol $H_2N \cdot C \cdot NH_2$ (v. Rothenburg, (v. Rothenburg, B. 27; 690). Wird von konz. Salzsäure ohne Wärmezufuhr zu Malonsäure verseift, beim Erhitzen im geschlossenen Rohr auf 150° in Chloressigsäure, Ammoniak und Kohlendioxyd gespalten (HENRY, C. r. 102, 1396). Malonitril gibt in Methylalkohol mit Methyljodid in Gegenwart von Natriummethylat Dimethyl-cyanessigsäure-iminomethyläther (CH₃) C(CN)·C(:NH)·O·CH₃ (HESSE, Am. 18, 742). Erhitzt man das Gemisch des Mono- und Di-natriumsalzes des Malonitrils mit Methyljodid im geschlossenen Rohr auf 100° , so erhält man Dimethylmalonsäuredinitril (Hesse, Am. 18, 738). Die gleiche Verbindung entsteht neben Methylisonitril, wenn man das Gemisch von Mono- und Di-silbersalz des Malonitrils bei -10° in Methyljodid einträgt und nach Beendigung der ersten heftigen Reaktion das Gemisch auf 50° erwärmt (HESSE, Am. 18, 733). Malonitril gibt mit Natriumäthylat und Chloroform die Verbindung (NC)₂CH·CH·C(CN)·C(:NH)·O·C₂H₅ bezw. (NC)₂C·CH·CH(CN)·C(:NH)·O·C₂H₅ (Syst. No. 190) (Kötz, Zörnig, J. pr. [2] 74, 435). Liefert mit Natriumäthylat und Chloroyan (SCHMIDTMANN, B. 29, 1171) oder Bromeyan (HANTZSCH, OSSWALD, B. 32, 643) Cyanoform CH(CN)₈. Aus Malonitril, Natriumäthylat und Chlorameisensäureester entsteht das Natriumsalz des Dicyanessigsäureesters (Hesse, Am. 18, 738). Malonitril gibt in Gegenwart von Natriumäthylat cyanessigsaureesiers (HESSE, Am. 10, 100). Introducting $CH_2 < C(:NH) \cdot NH > CO$ (MERCK, mit Harnstoff 2-Oxo-4.6-diimino-pyrimidin-hexahydrid $CH_2 < C(:NH) \cdot NH > CO$ (MERCK, D. R. P. 166448; C. 1906 I, 620), mit Thioharnstoff 2-Thio-4.6-diimino-pyrimidin-hexahydrid CH₂<C(:NH) NH CS (W. TRAUBE, A. 331, 80; BAYER & Co., D. R. P. 158621; C. 1905 I, 841). Mit p-Nitroso-dimethylanilin kondensiert sich Malonitril schon ohne Alkalizusatz zu Dimethylaminophenyl- μ -cyan-azomethin-carbonsäurenitril (CH₃)₂N·C₆H₄·N:C(CN)₃ (SACHS, B. 33, 963). Bei der Einw. von Benzoldiazoniumnitrat auf Malonitril in wäßr. Kalilauge entsteht Mesoxalsäurenitril-phenylhydrazon (NC) $_2$ C: N·NH·C $_6$ H $_5$ (SCHMIDTMANN, B. 29, 1174). — Malonitril ist giftig (HEYMANS, C. 1897 I, 1217). — NaC $_3$ HN $_2$. B. Aus 1 g Malonitril und 0,33 g Natrium, gelöst in 10 ccm absolutem Alkohol (Schmidtmann, B. 29, 1171). Krystalle.

Propan-amidin, Malonsäure-amidin $C_3H_7ON_3=H_2N\cdot CO\cdot CH_2\cdot C(:NH)\cdot NH_2$. B. Das Hydrochlorid entsteht beim Stehen von salzsaurem Carbäthoxyacetylimino-äthyläther $C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH_2\cdot C(:NH)\cdot O\cdot C_2H_5+HCl$ mit alkoholischem Ammoniak (PINNER, B. 28, 479). — $C_3H_7ON_3+HCl$. Prismen. Zersetzt sich bei 150°, ohne zu schmelzen. Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol. Mit Anilin + Alkohol entsteht das Anilinsalz des Malonsäure-[diphenylamidins] $HO_2C\cdot CH_2\cdot C(:N\cdot C_5H_5)\cdot NH\cdot C_6H_5$.

Hydroxylamin-, Hydrazin- und Stickstoffwasserstoffsäure-Derivate der Malonsäure.

Malon-monohydroxamsäure $C_3H_5O_4N = HO_2C \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot OH$ bezw. $HO_2C \cdot CH_2 \cdot C(:N \cdot OH) \cdot OH$. B. Das Ammoniumsalz entsteht bei anhaltendem Kochen einer wäßr. Lösung des Ammoniumsalzes des Malonhydroxamsäureoxims (S. 591) (Hantzsch, Schatzmann, Urbahn, B. 27, 804). — $NH_4C_3H_4O_4N$. F: 181° .

Malonsäure-monoamidoxim, Carboxyäthenylamidoxim $C_3H_4O_3N_2=HO_2C\cdot CH_2\cdot C(:N\cdot OH)\cdot NH_2$. B. Durch Einw. von Hydroxylamin-hydrochlorid und Sodalösung oder Ammoniak auf Malonamidsäureäthylester (Schiff, A. 321, 361). Aus Cyanessigsäure und Hydroxylamin bei 40° (Modeen, B. 27 Ref., 261). Beim Digerieren von Malon-hydroxamsäure-amidoxim mit Salzsäure (M.). — Dicke Blätter. F: 144° (M.). Verhalten beim Titrieren

gegen Phenolphthalein: Schiff, A. 321, 362. Zerfällt bei der Destillation in Kohlendioxyd und Äthenylamidoxim (M.). — CuC₃H₄O₃N₂. Grüner Niederschlag (M.; Sch.). — Hydrochlorid. F: 143° (M.). — Sulfat. F: 160° (M.).

Propan-nitril-amidoxim, Malonsäure-nitril-amidoxim, Cyanäthenylamidoxim $C_3H_5ON_3=NC\cdot CH_2\cdot C(:N\cdot OH)\cdot NH_2$. B. Man gibt erst 5,25 g salzsaures Hydroxylamin, gelöst in 8 ccm Wasser und dann allmählich eine konz. Kaliumdicarbonatlösung (20 ccm) zu der Lösung von 5 g Malonitril in 5 ccm absolutem Alkohol (SCHMIDTMANN, B. 29, 1168). — Blättchen (aus absolutem Alkohol). F: $124-127^{\circ}$ (Zers.). Leicht löslich in warmem Wasser, absolutem Alkohol, schwerer in Ather, Benzol und Chloroform, unlöslich in Ligroin. Leicht löslich in Basen und Säuren. Wird durch FeCl₃ dunkelrot, durch Kupfervitriol smaragdgrün gefärbt.

Acetylderivat $C_5H_2O_2N_3=NC\cdot CH_2\cdot C(:N\cdot O\cdot CO\cdot CH_3)\cdot NH_2$. B. Aus Cyanäthenylamidoxim und gut gekühltem Essigsäureanhydrid (SCHMIDTMANN, B. 29, 1169). — Nadeln (aus absolutem Alkohol). F: 142°. Leicht löslich in Wasser, heißem Alkohol und Chloroform, schwer in Benzol und Äther, unlöslich in Ligroin.

Malon-hydroxamsäure-amidoxim $C_3H_7O_3N_3 = H_2N \cdot C(:N \cdot OH) \cdot CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot OH$. B. Bei 3—4-stündigem Erwärmen von 30 g Cyanessigsäureäthylester, 40 g salzsaurem Hydroxylamin und 82,3 g Soda mit verdünntem Alkohol auf 40° (Modden, B. 24, 3438). Aus Cyanacetamid und 2 Mol.-Gew. Hydroxylamin (M., B. 27 Ref., 260). — Prismen (aus Wasser). Zersetzt sich gegen 152° (M., B. 27 Ref., 261). Schwer löslich in kaltem Wasser, unlöslich in Alkohol, Äther, Benzol, Ligroin, Eisessig (M., B. 24, 3439). — Zerfällt beim Erwärmen mit Salzsäure in Hydroxylamin und Malonsäure-mono-amidoxim; die wäßr. Lösung wird durch FeCl₃ tiefrot gefärbt (M., B. 24, 3439). — $C_3H_7O_3N_3 + HCl$. F: 120—121° (M., B. 27 Ref., 261). — Nitrat F: 85° (M., B. 27 Ref., 261).

Propan-bis-amidoxim, Malonsäure-bis-amidoxim $C_8H_8O_2N_4=H_8N\cdot C(:N\cdot OH)\cdot CH_2\cdot C(:N\cdot OH)\cdot NH_2$. B. Aus 5 g Malonitril (gelöst in 5 ccm absolutem Alkohol), 10,5 g salzsaurem Hydroxylamin (gelöst in 16 ccm Wasser) und 15,2 g Kaliumdicarbonat (gelöst in 40 ccm Wasser) (Schmidtmann, B. 29, 1169). — Nädelchen (aus Alkohol). F: 163—167° (Zers.). Leicht löslich in heißem Wasser und in siedendem, absolutem Alkohol, unlöslich in Åther, Benzol, Ligroin und Chloroform. Wird durch Kupfervitriol smaragdgrün gefärbt.

Diacetylderivat $C_7H_{12}O_4N_4 = H_2N \cdot C(:N \cdot O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH_2 \cdot C(:N \cdot O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot NH_2$.

B. Aus Malonsäure-bis-amidoxim mit Essigsäureanhydrid (Schmidtmann, B. 29, 1170).

Prismen (aus Alkohol). Schmilt bei 153-159°, dabei in Wasser und die Verbindung $CH_3 \cdot C < N - C \cdot CH_2 \cdot C \cdot N \cdot C \cdot CH_3$ (Syst. No. 4707) zerfallend. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und siedendem Chloroform, schwer in Benzol, fast unlöslich in Ligroin.

Malonsäure-mono-oxyamidoxim, Malonhydroxamsäureoxim $C_3H_4O_4N_2 = HO_2C-CH_3 \cdot C(:N \cdot OH) \cdot NH \cdot OH$. Zur Konstitution vgl. Schiff, A. 321, 363. — B. Das $NH_4 \cdot Salz$ entsteht beim Einleiten (unter Kühlung) von NH_3 in ein Gemisch aus 1 Mol.-Gew. Malonester und einer konz. wäßr. Lösung von 2 Mol.-Gew. salzsaurem Hydroxylamin (Hantzsch, Schatzmann, Urbahn, B. 27, 803); man zerlegt das $NH_4 \cdot Salz$ durch Essigsäure. — Prismen (aus Wasser) (H., Sch., U.); Platten (aus verdünnter Essigsäure) (Pickard, Allen, Bowdler, Carter, Soc. 81, 1572). F: 154-155° (stürmische Zers.) (H., Sch., U.), 144-145° (Sch., A. 321, 364), 160° (P., A., B., C., Soc. 81, 1572). Kaum löslich in Alkohol, unlöslich in Äther (H., Scha., U.). — Verhalten beim Titrieren gegen Phenolphthalein: Schiff, A. 321, 364. Zersetzt sich sehr leicht beim Umkrystallisieren aus lauwarmem Wasser (Schiff). Beim Kochen des NH_4 -Salzes mit Wasser entsteht Malonmonohydroxamsäure (H., Scha., U.). Beim Kochen mit Phenythydrazin in Alkohol entsteht Malonsäure-bis-phenythydrazid (P., A., B., C.). — $NH_4C_3H_5O_4N_2$. Krystallpulver. F: 141° (Zers.). Schwer löslich in kaltem Wasser (H., Scha., U.). — $Cu_3C_6H_{10}O_{10}N_4 = [HO \cdot Cu \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot C(NH \cdot OH) : N \cdot O]_2Cu$. Blattgrün. Verpufft, trocken oder mit wenig Salpetersäure befeuchtet, beim allmählichen Erhitzen (Schiff).

Malonsaure-nitril-hydrazid, Cyanacethydrazid C₃H₅ON₃ = NC·CH₂·CO·NH·NH₂.

B. Man versetzt 22,6 g Cyanessigsäureäthylester, gelöst in 110 g Alkohol, allmählich mit 10 g Hydrazinhydrat und kocht 1 Stunde lang (v. Rothenburg, B. 27, 687). — Prismen (aus Alkohol). F: 114,5—115°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, fast unlöslich in Äther. — Beim Erhitzen mit Salzsäure oder Alkalien entstehen Malonsäure, Ammoniak und Hydrazin.

Acetylderivat, Malonsäure-nitril-[acetylhydrazid], symm. Acetyl-cyanacetylhydrazin $C_5H_7O_2N_3=NC\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus Cyanacetylhydrazid und Essigsäureanhydrid (v. Rothenburg, B. 27, 688). — Warzen (aus Alkohol). F: 172°.

Acetonderivat, Aceton-cyanacetylhydrazon $C_0H_0ON_3 = NC \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot N$: $C(CH_3)_2$. B. Scheidet sich beim Erkalten einer heißen Lösung von Cyanacethydrazid in Aceton aus (v. Rothenburg, B. 27, 688). — Nadeln. F: 152°.

Symm. Bis-[Cyanacetyl]-hydrazin $C_6H_6O_2N_4=NC\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2\cdot CN$. Aus Cyanacethydrazid und Jod oder beim Erhitzen von Acetessigester-cyanacetylhydrazon $NC\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot N: C(CH_3)\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ auf 100° (v. Rothenburg, B. 27, 689). — Krystallpulyer. F: 162° .

Malonsäuredihydrazid C₂H₂O₂N₄ = H₂N·NH·CO·CH₂·CO·NH·NH₂. B. Bei mehrstündigem Erhitzen von 1 Mol.·Gew. Malonsäurediäthylester mit 1 Mol.·Gew. Hydrazinhydrat auf 120° (Curtius, Schöfer, Schwan, J. pr. [2] 51, 187). Beim Kochen einer absol.-alkoholischen Lösung von Malonsäurediäthylester mit 50°/₀igem Hydrazinhydrat (Büllow, Weidlich, B. 39, 3373). — Blättehen (aus Alkohol). F: 154° (Ruhemann, B. 27, 1660). Leicht löslich in Wasser und Eisessig, löslich in Alkohol, sehr wenig löslich in Aceton, Äther, Benzol, Chloroform, Ligroin (Bü., W., B. 39, 3373). — Wird aus der Lösung in verdünnten Alkalien durch Kohlensäure unverändert ausgefällt (Bü., W.). Bleibt bei 40-stündigem Kochen mit Wasser unverändert (Bü., Bolenhardt, B. 42, 4792). Liefert mit salpetriger Säure Malonsäurediazid (s. u.) (Curtius, J. pr. [2] 52, 224). Bei der Einw. von siedendem Eisessig auf Malonsäuredihydrazid entsteht neben Hydrazin das polymere Cyclomalonylhydrazin NH·CO
NH·CO
NH·CO
NH·CO
Schalber (Syst. No. 3587) (Bü., Bo.). Malonsäuredihydrazid gibt mit Acetessigsäureäthylester bei 30° die Verbindung CH₂(CO·NH·N:C(CH₃)·CH₃·CO₂·C₂H₅]₂ (Syst. No. 280)

äthylester bei 30° die Verbindung UH₂[CO·NH·N:C(CH₃) OH₂ N: C·CH₃ (Bü., B. 41, 643), bei 100° das Pyrazolonderivat HN CO·CH·C(CH₃):CH·CO₂·C₂H₅ (Syst. No. 3696) neben dem polymeren Cyclomalonylhydrazin und anderen Produkten (Bü., Bo.). Beim Kochen mit Diacetbernsteinsäurediäthylester entsteht die Verbindung CH₂ CO·NH·N C(CH₃):C·CO₂·C₂H₅ (Syst. No. 3276) (Bü., W.). — C₃H₈O₂N₄ + 2HCl.

 $C(CH_2)$: $C(CH_3)$: $C(CH_2)$: $C(CO_2 \cdot C_2 + C_3)$ (Syst. No. 3270) (Du., W.). — Nädelchen. F: 197° (Gasentwicklung) (Curtius, Schöfer, Schwan).

Diacetylverbindung, Malonsäure-bis-[acetylhydrazid] $C_7H_{12}O_4N_4 = CH_2(CO\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3)_2$. B. Aus Malonsäuredihydrazid und Acetanhydrid (Bülow, Weidlich, B. 39, 3374). — Krystallpulver (aus verdünntem Alkohol). F: 229°. Leicht löslich in siedendem Wasser, schwer löslich in absolutem Alkohol und Eisessig, unlöslich in Aceton, Benzol, Chloroform und Ligroin.

Malonsäurediazid $C_3H_2O_2N_6=N_3\cdot CO\cdot CH_2\cdot CO\cdot N_2$. B. Aus Malonsäuredihydrazid und salpetriger Säure (Curtius, J. pr. [2] 52, 224). — Explosives Öl. — Beim Eindampfen mit Alkohol entsteht Methylendiurethan (Syst. No. 201).

Substitutionsprodukte der Malonsäure.

Chlorpropandisäure, Chlormalonsäure $C_3H_3O_4Cl = HO_2C\cdot CHCl\cdot CO_2H$. B. 19 g Diäthylester, erhalten durch Chlorierung von Malonsäureester, werden 12 Stunden mit einer Lösung von 25 g KOH in 200 g absolutem Alkohol behandelt; das abgeschiedene Kaliumsalz wird mit Salzsäure zerlegt und die Chlormalonsäure ausgeäthert (Conrad, Guthzeit, B. 15, 605). Durch Eintröpfeln der berechneten Menge Sulfurylehlorid in eine Lösung von Malonsäure in wasserfreiem Äther (Conrad, Reinbach, B. 35, 1814). — Prismatische Krystalle. F: 133° (C., G.). Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther (C., G.). Elektrolytische Dissoziationskonstante für die erste Stufe k_1 bei 25° : 4×10^{-2} (Walden, Ph. Ch. 8, 452), für die zweite Stufe k_2 bei 25° : 194×10^{-6} (durch Leitfähigkeit bestimmt) (Wegscheiden, M. 23, 627). — Zerfällt bei längerem Erhitzen auf 180° in Kohlendioxyd und Chloressigsäure (C., G., B. 15, 606). Gibt in methylalkoholischer Lösung bei der Einw. von methylalkoholischem Ammoniak bei ca. 45° Aminomalonsäure (Lutz, B. 35, 2549). — Kaliumsalz. Krystallinisch (C., G., B. 15, 605). Verhalten beim Erhitzen: Bischoff, A. 279, 163. — Silbersalz. Krystallinischer Niederschlag. Gibt beim Erwärmen mit Salpetersäure Chlorsilber (C., G., B. 15, 606). — PbC₃HO₄Cl. Weißer Niederschlag (C., R.).

Dimethylester $C_5H_7O_4Cl=CH_3\cdot O_2C\cdot CHCl\cdot CO_2\cdot CH_3$. $Kp_{772}\colon 206-208^\circ;$ Verhalten gegen Natriummethylat: BISCHOFF, B. 29, 1285.

Monoäthylester C₅H₇O₄Cl = HO₂C·CHCl·CO₂·C₂H₅. B. Das Kaliumsalz entsteht bei der Einw, von I Mol.-Gew. alkoholischer Kalilauge auf Chlormalonsäurediäthylester in der Kälte (Steinkopf, B. 37, 4624). — Beim Destillieren des Kaliumsalzes mit Wasser entsteht Chloressigsäureäthylester. — KC₅H₅O₄Cl. Amorph. Leicht löslich in Wasser, ziemlich leicht in Alkohol; unlöslich in Ather.

Diāthylester C₇H₁₁O₄Cl = C₂H₅·O₂C·CHCl·CO₂·C₂H₅. B. Durch Einleiten von Chlor in Malonsäurediäthylester bei 70—80° (CONRAD, BISCHOFF, B. 13, 600; A. 209, 220). α-Chlorβ-diāthoxy-aerylsäureäthylester wird mit konz. Salzsäure geschüttelt (Fritsch, A. 297, 319). — Kp_{769,5}: 222° (korr.) (Brühl, J. pr. [2] 50, 131); Kp: 221° (C., Bl.), 218—222° (Fr.); Kp₅₀: 137—139° (Fr.); Kp₁₆: 118—119° (Br.). D[∞]₁₀: 1,2040 (Br., J. pr. [2] 50, 140), 1,1776 (Fr.); D[∞]₁₀: 1,185 (C., Bl.). Unlöslich in Wasser, mischbar mit Alkohol, Åther, Chloroform und Schwefelkohlenstoff (C., Bl.). n[∞]₁₀: 1,43299; n[∞]₁₀: 1,43527; n[∞]₁₀: 1,44568 (Br., J. pr. [2] 50, 141); n[∞]₁₀: 1,4327 (Fr.). Magnetische Suszeptibilität: PASCAL, Bl. [4] 5, 1113. — Zersetzt sich teilweise beim Destillieren unter gewöhnlichem Druck (Br., J. pr. [2] 50, 131). Gibt beim Erwärmen mit konz. wäßr. Kalilauge Tartronsäure (C., Bl., B. 13, 600; A. 209, 222). Durch Behandeln mit 1 Mol.-Gew. alkoholischer Kalilauge bei Zimmertemperatur entsteht chlormalonäthylestersaures Kalium (Steinkopp, B. 37, 4624), mit einem Überschuß von alkoholischer Kalilauge chlormalonsaures Kalium (C., G., B. 15, 605). Gibt mit alkoholischem Ammoniak bei Zimmertemperatur Chlormalonsäurediämid CHCl(CO·NH₂)₂ (C., Bl., A. 209, 230), beim Erhitzen im geschlossenen Rohr auf 130—140° die Verbindung NH[CH(CO·NH₂)₂]₂ (C., G., B. 15, 607). In einem Falle erhielten Conrad und Guthtzeit (B. 15, 607) bei der Einw. von alkoholischem Ammoniak auf den Diäthylester unter nicht genauer ermittelten Bedingungen Aminomalonsäurediamid H₂N·CH(CO·NH₂)₂. Chlormalonsäureester gibt beim Kochen mit Anilin Anilinomalonsäuredianilid C₆H₅·NH·CH (CO·NH-2)₂, (C., Bl., A. 209, 231). Beim Eintragen von Chlormalonsäurediäthylester in eine Natriumäthylatlösung erhält man eine Lösung von Natrium-chlormalonsäurediäthylester (C., A. 209, 243), der aus dieser Lösung durch Ligroin gefällt wird (Bl., B. 16, 1045). Läßt man den Chlormalonsäurediäthylester (C., Bl., A. 214, 76) un

Diamid $C_2H_5O_2N_2Cl = H_2N\cdot CO\cdot CHCl\cdot CO\cdot NH_2$. B. Aus Chlormalonsäurediäthylester mit alkoholischem Ammoniak bei Zimmertemperatur (CONRAD, BISCHOFF, A. 209, 231). — Tafeln. F: 170°. Zersetzt sich bei 175°. Leicht löslich in heißem Wasser, kochendem Alkohol und Aceton.

Äthylester-nitril, Chlorcyanessigsäureäthylester $C_5H_6O_2NCl = NC \cdot CHCl \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. Bei der Chlorierung von Cyanessigsäureäthylester (Henry, C. r. 104, 1620). — Kp: 190°. Riecht stechend nach Chlorpikrin.

Dichlorpropandisäure. Dichlormalonsäure $C_3H_2O_4Cl_2 = HO_2C \cdot CCl_2 \cdot CO_2H$. B. und Darst. Man tröpfelt 27,5 g Sulfurylchlorid zu einer gekühlten Aufschwemmung von 10,4 g Malonsäure in 100 ccm wasserfreiem Äther und erwärmt das Gemisch gelinde, bis die Malonsäure gelöst ist (Conrad, Reinbach, B. 35, 1815). — Flüssig. — Gibt in Wasser oder Äther mit Anilin ein Anilinsalz $2C_6H_5 \cdot NH_2 + C_3H_2O_4Cl_2$ (s. bei Anilin, Syst. No. 1598).

Dimethylester $C_5H_5O_4Cl_2=CH_3\cdot O_2C\cdot CCl_2\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Bei der Einw. von Methylalkohol auf das Hexachlorcyclohexantrion-(1.3.5) $OC<\frac{CCl_2\cdot CO}{CCl_2\cdot CO}>CCl_2$ (Syst. No. 694), neben Tetrachloraceton (Zincke, Kegel, B. 23, 244). — Ist nicht in reinem Zustande erhalten worden. Der rohe Dimethylester gibt mit Ammoniak Dichlormalonsäurediamid neben wenig Dichloressigsäureamid.

Diäthylester $C_7H_{10}O_4Cl_2=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CCl_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Beim Einleiten von Chlor in Chlormalonsäurediäthylester, der auf 120° erhitzt wird (Conrad, Brückner, B. 24, 2993). Aus Dichlormalonsäure und Alkohol mittels Chlorwasserstoffs (Conrad, Reinbach, B. 35, 1815). — Flüssig. Kp: $231-234^{\circ}$; D_{15}° : 1,268 (C., B., B. 24, 2994). Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol und Äther (C., B.). — Gibt mit kalt gehaltener alkoholischer Kalitauge im Überschuß einen Krystallbrei, der aus einem Gemisch von dichlormalonsaurem und mesoxalsaurem Kalium zu bestehen scheint (C., B., B. 24, 2994). Liefert mit alkoholischem Ammoniak Dichlormalonsäurediamid und Dichloressigsäureamid (C., B., B. 24, 2994).

Diamid C₃H₄O₂N₂Cl₂ = H₂N·CO·CCl₂·CO·NH₂. B. Aus rohem Dichlormalonsäuredimethylester und Ammoniak (von 25°/₀), neben Dichloracetamid (ZINCKE, KEGEL, B. 23, 245). Aus Dichlormalonsäurediäthylester mit alkoholischem Ammoniak, neben Dichloracetamid (CONRAD, BRÜCKNER, B. 24, 2994). Beim Einleiten von Chlor in eine kalte, wäßr. Lösung von Malonsäurediamid (Z., K., B. 23, 246). Durch Einw. von Ammoniak auf symm. Tetrachloracetondicarbonsäurediäthylester (Dootson, Soc. 75, 171). — Tafeln

oder Nadeln (aus Wasser) (Z., K.). F: 203° (Z., K.), 204-205° (D.). Leicht löslich in heißem Wasser (D.), schwer in Äther, Benzol und Benzin (Z., K.; C., B.).

Amid-nitril, Dichloreyanacetamid $C_3H_2ON_2Cl_2 = NC \cdot CCl_2 \cdot CO \cdot NH_2$. Monoklin prismatische Krystalle. D^{22,5}: 2,116 (Fels, Z. Kr. 32, 401).

Brompropandisäure, Brommalonsäure C₃H₃O₄Br = HO₂C·CHBr·CO₂H. B. Durch Bromierung von Malonsäure in Eisessig (Lutz, B. 35, 2552). Durch Bromierung von saurem malonsaurem Natrium in wäßr. Lösung (Conrad, Reinbach, B. 35, 1816). Durch Behandlung von Dibrommalonsäure in wäßr. Lösung mit Natriumamalgam, neben viel Malonsäure (Petriew Ж. 10, 65; B. 11, 415). — Darst. Man übergießt 10,4 g Malonsäure mit 75 ccm Äther und tropft langsam 16 g Brom ein (Conrad, Reinbach, B. 35, 1816). — Nadeln (aus Äther) (Petriew); Tafeln (aus Aceton + Benzol) (Lutz). F: 112° (Zers.) (Lutz), ca. 113° (Zers.) (C., R.). Leicht löslich in Alkohol und Äther (P.). — Gibt beim Digerieren mit Silberoxyd Tartronsäure (P.). Reagiert mit Ammoniak in Methylalkohol unter Bildung von Aminomalonsäure (Lutz, B. 35, 2549). Liefert in wäßr. Lösung mit Anilin bei Zimmertemperatur anilinomalonsaures Anilin (Syst. No. 1649) (C., R., B. 35, 513). — K₂C₃HO₄Br. Nadeln (C., R., B. 35, 1816). — AgC₃HO₄Br. Nadeln (P., Ж. 10, 72; B. 11, 416). — Ag₂C₃HO₄Br. Krystallpulver (P., Ж. 10, 71).

Dimethylester $C_5H_7O_4Br=CH_3\cdot O_2C\cdot CHBr\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Aus Brommalonsäure und Methylalkohol mittels Chlorwasserstoffs (Conrad, Reinbach, B. 35, 1816). Durch Bromierung von Malonsäuredimethylester (Bischoff, B. 40, 3135). — Kp: 215—225° (C., R., B. 35, 1816); Kp₁₅: 112,5—113° (B., B. 40, 3135). — Gibt mit Anilin Anilinomalonsäuredimethylester (C., R., B. 35, 1816). Liefert bei der Einw. von Benzylpiperidin Athylentetracarbonsäuretetramethylester (Wederind, B. 34, 2078).

Diäthylester $C_7H_{11}O_4Br=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CHBr\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Durch Einw. von 1 Mol.-Gew. Brom auf 1 Mol.-Gew. Malonsäurediäthylester (Knoevenagel, B. 21, 1355). — Flüssig. Kp: 233—235° (Zers.) (K.); Kp₂₅: 150—152° (Bischoff, B. 40, 3135). Dis: 1,426 (Conrad, Brückner, B. 24, 2997). — Geht durch Kochen mit trocknem Kaliumcarbonat in Benzol glatt in Äthylentetracarbonsäureester über (Blank, Samson, B. 32, 860). Liefert beim Kochen mit Kaliumacetat in absolutem Alkohol Acetyl-tartronsäurediäthylester $CH_3\cdot CO\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)_2$ und Äthylentetracarbonsäuretetraäthylester (C., B., B. 24, 2998). Setzt sich mit o- bezw. p-Nitro-phenolnatrium zu o- bezw. p-Nitro-phenoxy-malonsäurediäthylester um (Bischoff, B. 40, 3140, 3148).

Mononitril, Bromcyanesåigsäure C₃H₂O₂NBr = NC·CHBr·CO₂H. B. Beim Kochen von Dibromessigsäure mit alkoholischem Kaliumcyanid (Petriew, 3K. 10, 161; B. 11, 416). — Flüssig. — Geht beim Kochen mit Kalilauge in Tartronsäure über.

Äthylester-nitril, Bromcyanessigsäureäthylester $C_5H_6O_2NBr = NC\cdot CHBr\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Durch Einw. von 2 At. Gew. Brom auf Cyanessigsäureäthylester bei 150° (Goldthwaite, Am. 30, 466). Bei der Einw. von 2 At. Gew. Brom auf Natriumcyanessigsäureäthylester in Schwefelkohlenstoff (Thorpe, Young, Soc. 77, 938). — Farbloses Öl von stechendem Geruch. Siedet bei 195—200° unter gewöhnlichem Druck mit beträchtlicher Zersetzung (G.); Kp₄₀; ca. 135° (Erreba, Perglabosco, B. 33, 2979); Kp₁₈: 110—112° (G.). — Scheidet aus Kaliumjodid in wäßr. Lösung Jod ab (G.). Über die Einw. von Natriumcyanessigsäureäthylester auf Bromcyanessigsäureäthylester s. S. 585, Z. 15 v. u.

V Dinitril C₃HN₂Br = NC·CHBr·CN. B. Beim Versetzen von 10 g Malonsäuredinitril in wenig Wasser mit 24,8 g Brom (Hesse, Am. 18, 728); man erwärmt schließlich. — F: 65—66°.

Chlorbrommalonsäuredimethylester $C_5H_8O_4ClBr = CH_3 \cdot O_2C \cdot CClBr \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Aus Chlormalonsäuredimethylester und Brom (BISCHOFF, B. 40, 3157). — Blättrige Krystalle (aus Methylalkohol) (B.). F: $40-42^{\circ}$ (B.), 37° (Conrad, Reinbach, B. 35, 1817). Leicht löslich in Chloroform, Alkohol, Äther, Eisessig, Benzol, schwer löslich in Ligroin (B.). — Gibt mit p-Nitro-phenolnatrium in siedendem Xylol den bei 175° schmelzenden Bis-[p-nitro-phenoxy]-malonsäuredimethylester $(O_2N \cdot C_6H_4 \cdot O)_2C(CO_2 \cdot CH_3)_2$ (Syst. Nr. 523) (B.).

Chlorbrommalonsäurediäthylester $C_7H_{10}O_4ClBr=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CClBr\cdot CO_4\cdot C_2H_5$. B. Aus Chlormalonsäurediäthylester und Brom (Conrad, Brückner, B. 24, 2995). — Siedet unter gewöhnlichem Druck bei 239—241° mit teilweiser Zersetzung (C., B.). Kp₃₅: 136—139° (C., B.). D₁₅: 1,467 (C., B.). — Gibt mit p-Nitro-phenolnatrium in siedendem Xylol den bei 144° schmelzenden Bis-p-nitro-phenoxy-malonsäurediäthylester (BISCHOFF, B. 40° 3169).

Dibrompropandisäure, Dibrommalonsäure C₃H₂O₄Br₂ = HO₂C·CBr₂·CO₂H.

B. Durch Eintragen von Malonsäure in eine Lösung von Brom in Chloroform (Petrlew,

B. 7, 401; M. 10, 67; vgl. dazu Willstätter, B. 35, 1374). — Darst. Man übergießt 25 g Malonsäure mit 50 g konz. Ameisensäure (D: 1,2), gibt auf einmal 78 g Brom hinzu, setzt die Flüssigkeit den Sonnenstrahlen aus und mäßigt, sobald die äußerst heftige Reaktion einsetzt, diese durch Kühlung mit einer Kältemischung (Willstätter, B. 35, 1375). Durch Zutropfen von 64 g Brom zu 20,8 g Malonsäure, welche mit 20 ccm verdünnter Salzsäure oder Bromwasserstoffsäure übergossen wird, unter Eiskühlung (Conrad, Reinbach, B. 35, 1817). — Prismen und Nadeln. F: 130—131° (Zers.) (W.), 147° (Zers.) (C., R.). Leicht löslich in Wasser, Alkohol, Äther, schwer in Benzol, Petroläther (C., R.). Lösungs- und Neutralisationswärme: Massol, A. ch. [7] 1, 200. — Spaltet beim Schmelzen Kohlendioxyd ab (C., R.). Geht beim gelinden Erwärmen mit Wasser unter Abspaltung von Kohlendioxyd glatt in Dibromessigsäure über (W.; C., R.). Gibt beim Kochen mit Barytwasser Mesoxalsäure (Petriew, B. 7, 402; M. 10, 72; C., R., B. 35, 1819). — (NH₄)₂C₃O₄Br₂. Prismen und Tafeln. Sehr leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol (W., B. 35, 1376). — K₂C₃O₄Br₂. Nadeln. Leicht löslich in Wasser. Verpufft beim Erhitzen (C., R., B. 35, 1818). — Silbersalz. Krystallinisch. Schwer löslich in Wasser (P., B. 7, 402; M. 10, 68; C., R., B. 35, 1818). — Bariumsalz. Nadeln. Leicht löslich in Wasser (P., B. 7, 402; M. 10, 68; C., R., B. 35, 1818).

Dimethylester $C_5H_6O_4Br_2=CH_3\cdot O_2C\cdot CBr_2\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Durch Bromierung von Malonsäuredimethylester im diffusen Licht unter Kühlung (Willstätter, B. 35, 1376). Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in eine methylalkoholische Lösung von Dibrommalonsäure (Conrad, Reinbach, B. 35, 1819). — Nadeln. F: 67° (Bischoff, B. 40, 3158), 64° (C., R.), 63–65° (W.). Sehr wenig löslich in Petroläther, ziemlich in Alkohol (W.). — Liefert mit Dimethylamin in Benzol Tetramethyldiaminomalonsäuredimethylester [(CH₃)₂N]₂C(CO₂· CH₃)₂ (W., B. 35, 1385).

Diäthylester $C_7H_{10}O_4Br_2 = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CBr_2 \cdot CO_4 \cdot C_2H_5$. B. Aus Malonsäurediäthylester mit Brom im direkten Sonnenlicht (Conrad), Returner, B. 24, 3001). Aus Brommalonsäurediäthylester mit Brom im direkten Sonnenlicht (C., Br., B. 24, 3001). Man trägt Brom in ein Gemisch von Malonsäure und amorphem Phosphor ein und behandelt das Reaktionsprodukt mit absolutem Alkohol (Auwers, Bernhardi, B. 24, 2217, 2229). Durch Einw. von Brom auf β.β-Diäthoxy-acrylsäureäthylester (Reitter, Wrindel, B. 40, 3360). — Flüssig. Siedet unter gewöhnlichem Druck bei 250—256° mit teilweiser Zersetzung (C., Br.); Kp₂₈: 154° (Bischoff, B. 30, 490); Kp₂₆: 145—155° (fast unzersetzt) (C., Br.); Kp₁₄: 126—131° (R., Wr.). — Gibt beim Erwärmen seiner Benzollösung mit Natrium Äthylentetracarbonsäuretetraäthylester (C., Br., B. 24, 3004). Liefert mit alkoholischem Ammoniak Diaminomalonsäurediamid (H₂N)₂C(CO·NH₂)₂ (s. bei Mesoxalsäure, Syst. No. 292) und Dibromessigsäureamid (C., Br., B. 24, 3002). Überführung in Diäthoxymalonsäurediäthylester mittels Natriumäthylats: Curtiss, Am. 19, 696; vgl. Bischoff, B. 30, 490. Geht beim Erwärmen mit einer alkoholischen Lösung von Kaliumacetat teilweise in Mesoxalsäurediäthylester über (C., Br., B. 24, 3004). Setzt sich mit Phenolnatrium in siedendem Alkohol zu Diphenoxy-malonsäurediäthylester (C₆H₅·O)₂C(CO₂·C₂H₅)₂ (Syst. No. 516) um (C., Br., B. 24, 3004). Analog verläuft die Reaktion mit den Natriumsalzen der Nitrophenole in siedendem Xylol (Bl., B. 40, 3156, 3169). Mit Anilin entsteht Dianilinomalonsäurediäthylester (C₆H₅·NH)₂C(CO₂·C₂H₅)₂ (Syst. No. 1654) (Curtiss, Am. 19, 695).

Dichlorid $C_3O_2Cl_2Br_2=ClOC\cdot CBr_2\cdot COCl.$ B. Aus Dibrommalonsäure und Phosphorpentachlorid in siedendem Äther (Staudinger, Bereza, B. 41, 4465). — Öl. Erstarrt bei Zimmertemperatur krystallinisch. Kp₁₅: 75—77°. — Gibt in Äther oder Essigester mit Zink Kohlensuboxyd.

Dibromid C_3O_2 Rr₄ = BrOC·CBr₂·COBr. B. Aus Kohlensuboxyd und Brom (STAUDINGER, KLEVER, B. 41, 907). — Öl. Kp₁₂: 91–92°. — Gibt mit Zink in absolutem Äther Kohlensuboxyd.

Diamid C₃H₄O₂N₂Br₂ = H₂N·CO·CBr₂·CO·NH₂. B. Beim Eintragen von 2 Mol.-Gew. Brom in eine wäßr., auf 70-80° erwärmte Lösung von Malonsäurediamid (Freund, B. 17, 782). Beim Kochen von Pentabrom-acetylacetamid CBr₃·CO·CBr₂·CO·NH₂ mit alkoholischem Ammoniak (Stokes, v. Pechmann, B. 19, 2699). — Nadeln oder Säulen (aus verdünntem Alkohol) (F.). F: 206° (Zers.) (F.), 200,5° (Sto., v. P.), 200° (Staudinger, Klever, B. 41, 908 Anm. 1). Fast unlöslich in kaltem Wasser und Alkohol, schwer löslich in heißem Wasser, Alkohol oder Eisessig (F.). — Zerfällt beim Kochen mit Kalkmilch in Kohlensäure, Ammoniak und Bromoform (F.). Liefert beim Kochen mit Silberoxyd mesoxalsaures Ammonium (F.). Hydrazinhydrat erzeugt Mesoxalsäurediamidhydrazon H₂N·N: C(CO·NH₂)₂ (Ruhemann, Orton, Soc. 67, 1002). Analog wirkt Phenylhydrazin (R., O.). — HgC₃H₂O₂N₂Br₂. Amorphes Pulver. Unlöslich in Wasser und Alkohol (F., B. 17, 785).

Amid-nitril, Dibromcyanacetamid $C_3H_2ON_2Br_2 = NC \cdot CBr_2 \cdot CO \cdot NH_2$. B. Aus Cyanacetamid in kaltem Wasser durch Brom (Hesse, Am. 18, 725). — Monoklin prisma-

tische Krystalle (Fels, Z. Kr. 32, 401). F: 120,5° (Zers.) (H.). D²¹: 2,375 (F.). Sehr leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer in Benzol, sehr schwer in Schwefelkohlenstoff und Ligroin (H.).

Dinitril $C_3N_2Br_2 = NC \cdot CBr_2 \cdot CN$. B. Aus Malonsäuredinitril in Wasser mit 4 At.-Gew. Brom (Hesse, Am. 18, 729). — F: 123,5-124°.

Dijodpropandisäure, Dijodmalonsäure $C_3H_2O_4I_2 = HO_2C \cdot CI_2 \cdot CO_2H$. B. Durch Einw. von Jod + Jodsäure auf Malonsäure in ameisensaurer Lösung (WILLSTÄTTER, B. 35, 1377). — Hellgelbe Krystalle (aus wasserfreier Ameisensäure). F: $119-120^{\circ}$ (Zers.). Sehr leicht löslich in Wasser. — Spaltet in wäßr. Lösung Kohlensäure unter Bildung einer jodierten Essigsäure und anderer Produkte ab. Zerfällt in Alkohol, Äther, Schwefelkohlenstoff und bei längerem Stehen in wasserfreier Ameisensäure unter Abscheidung von Jod.

Dimethylester $C_5H_6O_4I_2 = CH_2 \cdot O_2C \cdot CI_2 \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Aus Dibrommalonsäuredimethylester und feingepulvertem Kaliumjodid in wenig Alkohol (WILLSTÄTTER, B. 35, 1378). — Schwach gelbliche Nadeln (aus Petroläther). F: 79—80°. Schr leicht löslich in Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser. Die Lösungen färben sich bald braun.

Nitromalonsäuredimethylester $C_5H_7O_6N = CH_3 \cdot O_2C \cdot CH(NO_2) \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Aus Bromnitromalonsäuredimethylester in Alkohol mittels Kalilauge (Willstatter, Hottenboth, B. 37, 1780), sowie bei der Einw. einer Lösung von 2 Mol.-Gew. Kaliumjodid in Wasser (Wil, H., B. 32, 1781). In geringer Menge durch Einw. von Stickstoffdioxyd auf Isonitrosomalonsäuredimethylester bei 0^9 , neben Mesoxalsäuredimethylester und dessen Hydrat (Bouveault, Wahl, C. r. 137, 198; Bl. [3] 29, 965). — Darst. Beim Eintragen von 1 Tl. Malonsäuredimethylester in 5 Tle. absolute abgekühlte Salpetersäure; man gießt nach einer halben Stunde auf angefeuchtete Soda, schüttelt mit Äther aus, übersättigt dann den Rückstand mit verdünnter Schwefelsäure und schüttelt mit Chloroform aus (Feanchimont, Klobbie, R. 8, 283). Beim Eintragen von Malonsäuredimethylester in die dreifache Menge rauchender Salpetersäure (Wil, H., B. 37, 1779; vgl. Wahl, Bl. [3] 25, 926). Gelbliches Öl. Leicht löslich in Alkalien (F., K.). — Zur Konstitution der Salze vgl.: Hantzsch, B. 40, 1526; Curtiss, Kostalek, Am. Soc. 33, 963. — NH₄C₅H₅O₆N. Schwach gelbliche Krystalle (aus Wasser) (B., Wal). Schmilzt gegen 166° unter Zersetzung (F., K.). Schwer löslich in absolutem Alkohol (F., K.). — Kaliumsalz. Hellgelbe rautenförmige Tafeln und Blätter (aus Alkohol). F: 206—206,5°. Sehr leicht löslich in Wasser. Verpufft beim Erhitzen im Reagensrohr (Wil, H.).

Nitromalonsäurediäthylester $C_7H_{11}O_6N = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CH(NO_2) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Bei der Einw. nitroser Gase auf Malonsäurediäthylester, neben anderen Produkten (Curtiss, Kostalek, Am. Soc. 33, 966, 970; vgl. Curtiss, Am. 35, 483). Beim Einleiten von Ammoniak in eine absolut-ätherische Lösung von Bromnitromalonsäurediäthylester (Willstatter, Hottenroth, B. 37, 1784). Aus Bromnitromalonsäurediäthylester mittels einer währ. Lösung von Kaliumjodid (Wi., H., B. 37, 1781). Durch Einw. von Stickstoffdioxyd auf Isonitrosomalonsäurediäthylester bei 0° neben Mesoxalsäurediäthylester (Bouveault, Wahl., C. r. 137, 197; Bl. [3] 29, 963). — Darst. Man gibt 50 g Malonsäurediäthylester zu 150 g gewöhnlicher rauchender Salpetersäure, wobei die Temperatur nicht über 30° steigen darf, und überläßt das Reaktionsgemisch 1 Stunde unter zeitweiliger Kühlung sich selbst (Wahl., C. r. 132, 1052; Bl. [3] 25, 926). Man gibt Malonsäurediäthylester zu dem fünffachen Gewicht gut gekühlter absoluter Salpetersäure (Franchimont, Klobbie, R. 8, 283). Man erzielt hierbei eine Nitrierung von etwa 60°/0 des Malonsäurediäthylesters, wenn man das Reaktionsgemisch durch Stehen bei Zimmertemperatur sich erwärmen läßt, dann schnell durch Einstellen in eine Kältemischung abkühlt und Erwärmung und Abkühlung mehrmals wechselweise sich folgen läßt (Ratz, M. 25, 701).

Reaktionsgemisch durch Stehen bei Zimmertemperatur sich erwärmen läßt, dann schneil durch Einstellen in eine Kältemischung abkühlt und Erwärmung und Abkühlung mehrmals wechselweise sich folgen läßt (Ratz, M. 25, 701).

Farbloses Öl von fruchtartigem Geruch (Cu., Ko., Am. Soc. 33, 972). Kp₃₇₋₃₈: 152° bis 153° (Cu., Ko., Am. Soc. 33, 970); Kp₄₄: 134—135° (Bou., Wa., C. r. 137, 198; Bl. [3] 29, 965); Kp₁₆: 127° (Wa., C. r. 132, 1053; Bl. [3] 25, 927). D₀: 1,220; D₁°: 1,1988 (Wa.). Unlöslich in Wasser (Fe., Kl., R. 8, 284). Erteilt in Berührung mit viel Wasser diesem eine gelblich grüne Farbe (infolge Übergangs in die aci-Form) (Cu., Ko., Am. Soc. 33, 972). Leitfähigkeit bei 25°: Hantzsch, B. 40, 1529. — Das Ammoniumsalz gibt bei der Elektrolyse der wäßr. Lösung Dinitroäthantetracarbonsäuretetraäthylester (Ulpiani, Gasparini, G. 22 II, 235). Das Kaliumsalz zerfällt beim Kochen seiner wäßr. Lösung mit Kalilauge unter Bildung von Kohlensäure und Nitroessigsäureäthylester (Wahl, C. r. 132, 1053; Bl. [3] 25, 927). Nitromalonsäurediäthylester gibt beim Erhitzen mit absolut-alkoholischem oder mit wäßr. Ammoniak im Rohr auf 100° Nitroacetamid; daneben entsteht mit alkoholischem

Ammoniak Urethan, mit wäßr. Ammoniak infolge seiner Einw. auf das zunächst entstehende Urethan Harnstoff (RATZ, M. 25, 703). — Erhitzt man das Ammoniumsalz des Nitromalonsäurediäthylesters mit Methyljodid und verdünntem Alkohol unter Rückfluß oder im geschlossenen Rohr auf dem Wasserbade, so entsteht Nitro-methylmalonsäurediäthylester (ULPIANI, R. A. L. [5] 12 I, 441). Bei der Einw. von Formaldehyd auf das Ammoniumsalz entsteht eine Verbindung C₁₆H₂₅O₁₂N₃ (s. u.) (BATTAGLIA, G. 38 I, 356).

salz entsteht eine Verbindung $C_{16}H_{25}O_{12}N_3$ (s. u.) (Battaglia, G. 38 I, 356).

Salze. Zur Konstitution der Salze vgl.: Hantzsch, B. 40, 1526; Curtiss, Kostalek, Am. Soc. 33, 963. — NH₄C₂H₁₀O₆N. Farblose Blättehen (aus Alkohol) (Ha., B. 40, 1528).

F: 150° (Fr., Kl., R. 8, 285; Ul., R. A. L. [5] 12 I, 441; Ha., B. 40, 1528), 151,5—152° (Cu., Ko., Am. Soc. 33, 972), 152—153° (Ratz, M. 25, 702), 162° (Wi., Ho., B. 37, 1784). Sehr leicht löslich in Wasser, weniger in Alkohol, fast unlöslich in Ather (Ratz, M. 25, 702). Die Lösungen in Wasser (Ha., B. 40, 1528) und in absolutem Alkohol sind gelb gefärbt (Cu., Ko., Am. Soc. 33, 972). — NaC₇H₁₀O₆N. Nadeln (aus Alkohol). Die Krystalle sind farblos (Hantzsch, B. 40, 1528). Leicht löslich in Wasser (Wahl, C. r. 132, 1052; Bl. [3] 25, 927). Die wäßr. Lösung ist gelb gefärbt (Ha., B. 40, 1528). — KC₇H₁₀O₆N. Gelbe Form. B. Aus konz. alkoholischer Lösung des Nitromalonsäurediäthylesters mit der berechneten Menge Kaliumäthylat (Ha., B. 40, 1528). Tiefgelbe Prismen (aus Alkohol). F: 154° (Ha.). Sehr leicht löslich in Wasser, heißem Aceton, Alkohol, unlöslich in Benzol. F: 1540 (HA.). Sehr leicht löslich in Wasser, heißem Aceton, Alkohol, unlöslich in Benzol, Chloroform, Ligroin, Ather (Cu., Ko., Am. Soc. 33, 971). Farblose Form. B. Aus dem Ammoniumsalz des Nitromalonsäurediäthylesters mit Kaliumacetat in Methylalkohol (HA., B. 40, 1528). Farblose Prismen. F: 154°. Löst sich in Wasser mit gelber Farbe. — Silbersalz. Farblose Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol. Schwärzt sich ziemlich rasch (Ha., B. 40, 1528). — Pb(C₇H₁₀O₆N)₂. B. Aus Nitromalonsäurediäthylester und Bleioxyd (Ha., B. 40, 1528). Farblose Nadeln.

Verbindung C₁₆H₂₅O₁₂N₃ [vielleicht (C₂H₅·O₂C)₂C(NO₂)·CH₂·NH·CH₂·C(NO₂)(CO₂·C₂H₅)₂]. Zur Zusammensetzung und Konstitution vgl. Battaglia, G. 38 I, 356. B. Aus 10 g des Ammoniumsalzes des Nitromalonsäurediäthylesters in 50 ccm Wasser und 15 bis 20 ccm einer 40% igen Formaldehydlösung (Ulpiani, Pannain, G. 33 I, 379). — Farblose Krystalle (aus Essigsäure). F: 46° (U., P.). Löslich in Alkohol, Äther, Essigsäure (U., P.). Zersetzt sich bei längerer Einw. von Salzsäure oberhalb 100°, sowie mit kalter Natriumalkoholatlösung (U., P.). Gibt mit salpetriger Säure das Nitrosamin $C_{16}H_{24}O_{12}N_4$ (s. u.) (B., G. 38 I, 358). Liefert bei der Einw. von überschüssigem Formaldehyd und Ammoniak eine Verbindung $C_7H_{12}O_2N_4$ (?) (s. u.) (U., P., G. 33 I, 389).

Nitrosamin $C_{16}H_{24}O_{13}N_4$ der Verbindung $C_{16}H_{25}O_{12}N_3$. B. Aus der Verbindung $C_{16}H_{25}O_{12}N_3$ in essigsaurer Lösung mit Kaliumnitritlösung (B., G. 38 I, 358). — Hellgelbes Öl. Verbindung $C_7H_{12}O_2N_4$ (?). B. Bei der aufeinanderfolgenden Einw. von $40\,^{\circ}/_{0}$ iger Formaldehydlösung und von Ammoniak auf die Verbindung $C_{1e}H_{26}O_{12}N_3$ (s. o.) (ULPIANI, PANNAIN, G. 83 I, 380). Aus Nitromalonsäurediamid mit Formaldehyd und Ammoniak (U., MAIN, G. 33 I, 380). Aus Nitromalonsäurediamid mit Formaldehyd und Ammoniak (U., P.). — Nadeln. Sublimiert gegen 170°. Löslich in Wasser, Alkohol und Acetessigester. — Bei der Einw. von salpetriger Säure entsteht eine Verbindung $C_6H_{10}O_4N_6$ (?) (s. u.). Addiert in Eisessig 2 At.-Gew. Brom. — $C_7H_{12}O_2N_4 + HCl$. Krystalle. F: 196° (Zers.). — Hydrobromid. Krystalle. Schmilzt bei etwa 196°. — $C_7H_{12}O_2N_4 + HI$. Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt bei etwa 202°. — $C_7H_{12}O_2N_4 + AgNO_3$. Nadeln. Schmilzt bei etwa 206°. — $C_7H_{12}O_2N_4 + HgCl_2$. Nadeln. Schmilzt bei etwa 187° (Zers.). Verbindung $C_7H_{12}O_2N_4Br_2$ (?). B. Bei Einw. von Brom in Eisessig auf die wäßr. Lösung der Verbindung $C_7H_{12}O_2N_4$ (s. o.) (Ulpiami, Pannain, G. 33 I, 385). — Nadeln. — Liefert beim Erhitzen in Wasser, Alkohol oder Essigsäure unter Bromabspaltung das Hydrobromid der Verbindung $C_7H_{12}O_2N_4$.

bromid der Verbindung C₂H₁₂O₂N₄.

Verbindung C₆H₁₀O₄N₆ (?). B. Bei der Einw. von salpetriger Säure auf die Verbindung C₇H₁₂O₂N₄ (s.o.) (ÜLPIANI, PANNAIN, G. 33 I, 384). — Tafeln und Prismen (aus Alkohol); Prismen (aus Chloroform) F: 192—193°. Sehr leicht löslich in Essigester.

Nitropropandiamid, Nitromalonsäurediamid $C_3H_5O_4N_3=H_2N\cdot CO\cdot CH(NO_2)\cdot CO\cdot CO\cdot CH(NO_2)$ B. Beim Eintragen von Malonsäurediamid in rauchende Salpetersäure unter Eiskühlung (Ruhemann, Orton, Soc. 67, 1005; Ulpiani, Ferretti, G. 32 I, 208). Durch Einw. von ausgekochter Salpetersäure auf das in konz. Schwefelsäure suspendierte Malonsäurediamid (RATZ, M. 25, 58). Durch Einw. von Natriumnitritlösung auf die eisgekühlte salzsaure Lösung von Malonsäurediamid (RA.). Aus Isonitrosomalonsäurediamid in schwefelsaurer Lösung mittels Kaliumpermanganats (RA., M. 25, 113). Beim Erhitzen von Bromnitromalonsäurediamid mit Alkohol allein oder mit Alkohol in Gegenwart von etwas Natriumacetat oder Alkali im geschlossenen Rohr (Ra., M. 25, 699). — Darst. Man suspendiert I.T. Malonsäurediamid in 5 Tln. Wasser und gibt bei 100 8,3 Tle. kalte rauchende Salpetersäure (D: 1,48-1,49) hinzu (RA, M. 25, 58). – Sechsseitige Prismen (aus Wasser). Zersetzt sich bei 172° (Ru., O.). Leitfähigkeit bei 25°: Наптzsch, В. 40, 1527. — Macht aus Carbonaten Kohlensäure frei (Ra., M. 25, 59). Liefert farblose Salze (Ha., B. 40, 1527). Elektrolyse:

ULFIANI, GASPARINI, (F. 32 II, 242. Gibt bei der Reduktion mit Natriumamalgam in Wasser Aminomalonsäure (Rd. O., Soc. 67, 1006). Die Einw. von Brom in Wasser führt zu Bromnitromalonsäurediamid (RA., M. 25, 693). Beim Kochen mit Wasser entstehen Isonitrosomalonsäurediamid, eine Verbindung ($C_6H_9O_5N_6$)x (s. u.) und eine Verbindung ($C_6H_{11}O_5N_6$)x (s. u.); daneben tritt teilweise Verseifung und vollständiger Zerfall unter Bildung von Kohlensäure und Blausäure ein (RA., M. 25, 63). Zerfällt beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im geschlossenen Rohr auf 100^0 in Hydroxylamin, Ameisensäure, Ammoniak und Kohlensäure (RA., M. 25, 691). Gibt mit konz. Schwefelsäure Oxalsäuremonoamidoxim und Furoxan- $H_9N\cdot \text{CO}\cdot \text{C}$ — $C\cdot \text{CO}\cdot \text{NH}_2$

32 I, 209; Ulpiani, G. 35 H, 9; Wieland, Gmelin, A. 367, 80). Spaltet mit Alkalien nur eine —CO·NH₂-Gruppe ab, wobei sich Cyansäure und Nitroacetamid bilden (Ra., M. 25. 706; 26, 1487). Gibt beim Kochen mit Anilin Carbanilid (Ru., O., Soc. 67, 1006). — KC₃H₄O₄N₃. Nadeln reichlich in Wasser löslich (Ru., O., Soc. 67, 1005). — AgC₃H₄O₄N₃. Weiße Krystalle (Ru., O.). — Pb(C₃H₄O₄N₃)₂. Krystalle (Ru., O.).

Weiße Krystalle (Ru., O.). — Pb($(C_3H_4O_4N_3)_2$. Krystalle (Ru., O.). Verbindung ($(C_6H_{11}O_6N_6)_X$. B. Beim Kochen von Nitromalonsäurediamid mit Wasser, neben Isonitrosomalonsäurediamid und der Verbindung ($(C_6H_9O_5N_6)_X$) (RATZ, M. 25, 114). — Citronengelbe Krystalle.

Verbindung (C₆H₆O₅N₆)_x. B. Beim Kochen von Nitromalonsäurediamid mit Wasser, neben Isonitrosomalonsäurediamid und der Verbindung (C₆H₁₁O₆N₆)_x (RATZ, M. 25, 114).

— Gelbes Pulver. Liefert beim Kochen mit Kalilauge die Verbindung (C₆H₅O₉N₂)_x.

Verbindung $(C_6\bar{H}_6O_9N_2)_x$. B. Beim Kochen der Verbindung $(C_6\bar{H}_9\hat{O}_5N_9)_x$ (s. o.) mit Kalilauge (RATZ, M. 25, 118). — $(Ag_4C_9HO_9N_2)_x$.

Nitromalonsäure-äthylester-nitril, Nitrocyanessigsäureäthylester $C_5H_6O_4N_2=NC\cdot CH(NO_2)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Das Kaliumsalz entsteht aus Isonitrosocyanessigsäureäthylester in Wasser durch Oxydation mit Kaliumpermanganat unter gelinder Erwärmung (Conrad, Schulze, B. 42, 737). — Das Kaliumsalz gibt mit konz. Ammoniak fulminursaures Kalium (C., Sch., B. 42, 740). — Kaliumsalz. Krystalle. F: 240° (C., Sch.). — AgC₅H₅O₄N₂. Prismen (aus heißem Wasser) (C., Sch.).

Nitropropanamidnitril, Nitromalonsäure-amid-nitril, Nitrocyanacetamid, Fulminursäure, ("Isocyanursäure") $C_3H_3O_3N_3 = NC \cdot CH(NO_2) \cdot CO \cdot NH_2$. Zur Konstitution vgl.: Steiner, B. 9, 784; Nef, A. 280, 328; Conrad, Schulze, B. 42, 739. — B. Durch freiwillige Zersetzung des Nitromalondialdehyddioxims $O_2N \cdot CH(CH:N \cdot OH)_2$ in währ. Lösung (Hill, Hale, Am. 29, 260). Beim schwachen Erwärmen von Isonitrosocyanacetamid mit Kaliumpermanganatlösung (Conrad, Schulze, B. 42, 739). Aus dem Kaliumsalz des Nitrocyanessigsäureäthylesters mit konz. währ. Ammoniak bei Zimmertemperatur (Conrad, Schulze, B. 42, 740). Beim Kochen von Knallquecksilber mit Wasser (Liebig, A. 95, 282; Ehrenberg, J. pr. [2] 32, 98). Beim Erwärmen von Knallquecksilber mit alkoholischem Ammoniak im geschlossenen Rohr auf 80° (Steiner, B. 9, 781). Beim Kochen von Knallquecksilber mit einer währ. Lösung von Ammoniumchlorid oder Alkalichloriden (Liebig, A. 95, 283, 285, 286) oder Alkalijodiden (Schischkow, A. 97, 56; 101, 214). Beim Eintragen von Knallquecksilber in eine währ. Rhodanammoniumlösung, die auf 60° erwärmt ist (Ehrenberg, J. pr. [2] 30, 64). Beim Kochen von Furoxandicarbonsäurediamid $H_2N \cdot CO \cdot C \cdot C \cdot CO \cdot NH_2$ (Syst. No. 4645) (vgl. Wieland, Gmelln, A. 367, 80) mit konz.

(Cyst. No. 4040) (vgt. WIELAND, GMELIN, A. 367, 80) mit konz. Ammoniak (Ulpiani, G. 35 II, 16). Zur Gewinnung der freien Fulminursäure stellt man aus den Alkalisalzen in Wasser durch Silbernitrat das Silbersalz oder durch basisch essigsaures Bleioxyd das basische Bleisalz dar und zerlegt das erstere durch Salzsäure oder Schwefelwasserstoff (Schischkow, A. 97, 59), das letztere durch Schwefelwasserstoff (Liebig, A.

95, 290).
Prismen (aus Alkohol) (Schischkow, A. 97, 59). F: 145° (Zers.) (Schi., A. 97, 59; Co., Schu., B. 42, 740). Schmilzt unter Zersetzung zwischen 136° und 149° je nach der Art des Erhitzens (Hill, Hale, Am. 29, 263). Leicht löslich in Wasser und Alkohol, sehr wenig in Äther, unlöslich in Benzol, Chloroform, Ligroin (Hi., Hal). Zersetzt Carbonate (Schi., A. 97, 59). — Bei der Elektrolyse des Ammoniumsalzes in wäßr. Lösung entsteht eine weiße, krystallisierbare, saure Verbindung vom Schmelzpunkt 230°, die in Wasser leicht löslich ist (Ulpiani, Gasparni, G. 32 II, 242). Fulminursäure gibt bei der Reduktion mit Zinkstaub und Ameisensäure Formylaminomalonamid HOC·NH·CH(CO·NH₂)₂ (Co., Schu., B. 42, 740). Beim Erhitzen von fulminursaurem Silber mit konz. Salzsäure im geschlossenen Rohr auf 110° spaltet sich ein Atom Stickstoff als Hydroxylamin ab (Ehr., J. pr. [2] 32, 99). Fulminursäure gibt bei Einw. von Chlorkalk Chlorpikrin (Schi., A. 101, 214; A. ch. [3] 49, 314). Bei der Einw. von Chlor auf das in Äther suspendierte fulminur-

saure Silber entsteht Chlorfulminursäure (Ehr., J. pr. [2] 32, 111); in analoger Weise entsteht mit Brom Bromfulminursäure (Ehr., J. pr. [2] 32, 114). Läßt man Brom auf fulminursaures Kalium einwirken, das sich unter Wasser befindet, so erhält man unter Entwicklung CBr—CBr

von Kohlendioxyd Dibromfuroxan — O (Syst. No. 4621) (Кекиле́, A. 105, 285; Scholl, N·O·N

Brenneisen, B. 31, 643; Wieland, B. 42, 4193). Das Ammoniumsalz gibt mit konz. Schwefelsäure je nach den Bedingungen eine bei 40° schmelzende Verbindung od r Furoxandicarbonsäurediamid (Steiner, B. 9, 782; U., G. 35 II, 9; Steinkoff, Bohrmann, B. 41, 1044; Wieland, Gmelin, A. 367, 80). Trägt man das Natriumsalz in eine Mischung von konz. Schwefelsäure und Salpetersäure ein, so entsteht Trinitroacetonitril (Sch., A. 101, 215; A. ch. [3] 49, 317). Fulminursäure zersetzt sich beim Kochen mit konz. Salzsäure in NH₃, CO₂ und Oxalsäure (Steiner, B. 5, 381). Beim Kochen von fulminursaurem Ammonium mit 50°/oiger Kalilauge entsteht nitroessigsaures Kalium (Steinkoff, B. 42, 2029). Bei längerem Kochen von Fulminursäure mit konz. wäßt. Alkalien erhält man außer Ammoniak Kaliumcarbonat und Kaliumoxalat (Steiner, B. 5, 381). — Beim Erhitzen von fulminursaurem Silber mit Äthyljodid im geschlossenen Rohr auf etwa 80—90° entsteht der Fulminursäureäthylester NC·C(CO·NH₂): NO·O·C₂H₅ (s. bei Mesoxalsäure, Syst. No. 292) (Seidel, B. 25, 431; Nef, A. 280, 331); daneben entsteht bei längerem Erhitzen auf 80—90° oder besser auf 100° eine Verbindung C₅H₇O₃N₃ (s. u.) (Seidel, B. 25, 2756; Nef, A. 280, 334). Bei der Einw. von Chlorwasserstoffgas auf das fulminursaure Kalium in Alkohol entsteht eine Verbindung C₆H₁₁O₆N (s. u.) neben Kaliumchlorid, Ammoniumchlorid und Hydroxylaminsalz (Ehrenberg, J. pr. [2] 32, 106). Einw. von Benzoylchlorid auf fulminursaures Kalium: Holleman, B. 23, 3001.

NH₄C₃H₂O₃N₃ (Liebic, A. 95, 285). Monoklin prismatische (Rood, A. 95, 291; Gadolin, A. 97, 59; Rammelsberg; vgl. Groth, Ch. Kr. 3, 114) Krystalle. Leicht löslich in heißem Wasser, schwer in kaltem Wasser, unlöslich in Alkohol und Äther (Liebig). — KC₃H₂O₃N₃ (Liebig, A. 95, 286; Schischkow, A. 97, 56, 58). Monoklin prismatische (Gadolin, A. 97, 57; Rammelsberg, vgl. Groth, Ch. Kr. 3, 113) Krystalle. Löslich in 10 Tln. kaltem Wasser (Schi.). Unlöslich in Alkohol und Äther (Schi.). Schmilzt oberhalb 225° unter Zersetzung und verpufft schließlich (Schi.). — Cu(C₃H₂O₃N₃)₂+4H₂O. Smaragdgrüne rhombenförmige Krystalle (Steiner, B. 5, 382). — Cu(C₃H₂O₃N₃)₂+4NH₃ (charakteristisch). B. Beim Kochen von Fulminursäure mit einer ammoniakalischen Kupfersalzlösung (Schischkow, A. 97, 60). Dunkelblaue Prismen. Fast unlöslich in Wasser, sehr schwer löslich in Ammoniak. Bleibt beim Erhitzen an der Luft bis 150° unverändert. Zersetzt sich bei höherer Temperatur unter Verpuffen. — AgC₃H₂O₃N₃. Nadeln. Schr schwer löslich in kaltem Wasser, ziemlich leicht in heißem (Lie., A. 95, 289; Schi., A. 97, 58). — Mg(C₃H₂O₃N₃)₂+5H₂O. Nadeln. Löslich in Alkohol (St., B. 5, 383). — Sr(C₃H₂O₃N₃)₂+2 H₂O. Monoklin prismatische (Rammelsberg, vgl. Groth, Ch. Kr. 3, 114) Krystalle. — Ba(C₃H₂O₃N₃)₂+2 H₂O. Monoklin prismatische (Rammelsberg, vgl. Groth, Ch. Kr. 3, 114) Krystalle. Liecht löslich in Wasser löslich (Lie., A. 95, 287). — Zn(C₃H₂O₃N₃)₂+5 H₂O. Nadeln. Leicht löslich in Wasser und in warmem Alkohol (St., B. 5, 382). — Hg(C₃H₂O₃N₃)₂ + HgO. B. Aus Fulminursäure und Mereurinitrat (St., B. 5, 382). Krystallpulver. — Hg(C₃H₂O₃N₃)₂ + HgO. B. Aus Fulminursäure und Quecksilberoxyd (St., B. 5, 382). Unlösliches Pulver. — Pb(C₃H₂O₃N₃)₂ + 2 H₂O. Nadeln. Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in heißem (St., B. 5, 382).

 $\label{eq:constraint} \text{Isofulminurs} \ \text{C_3H$}_3\text{$O_3$N}_3 = O \\ NH - CO \\ \text{CO} \ \text{$\text{Syst. No. 4602.}}$

Metafulminursäure s. Syst. No. 4298.

Desoxyfulminursäure $C_3H_3O_2N_3 = NC \cdot C(:N \cdot OH) \cdot CO \cdot NH_2$ s. Syst. No. 292.

Verbindung $C_5H_7O_3N_3$. B. Beim Erhitzen von fulminursaurem Silber mit 1 Mol-Gew. Athyljodid im geschlossenen Rohr auf 100° (Seidel, B. 25, 2756; Nef. A. 280, 334). — Nadeln mit $1H_2O$ (aus Wasser). F: 155° (S.). Ist eine starke Säure (N.). — Beim Erhitzen mit trocknem Ammoniak entsteht eine Verbindung $C_3H_4O_3N_4$ (s. u.) (S.).

Verbindung C₃H₄O₃N₄. B. Beim Erhitzen der Verbindung C₅H₇O₃N₃ (s. o.) mit Ammoniak in Chloroform (Seidel, B. 25, 2757). — Blättehen (aus Wasser). Schmilzt oberhalb 250° unter Zersetzung. Löst sich in 33° Tln. siedenden Wassers. Unlöslich in Alkohol und Äther.

Verbindung C_eH₁₁O₅N. B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in ein Gemenge von fulminursaurem Kalium und Alkohol (EHRENBERG, J. pr. [2] 32, 106). — Öl. Zersetzt sich beim Aufbewahren. Nicht destillierbar. Ist mit Wasserdampf flüchtig. Löslich in Wasser. — Reduziert ammoniakalische Silberlösung in der Wärme unter Spiegelbildung. Verbindet sich mit Ammoniak, Alkylaminen und Anilin. — Verbindung mit Ammo-

niak. $C_6H_{11}O_5N+NH_3$. Blättchen. Schmilzt bei 152° und verliert einige Grade höher Ammoniak. Leicht löslich in Wasser. Säuren spalten in Ammoniak und die Verbindung $C_6H_{11}O_5N$. — Verbindung mit Anilin $C_6H_{11}O_5N+C_6H_5\cdot NH_2$. Nadeln (aus Äther). F: 81°. Leicht löslich in Alkohol, sehr leicht in Äther.

Chlorfulminursäurø $C_3H_2O_3N_3Cl=NC\cdot CCl(NO_2)\cdot CO\cdot NH_2$ (?). B. Bei der Einw. von trocknem Chlor auf fulminursaures Silber in Gegenwart von wasserfreiem Äther (Ehrenberg, J. pr. [2] 32, 111). — Spieße (aus Chloroform). Unlöslich in Schwefelkohlenstoff, Benzol und Ligroin, leicht löslich in Alkohol, Äther und Wasser. Durch Alkalien oder Säuren wird leicht HCl abgespalten. — $AgC_3HO_3N_3Cl$. Krystallinischer Niederschlag. — $Ag_2C_3O_3N_3Cl$. Krystallinischer Niederschlag.

Chlornitropropandinitril, Chlornitromalonsäure-dinitril, Chlornitrodicyanmethan $C_3O_3N_3Cl=NC\cdot CCl(NO_2)\cdot CN$. B. Beim Erwärmen von Chlorpikrin mit Kaliumcyanid in wäßr.-alkoholischer Lösung (Bassett, Soc. 4, 352; Z. 1866, 590). — Wurde in freiem Zustande nicht rein erhalten. — $3C_3O_2N_3Cl+4AgNO_3+8H_2O$. Orangefarbener Niederschlag. — $C_3O_2N_3Cl+3PbO$. Orangefarbener Niederschlag.

Bromnitromalonsäure-dimethylester $C_3H_6O_8NBr=CH_3\cdot O_2C\cdot CBr(NO_2)\cdot CO_2\cdot CH_3$ [oder $\{CH_3\cdot O_2C\}_2C\}_2C\cdot N\cdot OBr$ (?) bezw. $\{CH_3\cdot O_2C\}_2C:NO\cdot OBr$ (?)]. B. Aus dem Kaliumsalz des Nitromalonsäuredimethylesters mit Brom in Chloroform (Willstätter, Hottenboth, B. 37, 1780). Aus Brom und Nitromalonsäuredimethylester in Chloroform oder Eisessiglösung im Sonnenlicht (W., H., B. 37, 1787). — Schwach riechendes Öl. Kp₁₆: 133°. Fast unlöslich in Wasser, mischbar mit den organischen Lösungsmitteln. — Zerfällt beim Destillieren unter gewöhnlichem Druck in Nitrosylbromid und Mesoxalsäuredimethylester. Gibt mit alkoholischer Kalilauge oder mit wäßr. Kaliumjodidlösung das Kaliumsalz des Nitromalonsäuredimethylesters. Mit Dimethylamin entstehen in ätherischer Lösung das Dimethylaminsalz des Nitromalonsäuredimethylesters und N-Brom-dimethylamin.

Bromnitromalonsäure-diäthylester $C_7H_{10}O_6NBr=C_2H_8\cdot O_2C\cdot CBr(NO_2)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ [oder $(C_2H_6\cdot O_2C)_2C$ N·OBr (?) bezw. $(C_2H_6\cdot O_2C)_2C:NO\cdot OBr$ (?)]. B. Aus dem Kaliumsalz des Nitromalonsäurediäthylesters mit Brom in Chloroform (Willstätter, Hottenboth, B. 37, 1780). Aus Brom und Nitromalonsäurediäthylester in Chloroform oder Eisessiglösung im Sonnenlicht (W., H., B. 37, 1787). — Schwach bromartig riechendes Öl. Kp₁₁: 136—137°. — Gibt in ätherischer Lösung mit gasförmigem Ammoniak das Ammonsalz des Nitromalonsäurediäthylesters und neben anderen Verbindungen einen Bromstickstoff (?). Beim Schütteln mit konz. wäßr. Ammoniak entstehen neben denselben Produkten beträchtliche Mengen Urethan.

Bromnitropropandiamid, Bromnitromalonsäure-diamid $C_3H_4O_4N_3Br = H_2N\cdot CO\cdot CBr(NO_2)\cdot CO\cdot NH_2$. B. Aus Nitromalonsäurediamid in wäßr. Suspension mit Brom (RATZ, M. 25, 693). — Nadeln (aus Wasser oder Alkohol). F: $131-132^{\circ}$. Leicht lößlich in heißem Wasser und Alkohol, Aceton und Methylalkohol, schwer in Benzol, Chloroform und Äther. unlößlich in Ligroin. — Zerfällt beim Kochen mit Wasser, sowie bei der Einw. von Alkalien in konz. Lösung unter Bildung von bromiertem Nitromethan. Die wäßr. Lösung wird durch Silbernitrat nicht gefällt. Zersetzt sich mit siedendem Alkohol bei Gegenwart von Alkalien oder Natriumacetat unter Bildung von Nitromalonsäurediamid, Dibromnitroacetamid und Allophansäureäthylester (?).

Bromfulminursäure $C_3H_2O_3N_3Br = NC \cdot CBr(NO_2) \cdot CO \cdot NH_2$ (?). B. Bei der Einw. von Brom auf fulminursaures Silber in Gegenwart von wasserfreiem Äther (Ehbenberg, J. pr. [2] 32, 114). — Blättehen (aus Chloroform). Unlöslich in Schwefelkohlenstoff, Benzol und Ligroin, etwas löslich in Wasser, leicht in Alkohol und Äther. Gegen Wasser beständiger als Chlorfulminursäure. — $AgC_3HO_3N_3Br$. Niederschlag.

Nitrosonitropropandiamid, Nitrosonitromalonsäure-diamid $C_3H_4O_5N_4=(ON)$ $(O_2N)C(CO\cdot NH_2)_2$. B. Durch Einw. von salpetriger Säure auf Isonitrosomalonsäurediamid (Whiteley, Soc. 77, 1043). — Nadeln. F: 215—220° (Zers.). Leicht löslich in siedendem Wasser, in Alkalien mit gelber Farbe. Gibt nicht die Liebermannsche Reaktion.

Dithiomatonsäure und Derivat einer Tetrathioorthomatonsäure.

Dithiomalonsäure $C_3H_4O_2S_2=HS\cdot CO\cdot CH_2\cdot CO\cdot SH$ (Propandithiolsäure) oder $HO\cdot CS\cdot CH_2\cdot CS\cdot OH$ (Propandithionsäure). B. Durch Verseifen des Malonsäurediphenylesters in absoluter alkoholischer Lösung mit Natriumhydrosulfid (Aucer, Billy, C. r. 136, 556). — Zersetzt sich bereits in wäßr. Lösung. — $Na_2C_3H_2O_2S_2$ Nadeln.

 $a.\gamma$ -Dibrom- $a.a.\gamma.\gamma$ -tetrakis-äthylsulfon-propan $C_{11}H_{22}O_8Br_2S_4=(C_2H_5\cdot SO_2)_2CBr\cdot CH_2\cdot CBr(SO_2\cdot C_2H_5)_2$. B. Durch Bromieren von $a.a.\gamma.\gamma$ -Tetrakis-äthylsulfon-propan (Bd. I, S. 766) (Kötz, B. 38, 1125). — F: 176°. — Wird von verdünnten Alkalien in Tetrakis-äthylsulfon-propan (Bd. I, S. 766) (Kötz, B. 38, 1125). sulfonpropan zurückverwandelt.

3. Dicarbonsäuren $C_4H_6O_4$.

 Butandisäure. Äthan-a.β-dicarbonsäure. Bernsteinsäure (Acidum succinicum) C₄H₆O₄ = HO₂C·CH₂·CH₂·CO₂H.
 Geschichtliches. Bereits AGBICOLA (1550) erwähnt die Bernsteinsäure als eine "salz artige" Substanz, die bei der Destillation des Bernsteins entstehe. Als Säure wurde sie von LEMERY (1675) erkannt (vgl. Kopp, Geschichte der Chemie, 4. Tl. [Braunschweig 1847], S. 361).

Vorkommen.

Findet sich im Bernstein (Succinit) in gebundenem Zustande (vgl. dazu Tschiech, Aweng, Ar. 232, 667, 680; Henn, Ar. 233, 191). Kommt auch in fossilen Hölzern, fossilen Coniferenzapfen und Braunkohlen vor, die am samländischen Ostseestrande gefunden werden (REICH, Ar. 104, 455; J. 1847/48, 499). — In Algen, z. B. in Spirogyren (Loew, Bokorny, J. pr. [2] 36, 274). In Pilzen, so im Polyporus officinalis (Agaricus albus) (Schmieder, Ar. 224, 656), im Lactarius piperatus (Chodat, Chuit, C. 1889 II, 144). In Flechten, z. B. in Stereocaulon Vesuvianum (CAPPOLA, B. 13, 578; G. 10, 11). Im Saft des Pseudostammes von Mura Basjoo (ohne gleichzeitige Gegenwart von Asparagin) (SAWA, C. 1902 II, 383). Findet sich in Ausschwitzungen auf der Rinde des Maulbeerbaumes, vielleicht als Gärungsprodukt sien in Ausschwitzungen auf der Kinde des Maulbeerbaumes, vielleicht als Garungsprodukt der in Maulbeerbäumen vorkommenden Äpfelsäure (Goldschmiedt, M. 3, 136). In Orites excelsa als Aluminiumsalz (Smith, Chem. N. 88, 135). Im Safte der Zuckerrübe (v. Lippmann, B. 24, 3302). In Eschscholtzia californica (Walz, J. 1860, 263). Im Kraut von Chelidonium majus (Zwenger, A. 114, 350; Walz, J. 1860, 263). In den Blattstielen des Rhabarbers (Brunner, Chuard, B. 19, 597). In Papaver somn.ferum (Walz, J. 1860, 263). In Wicken (Cossa, G. 5, 314; B. 8, 1357). In den Proteinkörnern des Samens von Ricinus communis (Gram, L. V. St. 57, 291). In Coriaria thymifolia und Coriaria ruscifolia (Easter-Field, Aston Soc. 79, 122). Im Holg von Goudia tomentoes (Dinystan Henry Soc. 72 FIELD, ASTON, Soc. 79, 122). Im Holz von Goupia tomentosa (Dunstan, Henry, Soc. 73, 226). In den Ranken des Weinstockes (HILGER, GROSS, J. 1886, 1815). In unreifen Weintrauben (Brunner, Brandenburg, B. 9, 982). In den Blättern von Atropa Belladonna (Kunz, Ar. 283, 721). In den Tomaten (Albahary, C. r. 145, 131). Im Wermut (Zwenger, A. 48, 122; vgl. dagegen Luck, A. 54, 118). Im Kraut von Lactuca sativa und Lactuca virosa (Köhnkk, Berzelius' Jahresber. 25, 443; Ar. 89, 153).

In der Thymusdrüse des Kalbes, in der Schilddrüse und Milz des Rindes (GORUF-BESANEZ, A. 98, 28). Im Wollschweiß (A. Butsine, P. Buisine, C. r. 106, 1426). Über das Vorkommen im Fleischextrakt vgl.: Siegfried, B. 28, 515; H. 21, 370; 39, 126; Kutscher, H. 26, 120; Kutscher, Steudel, H. 38, 104; 39, 375; Wolff, B. Ph. P. 4, 254; Baur, Barschall, C. 1906 II, 1351. Im Emmentaler Käse (Winterstein, H. 41, 489). In Echinokokken-

bälgen (Heintz, A. 76, 369).

Bildung.

Rein chemische Bildungsweisen. Das Dinitril entsteht aus Äthylendibromid und Kaliumcyanid in siedendem Alkohol; man verseift das Dinitril durch Kochen mit alkoholischer Kalilauge (Simpson, A. 118, 374; 121, 154). Man erhitzt Äthylidenchlorid mit Kaliumcyanid in Alkohol unter Druck auf 160—180° und erwärmt die filtrierte Lösung nach Zugabe von festem Kaliumhydroxyd auf dem Wasserbade (Simpson, C. r. 65, 352; vgl. Erlen-MEYER, Z. 1867, 593). — Entsteht in geringer Menge bei der Oxydation von Essigsäure mit Kaliumpersulfat (Moritz, Wolffenstein, B. 32, 2534). In geringer Menge beim Erhitzen von Bromessigsäure mit Silberstaub auf 130° (STEINER, B. 7, 184). Der Dimethylester entsteht neben Essigsäuremethylester, wenn man Bromessigsäuremethylester mit Magnesium einige Minuten erhitzt und das Reaktionsprodukt mit Wasser zersetzt (Spencee, Crewdson, Soc. 93, 1826). Die Ester entstehen auch durch Einw. von Quecksilber auf Chlor- oder Brom-essigsäureester (VANDEVELDE, C. 1898 I, 438). — Bernsteinsäure wird erhalten durch Behandlung von β -Chlor-propionsäureäthylester mit Kaliumeyanid und nachfolgende Verseifung mittels Kalilauge (Wichelhaus, Z. 1867, 247). Durch Erhitzen von β -Jod-propionsäure mit Kaliumcyanid in wäßr. Lösung und nachfolgende Verseifung mittels Kalilauge (v. Richter, Z. 1868, 449). — Der Diäthylester entsteht bei der Elektrolyse einer wäßr. Lösung

des Kaliumsalzes des Malonsäuremonoäthylesters (Brown, Walker, A. 261, 115).

Bernsteinsäure entsteht bei der Oxydation von Butandiol-(1.4) durch Salpetersäure (Hamonet, C. r. 182, 633). Bei der Oxydation von Buttersäure mit Salpetersäure (D: 1,4) (DESSAIGNES, A. 74, 361). Beim Erhitzen von Buttersäure mit Brom unter Druck auf 2106

(Friedel, Machuca, A. 120, 283). — Bei der Reduktion von Fumarsäure in Alkohol mittels Wasserstoffs in Gegenwart von Platinschwarz (VAVON, C. r. 149, 999). Bei der Reduktion von fumarsaurem Natrium in Wasser mittels Wasserstoffs in Gegenwart von kolloidalem Palladium (PAAL, GERUM, B. 41, 2275). Aus Fumarsäure in Wasser mittels Natriumamalgams (Kekulé, A. Spi. 1, 133). Bei der Elektrolyse einer wäßr. Lösung von fumarsaurem Natrium, neben Acetylen (Кек., A. 131, 85). Beim Erhitzen von Fumarsäure mit Jodwasserstoff (Кек., A. Spl. 1, 133). Durch Reduktion von Fumarsäure mit Titansesquisulfat (Киссит, B. 36, 168). Bei der Reduktion von Maleinsäure in Alkohol mittels Wasserstoffs in Gegenwart von Platinschwarz (VAVON, C. r. 149, 999). Bei der Reduktion von maleinsaurem Natrium in Wasser mittels Wasserstoffs in Gegenwart von kolloidalem Palladium (PAAL, GERUM, B. 41, 2276). Aus Maleinsäure in Wasser mittels Natriumamalgams (KEKULÉ. A. Spl. 1, 133). Bei der Elektrolyse einer wäßr. Lösung von maleinsaurem Natrium, neben Acetylen (KEK., A. 131, 87). Beim Erhitzen von Maleinsaure mit Jodwasserstoff (unter intermediärer Bildung von Fumarsäure) (Kek., A. Spl. 1, 133). Durch Behandeln von Acetylendicarbonsäure mit Natriumamalgam (BANDROWSKI, B. 12, 2212). — Beim Erhitzen von Apfelsäure mit konz. Jodwasserstoffsäure unter Druck auf 130° (Schmitt, A. 114, 107). Durch 100 stündiges Erhitzen der Crassulaceen-Apfelsäure mit Jodwasserstoffsäure, Jod und rotem Phosphor unter Druck auf 1000 (ABERSON, B. 31, 1437). Beim Erhitzen von Weinsäure mit konz. Jodwasserstoffsäure unter Druck auf 120° (Schmitt, A. 114, 109). - Aus Butenalsäure durch Neutralisieren mit Natriumdicarbonatlösung und Erwärmen der er-

haltenen Lösung mit Kaliumcyanid auf dem Wasserbade (FECHT, B. 38, 1273).

Beim Erhitzen von Äthan-α.α.β-tricarbonsäure auf 158° (Bischoff, B. 13, 2162). Beim Kochen von α.β-Dicyan-propionsäureäthylester NC·CH₂·CH(CN)·CO₂·C₂H₅ mit konz. Kochen von a.B-Dicyan-propionsäureathylester NC-CH₂-CH(CN)-CO₂-O₂H₅ mit korz. Salzsäure (Higson, Thobers, Soc. 89, 1461). — Bei der Oxydation von glutaminsaurem Ammoniak mittels Wasserstoffsuperoxyds bei 70° (Dakin C. 1909 I, 1387). Bei der Oxydation von Arginincarbonat mit Bariumpermanganat (Kutscher, H. 32, 413). Bei der Oxydation der Sebacinsäure mittels Salpetersäure (Abper, A. 95, 242; J. 1864, 377; Z. 1865, 295). Beim Erwärmen von Stearinsäure mit Salpetersäure, neben anderen Produkten (Beomeis, A. 35, 87; 37, 292). Beim Erwärmen von Walrat mit Salpetersäure (Radcliff, A. 43, 356). Beim Erwärmen von Bienenwachs mit Salpetersäure (Ronalds, A. 43, 356). Beim Erwärmen von japanischem Wachs mit Salpetersäure (Sthamer, A. 43, 346).

Bei der Oxydation von Cyclobutanol mit Salpetersäure: DEMJANOW, DOJARENKO, B. 40, 2596). Bei der Oxydation von Methylcyclopentan mit Salpetersäure (Markownikow, B. 33, 1908). — Bei der Oxydation von Furfurol mittels Caroscher Säure (Cross, Bevan, BRIGGS, B. 33, 3132). Bei der Zersetzung der Tetrabrommethronsäure durch Wasser (Trefiljew, Mangubi, 3E. 41, 875; C. 1909 II, 1874).

Beim Schmelzen von Milchzucker oder arabischem Gummi mit Kaliumhydroxyd (Hlasi-WETZ, BARTH, A. 138, 76). Beim Schmelzen der Carminsäure mit Kaliumhydroxyd (HLASI-

WETZ, GRABOWSKI, A. 141, 340).

Biochemische Bildungsweisen. Bernsteinsäure entsteht durch die Lebenstätigkeit von Mikroorganismen aus Kohlenhydraten und diesen nahestehenden Substanzen, sowie aus Eiweißstoffen (Blumenthal, C. 1894 II, 617). Sie wurde von Schmidt (J. 1847/48, 466 Anm.) und von Pasteur (A. 105, 264) bei der alkoholischen Gärung des Zuckers durch Hefe beobachtet. Die Menge der bei diesem Prozeß entstehenden Bernsteinsäure ist stets sehr klein. In noch geringerer Menge wird sie bei der alkoholischen Gärung des Zuckers durch Hefepreßsaft erhalten (BUCHNER, RAPP, B. 34, 1526). Die bei der alkoholischen Hefegärung entstehende Bernsteinsäure entstammt nicht dem vergorenen Zucker, sondern der Leibessubstanz der Hefe (vgl. Kunz, C. 1907 I, 418). Bei der Zuckergärung durch lebende Hefe entsteht die Bernsteinsäure in reichlicherer Menge als gewöhnlich, wenn man die Gärung in Gegenwart von Glutaminsäure verlaufen läßt (Ehrlich, Bio. Z. 18, 391). Die Glutaminsäure ist also die Muttersubstanz der bei der alkoholischen Gärung des Zuckers gebildeten Bernsteinsäure (EHRLICH),

Bernsteinsäure entsteht ferner aus Erythrit bei der Spaltpilzgärung (Fitz, B. 11, 1891; 12, 475); aus Dulcit durch den Pneumobacillus von Friedlander (Grimbert, Bl. [3] 15, 94); aus Mannit durch Spaltpilzgärung (Fitz, B. 10, 281; 16, 845); aus Glykose, Mannose, Galaktose, Fructose und Milchzucker bei der Einw. von Bacillus bulgaricus (Bertrand, Ducháček, C. r. 148, 1339; Bio. Z. 20, 108, 110; vgl. B., Weisweiller, A. 351, 502); aus Milchzucker durch den Pneumobacillus von Friedländer (Gr., Bl. [3] 15, 94), sowie durch den Bacillus lactis aerogenes (Emmerling, B. 33, 2477); aus Maltose, Rohrzucker und Dextrin durch den Pneumobacillus von Friedländer (Gr., Bl. [3] 15, 94). — Aus glycerinsaurem Calcium durch Spaltpilzgärung (Friz, B. 11, 474; 16, 875). Aus äpfelsaurem Calcium bei Vergärung durch faulendes Casein (Kohl, J. 1855, 466, vgl. Dessaignes, A. 70, 102; J. 1850, 376), durch Bierhefe (LIEBIG, A. 70, 104, 363; vgl. dazu E., B. 32, 1918), durch Spaltpilze (Fitz, B. 11, 1896; 12, 481). Bei der Einw. des Bacillus lactis aerogenes auf Apfelsäure (E., B. 32, 1915). Bei der Gärung von weinsaurem Ammonium durch Fäulnisbakterien (König, B. 14, 211). Bei der Vergärung von weinsaurem Calcium durch Bacillus tartricus (Grimbert, Ficquet, C. 1898 I, 682). Aus eitronensaurem Calcium durch Spaltpilzgärung (Fitz, B. 11, 1895). — Bei der Zersetzung von Asparaginsäure oder von Asparagin durch Fäulnisbakterien (Neuberg, Capprezzuoli, Bio. Z. 18, 424; Borchardt, H. 59 98). Bei der Einw. von Fäulnisbakterien auf Glutaminsäure (Brasch, Neuberg, Bio. Z. 13, 303; vgl. dagegen Borchardt, H. 59, 98). — Aus Fibrin durch Streptokokken (Emmerling, B. 30, 1863). Bei der Spaltpilzgärung des Caseins der Milch (Blumenthal, C. 1894 II, 618; 1896 II, 979).

Bei der Fäulnis des Fleisches (E. Salkowski, H. Salkowski, B. 12, 649). Beim Faulen von Ochsenleber (Ekunia, J. pr. [2] 21, 479). Bernsteinsäure wurde von Brieger (H. 5, 368) in einem jauchigen pleuritischen Exsudate beobachtet. Sie entsteht bei der aseptischen Selbstverdauung der Leber (Magnus-Levy, B. Ph. P. 2, 272).

Darstellung.

Aus Bernstein. Man stellt Bernsteinsäure durch Destillieren von Bernstein aus kupfernen oder eisernen Retorten her. Hierbei verflüchtigt sich die Säure und setzt sich größtenteils im Retortenhals in festen Krusten ab, während geringere Mengen sich mit Wasser und dem Bernsteinöl in der Vorlage sammeln. Zur Gewinnung der im Destillat enthaltenen Säure trennt man die wäßr. Lösung von dem Öl und dampft sie zur Krystallisation ein. Die derart erhaltene Säure ist, ebenso wie die direkt bei der Destillation in fester Form gewonnene stark durch Bernsteinöl verunreinigt, von welchem sie sich durch Abpressen und Umkrystallisieren nicht vollständig befreien läßt (vgl. E. Schmidt, Ausführliches Lehrbuch der pharmazeutischen Chemie. 5. Aufl. Bd. II, l. Abt. [Braunschweig 1910], S. 520). Man reinigt die ohe Säure zweckmäßig durch Kochen mit 4 Tln. Salpetersäure (D: 1,32) (3. Aufl. dieses Handbuches, Bd. I, S. 654; vgl. Doepping, A. 47, 255). — Aus Weinsäure. Man löst 2 kg Weinsäure in Wasser, neutralisiert mit Ammoniak, verdünnt die Lösung auf 40 Liter, fügt hierauf die Lösungen vom 20 g Kaliumphosphat und 10 g Magnesiumsulfat, sowie einige Gramme Calciumehlorid hinzu und versetzt mit 20 cem einer gärenden Ammoniumtartratiosung. Letztere bereitet man durch Verdünnen einer Probe der obigen Flüssigkeit auf das fünffache Volum und mehrtägiges Stehenlassen. Man läßt die Gärung bei 25—30° unter möglichst beschränktem Luftzutritt vor sich gehen. Wenn nach 6—8-wöchigem Stehen keine Weinsäure mehr nachweishar ist, dampft man ein, klärt mit Eiweiß und kocht mit Kalkmilch bis zur bleibenden alkalischen Reaktion und Entfernung allen Ammoniaks. Nach dem Erkalten preßt man das bernsteinsaure Calcium ab und zersetzt es mit Schwefelsäure (König, B. 15, 172).

Darstellung chemisch reiner Bernsteinsäure: PHELPS, HUBBARD, C. 1907 I, ·1219; Z. a. Ch. 53, 362.

Physikalische Eigenschaften.

Monokline (Wyroubow, Z. Kr. 25, 309) Prismen. D: 1,552 (BÖDEKER, J. 1860, 17), 1,554 (Tanatar, Tschelebijew, Ж. 22, 549), 1,562 (Marshall, Cameron, Soc. 91, 1522). F: 185° (korr.) (Dawydow, B. 19, 407), 181° (Ma., Ca., Soc. 91, 1522), 182,3° (Phelps, Hubbard, C. 1907 I, 1219; Z. a. Ch. 53, 362). 182,8° (van de Stadt, Ph. Ch. 41, 356). — Läßt sich beim Erhitzen unter vermindertem Druck schon unterhalb des Schmelzpunktes sublimieren (Krafft, Noerdlinger, B. 22, 816), und zwar unter 2,2 mm bei 156—157°, unter 2,5—3 mm bei 160—165° (Krafft, Dyes, B. 28, 2588). Siedet bei 235° unter Anhydridbildung (Darcet, A. ch. [2] 58, 284).

100 Tle. der gesättigten wäßrigen Lösung enthalten bei 0° 2,88 Tle., bei 14,5° 5,14 Tle., bei 40,5° 15,37 Tle. Bernsteinsäure (Bourgoin, Bl. [2] 21, 112). 100 g Wasser lösen bei 0° 2,77 g, bei 20° 6,84 g, bei 25° 8,59 g und bei 40° 14,86 g Bernsteinsäure (Marshall, Cameron, Soc. 91, 1522). 100 g Wasser lösen bei 18° 6,20 g (Carius, A. 142, 146), bei 20° 6,71 g Bernsteinsäure (Herz, Knoch, Z. a. Ch. 41, 320). 100 Tle. Wasser lösen bei 0,5° 15,5° 2,883 + 0,1583091 (t-0,5) +0,0003726299 (t-0,5)² +0,0001054098 (t-0,5)² Tle. Bernsteinsäure (Miczyński, M. 7, 264). 100 ccm wäßr. Lösung enthalten bei 0° 2,79 Tle., bei 15° 4,9 Tle., bei 20° 5,8 Tle., bei 35° 10,6 Tle., bei 50° 18,0 Tle. und bei 65° 28,1 Tle. Bernsteinsäure (Lamouroux, C. r. 128, 999). Wärmetönung beim Lösen von Bernsteinsäure in Wasser: Thomsen, B. 6, 713; Tanatar, H. 21, 186. — Bei 15° enthalten 100 Tle. einer gesättigten Lösung in wasserfreiem Äther 1,249 Tle., in 90°/0 igem Alkohol 11,004 Tle. und in absolutem Alkohol 6,98 Tle. Bernsteinsäure (Bourgoin, Bl. [2] 29, 243). Bei 15° lösen sich in 100 Tln. wasserfreiem Äther 1,193 Tle., in 100 Tln. 96°/0 igem Alkohol 9,986 Tle., in 100 Tln. Methylalkohol 15,73 Tle. und in 100 Tln. Aceton 5,5444 Tle. Bernsteinsäure (Rau, Fr. 32, 483). Bernsteinsäure löst sich in Alkohol zu 12,5°/0, in Äther zu 1,26°/0 (Albahary, C. r. 144, 1232). Verteilung von Bernsteinsäure zwischen Wasser und Amylalkohol: Herz,

FISCHER, B. 37, 4748. Löslichkeit in wasserfreiem Glycerin und in Glycerin-Wasser-Gemischen: Herz, Knoch, Z. a. Ch. 45, 267. Löslichkeit in wasserfreiem Aceton und in Aceton-Wasser-Gemischen: Her, Kn., Z. a. Ch. 41, 320. — Bernsteinsäure ist in konz. Schwefelsäure unverändert löslich (Oechsner de Coninck, Raynaud, C. r. 135, 1352). Löst sich in 90°/oiger Schwefelsäure beim Erwärmen auf dem Wasserbade; aus der Lösung scheiden sich beim Abkühlen durch eine Kältemischung Krystalle von der Zusammensetzung C₄H₆O₄ +H₂SO₄ aus (Hoogewerff, van Dorp, R. 18, 212). Kryoskopisches Verhalten in absoluter Schwefelsäure: Hantzsch, Ph. Ch. 61, 287.

Bernsteinsäure ist triboluminescent (Trautz, Ph. Ch. 53, 52). — Adsorption durch Kohle: Freundlich, Ph. Ch. 57, 393. — Molekulare Verbrennungswärme für feste Bernsteinsäure unter konstantem Druck: 356,8 Cal. (Stohmann, J. pr. [2] 40, 207), 354,73 Cal. (Luginin, A. ch. [6] 23, 196). Spezifische Wärme: Hess, Ann. d. Physik [N. F.] 35, 425.

Elektrolytische Dissoziationskonstante der ersten Stufe k₁ bei 25°: 6,65×10⁻⁵ (Ostwald, Ph. Ch. 3, 282; Mc Coy, Am. Soc. 30, 692), 6,52×10⁻⁵ (Voerman, R. 23, 277), bei 0°: 5,11×10⁻⁵ (Kortright, Am. 18, 369). Leitfähigkeit und Dissoziation bei Verdünnungen von n/₈ bis n/₂₀₄₈ und bei Temperaturen zwischen 0° und 35°: White, Jones, Am. 42, 530. Elektrolytische Dissoziationskonstante der zweiten Stufe k₂: 2,3×10⁻⁶ (durch Zuckerinversion bei 100° bestimmt) (Smith, Ph. Ch. 25, 193), bei 20°: 4,3×10⁻⁶ (durch Verteilung bestimmt) (Mc Coy, Am. Soc. 30, 692), bei 0°: 2,2×10⁻⁶ (durch Verteilung bestimmt), bei 25°: 2,7×10⁻⁶ (durch Leitfähigkeit bestimmt) (Chandler, Am. Soc. 30, 713). Dissoziationswärme: V. Steinwehr, Ph. Ch. 38, 198. Elektrische Leitfähigkeit in Gegenwart von Molybdänsäure: Grossmann, Krämer, B. 36, 1607; Rimbach, Neizert, Z. a. Ch. 52, 401; in Gegenwart von Nickel- und Kobaltsalzen: Toweb, Am. Soc. 24, 1014. — Über das Salzbildungsvermögen der Bernsteinsäure vgl. auch Thiel, Roemeb, Ph. Ch. 63, 726. Grad der Farbveränderung von Methylorangelösung durch Bernsteinsäure als Maß der Affinitätskonstante: Veley, Ph. Ch. 57, 159. Titrimetrisches Verhalten gegenüber Phenolphthalein: Degener, C. 1897 II, 936. Neutralisationswärme: Tanamar, IL. 21, 186. Über Salzbildung mit organischen Basen vgl. Anselmino, C. 1904 I, 505.

Chemisches Verhalten.

Bernsteinsäure zerfällt in wäßr. Lösung bei der Einw. des Sonnenlichtes in Gegenwart von Uranoxyd in Kohlendioxyd und Propionsäure (Seekamp, A. 133, 253). -- Bernsteinsäure siedet bei 235° und geht dabei größtenteils in ihr Anhydrid über (DARCET, A. ch. [2] 58, 284). Diese Umwandlung erfolgt auch beim Erhitzen der Säure über ihren Schmelzpunkt unter vermindertem Druck (50-60 mm) (Krafft, Noerdlinger, B. 22, 816). Bei 5-6stündigem Kochen von Bernsteinsäure entsteht das Anhydrid der Acetondiessigsäure C₇H₁₀O₈ neben Bernsteinsäureanhydrid (Volhard, A. 253, 206). Erhitzt man Bernsteinsäure über den Schmelzpunkt an der Luft, so erfolgt Zersetzung unter Bildung von Kohlendioxyd und Wasser (Oechsner de Connok, C. 1903 II, 712). Beim Erhitzen von Bernsteinsäure mit Zinkstaub auf 350—400° entstehen Wasserstoff, Kohlendioxyd, Wasser und hochsiedende Äthylenkohlenwasserstoffe (Hébert, Bl. [4] 5, 12). — Einw. der dunklen elektrischen Entladung in Gegenwart von Stickstoff: Bernhelot, C. r. 126, 686. Bei der Elektrolyse von kommentingen und Natzing in etzelk alkalischen Lösung hilden gich en negetieren Bel Wasser bernsteinsaurem Natrium in stark alkalischer Lösung bilden sich am negativen Pol Wasserstoff, am positiven Pol Sauerstoff, Kohlenoxyd und Kohlendioxyd, welches indessen in der alkalischen Flüssigkeit gelöst bleibt (Bourgoin, Bl. [2] 9, 302); in schwach alkalischer Lösung treten am positiven Pol Sauerstoff, Kohlendioxyd, etwas Kohlenoxyd, Athylen und etwas Acetylen auf (B., Bl. [2] 9, 303; vgl. KEKULÉ, A. 131, 79). Wird neutrales Natriumsuccinat elektrolysiert, so entwickeln sich am positiven Pol keine Kohlenwasserstoffe, sondern nur Sauerstoff, Kohlenoxyd und Kohlendioxyd (B., Bl. [2] 9, 301). Bei der Elektrolyse freier Bernsteinsäure wird diese nur in geringem Betrage angegriffen; sie wirkt im wesentlichen nur als Säure (B., Bl. [2] 9, 303). Bei Elektrolyse des bernsteinsauren Kaliums in angesäuerter Lösung beobachtete Petersen (C. 1897 II, 519; Ph. Ch. 33, 701) am positiven Pol Sauerstoff, Kohlendioxyd und Äthylen, jedoch weder Kohlenoxyd noch Acetylen. Elektrolyse trolytische Oxydation der Bernsteinsäure: Clarke, Smith, Am. Soc. 21, 967. Elektrolysiert man eine wäßr. Lösung von bernsteinsaurem Kalium an der Anode unter Benutzung einer Kaliumjodidlösung als Kathodenflüssigkeit, so erhält man β -Jod-propionsäure (v. Miller, Hoffer, B. 28, 2436). Bei der elektrolytischen Oxydation von bernsteinsaurem Natrium in Wasser in Gegenwart von Natriumperchlorat entsteht β -Oxy-propionsäure neben CO₂, CO, ungesättigten Kohlenwasserstoffen (unter diesen Acetylen), Acetaldehyd, Methylalkohol, Essigsäure und Ameisensäure; als Kathodenlösung dient hierbei eine Sodalösung, in die während der Elektrolyse Kohlendioxyd eingeleitet wird (HOFER, MOEST, A. 323, 291; MOEST, D. R. P. 138442; C. 1903 I, 370). — Bernsteinsäure wird durch neutrales Kaliumpermanganat bei gewöhnlicher Temperatur auch nach 10-tägiger Einw. nicht oxydiert; bei 100° tritt in 20 bis 30 Stunden Oxydation zu Kohlendioxyd und Oxalsäure ein (Sorokin, Ж. 11, 383). Leichter

erfolgt die Oxydation mit Kaliumpermanganat in saurer Lösung; schon bei gewöhnlicher Temperatur entwickelt sich bald Kohlendioxyd, welches das einzige Reaktionsprodukt ist (Sorokin, R. 11, 384). In Gegenwart einer größeren Menge Alkali gibt die Oxydation mit Kaliumpermanganat bei Siedetemperatur viel Oxalsäure (BERTHELOT, A. Spl. 6, 186; A. ch. [4] 15, 371). Von der verhältnismäßig großen Beständigkeit gegen Kaliumpermanganat in neutraler, alkalischer und saurer Lösung wird für die Trennung der Bernsteinsäure von anderen Säuren (z. B. Apfelsäure, Weinsäure) Gebrauch gemacht (vgl. von der Heide, Steiner, C. 1909 I, 1610). Nach ZINNO (C. 1902 II, 343) wird Bernsteinsäure durch Wasserstoffsuperoxyd, bernsteinsaures Calcium auch durch Chlorkalk zu symm. Dioxybernsteinsäure oxydiert. - Verhalten gegen Brom: URECH, B. 13, 1695. Durch Einw. von 1 Mol.-Gew. Phosphorpentachlorid auf Bernsteinsäure wird Bernsteinsäureanhydrid, von 2 Mol.-Gew. PCl₅ Succinylchlorid gebildet (Gerhardt, Chiozza, A. 87, 293). — Bei der Destillation von bernsteinsaurem Natrium mit Phosphortrisulfid entsteht Thiophen (Volhard, Erd-MANN, B. 18, 454). Beim Erhitzen mit Phosphortriselenid entsteht Selenophen (Foa, G. 39 II, 531). — Beim Erhitzen von bernsteinsaurem Ammonium mit Zinkstaub entsteht Pyrrol (Neuberg, H. 31, 574; C. 1904 II, 1435). — Beim Erhitzen von bernsteinsaurem Barium mit Natriummethylat entsteht Propionsäure in erheblicher Menge (MAI, B. 22, 2136). Beim Schmelzen von Bernsteinsäure mit festem Kaliumhydroxyd entsteht Essigsäure (Kolbe, A. 119, 174). Liebig und Wöhler (Ann. d. Physik 18, 164) erhielten bei der Kalischmelze der Bernsteinsäure Oxalsäure. Zersetzung des sauren bernsteinsauren Kaliums beim Erhitzen auf 260°: WISBAR, A. 262, 223. Beim Erhitzen der Bernsteinsäure mit Calciumhydroxyd entsteht in geringer Menge Propionsäure, die leicht, besonders wenn zu stark erhitzt wird, unter Bildung von Essigsäure zerfällt (Kolbe, A. 119, 173). HANRIOT (Bl. [2] 45, 79) erhielt beim Erhitzen von bernsteinsaurem Calcium mit gelöschtem Kalk Kohlensäure und Äthan neben sehr geringen Mengen flüssiger Produkte. Das bei der Destillation des bernsteinsauren Calciums übergehende Destillat ist ein schweres öliges Gemenge; aus ihm isolierte Feist (B. 28, 738) Cyclohexandion-(1.4); nach Metzner und Vorländer (B. 31, 1885) enthält es auch Cyclopentanon und wahrscheinlich Furan.

Über die Wirkung verschiedener Substanzen als Katalysatoren bei der Veresterung der Bernsteinsäure mit Äthylalkohol vgl.: PHELPS, HUBBARD, C. 1907 II, 224; PHELPS, PALMER, Smille, C. 1908 II, 1249. Bernsteinsäure wirkt beim Erhitzen auf Hydroxylverbindungen wasserentziehend, z. B. auf Menthol; Mechanismus dieser Reaktion: Zelikow, Ж. 34, 721; C. 1903 I, 162. Beim Erhitzen von Bernsteinsäure mit Glycerin entstehen Acrolein und etwas Acrylsäure (Oechsner de Coninck, Raynaud, C.r. 135, 1351). Über die Reaktion mit Glycerin bei $160-200^{\circ}$ vgl.: Bemmelen, J. 1856, 602; 1858, 434; Funaro, Danesi, J. 1880, 799. — Beim Erhitzen von bernsteinsaurem Natrium mit Aldehyden in Gegenwart $\mathbf{H}_{2}\mathbf{C} \cdot --\mathbf{C}\mathbf{H} \cdot \mathbf{C}\mathbf{O}_{2}\mathbf{H}$ von Essigsäureanhydrid entstehen y-substituierte Paraconsäuren $OC \cdot O \cdot CH \cdot R$ werden mit Acetaldehyd Methylparaconsäure (FITTIG, FRÄNKEL, A. 255, 18), mit Önanthol Hexylparaconsäure (FITTIG, Schnergans, A. 227, 85) und mit Benzaldehyd neben geringen Mengen β -Benzyliden-propionsäure Phenylparaconsäure (Firtig, Jayne, A. 216, 100; FITTIG, A. 255, 4, 142) erhalten. Aus bernsteinsaurem Natrium, Essigsäureanhydrid und Zimtaldehyd entstehen bei 90° Diphenyldibutadien [$C_6H_5 \cdot CH \cdot CH \cdot CH \cdot CH -]_2$ und β -Cinnamyliden-propionsäure $C_6H_5 \cdot CH \cdot CH \cdot CH \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CO_2H$, bei 130° Dicinnamylidenbernsteinsäureanhydrid und β -Cinnamyliden-propionsäure (FITTIG, BATT, A. 331, 160). BOUGAULT (C. r. 142, 1540) erhielt aus Zimtaldehyd und bernsteinsaurem Natrium in Gegen- $H_2C--CH\cdot CO_2H$ OC O CH CH CH C₈H₅
Beim Erhitzen wart von Essigsäureanhydrid Styrylparaconsäure von bernsteinsaurem Natrium mit Sancylaidenyd in Gegenraunter Druck auf 140° entsteht das Dicumarin $\begin{bmatrix} C_6H_4 & O-CO\\ CH:C-\end{bmatrix}_2$ von bernsteinsaurem Natrium mit Salicylaldehyd in Gegenwart von Essigsäureanhydrid (FITTIG, DYSON, A. 255, 275). Aus bernsteinsaurem Natrium und Anisaldehyd entstehen in Gegenwart von Essigsäureanhydrid bei 120° β -[p-Methoxy-benzal]-propionsäure, $a.\beta$ -Bis-[p-methoxy-benzal]-propionsäure $CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH \cdot C(CO_2H) \cdot CH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$ und in geringer Menge Bis-[p-methoxy-phenyl]-butadien $CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH \cdot CH \cdot CH \cdot CH \cdot CH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$ (Fittie, Politis, A. 255, 293). Beim Erhitzen von bernsteinsaurem Natrium mit Brenztraubensäure und Essigsäureanhydrid auf 110° entsteht Dimethyl-maleinsäureanhydrid (Fittie, Parker, A. 267, 205). Beim Erhitzen von bernsteinsaurem Natrium mit Acetessigsäureäthylester und Essigsäureanhydrid auf dem Wasserbade entsteht der Monoäthylester der Methronsäure $C_8H_8\ddot{O}_5$ (Syst. No. 2595) (Fittig, v. Eynekn, A. 250, 178). Řeaktionen zwischen Bernsteinsäurediäthylester und Oxoverbindungen s. bei Bernsteinsäurediäthylester. — Bernsteinsäure gibt beim Erhitzen mit Essigsäureanhydrid unter Druck auf 120° bis 1500 Bernsteinsäureanbydrid (Anschütz, B. 10, 1884). Auch beim Schütteln der wäßr.

Lösung von bernsteinsaurem Natrium mit Essigsäureanhydrid entsteht Bernsteinsäureanhydrid (Manuelli, G. 26 II, 482). Trocknes bernsteinsaures Natrium verkohlt beim Erhitzen mit Essigsäureanhydrid auf 130° fast vollständig; die gleiche Zersetzung erfolgt langsamer auch bei niedrigerer Temperatur im siedenden Wasserbade; in allen Fällen läßt sich
aus den Reaktionsmassen in sehr kleinen Mengen eine mit Wasserdämpfen nicht flüchtige
Säure (Lävulinsäure?) isolieren (Fittig, B. 30, 2148). Bernsteinsäure wird auch beim Kochen
mit Acetylchlorid in Bernsteinsäureanhydrid verwandelt (Anschütz, B. 10, 326; A. 226, 8).
Beim Erhitzen eines Gemisches von Bernsteinsäure, Essigsäureanhydrid, Natriumacetat
und Chlorzink auf 200—205° im Autoklaven entsteht α.α'-Dimethyl-β-acetyl-furan C₈H₁₀O₂
(Magnanini, Bentivogilo, G. 24 I, 435).

Über biochemisches Verhalten der Bernsteinsäure vgl. Abderhalden, Biochemisches Handlexikon, Bd. I [Berlin 1911], S. 1131, 1132.

Analytisches.

Verwendung von Bernsteinsäure als Urmaß in der Acidimetrie: PHELPS, HUBBARD, C. 1907 I, 1219; Z. a. Ch. 53, 361; PHELPS, WEED, Z. a. Ch. 59, 114, 120; C. 1908 II, 902, 903.

Nachweis. Bernsteinsaures Ammonium gibt beim Glühen mit Zinkstaub Pyrrol, das sich durch die Fichtenspanreaktion nachweisen läßt; 0,0006 g Bernsteinsäure zeigen die Reaktion noch sehr deutlich (Neuberg, H. 31, 574).

Bestimmung. Bernsteinsaure Alkalien werden durch Bariumchlorid in der Siedehitze sofort und völlig gefällt; man löst den mit heißem Wasser gewaschenen Niederschlag in Salzsäure und fällt das Barium durch Schwefelsäure (SCHMITT, HIEFE, Fr. 21, 536). — Bernsteinsäure wird aus neutraler Lösung quantitativ durch Silbernitrat gefällt (RAU, Fr. 32, 484). — Bestimmung der Bernsteinsäure aus dem Volum Wasserstoff, das bei der Einw. von platiniertem Eisen auf die wäßr. Lösung entsteht: Ulsch, Ch. Z. 23, 625.

Bestimmung der Bernsteinsäure in Weinen, Fruchtsäften, Früchten, Gemüsen usw. neben Milchsäure, Äpfelsäure, Weinsäure und Citronensäure: RAU, Fr. 32, 484; MÜLLER, Bl. [3] 15, 1204; BORDAS, JOULIN, VON RACZKOWSKI, C. 1898 I, 1310; II, 511; LABORDE, MOREAU, C. 1899 II, 794; KUNZ, C. 1903 II, 854; PRANDI, C. 1905 II, 991; MESTREZAT, C. r. 143, 185; JÖRGENSEN, C. 1907 I, 1224; 1909 I, 1607; ALEAHARY, C. r. 144, 1232; HEIDUSCHKA, QUINORE, Ar. 245, 458; POZZI-ESCOT, C. r. 147, 600; VON DER HEIDE, STEINER, C. 1909 I, 1610.

Additionsverbindungen und Salze der Bernsteinsäure.

Verbindung mit Schwefelsäure $C_4H_6O_4+H_2SO_4$. B. Durch Auflösen von 2 g Bernsteinsäure in 5 g $96\,^0/_0$ iger Schwefelsäure auf dem Wasserbade und nachfolgende Abkühlung der Lösung (Hoogewerff, van Dorf, R. 18, 212). Krystalle. Zersetzt sich beim Waschen, Lösen usw. in die Komponenten.

Ammoniumsalze. $NH_4C_4H_5O_4$. Trikline (Rammelsberg; vgl. Groth, Ch. Kr. 3, 264) Säulen (Doeffing, A. 47, 264). — $(NH_4)_2C_4H_4O_4$. Sechsseitige Prismen (Doeffing, A. 47, 263; vgl. auch Fehling, A. 49, 163). Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Druck: 502,8 Cal. (Stohmann, J. pr. [2] 55, 266).

Neutrales bernsteinsaures Hydroxylamin $2\,\mathrm{NH_3O} + \mathrm{C_4H_6O_4}$. B. Aus äquivalenten Mengen bernsteinsaurem Barium und Hydroxylaminsulfat in wäßr. Lösung (Tanatar, 2H. 29, 214, 319; C. 1897 II, 339, 659). Rhombische Prismen. Diss: 1,4316. F: 121° (Zers.). Sehr wenig löslich in kaltem Wasser, leicht in warmem Wasser, sehr wenig in Alkohol, Ather und Benzol. Wärmetönung beim Lösen in Wasser: T. Zersetzt sich oberhalb 121° in Stickstoff, Wasser und in das saure Ammoniumsalz der Säure $\mathrm{HO_2C} \cdot \mathrm{CH_2} \cdot \mathrm{CH_2} \cdot \mathrm{CO} \cdot \mathrm{N}$: $\mathrm{N} \cdot \mathrm{CO} \cdot \mathrm{CH_2} \cdot \mathrm{CO_2H}$ (?) (S. 617).

Saures, bernsteinsaures Hydrazin $N_2H_4+C_4H_6O_4$. Krystalle (SSABANEJEW, \mathcal{H}_5 . 31, 379; C. 1899 II, 32).

Neutrales bernsteinsaures Lithium Li $_2$ C $_4$ H $_4$ O $_4$. Brechungsvermögen der wäßr. Lösung: Kanonnikow, J. pr. [2] 31, 344. — Natriumsalze. NaC $_4$ H $_5$ O $_4$. Triklin (Rammelsberg, J. 1855, 467; vgl. Groth, Ch. Kr. 3, 263). — NaC $_4$ H $_5$ O $_4$ +3 H $_2$ O. Analyse: Doepping, A. 47, 262; Fehlung, A. 49, 162. Monoklin (Rammelsberg, J. 1855, 467; vgl. Groth, Ch. Kr. 3, 265). — Na $_2$ C $_4$ H $_4$ O $_4$ +6 H $_2$ O. Analyse: Doepping, A. 47, 261; Fehlung, A. 49, 161. Monoklin (Rammelsberg, J. 1855, 467; vgl. Groth, Ch. Kr. 3, 266). Triklin (Minno, Z. Kr. 31, 415). Brechungsvermögen der wäßr. Lösung: Kanonnikow, J. pr. [2] 31, 344. Elektrische Leitfähigkeit bei O 0 : Gerilowski, Hantzsch, B. 29, 746. — Kaliumsalze. KC $_4$ H $_5$ O $_4$ +C $_4$ H $_6$ O $_4$. Monokline (Marshall, Camebon, Soc. 91, 1534) Krystalle. D ; 59.

F: 162° (M., C., Soc. 91, 1523). — $KC_4H_5O_4+C_4H_6O_4+H_2O$. Krystalle (Fehling, A. 49, 159). — $KC_4H_5O_4$. Analyse: Fehling, A. 49, 159. Monokline (M., C., Soc. 91, 1532) Krystalle. F: $240-242^{\circ}$ (Zers.); D: 1,767. (M., C., Soc. 91, 1523). — $KC_4H_5O_4+2H_2O$. Rhombische (M., C., Soc. 91, 1531) Krystalle. D: 1,616 (M., C., Soc. 91, 1523). Leicht löslich in Wasser und Alkohol (Doepping, A. 47, 259). — $K_2C_4H_4O_4+1/2H_2O$. Tafeln. Leicht löslich in Wasser. Ist luftbeständig (Fehling, A. 49, 158). — $K_2C_4H_4O_4+2H_2O$. Undeutlich krystallinisch. Löslich in Alkohol, unlöslich in Äther. Zerfließt an der Luft (Doepping, A. 47, 258). — $K_2C_4H_4O_4+2H_2O$. Rhombische (Haushoffer, B. 16, 3025) Krystalle. D: 1.564 (M., C., Soc. 91, 1523). Ist zerfließlich (Satzer B. 16, 3025) — Kunfersalze PING, A. 47, 258). — $K_2C_4H_4O_4+3H_2O$. Rhombische (HAUSHOFER, B. 16, 3025). Krystalle. D: 1,564 (M., C., Soc. 91, 1523). Ist zerfließlich (Salzer, B. 16, 3025). — Kupfersalze. $CuC_4H_4O_4$. Blaugrünes Krystallpulver (Doepping, A. 47, 277). Löslichkeit in Wasser bei $10-50^{\circ}$: Cantoni, Diotalevi, Bl. [3] 33, 30. Komplexbildung mit Ammoniak: Horn, Am. 39, 198. — $CuC_4H_4O_4+2NH_3$ (Horn, Am. 39, 201). — $CuC_4H_4O_4+2NH_3+2H_2O$. Dunkelviolett (H., Am. 39, 201). — $CuC_4H_4O_4+5NH_3$ (H., Am. 39, 199). — $CuK_4(C_4H_4O_4)_3+2H_2O$. Blaue Prismen (Reynolds, Soc. 73, 702). — Neutrales Silbersalz. Ag. $C_4H_4O_4$. Weißer pulveriger Niederschlag (Doepping, A. 47, 284; Frilling, A. 49, 185). Unlöslich in Alkohol (D: 0,8092). 100 g Wasser lösen bei 18° 0,0176 g, bei 25° 0,0199 g Salz (Partheil, Hürner, A. 49, 141).

HÜBNER, Ar. 241, 416).

BeC4H4O4+2H2O. Krystalle (ATTERBERG, Bl. [2] 21, 162). Berylliumsalze. $BeC_4H_4O_4 + Be(OH)_2 + 2H_2O'(ATTERBERG, Bl. [2] 21, 162;$ vgl. indessen Parsons, Robinson, BeC₄H₄O₄+Be(OH)₂+2H₂O (ATTERBERG, Bt. [2] 21, 162; vgl. indessen PARSONS, KOBINSON, Z. a. Ch. 49, 188; Am. Soc. 28, 568). — Magnesiumsalze. Neutrales Salz MgC₄H₄O₄, Elektrisches Leitungsvermögen: WALDEN, Ph. Ch. 1, 537. Beschrieben sind folgende Hydrate: MgC₄H₄O₄+5H₂O (FEHLING, A. 49, 170). Löslichkeit in Wasser bei 15° 24,3451° 0, bei 100° 66,3593° /0 (TARUGI, CHECCHI, G. 31 II, 441). — MgC₄H₄O₄+5¹/₂H₂O (FEHLING, A. 49, 172). — MgC₄H₄O₄+6H₂O (DOEPPING, A. 47, 270; FEHLING, A. 49, 174). — Basisches Salz MgC₄H₄O₄+2MgO+1¹/₂H₂O (DOEPPING, A. 47, 272). — MgC₄H₄O₄+K₂C₄H₄O₄+5H₂O. Sechsseitige Doppelpyramiden (DOEPPING, A. 47, 273). — Calciumsalze. Saures Salz Ca(C₄H₅O₄)₂+2H₂O. Krystalle (FEHLING, A. 49, 169). — Neutrales Salz. B. Durch Fällen von bernsteinsumen Natzium mit Calciumshlorid. Erfolgt die Fällung bei gewöhn-Salz Ca(C₄H₅O₄)₂+2H₂O. Krystalle (Fehling, A. 49, 169). — Neutrales Salz. B. Durch Fällen von bernsteinsaurem Natrium mit Calciumchlorid. Erfolgt die Fällung bei gewöhnlicher Temperatur, so wird das Trihydrat CaC₄H₄O₄+3H₂O (Nadeln) erhalten; erfolgt sie bei Siedehitze, so fällt das Monohydrat CaC₄H₄O₄+H₂O (Nadeln). Läßt man letzteres 12 Stunden mit Wasser stehen, so geht es in das Trihydrat über (Fehling, A. 49, 165, 167). Nach Milojković (M. 14, 700) krystallisiert das bernsteinsaure Calcium aus wäßr. Lösung bis ungefähr 30° als Trihydrat, von da ab als Monohydrat. Löslichkeit des Calciumsalzes in Wasser: Cantont, Diotalevi, Bl. [3] 33, 30. Nach Miczyński (M. 7, 267) lösen 100 Tie. Wasser bei 0° 1,1269, bei 10° 1,2201, bei 20° 1,2755, bei 40° 1,1766, bei 50° 1,0294, bei 60° 0,8937, bei 70° 0,7696 und bei 80° 0,6572 Tie. wasserfreies Salz. Für das Monohydrat fanden Parthell und Hübber (Ar. 241, 415): 100 g Wasser lösen bei 18° 1,424 g, bei 25° 1,4358 g; 100 ccm Alkohol (D: 0.8092) lösen bei 18° 0.00136 g. bei 25° 0.00136 g. In 1,4358 g; 100 ccm Alkohol (D: 0,8092) lösen bei 18° 0,00136 g, bei 25° 0,00136 g. In 90°/oigem Alkohol ist bernsteinsaures Calcium nur spurenweise löslich (verwertbar zur Trennung von milchsaurem Calcium) (HARDEN, Soc. 79, 615). — Ca₂K₂(C₄H₄O₄)₃ + 2H₂O. Krystalle (Reynolds, Soc. 73, 702). — Normales Strontiumsalz SrC₄H₄O₄. Analyse: Doepping, A. 47, 267. Monokline (Handl, J. 1859, 279) Prismen. Löslichkeit in Wasser: Cantoni, Diotalevi, Bl. [3] 33, 30. Löslichkeit in Wasser bei 15° 0,4392°/0, bei 100° 0,2145°/0 (Tarugi, Checchi, G. 31 II, 441). — Neutrales Bariumsalz BaC₄H₄O₄. B. Aus bernsteinsaurem Natrium und Bariumchlorid in Wasser (Doepping, A. 47, 265; 49, 164). Tetragonale (Haushoffer, J. 1884, 1125) Krystalle. Löslichkeit in Wasser: Cantoni, Diotalevi, Bl. [3] 33, 30. 100 Tle. Wasser lösen bei 0° 0,4212, bei 10° 0,4317, bei 20° 0,4182, bei 30° 0,3932, bei 40° 0,3661, bei 50° 0,3370, bei 60° 0,3059, bei 70° 0,2727 und bei 80° 0,2374 Tle. Salz (Miczyński, M. 7, 269). Nach Tarugi und Checchi (G. 31 II, 441) beträgt die Löslichkeit in Wasser bei 15° 0,4009°/₀ und bei 100° 0,2060°/₀. 100 g Wasser lösen bei 18° 0,3961 g, bei 25° 0,4103 g. 100 g Alkohol (D: 0,8092) lösen bei 18° 0,0015 g, bei 25° 0,0016 g (Partheil, Hübner, Ar. 241, 416). — Zinksalze. ZnC₄H₄O₄ (Doepping, A. 47, 276). — ZnC₄H₄O₄ +3NH₃ (Lutschak, B. 5, 31). — ZnK₂(C₄H₄O₄)₂ + H₂O. Krystalle (Reynolds, Soc. 73, 702). — Neutrales Cadmiumsalz CdC₄H₄O₄ (Schiff, A. 104, 326). Sc₂(C₄H₄O₄)(OH)₄ + H₂O. Weißer Niederschlag. Unlöslich in Wasser, Alkohol (Crookes, Z. a. Ch. 61, 369; C. 1909 I, 1145). — Y₂(C₄H₄O₄)₃ + x H₂O. Nadeln (P.-T. Cleve, Hoeglund, Bl. [2]18, 296). — La₂(C₄H₄O₄)₃ + 5 H₂O. (P.-T. Cleve, Bl. [2]21, 202). Mikroskopisch-krystallographische Eigenschaften: R. J. Meyer, Z. a. Ch. 33, 38, 113. — Ce₂(C₄H₄O₄)₃ + 5 H₂O. Nadeln (Czudnowicz, J. pr. [1] 82, 280). Mikroskopisch-krystallographische B. Aus bernsteinsaurem Natrium und Bariumchlorid in Wasser (DOEPPING, A. 47, 265; +5 H₂O. Nadeln (Czudnowicz, J. pr. [1] 82, 280). Mikroskopisch-krystallographische Eigenschaften: R. J. MEYER, Z. a. Ch. 83, 31, 113. Sehr wenig löslich in Wasser (MORGAN, Cahen, C. 1907 I, 1790). — $Sm_2(C_4H_4O_4)_3 + 5H_2O$. Krystallinischer Niederschlag. Verliert bei 100° 2 Mol. Wasser (P.-T. Cheve, Bl. [2] 43, 172). Mikroskopisch-krystallographische Eigenschaften: R. J. Meyer, Z. a. Ch. 33, 37. — $Er_2(C_4H_4O_4)_3 + 9H_2O$. Nadeln (P.-T. CLEVE, HOEGLUND, Bl. [2] 18, 296). — $Yb_2(C_4H_4O_4)_3 + 3H_2O$ (A. CLEVE, Z. a. Ch. 32, 158).

OZr₂(C₄H₄O₄)₃ (Tanatar, Kurowski, H. 39, 942; C. 1908 I, 102). — Bleisalze, PbC₄H₄O₄. Krystallinischer Niederschlag (Doepping, A. 47, 285; Fehling, A. 49, 176). Löslichkeit in Wasser: Cantoni, Diotalevi, Bl. [3] 33, 30. 100 g Wasser lösen bei 18° 0,0253 g, bei 25° 0,0285 g. 100 g Alkohol (D: 0,8092) lösen bei 18° 0,00275 g, bei 25° 0,0030 g (Partheil, Hübner, Ar. 241, 415). — 2PbC₄H₄O₄+PbO (Doepping, A. 47, 286; vgl. Fehling, A. 49, 183). — PbC₄H₄O₄+2PbO (Doepping, A. 47, 288; Krug, J. 1861, 367). — Pb₂K₂(C₄H₄O₄)₃+2H₂O. Krystalle (Reynolds, Soc. 73, 702). 2 SbCl₅+C₄H₆O₄. B. Aus Antimonpentachlorid und Bernsteinsäure in Chloroform (Rosenheim, Stellmann, B. 34, 3381; Ro., Löwenstamm, B. 35, 1121). Nadeln (aus Chloroform)

Chloroform).

MnC₄H₄O₄+4H₂O. Trikline (Doepping, A. 47, 275; Handl., J. 1859, 279) Krystalle.

— Basisches bernsteinsaures Eisenoxydsalz OFe₂(C₄H₄O₄)₂. Rotbrauner, gelatinöser, sehr voluminöser Niederschlag, der nach dem Trocknen und Zerreiben ein dunkelziegelrotes Pulver darstellt (Doepping, A. 47, 279). Dieses Salz kann zur quantitativen Trennung des Eisenoxyds von Zinkoxyd, Manganoxydul, Nickeloxydul und Kobaltoxydul dienen (vgl. Fresenius, Anleitung zur quantitativen chemischen Analyse. 6. Aufl. [Braunschweig 1900], Bd. I, S. 578). — Kobaltoxydulsalz. Monokline (Handl., J. 1859, 279) Krystalle. — $CoK_2(C_4H_4O_4)_2$. Krystalle (Reynolds, Soc. 73, 702). — $NiC_4H_4O_4 + 4H_2O$. Grüne Krystalle (Doepping, A. 47, 274). — $NiK_4(C_4H_4O_4)_3 + H_2O$. Krystalle (Reynolds, Soc. 73, 702). Soc. 73, 702).

Umwandlungsprodukte ungewisser Struktur aus Bernsteinsäure.

Chloride C₄OCl₆ ("Dichlormaleinsäuretetrachloride"), vielleicht CCl-COCl und

- $\frac{\text{CCl CCl}_2}{\text{CCl CCl}_2}$ O¹). B. Man kocht I Mol.-Gew. Bernsteinsäure mit 2 Mol.-Gew. Phosphorpentachlorid und destilliert das Produkt, wobei das über 130° Siedende getrennt aufgefangen wird. Je 30 g dieses Destillates erhitzt man mit 45 g Phosphorpentachlorid im geschlossenen Rohr auf 230° und fraktioniert das erhaltene Produkt. Den bei 125—215° siedenden Anteil trägt man in Wasser ein und destilliert das gefällte Öl mit Wasser. Hierbei geht zunächst flüssiges Chlorid über, dann festes Chlorid (KAUDER, J. pr. [2] 31, 2, 7).
- a) Flüssiges Chlorid C₄OCl₆. Flüssig. Siedet gegen 200°. Destilliert unzersetzt mit Wasserdämpfen. Wird durch Erhitzen mit Wasser auf 130° oder durch Kochen mit wäßr. Natronlauge sehr langsam in Dichlormaleinsäure umgewandelt. Diese Umwandlung erfolgt rasch durch alkoholisches Natron und beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure. Nimmt direkt weder Chlor noch Brom auf. Beim Einleiten von NH3 in die alkoholische Lösung des Chlorids wird sofort Salmiak abgeschieden. Mit Anilin entsteht eine bei 196° schmelzende, krystallisierte Verbindung. Beim Erhitzen mit Phosphorpentachlorid auf 240—270° geht das flüssige Chlorid zum Teil in das feste Chlorid (s. u.) über, gleichzeitig wird Hexachloräthan gebildet.
- b) Festes Chlorid C₄OCl₈. Blätter. F: 41°; Kp: 209°. Riecht campherartig. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Schwefelkohlenstoff und Benzol. Sublimiert äußerst leicht. Ist gegen Wasser beständiger als das flüssige Chlorid, da es selbst beim Erhitzen mit Wasser im geschlossenen Rohr auf 130° kaum zersetzt wird. Beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure erfolgt aber Bildung von Dichlormaleinsäure. Alkoholisches Ammoniak wirkt selbst bei 130° schwer ein; bei 140° erfolgt bereits Verkohlung. Wird durch Kochen mit Anilin nicht verändert.

Ester der Bernsteinsäure.

Monomethylester der Bernsteinsäure, Bernsteinmethylestersäure C₅H₂O₄ = HO₂C·CH₂·CH₂·CO₂·CH₃. B. Durch Kochen von Bernsteinsäureanhydrid mit Methylalkohol (Bone, Sudborough, Sprankling, Soc. 85, 539). — Platter (aus Schwefelkohlenstoff). F: 57-58° (Bouveault, Bl. [3] 29, 1046), 58° (Bone, Su., Sp.). Kp₂₀: 151° (Bou.). Löslich in Wasser und den üblichen organischen Mitteln (Bou.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 3,21×10⁻⁵ (Bone, Su., Sp.). — Bei der Elektrolyse der methylalkoholischen Lösung des Natriumsalzes entstehen Adipinsäuredinethylester (70°/₀) und ein Triankonsäureauten C. H. O. (Synt. No. 184) (Bou. Bl. [3] 29, 1042, 1045). Verseifungs. carbonsäureester C₁₂H₂₀O₆ (Syst. No. 184) (Bou., Bl. [3] 29, 1042, 1045). Verseifungs-

¹⁾ Nach dem für die 4. Auflage geltenden Literaturschlußtermine (1. I. 1910) wird von OTT (A. 392, 256) für beide Chloride C₄OCl₅ die Struktur CCl·CCl₂O und damit das Bestehen einer Dimorphie angenommen.

geschwindigkeit in saurer Lösung: J. Meyer, *Ph. Ch.* **66**, 97, in alkalischer Lösung: J. Me., *Ph. Ch.* **67**, 287. Geschwindigkeit der Veresterung mit Methylalkohol in Gegenwart von HCl bei 15°: Bone, Su., Sp., Soc. **85**, 541. — AgC₅H₇O₄ (Bone, Su., Sp.).

Dimethylester, Bernsteinsäuredimethylester, Dimethylsuccinat $C_0H_{10}O_4 = CH_3 \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH_3$. Krystalle. F: 18°; Kp: 195,2° (korr.); D_2^{in} : 1,1162. Ausdehnung: Weger, A. 221, 88. F: 18,5°; Kp: 195,3° (korr.); D_{15}^{in} : 1,12611; D_{25}^{in} : 1,11718 bei 25° (Perkin, Soc. 45, 516). F: 19°; Kp₁₀₋₁₁: 80°; D_2^{in} : 1,12077 (Emery, B. 22, 3185). $D_2^{in,2}$: 1,1202; $n_{ci}^{in,3}$: 1,41774; $n_{D}^{in,3}$: 1,41976; $n_{D}^{in,3}$: 1,42868 (Brühl, J. pr. [2] 50, 140). Molekulare Verbrennungswärme für festen Bernsteinsäuredimethylester bei konstantem Druck: 703,6 Cal., für flüssigen Bernsteinsäuredimethylester bei konstantem Druck: 708,5 Cal. (Stohmann, Kleber, Langbein, J. pr. [2] 40, 350). Magnetische Rotation: Perkin, Soc. 45, 576. Elektrische Leitfähigkeit: Bartoll, G. 24 II, 163. Stufenweise Verseifung in saurer Lösung: J. Meyer, Ph. Ch. 66, 98, in alkalischer Lösung: J. M., Ph. Ch. 67, 286.

Monoäthylester, Bernsteinäthylestersäure $C_8H_{10}O_4 = HO_2C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_s$. B. Bei allmählichem Eintragen von verdünnter alkoholischer Kalilauge in die Lösung von Bernsteinsäurediäthylester in Alkohol (v. Miller, Hoffer, B. 28, 2431). Bei mehrstündigem Kochen von Bernsteinsäureanhydrid mit absolutem Alkohol, neben etwas Bernsteinsäurediäthylester (Heintz, J. 1859, 280). Aus Bernsteinsäureanhydrid und Natriumäthylat in kaltem Alkohol (Blaise, Bl. [3] 21, 643). — Öl von sehr saurem Geschmack. Siedet unter 42 mm bei 172° und zerfällt dabei teilweise in den Diäthylester und die freie Säure (Bl.). Sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol, Äther (He.; Bl.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 3,02×10⁻⁵ (Walker, Soc. 61, 711). — Bei der Elektrolyse des Natriumsalzes entstehen Adipinsäureetiäthylester, Propionsäureester, Acrylsäureester, β -Oxy-propionsäureester und ein Tricarbonsäureester $C_{15}H_{26}O_6$ (Syst. No. 184) (Crum Brown, Walker, A. 261, 117; 274, 55; Bouveault, Bl. [3] 29, 1041, 1043). Elektrolysiert man ein Gemisch des Kaliumsalzes mit Kaliumacetat in wäßr. Lösung an der Anode unter Benutzung einer konz. Kaliumcarbonatlösung, durch die Kohlendioxyd geleitet wird, als Kathodenlösung, so erhält man Buttersäureester neben Adipinsäureester (v. Miller, Hoffer, B. 28, 2433). Verseifungsgeschwindigkeit in saurer Lösung: J. Meyer, Ph. Ch. 66, 99, in alkalischer Lösung: J. M., Ph. Ch. 67, 290. — Natriumsalz. Nädelchen (aus Alkohol + Ather). Hygroskopisch. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol (Bl.). — AgC₈H₉O₄. Nicht krystallisierbar. Schwer löslich (He.).

Methyl-äthyl-ester der Bernsteinsäure, Methyläthylsuccinat $C_7H_{12}O_4=CH_3\cdot O_2C\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus dem Silbersalz des Monoäthylesters und Methyljodid (Кöhler; vgl. Weger, A. 221, 88). — Bleibt bei —20° flüssig. Kp: 208,2° (korr.). D°: 1,0925. Ausdehnung: Weger.

Diäthylester, Bernsteinsäurediäthylester, Diäthylsuccinat, "Bernsteinsäureester" $C_8H_{14}O_4 = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Bei der Destillation von Bernsteinsäure mit Alkohol und konz. Salzsäure (Darcet, A. ch. [2] 58, 291). Man leitet Chlorwasserstoff in eine siedende alkoholische Lösung von Bernsteinsäure (Fehlung, A. 49, 186). — Darst. Man kocht 2 Stunden ein Gemenge von 300 g Bernsteinsäure (450 g 92% jeigem Alkohol und 15 g konz. Schwefelsäure am Rückflußkühler (Volhard, Privatmitteilung). Man kocht 10 g Bernsteinsäure mit 40 g absolutem Alkohol und 4 g konz. Schwefelsäure 4 Stunden am Rückflußkühler (E. Fischer, Speier, B. 28, 3255). Man kocht 10 g Bernsteinsäure mit 50 g absolutem Alkohol, die 0,5 g bis 1,5 g Chlorwasserstoff enthalten, 4 Stunden am Rückflußkühler (E. Fischer, Speier, B. 28, 3255). Man leitet mit Chlorwasserstoff beladenen Alkoholdampf durch ein in beständiger Destillation befindliches, 100—110% heißes Gemisch von Bernsteinsäure und ebenfalls Chlorwasserstoff enthaltendem Alkohol (J. K. Phelps, Hubbard, C. 1907 II, 224). Durch Einleiten von Alkoholdampf in eine auf 100% erhitzte Lösung von Bernsteinsäure in Alkohol, welche etwas Chlorwasserstoff und etwas Chlorzink enthält (J. K. Phelps, M. A. Phelps, C. 1907 II, 1401). Einfluß verschiedener entwässerter Salze auf die Bildung des Esters: Bogojawlensky, Narbutt, B. 38, 3349. Bereiung des Esters von freier Säure durch festes Kaliumcarbonat: J. K. Phelps, M. A. Phelps, Eddy, C. 1908 II, 1247.

Flüssigkeit. Erstarrt beim Abkühlen durch flüssige Luft. F: -20.8° (korr.) (Schneider, Ph. Ch. 22, 233). Kp₇₆₀: 217,7° (korr.); D°: 1,0718; D^{25,2}: 1,0475; Ausdehnung: Kopp, A. 95, 327. Kp: 215,4° (korr.); D°: 1,0596; Ausdehnung: Weger, A. 221, 89. Kp: 216,5° (korr.); D¹⁵: 1,04645; D²⁵: 1,03832 (Perkin, Soc. 45, 515). Kp₁₅: 104 -105° ; D¹⁹: 1,0416 (Patterson, Henderson, Fairlie, Soc. 91, 1843). D^{14,5}: 1,0462; n^{16,6}: 1,42193; n^{18,6}: 1,42900 (Eijkman, R. 12, 276). D^{14,6}: 1,0490; n^{16,6}: 1,42036; n^{16,6}: 1,42249; n^{16,6}: 1,43177 (Brühl, J. pr.⁵[2] 50, 140). Molekulare Verbrennungswärme: 1007,680 Cal. (Luginin, A. ch. [6] 8, 143). Spezifische Wärme: R. Schiff, Ph. Ch. 1, 381. Magnetische Suszeptibilität: Pascal, Bl. [4] 5, 1113. Magnetische Rotation: Perkin, Soc. 45, 576.

Gibt beim Erhitzen mit Tonerde auf 400° Cyclohexandion-(1.4), neben Kohlendioxyd, Äthylen und Wasser (Senderens, Bl. [4] 5, 485). — Beim Erwärmen mit 1 Mol.-Gew. Brom auf 100° werden Bernsteinsäure, etwas Bernsteinsäureanhydrid, Äthylbromid und andere Produkte gebildet (Urech, B. 13, 1692; 14, 340). Durch Erhitzen mit 2 Mol.-Gew. Brom auf 130—140° erhält man wesentlich Mono- und Dibrombernsteinsäure (Schacherl, B. 14, 637). — Stufenweise Verseifung in saurer Lösung: J. Meyer, Ph. Ch. 66, 100; in alkalischer Lösung: Reicher, R. 4, 350; Knoblauch, Ph. Ch. 26, 96; J. Meyer, Ph. Ch. 67, 286. Zur Geschwindigkeit der Verseifung durch wäßr. Alkalien vgl. auch Hjelt, B. 31, 1845. — (Alkohohhaltiger) Bernsteinsäurediäthylester gibt bei der Einw. von Kalium oder Natrium Succinylobernsteinsäurediäthylester (Fehling, A. 49, 192; Herrmann, A. 211, 309). Reiner Bernsteinsäurediäthylester reagiert weder bei gewöhnlicher Temperatur noch bei 100° mit Natrium; die Bildung von Succinylobernsteinsäurediäthylester tritt erst ein, wenn durch Hinzufügen einiger Tropfen Alkohol das die Reaktion bewirkende Natriumäthylat entstanden ist (Duisberg, B. 16, 133). Succinylobernsteinsäurediäthylester entsteht auch bei der Einw. von alkoholfreiem Natriumäthylat auf Bernsteinsäurediäthylester (Volhard; vgl. Duisberg, B. 16, 134).

Bei der Umsetzung zwischen Bernsteinsäurediäthylester und Benzaldehyd in Gegenwart Bei der Umsetzung zwischen Bernsteinsaurediathyleiter und Benzaldehyd in Gegenwart von Natriumäthylat entstehen im wesentlichen Phenylitaconsäure, Phenylaticonsäure und Dibenzalbernsteinsäure; bei Temperaturen unterhalb 20° wird vorzugsweise letztere Säure, bei 20—40° vorwiegend Phenylitaconsäure gebildet (Stobber, B. 41, 4353; vgl. St., Kloffper, B. 27, 2405; St., Naoúm, B. 37, 2241; Hecht, M. 24, 367). Mit Furfurol und Natriumäthylat entsteht ein Reaktionsprodukt, das bei der Verseifung mit Barytwasser a.δ-Difurylfulgensäure C₄H₃O·CH:C(CO₂H)·C(CO₂H)·CH·C₄H₃O und Furylitaconsäure C₄H₃O·CH:C(CO₂H)·CH·C₄H₃O und Furylitaconsäure C₄H₃O·CH:C(CO₂H)·CH·C₄H₃O·CH·CO₂H) Rei der Finny von Aceton in Gegenwart von Natriumäthylat entsteht Dimethylitacon. 4079). Bei der Einw. von Aceton in Gegenwart von Natriumäthylat entsteht Dimethylitaconsäure, neben anderen Produkten (Stobbe, B. 26, 2314; A. 282, 283, 286); von diesen isolierte Stollé (J. pr. [2] 67, 197) einen Lactonsäureester $C_{12}H_{18}O_4$ (Syst. No. 2619). Bernsteinsäureester liefert mit Methyläthylketon in Gegenwart von Natriumäthylat als Hauptprodukt γ -Methyl- γ -äthyliden-brenzweinsäure und als Nebenprodukt γ -Methyl- γ -äthyl-itaconsäure (Stobbe, A. 282, 302; Stobbe, Strigel, Meyer, A. 321, 105). Bei der Umsetzung des Bernsteinsäurediäthylesters mit Acetophenon in Gegenwart von Natriumäthylat entsteht ein Gemisch von Estersäuren, das bei der Verseitung mit Barytwasser als Hauptprodukt γ -Methyl- γ -phenyl-itaconsäure (C_6H_5)(CH_2)C: $C(CO_2H) \cdot CH_2 \cdot CO_2H$ liefert; daneben werden geringere Mengen von γ -Methyl- γ -phenyl-isoitaconsäure $CH_2 : C(C_6H_5) \cdot CH(CO_2H) \cdot CH_2 \cdot CO_2H$ und wenig γ -Methyl- γ -phenyl-isoitaconsäure (C_6H_5)(CH_2)C: $C(CO_2H) \cdot CH_2 \cdot CO_2H$ erhalten (Stober, A. 282, 288; 308, 114). Mit Propiophenon entsteht in Gegenwart von Nationalische Liefert auch Constant of Natriumäthylat ein Gemisch von Estersäuren, das bei der Verseifung mit Barytwasser als Hauptprodukt γ -Äthyliden- γ -phenyl-brenzweinsäure und daneben in geringer Menge γ -Äthyl- γ -phenyl-itaconsäure und γ -Äthyl- γ -phenyl-isoitaconsäure liefert (Stobbe, Niedenzu, A. 321, 94). Mit Benzophenon in Gegenwart von Natriumäthylat entsteht Diphenyl-itaconsäure-monoäthylester (Stobbe, A. 282, 318; 308, 89). Bei der Einw. von Desoxybenzoin in Gegenwart von Natriumäthylat bildet sich ein Ester, der durch Barytwasser oder Natronm legenwart von Natriumatnylat binet sien ein Ester, der durch Barytwasser oder Natronlauge zu γ-Benzal-γ-phenyl-brenzweinsäure verseift wird (Stobbe, A. 308, 156). Die Kondensation mit Dibenzylketon in Gegenwart von alkoholfreiem Natriumäthylat führt zu γ-Benzal-γ-benzyl-brenzweinsäure oder ihrem Monoäthylester (Stobbe, A. 308, 175). Mit Benzalacetophenon in Gegenwart von Natriumäthylat entsteht neben einer Verbindung C₂₉H₂₆O₄ ein Gemisch von Estersäuren, das bei der Verseifung mit Barytwasser oder Natronlauge γ-Phenacyl-γ-phenyl-brenzweinsäure C₆H₅·CO·CH₂·CH(CO₂H)·CH₂·CO₂H ud eine isomere Säure liefert (Stobbe, A. 314, 111). — Mit Zimtsäureäthylester entsteht in Gemisch von Estersäuren, die durch Kochen mit Benwt-Gegenwart von Natriumäthylat ein Gemisch von Estersäuren, die durch Kochen mit Barytwasser zu β -Phenyl-butan- α , γ . δ -tricarbonsäure verseift werden (Stobbe, A. 315, 232). Aus Bernsteinsäureester und Trimethylendicarbonsäureester bildet sich in Ather bei Gegenwart von Natriumamid bei 8-10° neben einer Verbindung vom Schmelzpunkt 130° die Verbindung CH₂CC CH·CO₂·C₂H₅ (?) (Syst. No. 1354) (RADULESCU, B. 42, 2771). Mit Valero-CH₂C(:NH)·CH·CO₂K

lacton entstehen in Gegenwart von Natriumäthylat die Säure $\begin{array}{c} \mathrm{CH_3 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH_2} \\ \mathrm{O} \\ \mathrm{C:CH \cdot CH_2 \cdot CO_2H} \\ \mathrm{(Syst. \ No. \ 2573)} \end{array}$ und das Anhydrid $\begin{array}{c} \mathrm{CH_3 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2H} \\ \mathrm{O} \\ \mathrm{C:CH \cdot CH_2 \cdot CO_2H} \\ \mathrm{O} \\ \mathrm{C:CH \cdot CH_2 \cdot CO_2H} \\ \mathrm{C:CH \cdot CH_2 \cdot CO_2H} \\ \end{array}$

SALOMON, WERNHEB, A. 331, 159, 191). Bernsteinsäureester reagiert mit Natriumbenzamid unter Bildung von Natriumsuccinimid und Äthylbenzoat; daneben entstehen Benzamid, bernsteinsaures Natrium, benzoesaures Natrium, Natriumdibenzamid, eine Verbindung vom Schmelzpunkt 135° (Prismen, schwer löslich in Wasser, löslich in Sodalösung), eine Ver-

bindung vom Schmelzpunkt 192° (Nadeln, aus siedendem Alkohol) und eine Molekularverbindung von Bernsteinsäure mit Benzamid $C_4H_6O_4+2C_6H_5\cdot CO\cdot NH_2$ (TITHERLEY, Soc. 85, 1682). Bernsteinsäureester liefert mit Guanidin Bernsteinsäure-monoguanidid, mit Guanidinbeinsteinsatreester neier internation beinsteinsatre-monoguandid, mit Guanidin-rhodanid + Natriumäthylat eine Verbindung C₇H₁₈O₃N₃ (Nadeln aus Wasser; F: 1900 bis 191°) (Michael, J. pr. [2] 49, 39). — Einw. von Äthyljodid und Zink auf Bernsteinsäureester: Claus, A. 141, 55. Bernsteinsäureester gibt mit Allyljodid und Zink γ.γ-Diallyl-γ-butyrolacton (Kasanski, C. 1904 I, 1330; J. pr. [2] 71, 249). Läßt sich mittels Magnesiummethyljodids in 2.5-Dimethyl-hexandiol-(2.5) überführen (Pogorzelski, Æ. 35, 882; C. 1904 I, 578). Kann durch Phenylmagnesiumbromid in I. 1.4.4-Tetraphenyl-butandiol-(1.4) ibbrygführt worden (Valenue R. [2] 20, 685. Die methyl-level R. 27, 2640. Accomp. Am. übergeführt werden (Valeur, Bl. [3] 29, 685; Dilthey, Last, B. 37, 2640; Acree, Am. 33, 191). Reagiert mit den Halogenmagnesiumverbindungen der primären aromatischen Amine unter Bildung symm. disubstituierter Succinamide; so entsteht mit Anilinmagnesiumjodid Bernsteinsäuredianilid (Bodroux, C. r. 142, 402).

Verseifung von Bernsteinsäureester durch Pankreassaft: Morel, Terroine, C. r. 149, 236. . $TiCl_4+C_8H_{14}O_4$ (Demarcay, Bl. [2] 20, 131). $-2TiCl_4+C_8H_{14}O_4$ (Dem., Bl. [2] 20, 130). $-2SbCl_5+C_8H_{14}O_4$. Nadeln. In Chloroform und Tetrachlorkohlenstoff unzersetzt löslich. Ziemlich luftbeständig (Rosenheim, Löwenstamm, B. 35, 1121).

CO₂ CH₂ CH₂Cl. B. Entsteht neben Bernsteinsäure-bis-chloräthylester und Bernsteinsäureäthylenester beim vorsichtigen Überschichten von Succinylchlorid mit Glykol und Behandeln des Produktes mit absolutem Alkohol (Vorländer, A. 280, 179). — Ol. Kp₃₀: 170—172°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol.

 $\mathbf{Bis} - [\beta - \mathbf{chlor} - \mathbf{\ddot{a}thyl}] - \mathbf{ester} \quad \mathbf{C_8H_{12}O_4Cl_2} = \mathbf{CH_2Cl} \cdot \mathbf{CH_2} \cdot \mathbf{O_2C} \cdot \mathbf{CH_2} \cdot \mathbf{CH_2} \cdot \mathbf{CH_2} \cdot \mathbf{CH_2} \cdot \mathbf{CH_2Cl}.$ B. Entsteht neben anderen Verbindungen aus Succinylchlorid und Glykol (VORLÄNDER, A. 279, 180). Aus Succinylchlorid und β -Chlor-äthylalkohol (V.). — Öl. Kp_{30} : $204-205^{\circ}$. Kaum löslich in Ligroin, mischbar mit Alkohol, Äther, Chloroform, Eisessig.

Äthyl-propyl-ester $C_9H_{16}O_4=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3$. Kp: 231,1° (korr.); D;: 1,03866; Ausdehnung: Wiens, A. 253, 301.

 $\begin{array}{l} \textbf{Dipropylester} \ C_{10} H_{18} O_4 = C H_3 \cdot C H_2 \cdot C H_2 \cdot O_2 C \cdot C H_2 \cdot C H_2 \cdot C H_2 \cdot C H_3 \cdot K p_{762,2} \\ 246 - 247^0; \ \text{spezifische Wärme: R. Schiff, } \textit{Ph. Ch. 1, 381. Kp: 250,80 (korr.); D^4: 1,0157; D^4: 1,0062; D^2: 0,9986 (Perkin, Soc. 53, 563). Magnetische Rotation: Perkin. \end{array}$

Diisopropylester $C_{10}H_{18}O_4=(CH_3)_2CH\cdot O_2C\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot CH(CH_3)_2$. Kp: 247,1° (korr.); D_0^0 : 1,0189; Ausdehnung: Wiens, A. 253, 301. Kp₇₆₁: 228°; D^0 : 1,009; $D^{18,5}$: 0,997 (SILVA, A. 154, 255).

Äthyl-butyl-ester $C_{10}H_{18}O_4=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3$. Flüssig. Kp: 247° (korr.); D_0° : 1,02178; Ausdehnung: Wiens, A. 253, 300.

Propyl-butyl-ester $C_{11}H_{20}O_4=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot$

 $\textbf{Di-sek.-butyi-ester} \quad C_{12}H_{22}O_4 \ = \ CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH(CH_3) \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot C$ CH₂·CH₃. Flüssigkeit von angenehmem Geruch. Kp₇₅₀: 255,5-256,50 (korr.); D²⁰: 0,9735; n_D^{25,25}: 1,4238 (NORRIS, GREEN, Am. 26, 311).

Diisobutylester $C_{12}H_{22}O_4 = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_3$. Flüssig. Kp: 264,8—265,8° (korr.); D^{15} : 0,97374; D^{25} : 0,96670 (Perkin, Soc. 45, 519). Spezifische Wärme: R Schiff, Ph. Ch. 1, 382. Magnetische Rotation: Perkin, Soc. 45, 576.

Di-akt.-amylester (vgl. Bd. I, S. 385) $C_{14}H_{26}O_4 = C_2H_5 \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_4 \cdot CH_3 \cdot CH_5 \cdot$

Diisoamylester $C_{14}H_{28}O_4 = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CH_3)_2$. Erstarrt nicht bei -16^0 (Guareschi, Del-Zanna, B. 12, 1699). Kp₇₂₈: 289,9° (korr.); D¹³: 0,9612 (G., D.-Z.). Kp_{766,4}: 298–299°; spezifische Wärme: R. Schiff, Ph. Ch. 1, 382.

 $Athyl-n-heptyl-ester \quad C_{13}H_{24}O_4 = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot [CH_2]_6 \cdot CH_3.$ Kp: 291,40 (korr.); Do: 0,9850; Ausdehnung: Wiens, A. 253, 302

Di-n-heptylester $C_{18}H_{34}O_4=CH_3\cdot [CH_2]_4\cdot O_2C\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot [CH_2]_4\cdot CH_3\cdot Kp: 350,1^0 \text{ (korr.)}; D^0: 0,95185; Ausdehnung: Wiens, A. 253, 302.$

Dicetylester $C_{3e}H_{70}O_4 = CH_3 \cdot [CH_2]_{15} \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot [CH_2]_{15} \cdot CH_2$. Blättchen. F: 58° (Tiutschew, J. 1859, 406). Schwer löslich in Alkohol, Eisessig, leicht in Benzol, Chloroform, Ather (R. MEYER, MARX, B. 41, 2462).

Diallylester $C_{10}H_{14}O_4 = CH_2: CH \cdot CH_2 \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot$

Mono- $[\beta$ -oxy-äthyl]-ester $C_9H_{10}O_5=HO_3C\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot OH$. B. Beim Erhitzen von Glykol mit Bernsteinsäure auf 195 -200° (Lourenço, A. 115, 358; A. ch. [3] 67, 293). — Krystalle. Schmilzt unterhalb 100°. Löslich in Wasser; leicht löslich in einem Gemisch von Alkohol und Äther. — Geht bei 300° in Bernsteinsäureäthylenester über.

Äthyl- $[\beta$ -oxy-äthyl]-ester $C_8H_{14}O_5=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH_2\cdot CH_$

Bernsteinsäure-äthylenester (C₆H₈O₄)x. Ist nach kryoskopischen Molekularge-wichtsbestimmungen in Eisessig und in Phenol dimolekular und hat vielleicht die Formel H₂C·CO·O·CH₂·CH₂·O·CO·CH₂ (VORLÄNDER, A. 280, 173). — B. Man erhitzt 33 g bernsteinsaures Silber mit 21 g Äthylenbromid erst 16 Stunden auf 95°, dann 40 Stunden auf 100° (VORLÄNDER, A. 280, 177). Aus Bernsteinsäure und Glykol (V.). Entsteht neben Äthyl-β-chloräthyl-succinat und Bis-β-chloräthyl-succinat beim Überschichten von Bernsteinsäurechlorid mit Glykol (V.). Bei allmählichem Eintragen von 15,5 g Succinylehlorid, gelöst in 80 ccm Benzol, in das gelinde erwärmte Gemisch aus Dinatriumglykolat und 50 ccm Benzol (V.). Entsteht neben anderen Verbindungen bei 35-stündigem Erwärmen auf 100° von 4,8 g Bis-β-chloräthyl-succinat mit 6,6 g bernsteinsaurem Silber (V., A. 280, 200). Beim Erhitzen des Äthyl-β-oxyäthyl-succinats auf 300° (Lourenço, A. ch. [3] 67, 296). Beim Behandeln von Fumarsäure- oder Maleinsäure-äthylenester, gelöst in Eisessig, mit Natriumamalgam in der Wärme (V., A. 280, 196). — Mikroskopische Nadeln (aus absolutem Alkohol). F: 88—90°. D¹⁷: 1,345. Leicht löslich in Chloroform, schwer in kaltem Alkohol und Tetrachlorkohlenstoff, unlöslich in Äther, Ligroin und Schwefelkohlenstoff (V.). — Destilliert auch im Vakuum unter Zersetzung (V.). Liefert beim Erhitzen mit HBr Äthylenbromid (V.). Beim Erwärmen mit Natriumäthylat entsteht Succinylobernsteinsäurediäthylester (V.).

Bernsteinsäure-glycerinester, Succinin von van Bemmelen $(C_7H_{10}O_5)_x$. B. Gleiche Teile Bernsteinsäure und Glycerin werden auf 200° erhitzt (van Bemmelen, J. 1856, 602; Funaro, Danesi, J. 1880, 799). — Fast farblose, halbfeste Masse, die über Schwefelsäure oder bei 100° gummiartig wird (F., D.). Unlöslich in kaltem Wasser, Alkohol, Chloroform, Schwefelkohlenstoff und Äther (F., D.). — Wird sehr leicht durch verdünnte Säuren, ätzende und kohlensaure Alkalien verseift (F., D.). Liefert ein Benzoylderivat (B.).

Bernsteinsäure-glycerinester, Succinin von Otto $(C_7H_{10}O_5)_x$. B. Aus Natrium-succinat und 1.3-Dichlor-propanol-(2) (Otto, Bulet. 2, 133). — Sirup. Schwer löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser usw., leicht in Alkalien.

$$\ddot{\mathbf{\Delta}} \mathbf{thylidenoxysuccinat} \ \, \mathbf{C_8H_{12}O_5} = \underbrace{ \begin{matrix} \mathbf{O} \cdot \mathbf{CH}(\mathbf{CH_3}) \cdot \mathbf{O} \cdot \mathbf{CH}(\mathbf{CH_3}) \cdot \mathbf{O} \\ \mathbf{OC} \cdot \mathbf{CH_2} & \cdots & \mathbf{CH_2} \cdot \mathbf{CO} \end{matrix} }_{\mathbf{CH_2} \cdot \mathbf{CO}} \ \, \mathbf{s.} \ \, \mathbf{Syst. \ \, No. \ \, 2960.}$$

Anhydride, Peroxyde, gemischte Anhydride und Chlorwasserstoff-Derivate der Bernsteinsäure.

Bernsteinäthylestersäure-anhydrid $C_{12}H_{18}O_7=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO\cdot O\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus dem Bernsteinsäureäthylesterchlorid (s. u.) und dessen Natriumsalz in Äther (Mol., R. 26, 394). Aus äthylesterbernsteinsaurem Natrium und Phosphoroxychlorid in Äther (M.). — Krystalle. F: 28°. Unlöslich in Wasser, sehr leicht löslich in Äther, schwer in Petroläther. — Beim Einleiten von Ammoniak in die ätherische Lösung entstehen Succinamidsäure-äthylester und bernsteinäthylestersaures Ammonium (?).

Succinylperoxyd (C₄H₄O₄)_x. Vgl. Baeyer, Villiger, B. 34, 762; Clover, Houghton, Am. 32, 60. — B. Beim Schütteln unter Kühlung von 1 Mol.-Gew. Succinylehlorid mit 1 Mol.-Gew. Natriumsuperoxydhydrat, gelöst in Eiswasser (+ wenig Wasserstoffsuperoxyd) oder in 10% iger Natriumacetatlösung (Vanino, Thiele, B. 29, 1724). — Krystallinisch. Explodiert heftig, langsam erhitzt, bei 120%; rasch erhitzt, unter 100%. Explodiert beim Reiben und beim Übergießen mit Anilin oder konz. Schwefelsäure. Unlöslich in den üblichen Lösungsmitteln (V., T.). — Bleicht Indigo, entfärbt KMnO₄. Mit Phenylhydrazin, gelöst in Äther, oder mit alkoholischem Ammoniak entsteht Succinimid (V., T.).

Succinmonopersäure $C_4H_6O_5=HO_2C\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO\cdot O\cdot OH$. B. Aus dem sauren Succinperoxyd (s. u.) mittels Wassers bei ca. 30° (CLOVER, HOUGHTON, Am. 32, 61). — Krystalle (aus Chloroform + Äther). F: 107° (Zers.). Ist in Wasser leichter löslich als Bernsteinsäure. Leicht löslich in Alkohol, Aceton; löslich in Äther; sehwer löslich in Chloroform. Zersetzt sich beim Stehen. Bei vorsichtigem Erhitzen im Ölbade entsteht Acrylsäure.

Saures Succinperoxyd, Succinsuperoxydsäure $C_8H_{10}O_8 = HO_2C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot O \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Aus Bernsteinsäureanhydrid und 7,5% jer Wasserstoff-superoxyd-Lösung unterhalb 30% (Clover, Houghton, Am. 32, 55; Stearns & Co., D. R. P. 170727; C. 1906 II, 79). — Plättchen. Erweicht bei 115%, schmilzt vollständig bei 128% (Zers.). Löslich in Wasser, Alkohol, Aceton; schwer löslich in Ather; unlöslich in Chloroform, Benzol, Ligroin (C., H.). — Zersetzt sich langsam beim Liegen an der Luft (C., H.). Gibt beim Eintragen in siedendes Xylol Bernsteinsäureanhydrid und in geringer Menge Adipinsäure (C., H.). Explodiert beim Berühren mit einer offenen Flamme (C., H.). Wirkt auf Kaliumjodid fast augenblicklich ein (C., H.). Gibt mit Wasser bei ca. 246 Succinmonopersäure (s. o.) (C., H.; St. & Co.).

Borsäure-bernsteinsäure-anhydrid $C_{12}H_{12}O_{12}B_2$. B. Aus Bernsteinsäure und Borsäure-essigsäure-anhydrid (Picter, Geleznoff, B. 36, 2224). — Krystalle (aus Aceton). F: 164°. Leicht löslich in Aceton und Chloroform; sonst unlöslich.

Bernsteinsäure-äthylester-chlorid $C_6H_9O_3Cl = C_2H_6 \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot COCl.$ B. Durch Einw. von Phosphortrichlorid auf Bernsteinsäuremonoäthylester (BLAISE, Bl. [3] 21, 645). Aus dem Natriumsalze des Bernsteinsäuremonoäthylesters mit Phosphoroxychlorid (MICHAELIS, HERMENS, B. 25, 2748; Mol, R. 26, 384). — Ol. Kp₉₀: 1440 (Ml., H.); Kp₄₂: 1150 (Bl.); Kp₂₀: 92° (Mol). Zerfällt bei der Destillation auch unter vermindertem Druck unter Bildung von Bernsteinsäureanhydrid und Äthylchlorid (MI., H.; BL.). --- Gibt mit Zinkdimethyl Lävulinsäureäthylester (BL., Bl. [3] 21, 647).

Bernsteinsäuredichlorid, Bernsteinsäurechlorid, Succinylchlorid $C_4H_4O_2Cl_2 =$ $Cloc \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot COCl.$ Zur Konstitution vgl. Vorländer, B. 30, 2268 Anm. — B. Aus Bernsteinsäure und (etwas über) 2 Mol.-Gew. Phosphorpentachlorid (Gerhardt, Chiozza, A. 87, 293); man destilliert das unter 120° Siedende ab und fällt aus dem Rückstande durch Ligroin das Succinylchlorid aus; beigemengtes Phosphoroxychlorid bleibt im Ligroin gelöst (Möller, $J.\ pr.\ \{2\}$ 22, 208). Man erhitzt äquimolekulare Mengen Bernsteinsäureanhydrid und PCl_5 20 Stunden auf $120-130^{6}$ und fraktioniert das Reaktionsgemisch im Wakuum (Vorländer, A. 280, 183). — Erstarrt bei 0° zu tafel- und blätterförmigen Krystallen (Heintz, J. 1859, 280). F: 16—17° (Vorl., A. 280, 183). Siedet nicht unzersetzt an der Luft (Vorl., A. 280, 183). Kp₇₆₀: 190—192° (korr.); Kp₂₁₄: 150—152° (Perkin, Soc. 53, 563); Kp₂₅: 103—104° (Vorl., A. 280, 183). D₄: 1,4252; D₅: 1,4123; D₅: 1,4073; D₅: 1,3809 (Pe., Soc. 53, 564). Magnetische Rotation: Pe., Soc. 53, 602. — Bei der Einw. von viel Phosphorpentachlorid auf Succinylchlorid entstehen zwei Chloride C₄OCl₅ (s. S. 607) (KAUDER, J. pr. [2] 31, 1). Beim Einleiten von Chlor in siedendes Succinylchlorid entstehen Fumar-säurechlorid, Chlorfumarsäurechlorid und wenig Dichlormaleinsäurechlorid (ΚΑυDER, J. pr. [2] 31, 24). Succinylchlorid liefert bei der Einw. von Brom in Gegenwart von Eisen Dibrom-maleinsäure-anhydrid (VANDEVELDE, C. 1900 I, 404). Gibt in ätherischer Lösung bei der Reduktion mit Natriumamalgam und Eisessig γ-Butyrolacton (SAIZEW, A. 171, 261). Beim Erwärmen mit entwässerter Oxalsäure entsteht Bernsteinsäure-anhydrid (ANSEÜTZ, A. 226, 16). Beim Eintragen von Succinylchlorid in wäßr. Ammoniak oder bei der Einw. von Ammoniakgas auf das Chlorid in Benzollösung entstehen H₂N·CO·CH₂·CH₂·CO·NH₂ (S. 614)

CH₂·C(NH₂)₂ O (7) (Syst. No. 2475) (Auger, Bl. [2] 49, 347; A. ch. [6] 22, 324). Die CH₂—CO Reaktion mit Zinkdiäthyl (in Benzol) führt zu γ.γ-Diäthyl-γ-butyrolacton und γ.γ-Diäthyly-oxy-buttersaure (Wischin, A. 143, 262; Emmert, Friedrich, B. 15, 1852). Mit Benzol und Aluminiumchlorid entstehen $a.\beta$ -Dibenzoyl-athan und $\gamma.\gamma$ -Diphenyl- γ -butyrolacton (Auger, Bl. [2] 49, 345; A. ch. [6] 22, 313). Succinylchlorid reagiert mit 2 Mol. Natriummalonester in Benzol oder Äther unter Bildung von Succinylmalonester $CH_2 \cdot CO \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$ und Succinyldimalonester $(C_1H_2 \cdot CO_1) \cdot C(C_1H_2 \cdot CO_2) \cdot C(C_2H_3)_2 \cdot C(C_1H_3 \cdot CO_1) \cdot C(C_1H_3 \cdot CO_1) \cdot C(C_2H_3 \cdot CO_1) \cdot C(C_1H_3 \cdot CO_2) \cdot C(C_2H_3 \cdot CO_1) \cdot C(C_1H_3 \cdot CO_2) \cdot C(C_2H_3 \cdot CO_1) \cdot C(C_1H_3 \cdot CO_2) \cdot C(C_2H_3 \cdot CO_2) \cdot C(C_$

und Succinyldimalonester $(C_0H_5 \cdot O_2C)_0CH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CO \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$ ein (Scheiber, LUNGWITZ, B. 42, 1320).

Ammoniakderivate der Bernsteinsäure.

Butanamidsäure, Bernsteinsäuremonoamid, Succinamidsäure $C_4H_7O_3N = HO_2C_1$ CH₂ CH₂ CO NH₂. B. Das Bariumsalz entsteht bei gelindem Erwärmen von Succinimid mit Barythydrat in wäßr. Lösung; man erhält daraus die freie Säure durch Zerlegen mit Schwefelsäure (Teuchert, A. 134, 140; Serda, Wiedemann, B. 23, 3284). Das Caleiumsalz entsteht beim Kochen von Succinimid mit Kalkmilch (Menschuten, A. 162, 175). Das Bleisalz entsteht beim Kochen von Succinimid mit Bleiglätte und Wasser (Teu., A. 134, 156). Succinamidsäure entsteht beim Erhitzen von a-Isonitroso-glutarsäure auf ihren Schmelzpunkt (Serda, Wiedemann, B. 23, 3285). Beim Erwärmen von 1 Tl. a-Isonitroso-glutarsäure mit 2 Tln. Essigsäureanhydrid auf 100° (Wolff, A. 260, 114). — Darst. Man erhält das Silbersalz, indem man eine Lösung von Bernsteinsäureanhydrid in Ammoniak, nachdem man das überschüssige Ammoniak auf dem Wasserbade vertrieben hat, mit Wasser und mit Silbernitrat versetzt; das Silbersalz wird mit Schwefelwasserstoff zersetzt (Hoogewerff, van Dorr, R. 18, 361 Anm.). — Nadeln (aus Aceton); Tafeln und Nadeln (aus Wasser). F; 157° (Wolff), 156—157° (Serda, Wiedemann), 164° (Etaix, A. ch. [7] 9, 375). Ziemlich löslich in Wasser und heißem Aceton; schwer löslich oder unlöslich in absolutem Alkohol, Ligroin und Benzol (S., Wi.). — Zersetzt sich beim Erhitzen auf 200° in Wasser und Succinimid (S., Wi.). — Die Salze zersetzen sich meist beim Kochen mit Wasser und Succinimid (S., Wi.). — Die Salze zersetzen sich meist beim Kochen mit Wasser (Teucherf, A. 134, 147). — Hydroxylamin salz NH₃O+4H₂O₃N. B. Aus succinamidsaurem Barium und schwefelsaurem Hydroxylamin (Ssabaneew, 28. 31, 379; C. 1899 II, 32). — KC₄H₆O₃N. B. Beim Eindunsten einer wäßt. Lösung des Succinimidkaliums (Landsberg, A. 215, 201). Anßerst hygroskopische, blättrig krystallinische Masse. — Cu(C₄H₆O₃N)₂. Dunkelgrünes Krystallpulver. Schwer löslich in Wasser; unlöslich in Alkohol (Teu., A. 134, 153). — AgC₄H₆O₃N)₂. Krystallisiert nach Teucherf (A. 134, 163) mit 6 Mol. Wasser, anch Landsberg (A. 215, 206) mit 3 Mol. Wasser, eicht in heißem (Tru., A. 134, 154). — Ba(C₄H₆O₃N)₂. Krystallisiert nach Teucherf (A. 134, 164) mit 6 Mol. Wasser; unlöslich in verdünntem Alkohol (unlöslich in Wasser; unlöslich

Methylester, Succinamidsäuremethylester $C_5H_9O_3N=CH_3\cdot O_2C\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH_2$. B. Durch 3-stündiges Erhitzen von Succinimid mit der 8-fachen Menge Methylalkohol im Einschmelzrohr auf 170° (Hoogewerf, van Dorp, C. 1899 I, 251; R. 18, 360). Aus succinamidsaurem Silber durch Erhitzen mit CH_3I in Aceton (H., v. D.). — Täfelchen. F: 89—91° (H., v. D.). Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Aceton, schwer in Äther und Petroläther (H., v. D.). — Liefert mit Natriummethylat in Benzol Succinimid (DE MOUIL-PIED, RULE, Soc. 91, 178).

Äthylester, Succinamidsäureäthylester $C_6H_{11}O_3N=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH_2$. B. Beim Einleiten von Ammoniak in die ätherische Lösung des Anhydrids der Bernsteinäthylestersäure (S. 609) (Mol., R. 26, 396). — Nädelchen (aus Wasser). F: 75°. Unlöslich in Petroläther, löslich in Äther und Wasser.

Butandiamid, symm. Bernsteinsäurediamid, Succinamid $C_4H_6O_2N_2=H_3N\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH_2$. B. Aus Bernsteinsäureester und wäßr. Ammoniak bei gewöhnlicher Temperatur (Fehling, A. 49, 196). Beim Erhitzen von Succinimid mit alkoholischem Ammoniak unter Druck auf 100° (Menschutkin, A. 162, 181). — Nadeln (aus Wasser). F: $242-243^{\circ}$ (Henry, J. 1885, 1333). Löslich in 220 Tln. Wasser von 15° , in 9 Tln. kochendem Wasser (Fehling); löslich bei 9° in 160 Tln. Wasser (Henry). Unlöslich in Äther und absolutem Alkohol (Fehling). Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Druck: 509.7 Cal. (Stohmann, J. pr. [2] 55, 265). — Gibt beim Erhitzen auf 200° Ammoniak und Succinimid (Fehling, A. 49, 197). Reagiert mit Kaliumhyprobromit bei Vermeidung eines Überschusses von freiem Alkali unter Bildung einer Verbindung $C_4H_6O_2N_2Br_2$, welche bei der $CH_2\cdot CH_2\cdot CO$ ilefert (van Dam, R. 15, 102; vgl. HN—CO—NH

Weidel, Roithner, M. 17, 174). — $C_4H_8O_2N_2+HgO+\frac{1}{2}H_2O$. Weißer Niederschlag. Unlöslich in Wasser (Menschutkin, A. 162, 173).

Asymm. Succinamid $C_4H_8O_2N_2 = \frac{3CH_2 \cdot C(NH_2)_2}{CH_2 \cdot CO} > 0$ s. bei Bernsteinsäureanhydrid, Syst. No. 2475.

Bernsteinsäure-bis-oxymethylamid, Bis-[oxymethyl]-succinamid $C_8H_{12}O_4N_2=HO\cdot CH_2\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot CH_2\cdot OH$. B. Aus Succinamid, $40^0/_c$ iger Formaldehydlösung und Kaliumcarbonat (Einhorn, Ladisch, A. 343, 277). — Wärzchen (aus Wasser). F: 1670 (Zers.). Löslich in Alkohol; unlöslich in Äther. — Kondensation mit aromatischen Verbindungen: Einhorn, D. R. P. 156398; C. 1905 I, 55.

Bernsteinsäure-bis-iminoäthyläther, Succin-bis-iminoäthyläther $C_8H_{16}O_2N_2=C_2H_5\cdot O\cdot C(:NH)\cdot CH_2\cdot C(:NH)\cdot O\cdot C_2H_5$. B. Das Hydrochlorid entsteht beim Einleiten von 4 Mol.-Gew. trocknem HCl in ein mit dem 3-fachen Volumen absolutem Äther versetztes Gemisch aus 1 Mol.-Gew. Äthylendicyanid und 2 Mol.-Gew. absolutem Alkohol unter starker Abkühlung (Pinner, B. 16, 361; Die Imidoäther und ihre Derivate [Berlin 1892], S. 45). Der freie Succinbisiminoäther, aus dem Hydrochlorid mit Kalilauge abgeschieden, zersetzt sich in alkalischer Lösung rasch unter Abgabe von NH3. — Hydrochlorid $C_8H_{16}O_2N_2+2HCl.$ Nadeln. Schmilzt bei 115° unter Aufschäumen. Kaum löslich in Alkohol und Ather (P., B. 16, 361). Läßt sich in verdünnter schwefelsaurer Lösung durch Reduktion mit Natriumamalgam bei Gegenwart von asymm. Diphenyl-hydrazin, asymm. Methyl-phenyl-hydrazin oder asymm. Benzyl-phenyl-hydrazin in die entsprechenden Hydrazone des Succindialdehyds überführen (Henle, B. 38, 1367). Wird von Wasser sofort in Salmiak und Bernsteinsäurediäthylester zerlegt (P., B. 16, 361). Liefert mit kaltem wäßr. Ammoniak Succinamid, während mit alkoholischem Ammoniak salzsaures Succinamidin entsteht (P., B. 16, 362). Mit Methylamin wird salzsaures N.N'-Dimethyl-succinimidin

amin wird salzsaures N.N.-Dimethyl-succinimidin $CH_2 \cdot C$ (: N·CH₃) $CH_2 \cdot C$ (: N·CH₃) 3201) gebildet (vgl. P., B. 23, 2933). Über die Umsetzung mit Diäthylamin und Dipropylamin in Alkohol vgl. Pinner, B. 23, 2930.

Bernsteinsäure-bis-amidjodid $C_4H_8N_2I_4=H_2N\cdot CI_2\cdot CH_2\cdot CI_2\cdot CH_2\cdot CI_2\cdot NH_2$. B. Bei allmählichem Eintragen von Bernsteinsäuredinitril in gekühlte konz. Jodwasserstoffsäure (Biltz, B. 25, 2543). — Flocken.

Succinimid
$$C_4H_5O_2N=\frac{CH_2\cdot CO}{CH_2\cdot CO}$$
NH s. Syst. No. 3201.

Bernsteinsäure-äthylester-nitril, β -Cyan-propionsäure-äthylester $C_4H_9O_2N=NC\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus β -Jod-propionsäure-äthylester und Kaliumcyanid in Alkohol bei Wasserbadtemperatur (Henry, Bull, Acad, Royale de Belgique [3] 18, 171). — Farblose Flüssigkeit von bitterem Geschmack. Kp: 228°. D^{is.e}: 1,0314.

Butanamidnitril, Bernsteinsäure-amid-nitril, β -Cyan-propionsäure-amid $C_4H_6ON_2=NC\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH_2$. B. Aus β -Cyan-propionsäure-äthylester und wäßr. Ammoniak (Henry, Bull. Acad. Royale de Belgique [3] 18, 174). — Blättchen. Schmilzt im geschlossenen Rohr bei 97°.

Butandinitril, Bernsteinsäuredinitril, Bernsteinsäurenitril, Äthylendicyanid $C_4H_4N_2=NC\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CN$. B. Aus Äthylenbromid mit Kaliumeyanid (SIMPSON, A. 118, 374; 121, 154; Nevole, Tscherniak, Bl. [2] 30, 101). Entsteht bei der Elektrolyse von eyanessigsaurem Kalium (Moore, B. 4, 520). — Darst. Man erhitzt 300 g Äthylenbromid mit 500 g Alkohol zum Kochen und läßt eine konz. wäßr. Lösung von 200 g Kaliumeyanid zutropfen; in reinem Zustande gewinnt man das Nitril durch Destillation im Vakuum (Fauconnier, Bl. [2] 50, 214).

Bildet eine glasige Masse von krystallinischem Gefüge (Henry, C. r. 100, 744; C. 1901 II, 807). Wird nach Fauconnier (Bl. [2] 50, 214) bald in krystallinischem, bald in amorphem Zustande erhalten. Erstarrungspunkt: 53° (Ne., Tsch., Bl. [2] 30, 102). F: 54,5° (Ne., Tsch., Bl. [2] 30, 102), 51–52° (He., C. r. 100, 744). Kp: 265–267° (He., C. r. 100, 744); Kp₈₀: 185° (Biltz, B. 25, 2542); Kp₂₀: 158–160° (Pinner, B. 16, 360). D₅³¹: 0,9848 (Brühl, Ph. Ch. 16, 214); D₅³¹: 0,9686 (Eijkman, R. 12, 274). — Leicht löslich in Wasser, Chloroform und Alkohol, weniger in Schwefelkohlenstoff und Äther (Ne., Tsch., Bl. [2] 30, 102). Gleichgewicht im System Wasser, Alkohol und Bernsteinsäurenitril: Schreinemakers, Ph. Ch. 27, 95. Veränderung der kritischen Lösungstemperatur für das System Bernsteinsäuredinitril + Wasser durch Zusätze: Middelberg, Ph. Ch. 43, 305; Timmermans, Ph. Ch. 58, 193. Ionisierungsvermögen: Walden, Ph. Ch. 54, 192; Bruhl, Manuelli, Z. El. Ch. 11, 860.— R_{α}^{53} : 1,41432; R_{α}^{53} : 1,41645; R_{γ}^{63} : 1,42543 (Brühl, Ph. Ch. 16, 214; R_{α}^{63} : 1,40664. R_{β}^{53} : 1,41356 (Eijkman, R. 12, 274). — Molekulare Verbrennungswärme: 546,1 Cal. (Berthelot, Petit, A. Ch. 6] 18, 138). — Elektrisches Leitvermögen: Walden, Ph. Ch. 46, 153. Dielektrizitätskonstante: Schlundt, C. 1902 I, 3; Walden, C. C. 46, 178.

Liefert mit Amylnitrit in Gegenwart von Kaliumäthylat das Kaliumsalz des Dioximinobernsteinsäuredinitrils (Wislicenus, Grützner, B. 42, 1938). Wird von Zinn und Salzsäure in Tetramethylendiamin übergeführt (FAIRLEY, A. Spl. 3, 372; vgl. indessen LELLMANN, WÜRTHNER, A. 228, 229). Beim Behandeln mit Alkohol und Natrium entstehen Tetramethylendiamin und Pyrrolidin (LADENBURG, B. 19, 780). Liefert beim Erhitzen mit 1 Mol.-Gew. Wasser unter Druck auf 133-173° als Hauptprodukt Succinimid (BOGERT, ECCLES, Am. Soc. 24, 25). Auch beim Erhitzen mit wasserhaltiger Schwefelsäure, die auf 1 Mol.-Gew. Bernsteinsäure-Auch beim Erintzen mit wasserhaltiger Schweielsaufe, die auf 1 mol.-Gew. Bernsteinsaufedinitril 2 Mol.-Gew. Wasser enthält, unter Druck auf 159—165° entsteht reichlich Succinimid (Bogert, Eccles, Am. Soc. 24, 23). Zu dem gleichen Produkt führt auch das Erhitzen des Dinitrils mit organischen Säuren (Mathews, Am. Soc. 20, 649), unter anderem auch mit Bernsteinsäure (König, J. pr. [2] 69, 17). Gibt beim Kochen mit alkoholischer Kalilauge, sowie beim Eindampfen mit Salpetersäure oder beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im geschlossenen Rohr auf 100° Bernsteinsäure (Sintson, A. 121, 155). Bei mehrstündigem Erhitzen von Bernsteinsäuredinitril mit alkoholischem Ammoniak im geschlossenen Rohr auf 110° entsteht eine Verbindung (C₄H₆ON₂)_x [farblose Krystalle; sehr wenig löslich in organischen Mitteln; in heißem Wasser unter Zersetzung löslich; zersetzt sich, ohne zu schmelzen, zwischen 210° und 220°] (Drouin, C. r. 108, 675; vgl.: Pinner, B. 16, 360; Henry, Bull. Acad. Royale de Belgique [3] 18, 175). — Bernsteinsäuredinitril liefert mit Alkohol und Chlorwasserstoff salzsauren Bernsteinsäure-bis-iminoäthyläther (PINNER, B. 16, 361).

CH₂·C(:NH)·S·CH₂

(Syst. Liefert mit Thioglykol und Chlorwasserstoff die Verbindung

Liefert mit Thioglykol und Chlorwasserstoff die Verbindung CH₂·C(:NH)·S·CH₂ (Syst. No. 2759) (Autenberth, Brüning, B. 36, 3467). Mit Thiophenol und Chlorwasserstoff entsteht die Verbindung [—CH₂·C(:NH)·S·C₆H₅]₂ (Syst. No. 524) (Au., Brün.). Gibt mit Paraformaldehyd in Eisessig in Gegenwart von einigen Tropfen konz. Schwefelsäure Methylendi-succinimid (Syst. No. 3201) (Bechert, J. pr. [2] 50, 1). Mit Benzaldehyd entsteht in einer 50° warmen alkoholischen Lösung auf Zusatz von Natriumäthylat α-Benzal-β-cyan-propionsäureamid (Be., J. pr. [2] 50, 6). Aus Bernsteinsäuredinitril, Anisaldehyd und Natriumäthylat wird in alkoholischer Lösung [p-Methoxy-benzal]-bernsteinsäure-diamid CH₂·C·C₆H₄·CH·C(CO·NH₂·CH·C·NH₂·cO·NH₂ erhalten (Be., J. pr. [2] 50, 9). Bei der Kondensation von Bernsteinsäuredinitril mit Oxalsäuredialkylestern durch Alkaliäthylat in Äther können die Ester NC·CH₂·CH(CN)·CO·CO₂·Alk oder die Ester Alk·O₂C·CO·CH(CN)·CH(CN)·CO·CO₂·Alk entstehen (Wislicenus, Berg, B. 41, 3761, 3767). Der Ester C₂H₅·O₂C·C·C·CH(CN)·CO·CO₂·Alk entstehen (Wislicenus, Berg, B. 41, 3761, 3767). Der Ester C₂H₅·O₂C·C·C·CH(CN)·CO·CO₂·C₂H₅ entsteht auch, wan man 1 Mol.-Gew. Bernsteinsäuredinitril und 1 Mol-Gew. Oxalsäurediäthylester mit Att.-Gew. Natriumdraht behandelt (Michael, Am. 30, 160). Bernsteinsäuredinitril liefert durch Erhitzen mit Anthranilsäure (MICHAEL, Am. 30, 160). Bernsteinsäuredinitril liefert durch Erhitzen mit Anthranilsäure bei 150° Äthylen-bis-oxodihydrochinazolin C₆H₄ CO—N N—OC C₆H₄ (König,

J. pr. [2] 69, 23).

Verbindung mit Kupferchlorür C₄H₄N₂+Cu₂Cl₂. Krystallinischer Niederschlag. Schwer löslich in Alkohol (Rabaut, Bl. [3] 19, 786).

Verbindungen mit Silbernitrat (C₄H₄N₂)₂+AgNO₃+H₂O (MIDDELBERG, Ph. Ch. 43, 306). Rhombische Nadeln (Jaeger, Z. Kr. 38, 98). — C₄H₄N₂+AgNO₃ (MID., Ph. Ch. 43, 305). Rhombisch bipyramidal. D²⁶: 2,27 (Jae., Z. Kr. 37, 346). — C₄H₄N₂+2AgNO₃ (MID., Ph. Ch. 43, 305). Rhombisch bipyramidal. D²⁶: 3,35 (Jae., Z. Kr. 37, 348). — C₄H₄N₂+4AgNO₃ (Simpson, A. 121, 158; Mid., Ph. Ch. 43, 305). Rhombisch bipyramidal. D²⁶: 3,23 (Jae., Z. Kr. 37, 351).

Butandiamidin, Bernsteinsäurediamidin, Succinamidin $C_4H_{10}N_4=H_{\cdots}C(NH_2)$ $CH_2\cdot CH_2\cdot C(NH_2)\cdot NH\cdot$. B. Das salzsaure Salz entsteht bei mehrtägigem Stehen von salzsaurem Bernsteinsäure-bis-iminoäthyläther mit einer Lösung von Ammoniak in absolutem Alkohol (Pinner, B. 16, 362). — Salzsaures Salz $C_4H_{10}N_4+2$ HCl. Nadeln. Löst sich leicht in Wasser unter Zerfall in NH₄Cl und salzsaures Succinimidin $C_4H_7N_3+$ HCl.

Bernsteinsäurederivate des Hydoxylamins, Hydrazins usw.

Butansäure-hydroxamsäure, Bernsteinsäuremonohydroxylamid, Succinmonohydroxamsäure $C_4H_7O_4N = HO_2C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot OH$ bezw. $HO_2C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot OH$ bezw. $HO_2C \cdot CH_2 \cdot$ aus etwas über l Mol.-Gew. salzsaurem Hydroxylamin (gelöst in Alkohol) und der entsprechenden Menge Natriumäthylat (Errera, G. 25 II, 26). Man verjagt den meisten Alkohol, löst den Rückstand in Wasser, übersättigt mit Ammoniak und fällt durch $^{1}/_{2}$ Mol.-Gew. konz. Bariumchloridlösung das Salz Ba($\mathrm{C_{4}H_{6}O_{4}N})_{2}$; dieses wird durch die theoretische Menge Schwefelsäure zerlegt. — Zähftüssig. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol. Unbeständig. Acetylchlorid erzeugt Acetylsuccinylhydroxylamin (Syst. No. 3201). — $Ba(C_4H_6O_4N)_2$. Krystallpulver. Schwer löslich in kaltem Wasser. FeCl₃ erzeugt eine violette Färbung. — $BaC_4H_5O_4N+4H_2O$. Blättehen. Schwer löslich in kaltem Wasser.

Verbindung $C_8H_{13}O_8N_3 = (HO \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO)_2NH$. B. Aus 1 Mol.-Gew. Succinimid oder Succinamid mit 1 Mol.-Gew. salzsaurem Hydroxylamin, $^{1}/_{2}$ Mol.-Gew. Soda (und Alkohol) bei $60-70^{\circ}$ (Garny, B. 24, 3434). — Glänzende Nadeln (aus Alkohol). F: 171°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Äther, unlöslich in Chloroform, Ligroin und Benzol. Wird durch Wasser und Eisessig zersetzt. FeCl₃ bewirkt eine dunkel kirschrote Färbung.

Butan-bis-amidoxim, Bernsteinsäure-bis-amidoxim, Succindiamid-dioxim $C_4H_{10}O_2N_4 = H_2N \cdot C(:N \cdot OH) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C(:N \cdot OH) \cdot NH_2$ oder $(HN:)C(NH \cdot OH) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C(NH \cdot OH)(:NH)$. B. Bei 3—4-stündigem Stehen einer alkoholischen Lösung von 1 Mol-Gew. Bernsteinsäuredinitril mit einer konz. wäßr. Lösung von 2 Mol.-Gew. salzsaurem Hydroxylamin und 1 Mol.-Gew. Soda (Sembritzki, B. 22, 2958). — Monokline (Fock, B. 22, 2959) Prismen oder Tafeln (aus heißem Wasser). Schmilzt bei 188° (Zers.). Unlöslich in kaltem Wasser und Ather, schwer löslich in heißem Alkohol. Löst sich in Säuren und Alkalien (S.). — $C_4H_{10}O_2N_4 + 2H_3PO_4$. Tafeln. Zersetzt sich bei 133° (Holleman, R. 13, 87).

Diäthyläther $C_8H_{18}O_2N_4 = H_2N \cdot C(:N \cdot O \cdot C_2H_5) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C(:N \cdot O \cdot C_2H_5) \cdot NH_2$ oder $(HN:)C(NH \cdot O \cdot C_2H_5) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot C$

Diacetylderivat $C_3H_{14}O_4N_4 = H_2N \cdot C(:N \cdot O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C(:N \cdot O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot NH_2$ oder $HN : C(NH \cdot O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH_2 \cdot C(NH \cdot O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot NH$. B. Aus Bernsteinsäure-bis-amidoxim und Essigsäureanhydrid (Sembritzki, B. 22, 2961). — Monokline (Fock, B. 22, 2962) Blättehen (aus Alkohol). F: $167 - 168^{\circ}$. Unlöslich in Äther, Ligroin und Benzol. Unlöslich in Alkalien. Verbindet sich mit Säuren.

Bernsteinsäuredihydrazid, Succinhydrazid $C_4H_{10}O_2N_4 = H_2N \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot NH_3$. B. Beim Kochen von Bernsteinsäurediäthylester mit Hydrazinhydrat in absolut-alkoholischer Lösung (Bülow, Weidlich, B. 39, 3376). — Blätter (aus Alkohol), F: 167° (Curtius, Schöfer, Schwan, J. pr. [2] 51, 190). Sehr leicht löslich in Wasser, schwer in absolutem Alkohol, unlöslich in Äther (C., Sch., Schw.). — Liefert mit Natriumnitrit und Eisessig eine Verbindung $C_4H_6O_2N_2$ (?) (C., Schö., Schw.). Beim Erhitzen mit Diacetbernsteinsäureester entsteht die Verbindung $\begin{bmatrix} C_2H_5 \cdot O_2C \cdot C \cdot C(CH_3) \\ C_2H_5 \cdot O_2C \cdot C \cdot C(CH_3) \end{bmatrix} \times N \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2 - \begin{bmatrix} C_2H_5 \cdot O_2C \cdot C \cdot C(CH_3) \\ C_2H_5 \cdot O_2C \cdot C \cdot C(CH_3) \end{bmatrix} \times CHW.$ (Syst. No. 3276) (B., W.). — $C_4H_{10}O_2N_4 + 2HCl$. Krystalle. F: 203° (Zers.) (C., Schö., Schw., J. pr. [2] 51, 190).

Diacetylderivat $C_3H_{14}O_4N_4=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus Succindihydrazid und Acetanhydrid (Bülow, Weidlich, B. 39, 3376). — F: 233°. Leicht löslich in Wasser; löslich in Alkohol und Eisessig; sehr wenig löslich in Aceton, Äther, Benzol, Chloroform und Ligroin.

Verbindung $C_8H_{16}O_4N_6=H_2N\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot NH_2$ (?). B. Aus Succinylglycinester und Hydrazinhydrat (Radenhausen, J. pr. [2] 52, 445). — Kleine Krystalle (aus Alkohol). Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol.

Verbindung $C_8H_{10}O_6N_2 = HO_2C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot N; N \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2H$ (?). B. und Darst. Aus dem sauren Ammoniumsalz, das durch Erhitzen von bernsteinsaurem Hydroxylamin erhalten wird, durch Einleiten von HCl in die absolut ätherische Lösung (Tanatar, JE. 29, 323; C. 1897 II, 339, 659). — Feine Nadeln. F: 82—83°. — Wird beim Erhitzen mit Säuren und Alkalien in Bernsteinsäure und Hydroxylamin zersetzt. Reduziert ammoniakalische Silberlösung, beim Erwärmen auch Fehllingsche Lösung. — Saures Ammoniumsalz NH $_4C_8H_9O_6N_2$ Prismen. F: 171° (Zers.). Gibt mit FeCl $_3$ eine intensiv rote Färbung. — Silbersalz. Leicht löslich in Wasser. Schwärzt sich beim Stehen. — Ag $_2C_3H_3O_6N_2+AgNO_3+H_2O$. Nadeln und Prismen. Leicht löslich in kaltem Wasser, schwerer in Ag $_3N_3+H_3O_6N_2$. Weißes Pulver. — Neutrales Bariumsalz BaC $_8H_8O_6N_2$. B. Aus der freien Säure mit BaCO $_3$. In Wasser leicht lösliches, weißes, amorphes Pulver. — Bariumsalz mit 48,58—49,20°/ $_0$ Barium und 5,81°/ $_0$ Stickstoff. B. Beim Erhitzen des sauren Ammoniumsalzes mit einer konz. Lösung von Ba(OH) $_2$. Große Krystalle.

Bernsteinsäurediazid, Succinazid $C_4H_4O_2N_6=N_3\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO\cdot N_3$. B. Bei allmählichem Eintragen (unter Kühlung) von 2 Mol.-Gew. Natriumnitrit in die mit 1 Mol.-

Gew. Äther überschichtete, konz. wäßr. Lösung von salzsaurem Succinhydrazid (Curtus, J. pr. [2] 52, 221). — Prismen (aus Äther). Explodiert beim Erhitzen. Leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser. — Zerfällt beim Kochen mit Wasser in Kohlendioxyd, Stickstoff und Äthylenharnstoff (?). Beim Kochen mit Alkohol entsteht Äthylendiurethan.

Substitutionsprodukte der Bernsteinsäure.

Aktive Monohalogenbernsteinsäuren geben durch Umsetzung mit Wasser, Silberoxyd oder Silbersalzen, Tl(OH), HgO, HgO oder PdO Äpfelsäure gleicher Drehungsrichtung, dagegen mit wäßr. oder alkoholischer Kalilauge oder anderen Alkalien, Barytwasser, CuO, Pb(OH)₂, Sn(OH)₂ Äpfelsäure entgegengesetzter Drehungsrichtung (vgl. Walden, B. 29, 133; 30, 3146; 32, 1833; \Re . 30, 656; C. 1899 I, 91).

Chlorbutandisäuren, a-Chlor-äthan- $a.\beta$ -dicarbonsäuren, Chlorbernsteinsäuren $C_4H_5O_4Cl=HO_2C\cdot CH_2\cdot CHCl\cdot CO_2H$.

a) Rechtsdrehende Chlorbernsteinsäure, d-Chlorbernsteinsäure $C_4H_5O_4Cl=HO_2C\cdot CH_2\cdot CHCl\cdot CO_2H$. B. Beim Behandeln von 1 Tl. l-Äpfelsäure in Gegenwart von Chloroform mit 5 Tln, Phosphorpentachlorid (WALDEN, B. 26, 215). — Kleine Krystalle (aus Benzol). Krystallographisches: W., B. 29, 1699. D: 1,687 (W., B. 29, 1699). Schmilzt, rasch erhitzt, bei 176° unter Zersetzung (W., B. 26, 215). Leicht löslich in Wasser, Alkohol, Äther und Aceton (W., B. 26, 215). 4,5 ccm der Lösung in Wasser enthalten 1 g (W., B. 29, 1699). Für die Lösung in Wasser ist $[\alpha]_D = +20,27°$ bei c=6,66 (W., Ph. Ch. 17, 253). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 2,94×10⁻³ (W., B. 29, 1699).

Dimethylester $C_6H_9O_4Cl=CH_3\cdot O_2C\cdot CH_2\cdot CHCl\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Aus dem Säurechlorid und Methylalkohol (Walden, \mathbb{H} . 30, 507; C. 1898 II, 917). Aus der Säure, Methylalkohol und HCl (W., \mathbb{H} . 30, 507; C. 1898 II, 917). Aus l-Äpfelsäuredimethylester und Phosphorpentachlorid in Chloroformlösung (W., \mathbb{H} . 30, 507; C. 1898 II, 917). — Darst. Man trägt allmählich 75 g PCl₅ in die Lösung von 52 g l-Äpfelsäuredimethylester in 230 g Chloroform ein und erwärmt schließlich $^{1}/_{2}$ Stunde auf 65° (W., B. 28, 1290). — Kp₁₀₋₁₅: 110-112°. D₄²⁰: 1,2513. [α]₅²⁰: +41,96°. [α]₆¹⁰⁰ ist bedeutend niedriger als 41,96° (W., \mathbb{H} . 30, 507; C. 1898 II, 917). Rotation und Rotationsdispersion bei verschiedenen Temperaturen: W., Ph. Ch. 55, 40.

Diäthylester $C_8H_{13}O_4Cl = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot CHCl \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. *B.* Beim Sättigen von 70 g der Säure und 100 g absolutem Alkohol mit HCl (Walden, 35. 30, 508; *C.* 1898 H. 917). — Kp_{18} : 131° (korr.). $[\alpha]_U$: +27,5°. n_D^{so} : 1,4372.

Dipropylester $C_{10}H_{17}O_4Cl = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot B$. Aus 1-Apfelsäuredipropylester und PCl_5 in Chloroform-Lösung (Walden, JH. 30, 509; C. 1898 II, 917). — Kp_{20} : 148°. D_2^{*0} : 1,0925. n_2^{*0} : 1,4412. $[a]_{D}$: $+25,63^{\circ}$.

Diisobutylester C₁₂H₂₁O₄Cl = (CH₃)₂CH·CH₂·O₂C·CH₂·CHCl·CO₂·CH₂·CH(CH₃)₂.

B. Aus l-Apfelsäurediisobutylester und PCl₅ in Chloroformiösung (Walden, Æ. 30, 509;

C. 1898 II, 917). — Kp₁₇: 162—164°. D[∞]₁: 1,0524. n[∞]₁: 1,4403. [a]₅: +21,57° (W., Æ. 30, 509;

C. 1898 II, 917). Rotation und Rotationsdispersion bei verschiedenen Temperaturen: W., Ph. Ch. 55, 40.

Ester des inaktiven Methyläthylcarbincarbinols $C_{14}H_{25}O_4Cl = C_2H_5 \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot CHCl \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot C_2H_5$. Kp_{25} : 190^{0} ; $[\alpha]_0$: $+21,56^{0}$ (W., \Re . 30. 509; C. 1898 II, 917).

Dichlorid $C_4H_2O_2Cl_2 = ClOC \cdot CH_2 \cdot CHCl \cdot COCl$. Kp_{11} : $91-93^{\circ}$. $[a]_{\rm D}$: $+29,53^{\circ}$ (Walden, H. 30, 506).

b) Linksdrehende Chlorbernsteinsäure, l-Chlorbernsteinsäure $C_4H_5O_4Cl=HO_2C\cdot CH_2\cdot CHCl\cdot CO_2H$. B. Entsteht neben Fumarsäure durch Einleiten von Nitrosylchlorid in eine kalte Lösung von 1 Tl. l-Asparagin in 3 Tle. konz. Salzsäure und darauffolgendes Kochen (Tilden, Forster, Soc. 67, 492; Tilden, Marshall, Soc. 67, 494). — Darst. Man elitet 4 Stunden lang unter Kühlung Chlor und NO in die in der Kälte mit Chlor gesättigte Lösung von 36 g Asparaginsäure in 35 ccm konz. Salzsäure +35 ccm Wasser ein und extrahiert das Produkt mit absolutem Äther (Walden, B. 29, 134). — Kurze Prismen. F: 176°. D: 1,687. 4,6 ccm der Lösung enthalten 1 g (W., B. 29, 1699). Für die Lösung in Wasser von 9,3 g zu 100 ccm bei 19° ist $[\alpha]_p = -19,67°$ (T., M., Soc. 67, 496). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 2,94×10⁻³ (W., B. 29, 1699). — Betreffs Überführung in aktive Äpfelsäure s. oben. — $Ag_2C_4H_3O_4Cl$. Niederschlag (T., M., Soc. 67, 496).

Dimethylester $C_6H_9O_4Cl = CH_3 \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot CHCl \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Aus den Komponenten durch HCl (Walden, 3E. 30, 512; C. 1898 II, 917). — Kp_{10-12} : $110-112^0$; D_4^{30} : 1,2501; $[a]_p$: $-42,32^0$ (W.). $[a]_p$ bei verschiedenen Temperaturen: Guye, Aston, C. r. 124, 196.

c) dl-Chlorbernsteinsäure C₄H₅O₄Cl = HO₂C·CH₂·CHCl·CO₂H. B. Beim Erhitzen von Fumarsäure (Anschütz, Bennert, B. 15, 642) oder Maleinsäureanhydrid (Perkin, B. 15, 1074) mit einer bei 0° gesättigten Lösung von Chlorwasserstoff in Eisessig auf 100°, — Krystalle (aus Eisessig oder Wasser). F: 151,5—152° (A., B.); 153—154° (W.). D: 1,679 (W.). Leicht löslich in Wasser und heißem Eisessig, sehr schwer in Chloroform (A., B.). 2,3 ccm der Lösung in Wasser enthalten bei 20° 1 g (Walden, B. 29, 1699). Elektrolytische Dissoziationskonstante der stufe k₁ bei 25°: 2,84×10⁻³ (Walden, Ph. Ch. 8, 478). Elektrolytische Dissoziationskonstante der zweiten Stufe k₂ bei 25°: 3,6×10⁻⁵ (Wegscheider, M. 23, 629).

Dimethylester $C_5H_9O_4Cl=CH_3\cdot O_2C\cdot CH_2\cdot CHCl\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Aus dl-Chlorbernsteinsäure und Methylalkohol mittels Chlorwasserstoffs (Anschütz, Bennert, A. 254, 156; Walden, 36, 512; C. 1898 II, 917). Durch Mischen gleicher Teile des Rechts- und Linksisomeren (W.). — Flüssig. $Kp_{14}\colon 106,5^0$. $D^{18,1}\colon 1,2538$ (A., B.). $D_4^{50}\colon 1,2506$ (W.).

Diäthylester $C_9H_{13}O_4Cl = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot CHCl \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. Kp_{15} : 122°. D_1^{∞} : 1,1456 (Emery, B. 23, 3757).

Di-akt.-amylester (vgl. Bd. I, S. 385) $C_{14}H_{25}O_4Cl = C_2H_5 \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot CH(Cl \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot C_2H_5$. Kp₂₂: 187—188° (korr.); D²⁰: 1,0314; n²⁰: 1,4430; [a]_D: +3,75° (Walden, Ph. Ch. 20, 576; H. 30, 511; C. 1898 II, 917).

2.3-Dichlor-butandisäuren, $a.\beta$ -Dichlor-äthan- $a.\beta$ -dicarbonsäuren, a.a'-Dichlor-bernsteinsäuren $C_4H_4O_4Cl_2 = HO_2C \cdot CHCl \cdot CHCl \cdot CO_2H$.

a) Hochschmelzende a.a'-Dichlor-bernsteinsäure, gewöhnlich kurzweg Dichlorbernsteinsäure genannt, $C_4H_4O_4Cl_2 = HO_2C \cdot CHCl \cdot CHCl \cdot CO_2H$. B. Beim Schütteln des Dichlorids (s. u.) mit kaltem Wasser (Michael, Tissot, J. pr. [2] 46, 394). — Darst. Man leitet unter Kühlung (mit fester Kohlensäure und Äther) überschüssiges Chlor in ein Gemisch aus 10 g Fumarsäure und 5 g Eis ein und stellt dann das nun zugeschmolzene Rohr auf 3—4 Tage unter Umschütteln an die Sonne (Kirchhoff, A. 280, 211). — Sechsseitige glänzende Prismen. F: 215° (Zers.) (M., T.; K.). Schwer löslich in Benzol und Ligrein, leicht in Äther, Alkohol, Aceton und Chloroform (K.). Über die Leitfähigkeit vgl. MICHAEL, BUNGE, B. 41, 2912. — Kalilauge erzeugt in der Kälte Chlorfumarsäure (M., T., J. pr. [2] 46, 395). Zerfällt beim Kochen mit Natriumacetat und etwas Essigsäure in HCl und Chlormaleinsäure (van der Rief, A. 280, 229). Bei ½-stündigem Kochen der wäßt. Lösung des Natriumsalzes entsteht Chlormaleinsäure (M., T., J. pr. [2] 52, 331). Beim Kochen des Silbersalzes mit Wasser werden Traubensäure und Mesoweinsäure gebildet (M., T., J. pr. [2] 52, 335). — CuC₄H₂O₄Cl₂ + 3H₂O. Mikroskopische Nadeln (K.). — Ag₂C₄H₂O₄Cl₂. Amorpher Niederschlag (K., A. 280, 213). — CaC₄H₂O₄Cl₂ + 2H₂O. Krystallkrusten. Leicht löslich in Wasser und Alkohol (K.). — SrC₄H₂O₄Cl₂ + 3H₂O. Tafeln (K.). — CdC₄H₂O₄Cl₂ + 3H₂O. Nadeln. Schr leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol (K.). — ZnC₄H₂O₄Cl₂ + 3H₂O. Tafeln (K.). — CdC₄H₂O₄Cl₂ + 3H₂O. Nadeln. Schr leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol (K.). — Schr leicht löslich in Alkohol (K.). — Schr leicht

Dimethylester $C_6H_8O_4Cl_2 = CH_2 \cdot O_2C \cdot CHCl \cdot CHCl \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Aus Dichlorbernsteinsäure und Methylalkohol mittels HCl (Kirchhoff, A. 280, 215). — Prismen. F: $31.5-32^{\circ}$. Sehr leicht löslich in Methylalkohol und Äther.

Diäthylester C₈H₁₂O₄Cl₂ = C₂H₅·O₂C·CHCl·CHCl·CO₂·C₂H₅. B. Aus Dichlorbernsteinsäure und Alkohol mittels HCl (Kirchhoff, A. 280, 214). Bei Einw. von ClOH auf Äthylfumarat (Henry, C. 1898 II, 663). — Glänzende Nadeln (aus Alkohol + Wasser). F: 57° (H.), 61,75—62° (K.). Sehr leicht löslich in Alkohol und Äther (K.). Flüchtig mit Wasserdampf (K.).

Dichlorid $C_4H_2O_2Cl_4=ClOC\cdot CHCl\cdot CHCl\cdot COCl$. B. Man läßt Fumarsäurechlorid unter Kühlung mit einer $10^0/_0$ igen Lösung von Chlor in Tetrachlorkohlenstoff im Sonnenlicht stehen (Michael, Tissor, J. pr. [2] 48, 394). — Öl. Kp45: $105-106^\circ$; Kp22: $85-86^\circ$.

b) Niedrigschmelzende a.a'-Dichlor-bernsteinsäure, Allodichlorbernsteinsäure, Isodichlorbernsteinsäure C₄H₄O₄Cl₂ = HO₂C·CHCl·CO₂H. B. Das Anhydrid entsteht bei der Einw. der berechneten Menge Chlor in Tetrachlorkohlenstoff auf Maleinsäureanhydrid unter Kühlung; man behandelt das Anhydrid mit Wasser unter Kühlung (MICHAEL, TISSOT, J. pr. [2] 46, 393). — Große Prismen (aus Wasser). Schmilzt bei 175° unter Zersetzung (M., T.; M., BUNGE, B. 41, 2912). Zersetzt sich bei 170° (VAN DER RIET, A. 280, 219). Leicht löslich in Äther, äußerst leicht in Wasser, sehwerer in Alkohol

(M., T.). Über die Leitfähigkeit vgl. M., B., B. 41, 2912. — Beim Kochen mit Wasser entsteht Chlorfumarsäure (M., T.). — $(NH_4)_2C_4H_2O_4Cl_2+2H_2O$. Prismen. Zersetzt sich oberhalb 100°. Sehr leicht löslich in Wasser (v. d. R., A. 280, 220). — $CuC_4H_2O_4Cl_2+2^{1/2}H_2O$. Wetzsteinartige blaue Krystalle. Leicht löslich in Wasser (v. d. R., A. 280, 221). — $CaC_4H_2O_4Cl_2+2^{1/2}H_2O$. Tafeln und Nadeln (aus Wasser + Alkohol). Äußerst leicht löslich in Wasser (v. d. R.). — $SrC_4H_2O_4Cl_2+7H_2O$. Tafeln. Löslich in ca. 15 Tln. Wasser (v. d. R.). — $BaC_4H_2O_4Cl_2+7H_2O$. Prismen. Äußerst leicht löslich in Wasser. Alkohol fällt aus der wäßr. Lösung das Salz $BaC_4H_2O_4Cl_2+H_2O$ (v. d. R.). — $PbC_4H_2O_4Cl_2+3H_2O$. Tafeln und Nadeln. Ziemlich schwer löslich in Wasser (v. d. R.).

Diäthylester $C_8H_{12}O_4Cl_2=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CHCl\cdot CHCl\cdot CO_2\cdot C_2H_5.$ Unbeständiges Öl (VAN DER RIET, A. 280, 221).

Trichlorbutandisäure, $a.a.\beta$ -Trichlor-äthan- $a.\beta$ -dicarbonsäure, Trichlorbernsteinsäure $C_4H_3O_4Cl_3=HO_2C\cdot CHCl\cdot CCl_2\cdot CO_2H$. B. Bei mehrstündigem Stehen von 20 g Chlormaleinsäure mit 10 cem Wasser und 30 g flüssigem Chlor im geschlossenen Rohr unter Eiskühlung am Sonnenlicht (VAN DER RIET, A. 280, 230). — Krystallinisch. Äußerst leicht löslich in Wasser. — Die Salze sind außer dem Blei- und dem Silbersalz äußerst leicht löslich in Wasser.

Tetrachlorbernsteinsäure-bis-[pentachloräthyl]-ester, Perchlorbernsteinsäure-diäthylester $C_3O_4Cl_{14} = CCl_3 \cdot CCl_2 \cdot O_2C \cdot CCl_2 \cdot CO_2 \cdot CCl_2 \cdot COl_2 \cdot COl_3 \cdot B$. Beim Chlorieren von Bernsteinsäurediäthylester an der Sonne (Cahours, A. 47, 294). — Kleine Nadeln. F: $116-120^{\circ}$. Nicht flüchtig. Zerfällt beim Lösen in warmem Alkohol unter Bildung eines Estergemisches, aus dem durch Verseifung Chlorsuccsäure $C_6H_4O_3Cl_4$ (Krystalle. F: 60°) erhalten wird (Malagutt, A. ch. [3] 16, 67). In ähnlicher Weise wirkt konz. Kalilauge ein. Leitet man Ammoniakgas über Perchlorbernsteinsäureester, so entstehen Trichloracetamid, Salmiak und das Ammoniumsalz einer bei 200° schmelzenden sauren Substanz, welche Malagutt (A. ch. [3] 16, 75) Chlorazosuccsäure nennt und $C_8H_2O_2N_2Cl_6$ formuliert, während sie von Laurent für Tetrachlor-succinimid gehalten wird [vgl. Fehlings Handwörterbuch d. Chem., Bd. II, 21 [Braunschweig 1875]).

Brombutandisäuren, a-Brom-äthan-a β -dicarbonsäuren, Brombernsteinsäuren $C_4H_5O_4Br=HO_2C\cdot CH_2\cdot CHBr\cdot CO_2H$.

a) Rechtsdrehende Brombernsteinsäure, d-Brombernsteinsäure $C_4H_5O_4B_T = HO_2C \cdot CH_2 \cdot CHBr \cdot CO_2H$.

Dimethylester $C_tH_9O_4Br = CH_3 \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot CHBr \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Man trägt allmählich 115 g Phosphorpentabromid in die Lösung von 40 g l-Äpfelsäuredimethylester in 200 g Chloroform ein und erwärmt noch $^{1}/_{2}$ Stunde auf 68° (Walden, B. 28, 1291). — Kp₂₃: 129° (korr.) (W., B. 28, 1291). D_{2}^{\infty}: 1,5050 (W., Ph. Ch. 17, 260). $^{10}_{10}$: 1,4618 (W., Ph. Ch. 17, 260). [a]_b: +63,42° (W., B. 28, 2771 Anm. 1); [a]_b^{\infty}: +65,5° (W., B. 38, 400). Zeigt Autoracemisierung. [a]_b sank in 4 Jahren von +50,83° auf +36,6° (W., B. 31, 1417). Die spezifische Drehung in verschiedenen Lösungsmitteln beträgt bei 20° für c = 5: in Schwefelkohlenstoff +77,7°, in Benzol +64,7°, in Essigester +63,62°, in Aceton +55,49°, in Methylalkohol +52,16°, in Ameisensäure +47,6° (W., B. 38, 372, 400). Rotation und Rotationsdispersion bei verschiedenen Temperaturen: W., Ph. Ch. 55, 41.

Diäthylester $C_8H_{19}O_4Br = C_2H_5$. $O_2C \cdot CH_2 \cdot CHBr \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus 78 g Phosphorpentabromid und 32 g l-Äpfelsäurediäthylester in 85 g Chloroform (Walden, B. 28, 1291). Man versetzt die stark gekühlte Lösung von l-Asparaginsäurediäthylester in $20^{\circ}/_{0}$ iger Bromwasserstoffsäure mit Brom und leitet in die Flüssigkeit, die ein Perbromid des Asparaginsäurediäthylesterhydrobromids enthält, Stickoxyd ein (E. Fischer, Raske, B. 40, 1034). — Flüssig. Kp₂₈₋₂₀: 143° (korr.) (W., B. 28, 1291); Kp_{0,2-0.5}: 105-106° (E. F., R., B. 40, 1055). D^{ap}: 1,355 (W., Ph. Ch. 17, 257). $[a]_0^{m}$: 1,455 (W., Ph. Ch. 17, 257). $[a]_0^{m}$: +40,96° (W., B. 28, 1291; Ph. Ch. 17, 257). $[a]_0^{m}$: +44,8° (W., B. 38, 400). Zeigt Autoracemisierung. $[a]_0$ sank in 4 Jahren von +40,96° auf +9,0° (W., B. 31, 1418). Die spezifische Drehung in verschiedenen Lösungsmitteln beträgt bei 18° für c = 8 in Schwefelkohlenstoff +56,9°, in Benzol +45°, in Chloroform +43,4°, in Essigester +38,1°, in Alkohol +36,3°, in Ameisensäure +25° (W., B. 38, 400).

 $\begin{array}{ll} \textbf{Dipropylester} & C_{10}H_{17}O_{4}Br = CH_{3}\cdot CH_{2}\cdot CH_{2}\cdot O_{2}C\cdot CH_{2}\cdot CHBr\cdot CO_{2}\cdot CH_{2}\cdot CH_{2}\cdot CH_{3}\cdot Kp_{18}\colon 153-154^{\circ};\ D_{1}^{20}\colon 1,3010;\ n_{1}^{20}\colon 1,4592\ (Walden,\ \pounds.\ 30,\ 514). \end{array}$

Diisopropylester $C_{10}H_{17}O_4Br = (CH_3)_2CH \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot CHBr \cdot CO_2 \cdot CH(CH_3)_2$. Zeigt A#toracemisierung. a_D für l = 100 mm sank in 4 Jahren von $+1,2^0$ auf 0 (Walden, B. 31, 1418).

Diisobutylester $C_{12}H_{21}O_4Br = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot CHBr \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2 \cdot Kp_{16}$: 168° (starke Zersetzung); D_4^{20} : 1,2394; $[a]_D$: +23,56° (Walden, 3H. 30, 514; C. 1898 II, 917).

b) Linksdrehende Brombernsteinsäure, l-Brombernsteinsäure C₄H₅O₄Br = HO₂C·CH₂·CHBr·CO₂H. B. Entsteht neben inaktiver Brombernsteinsäure beim Behandeln von linksdrehender 2-Brom-butanamid-(4)-säure-(1) mit NOBr (Walden, B. 28, 2770). — Darst. Man versetzt die Lösung von 30 g l-Asparaginsäure in 20 g konz. Schwefelsäure und 50 com Wasser mit der konz. Lösung von 35 g Bromkalium, fügt nach 2 Stunden 15 g Brom hinzu und leitet 4 Stunden lang unter Kühlung Stickoxyd ein (W., B. 29, 134). — Lange Prismen (aus Wasser). F: 172° (Zers.). D: 2,093. 6,3 com der Lösung in Wasser enthalten 1 g (W., B. 29, 1699). Ist in Wasser schwerer löslich als die dl-Brombernsteinsäure (W., B. 28, 2771). [a]₅: —72,6° bis —72,7° (in Essigsäureäthylester, c = 5,33 bis 6,66), —67,92° (in absolutem Äther, c = 5,33) (W., B. 28, 2770). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 2,68×10⁻³ (W., B. 29, 1699). — Betreffs Überführung in aktive Äpfelsäure s. S. 618. Bei der Einw. von Ammoniak in Wasser oder Methylalkohol bei 40° entsteht rechtsdrehende Malamidsäure HO₂C·CH(OH)·CH₂·CO·NH₂ (LUTZ, C. 1900 II, 1010; B. 35, 2461; vgl. Walden, Lutz, B. 30, 2795). Daneben wird, wenn man die Säure in wäßr. 25°/aiges Ammoniak, das auf —40° bis —50° abgekühlt ist, einträgt und das Gemisch zunächst bei dieser Temperatur, dann einen Tag bei +3° bis +5° und schließlich noch einen Tag bei gewöhnlicher Temperatur stehen läßt, in geringer Menge d-Asparaginsäure erhalten (E. FISCHER, RASKE, B. 40, 1053; Lutz, B. 41, 841). Bei der Einwirkung von Hydrazin entsteht eine Verbindung C₄H₁₂O₄N₂ [leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol und Äther. [a]₀: +34,83° (in Wasser; c=5)], welche bei der Verseifung d-Äpfelsäure ergibt (Lutz, C. 1900 II, 1012). Gibt mit Dibenzylamin in Alkohol aktive Dibenzylasparaginsäure ergibt (Lutz, C. H[N(CH₂·C₆H₅)₂]·CO₂H und aktive Dibenzylmalamidsäure HO₂C·CH(OH)·CH₂·CO·N(CH₂·C₆H₅)₂]·CO₂H und aktive Dibenzylmalamidsäure HO₂C·CH(OH)·CH₂·CO·N(CH₂·C₆H₅)₂]·CO₂H und a

Dimethylester $C_6H_9O_4Br = CH_3 \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot CHBr \cdot CO_2 \cdot CH_3$. Kp_{22} : 130° ; $[a]_p$: -46° (Walden, B. 28, 2771),

Monoamid, 2-Brom-butanamid-(4)-säure-(1), Bromsuccinamidsäure $C_4H_6O_3NBr = H_2N\cdot CO\cdot CH_2\cdot CHBr\cdot CO_2H$. B. Man versetzt die Lösung von 45 g l-Asparagin in 60 ccm Schwefelsäure (1:4) mit 40 g Bromkalium, gelöst in 50 ccm Wasser und 40 g Brom und leitet 2 Stunden lang Stickoxyd ein (Walden, B. 28, 2769). — Große Krystalle (aus Wasser). F: 146°. Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in absolutem Alkohol und Essigester. $[a]_0: -67,12°$ (in absolutem Alkohol; c=6,66), -67,57° (in Essigester; c=6,66), -44,3° (in $20°_{10}$ iger wäßr. Schwefelsäure; c=3,0) (W.). Liefert mit NOBr inaktive und linksdrehende Brombernsteinsäure (W.). Mit alkoholischem Ammoniak entsteht fumaramidsaures Ammon, bei höherer Temperatur Dioxopiperazindiessigsäurediamid (Syst. No. 3699) (Piutti, B. 29, 2069; vgl. E. Fischer, Königs, B. 37, 4586).

c) dl-Brombernsteinsäure C₄H₅O₄Br = HO₂C·CH₂·CHBr·CO₂H. B. Aus Bernsteinsäure, Brom und Wasser bei 180° (Kekulé, A. 117, 125). Aus l-Äpfelsäure und rauchender Bromwasserstoffsäure bei 100° (Kekulé, A. 130, 21). In kleiner Menge auch aus Weinsäure oder Traubensäure und rauchender Bromwasserstoffsäure bei 100° (Kekulé, A. 130, 30). Aus Fumarsäure und rauchender Bromwasserstoffsäure bei 100° (Kekulé, A. 130, 30). Aus Fumarsäure und rauchender Bromwasserstoffsäure bei 100° (Kekulé, A. 130, 30). Aus Fumarsäure und rauchender Bromwasserstoffsäure bei 100° (Kekulé, A. 188, 88). — Darst. Das Bromid entsteht, wenn man 3 Mol-Gew. trockne Bernsteinsäure mit etwas mehr als 2 At.-Gew. gewaschenem und getrocknetem rotem Phosphor mischt, allmählich etwas mehr als 16 At.-Gew. völlig trocknen Broms hinzutropfen läßt und dann bis zum Verschwinden des Broms auf dem Wasserbade erwärmt (Volhard, A. 242, 145; vgl. Hell, B. 14, 892). Das Bromid entsteht, wenn man 100 Tle. Bernsteinsäure mit 180 Tln. Phosphortribromid übergießt, nicht allzu rasch 260 Tle. Brom einträgt, über Nacht stehen läßt und dann auf dem Wasserbade bis zum Verschwinden des Broms erwärmt (Volhard, A. 242, 148). Das Bromid entsteht, wenn man 300 Tle. Bernsteinsäureanhydrid mit 36 Tln. amorphen Phosphors zerreibt, zu dem Gemisch 1100 Tle. Brom anfangs langsam, später schnell fließen läßt und dann auf dem Wasserbade bis zum Verschwinden des Broms digeriert (V., A. 242, 151). Das erhaltene Bromid tröpfelt man in siedendes Wasser; die wäßr. Lösung wird wiederholt mit Äther ausgeschüttelt, die ätherische Lösung verdunstet, der Rückstand abgepreßt, in möglichst wenig siedendem Wasser gelöst und die Lösung über Schwefelsäure verdunstet (V., A. 242, 154). — Kleine Krystalle. D: 2,073 (Walden, B. 29, 1699). F: 159° (V., A. 242, 155), 160—161° (Wa., B. 29, 1699). Löst sich bei 15,5° in 5,2 Tln. Wasser (Kekulé, A. 130, 22). Elektrolytische Dissoziationskonstante der zweiten Stufe k₂ bei 25°: 3,9×10⁻⁶ (Wegscheiderden Erkerleden Kekulé, A. 23, 635; Chandler, Am.

130, 22; Volhard, A. 242, 158). Bei der Zersetzung der Brombernsteinsäure durch Wasser entstehen Äpfelsäure und Fumarsäure; die Bildung der Fumarsäure wird begünstigt durch Erhöhung der Konzentration und der Temperatur. Bei der Zersetzung der brombernsteinsauren Salze durch Wasser entsteht nur Äpfelsäure (W. J. MÜLLER, SUCKERT, B. 37, 2598; vgl. W. J. M., Ph. Ch. 41, 483). Maleinsäure tritt bei der Zersetzung nicht auf (Lossen, Mendenhal, A. 348, 262). Über die Geschwindigkeit der Zersetzung der Brombernsteinsäure durch Wasser und durch Alkalien vgl.: W. J. MÜLLER, Ph. Ch. 41, 483; Lossen, Mendthal, A. 348, 261. Brombernsteinsäure geht bei der Einw. von Pyridin, Chinolin und Chinaldin in alkoholischer Lösung, von Pyridin auch in wäßr. Lösung in Fumarsäure über. Liefert bei der Einw. von Chinolin in wäßr. Lösung das Monochinolinsalz der Äpfelsäure, während bei der Einw. von Chinaldin das Dichinaldinsalz der Brombernsteinsäure entsteht (Dubreull, C. r. 137, 1064; Bl. [3] 31, 908).

Dimethylester C₃H₉O₄Br = CH₃·O₂C·CH₂·CHBr·CO₂·CH₃. B. Aus Methylalkohol und dem rohen Brombernsteinsäuredibromid (Volhard, A. 242, 157) oder dem Brombernsteinsäuredichlorid (H. Meyer, M. 22, 424). Aus Brombernsteinsäure und Methylalkohol mittels HCl (Anschütz, Bennert, A. 254, 161). — Flüssig. Kp₃₀: 132–136° (V.); Kp₄₀: 110°; D¹⁵: 1,5094 (A., B.). — Zerfällt bei der Destillation unter gewöhnlichem Druck in HBr und Fumarsäuredimethylester (A., B.). Wird durch Alkalien bezw. Alkalicarbonate leicht in Fumarsäuredimethylester übergeführt (H. M., M. 22, 424). Der gleiche Ester entsteht beim Erwärmen mit Kaliumacetat oder Kaliumcyanid (V., A. 242, 160). — Wirkt auf die Haut reizend (V., A. 242, 157).

Monoäthylester $C_3H_9O_4Br = HO_2C \cdot CH_2 \cdot CHBr \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus dem rohen Brombernsteinsäuredibromid durch Zutropfen von absolutem Alkohol (Volhard, A. 242, 156). — Flüssig. Löslich in Soda.

Diäthylester $C_8H_{13}O_4Br=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH_2\cdot CHBr\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Man läßt ein Gemisch von rohem Brombernsteinsäuredibromid und absolutem Alkohol in einen Kolben einfließen, der auf dem Wasserbade erhitzt wird (Volhard, A. 242, 157). — Flüssig. Siedet nicht unzersetzt bei 225—226° (Orlowsky, \mathcal{H} . 9, 278). Siedet bei 150—160° unter 50 mm (Volhard). — Liefert mit konz. wäßr. Ammoniak oder mit $12^0/_0$ igem alkoholischem-Ammoniak in der Kälte Fumarsäurediamid (Körner, Menozzi, G. 17, 172). Beim Erhitzen mit alkoholischem Ammoniak auf $105-110^\circ$ im geschlossenen Rohr entsteht Dioxopiperazindiessigsäurediamid (Syst. No. 3699) (Körner, Menozzi, G. 17, 173; vgl. E. Fischer, Königs, B. 37, 4586). Verliert in Berührung mit überschüssigem Pyridin, Chinolin oder Chinaldin Bromwasserstoff unter Bildung von Fumarsäurediäthylester (Dubreuil, C. r. 139, 870).

Dichlorid $C_4H_3O_2Cl_2Br=ClOC\cdot CH_2\cdot CHBr\cdot COCl.$ B. Durch Kochen von Brombernsteinsäure mit Thionylchlorid (H. Meyer, M. 22, 423). — Sirupöse Flüssigkeit. Bleibt bis -18^0 flüssig. — Zersetzt sich beim Destillieren. Wird durch Wasser sehr langsam, durch Kalilauge in der Wärme rasch angegriffen.

3-Chlor-2-brom-butandisäuren, a-Chlor- β -brom-äthan-a- β -dicarbonsäuren, a-Chlor-a'-brom-bernsteinsäuren $C_4H_4O_4ClBr=HO_2C\cdot CHCl\cdot CHBr\cdot CO_2H$.

a) Niedrigschmelzende Chlorbrombernsteinsäure, "maleinoide Chlorbrombernsteinsäure" C₄H₄O₄ClBr = HO₂C·CHCl·CHBr·CO₂H. B. Bei der Einw. von Wasser auf das Anhydrid, das man aus Maleinsäureanhydrid und Chlorbrom in Chloroform im Sonnenlicht erhält (WALDEN, B. 30, 2887). Durch Sättigung der Lösung von Brommaleinsäurealdoxim in Eisessig und Essigsäureanhydrid mit Chlorwasserstoff (HILL, ALLEN, Am. 19, 659). — Durchsichtige, rechtwinkelig abgestumpfte Prismen, die sich von 170° ab ohne zu schmelzen zersetzen (H., A.). Tafeln (aus Wasser); F: 165° (W.). Löslich in Wasser, leicht löslich in den üblichen Solvenzien (W.). — Wird durch Destillation über Phosphorpentoxyd in Chlormaleinsäureanhydrid, durch dauerndes Kochen mit Wasser in Chlorfumarsäure, durch rauchende Salzsäure in hochschmelzende Chlorbrombernsteinsäure verwandelt (W.).

Diäthylester $C_8H_{12}O_4ClBr = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CHCl \cdot CHBr \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus niedrig schmelzender Chlorbrombernsteinsäure, Alkohol und Schwefelsäure (Walden, B. 30, 2888). — Ölige Flüssigkeit.

b) Hochschmelzende Chlorbrombernsteinsäure, "fumaroide Chlorbrombernsteinsäure" $C_4H_4O_4ClBr = HO_2C\cdot CHCl\cdot CHBr\cdot CO_2H$. Darst. Man erwärmt 10 g Chlorfumarsäure mit 36 g Bromwasserstoff-Eisessig-Lösung (spez. Gew.: 1,3) auf 125° bis zur Lösung und dann noch 2 Stunden auf 135—140° (WALDEN, B. 30, 2884). — Krystalle (aus verdünnter Salzsäure). F: 235—237°. — Wird durch Destillation über Phosphorpentoxyd in Chlormaleinsäure, durch Erhitzen mit methylalkoholischer Kalilauge in Traubensäure und Mesoweinsäure verwandelt.

Diäthylester $C_8H_{12}O_4ClBr = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CHCl \cdot CHBr \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus der Säure, Alkohol und konz. Schwefelsäure (Walden, B. 30, 2885). Aus Chlorfumarsäureester und Bromwasserstoff in Eisessiglösung (W.). — Nädelchen (aus Ligroin). F: $59-60^\circ$.

2.3-Dibrom-butandisäuren, $a.\beta$ -Dibrom-äthan- $a.\beta$ -dicarbonsäuren, a.a'-Dibrombernsteinsäuren $C_4H_4O_4Br_2=HO_2C\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot CO_2H$.

a) Hochschmelzende Dibrombernsteinsäure, kurzweg Dibrombernsteinsäure genannt, C₄H₄O₄Br₂ = HO₂C·CHBr·CHBr·CO₂H. B. Beim Erhitzen von Bernsteinsäure mit Brom und Wasser im geschlossenen Rohr auf ca. 180° (Kekulé, A. 117, 123; A. Spl. 1, 352; Bourgoin, Bl. [2] 19, 148). Bei 10-stündigem Erhitzen von 1 Tl. Isodibrombernsteinsäure (s. S. 625) mit 4 Tln. konz. Bromwasserstoffsäure auf 100° (Michael, J. pr. [2] 52, 324). Aus Fumarsäure, Brom und Wasser bei 100° (Kekulé, A. Spl. 1, 131; Baeyer, B. 18, 676). Aus Fumarsäure, Brom und wenig Wasser im Sonnenlicht (Kirchhoff, A. 280, 209). — Darst. Man verreibt 400 g getrocknete und gepulverte Bernsteinsäure mit 1,6—2 g amorphem Phosphor, erhitzt je 10 g dieser Mischung mit 9,4 eem trocknem Brom im geschlossenen Rohr rasch auf 140°, läßt, sobald dies erfolgt ist, auf 130° abkühlen und hält dann eine Stunde auf dieser Temperatur. Man öffnet nach dem Erkalten die Röhren, schmilzt sie nach dem Entweichen des Bromwasserstoffes wieder zu und erhitzt sie nochmals 2 Stunden wie vorher angegeben. Der erkaltete Röhreninhalt wird zur Zersetzung des Säurebromids mit lauwarmem Wasser angerieben; die ungelöst bleibende Dibrombernsteinsäure krystallisiert man aus heißem Wasser um (Gorodetzky, Hell, B. 21, 1731). Man erhitzt 100 Tle. rohes Brombernsteinsäuredibromid mit 45 Tln. Brom im geschlossenen Rohr auf 120° und zerlegt das erhaltene Dibrombernsteinsäuredibromid mit Wasser (LSABA-COHN, A. 251, 346). Man erhitzt Fumarsäure mit etwas mehr als 2 Mol.-Gew. Brom und Eisessig (2 Vol. auf 1 Vol. Brom) 7 Stunden im geschlossenen Gefäß auf 100° (Michael, J. pr. [2] 52, 294).

Schmilzt nicht beim Erhitzen im offenen Röhrchen; fängt bei etwa 2500 an sich zu verflüchtigen und ist bei 280° vollständig sublimiert. Beim Erhitzen im geschlossenen Röhrchen von gewöhnlicher Temperatur an zeigen sich meist gegen 250° einige schwarze Pünktchen, und bei 255–256° tritt scharfe Schmelzung unter Bromwasserstoffentwicklung ein. Schmilzt beim Eintauchen in ein auf 255° vorgewärmtes Bad erst bei 260–261° (MICHAEL, B. 28, 1631). 100 Tle. Wasser lösen bei 17° 2,04 Tle. (Bourgoin, Bl. [2] 21, 407). Leicht löslich in heißem Wasser, Alkohol, Äther (nach 3. Aufl. dieses Handbuchs, Bd. I, S. 659). Elektrische Leitfähigkeit: Walden, Ph. Ch. 8, 479. Elektrolytische Dissoziationskonstante der ersten Stufe k₁: 3,4×10–2 (Chandler, Am. Soc. 30, 701), der zweiten Stufe k₂: 1,6×10–3 (Cha., Am. Soc. 30, 713). — Zersetzt sich beim Erhitzen im offenen Gefäß unter Abspaltung von Bromwasserstoff und unter Bildung von Brommaleinsäure (Fittig, Petri, A. 195, 57). Bei der Zersetzung der Dibrombernsteinsäure oder der Isodibrombernsteinsäure (vgl. S. 625) oder ihrer neutralen Natrium-, Kalium-, Barium- oder Calcium-Salze durch Wasser bei Siedehitze treten nebeneinander die folgenden Reaktionen ein: I. C₄H₂O₄Br₂Me₂ = MeBr +C₄H₂O₄BrMe; II. C₄H₂O₄Br₂Me₂ +H₂O = 2MeBr +2CO₂ + CH₃·CHO; III. C₄H₂O₄Br₂Me₂+2H₂O = 2MeBr +C₄H₆O₆. Die Reaktion I führt von der Dibrombernsteinsäure zur Brommaleinsäure, von der Isodibrombernsteinsäure zur Bromfumarsäure. Die nach der Reaktion III entstehende Dioxybernsteinsäure C₄H₆O₆ ist stets Pünktchen, und bei 255-256° tritt scharfe Schmelzung unter Bromwasserstoffentwicklung fumarsäure. Die nach der Reaktion III entstehende Dioxybernsteinsäure C₄H₆O₆ ist stets ein Gemenge von Traubensäure und von Mesoweinsäure; aus Dibrombernsteinsäure entsteht indessen vorwiegend Mesoweinsäure, aus Isodibrombernsteinsäure vorwiegend Traubensäure. Unter gleichen Bedingungen zersetzt sich die Isodibrombernsteinsäure rascher als die Dibrombernsteinsäure (Lossen, Riebensahm, A. 292, 298; L., Reisch, A. 300, 1). Beim Erhitzen mit Wasser im Rohr auf 140° entsteht Bromfumarsäure (Bandrowski, B. 12, Beim Kochen mit 4 Mol.-Gew. Normalnatronlauge (oder Kalilauge, Baryt, Kalk) erfolgt glatte Zerlegung in Bromwasserstoff und Acetylendicarbonsäure; wendet man eine sehr konz. Natronlauge an, so entsteht daneben etwas Propargylsäure (Lossen, A. 272, 129). Bei der Einw. von Alkalihydrosulfid auf Dibrombernsteinsäure entsteht Fumarsäure (ROSENHEIM, STADLER, B. 38, 2687). Beim Erhitzen mit Phosphorpentachlorid entsteht Brommaleinsäureanhydrid (KIRCHHOFF, A. 280, 209). Die Einw. von alkoholischem Ammoniak führt zu Bromaminobernsteinsäure (CLAUS, B. 15, 1850). Beim Erhitzen von Dibrombernsteinsäure mit Essigsäureanhydrid auf 120-130° entstehen Brommaleinsäureanhydrid, Acetylbromid und Essigsäure (Anschütz, B. 10, 1884). Beim Kochen einer wäßr. Lösung von Dibrombernsteinsäure mit Anilin entstehen Anilino-maleinsäure-monoanilid (Syst. No. 1654) und Anilino-malein-anil (Syst. No. 3237) (REISSERT, TIEMANN, B. 19, 622; MICHAEL, B. 19, 1377; Reissert, B. 19, 1644). Bei der Einw. von Pyridin, Chinolin und Chinaldin in alkoholischer Lösung entstehen lediglich das Monopyridin-, Dichinolin- und Monochinaldinsalz der Dibrombernsteinsäure; bei der Einw. von Pyridin und Chinolin in wäßr. Lösung erfolgt Abspaltung von Bromwasserstoff, wobei zunächst das Salz der Bromfumarsäure und darauf dasjenige der Acetylendicarbonsäure entsteht; Chinaldin liefert in wäßr. Lösung das Monochinaldinsalz der Brommaleinsäure (Dubreum, C. r. 137, 1064; Bl. [3] 31, 914).

(NH₄)₂C₄H₂O₄Br₂. Krystalle. Sehr leicht löslich in Wasser (Kekulé, A. Spl. 1, 355). — Na₂C₄H₂O₄Br₂+4H₂O. Blättchen (aus Alkohol) (Ke., A. Spl. 1, 355). — Ag₂C₄H₂O₄Br₂. Niederschlag. In Wasser fast unlöslich (Perkin, Duppa, A. 117, 132; Ke., A. Spl. 1, 355). — CaC₄H₂O₄Br₂+2H₂O. Prismen (Ke., A. Spl. 1, 356).

Monomethylester $C_5H_5O_4Br_2=HO_2C\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Entsteht als Nebenprodukt bei der Bereitung des Dimethylesters aus Dibrombernsteinsäure und Methylalkohol durch HCl (Claus, B. 15, 1846). — Würfel. Zersetzt sich bei etwa 245°, ohne zu schmelzen. — Na $C_5H_5O_4Br_2+4H_2O$. Lange Nadeln (aus Wasser).

Dimethylester $C_6H_8O_4Br_2=CH_3\cdot O_2C\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Aus Dibrombernsteinsäure und Methylalkohol durch HCl (Anschütz, B. 12, 2281). Aus Fumarsäuredimethylester und Brom (A.). — Monokline (Bodewig, B. 12, 2282) Tafeln. F: 62—64° (Ossipow, H. 11, 288), 61,5—62° (A., B. 12, 2282). — Beim Behandeln mit Malonsäuredimethylester und Natriummethylat entstehen symm. Äthantetracarbonsäuretetramethylester, Cyclopropantetracarbonsäure-(cis-1.2-trans-1.3)-tetramethylester und vielleicht auch Cyclopropantetracarbonsäure-(cis-1.2.3-trans-1)-tetramethylester (Buchner, Witter, A. 284, 225).

Monoäthylester $C_8H_8O_4Br_2 = HO_2C \cdot CHBr \cdot CHBr \cdot CO_2 \cdot C_2H_8$.

Über Dibrombernsteinsäure-monoäthylester finden sich die folgenden Angaben:

a) Angaben von Claus (B. 15, 1844). B. Man löst Dibrombernsteinsäure in absolutem Alkohol, leitet HCl ein, fällt den gebildeten Diäthylester durch Wasser und verdampft die verbleibende Lösung (CLaus, B. 15, 1844). — Tafeln. F: 275°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und heißem Wasser. — Beim Einleiten von Ammoniak in die alkoholische Lösung der Säure entsteht Dibromsuceinamidsäure. — NaC₆H₂O₄Br₂+2H₂O. Gleicht dem Kaliumsalz. Leicht löslich in Wasser. Wird durch Alkohol und HCl bei 100° in den Diäthylester (F: 59°) übergeführt. — KC₆H₂O₄Br₂+1½H₂O. Nadeln. Leicht löslich in Wasser. — AgC₆H₇O₄Br₂+1½H₂O. Krystallinischer Niederschlag.

b) Angaben von Shields (Soc. 59, 739). B. Aus Fumarsäuremonoäthylester und Brom (Shields, Soc. 59, 739). — Krystalle (aus Ligroin). F: 68°. Leicht löslich in Alkohol und Äther. — Wird durch Alkohol und HCl in den Diäthylester (F: 66°) übergeführt.

Methyläthylester $C_7H_{10}O_4Br_2=CH_3\cdot O_2C\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus dem Monoäthylester mit methylalkoholischer Salzsäure im geschlossenen Rohr bei 100^0 (CLAUS, B. 15, 1846). — Glasglänzende Krystalle. F: $62,5^0$.

VDiäthylester C₈H₁₂O₄Br₂ = C₂H₅·O₂C·CHBr·CHBr·CO₂·C₂H₅. B. Aus Dibrombernsteinsäure, Alkohol und HCl (Кекиле, A. Spl. 1, 358). Aus dibrombernsteinsaurem Silber und Äthyljodid (R. Мечев, Мавх, B. 41, 2466). Aus Dibromsuccinylchlorid und Alkohol (К., A. Spl. 2, 87; Ме., Мавх, B. 41, 2467). Aus Fumarsäurediäthylester und Brom (Алѕенітт, B. 12, 2281). — Darst. Man tröpfelt konz. Schwefelsäure zur Lösung von 1 Tl. Dibrombernsteinsäure in etwas über 2 Tln. Alkohol, bis der entstehende Niederschlag beim Schütteln nicht mehr verschwindet, und erhitzt dann 3-4 Stunden lang auf dem Wasserbade (Gorodetzky, Hell, B. 21, 1733). — Rhombische (Bodewig, B. 12, 2281) Nadeln. F: 58° (KE, A. Spl. 1, 358; Pum, M. 9, 446; Go., H.; Me., Mark), 68° (Leherfeld), B. 14, 1820). — Zersetzt sich beim Erhitzen auf 130—170° unter Abspaltung von HBr und Bildung von Brommaleinsäurediäthylester (Anschütz, B. 12, 2282). Bei der Einw. von fein verteiltem Silber auf eine gelinde erwärmte Lösung des Esters in Äther oder Petroläther entsteht Fumarsäurediäthylester (GORODETZKY, HELL, B. 21, 1801). Derselbe Ester entsteht bei der Einw. von Zink in feuchtem Äther (MICHAEL, SCHULTHESS, J. pr. [2] 43, 591); Verlauf der Bromentziehung durch Zink: MICHAEL, B. 34, 4221. Dibrombernsteinsäureester liefert mit $5-6^{\circ}/_{\circ}$ igem alkoholischem Ammoniak bei Zimmertemperatur a.a'-Diamino-bernsteinsäure-diäthylester (CLAUS, HELPENSTEIN, B. 14, 624). Derselbe Ester wird nach Claus (B. 15, 1848) erhalten, wenn man in die absolut-alkoholische Lösung des Dibrombernsteinsäureesters Ammoniak einleitet und das Produkt einige Zeit auf 60-80° erhitzt. Leitet man durch eine alkoholische Lösung des Dibrombernsteinsäureesters unter Erwärmen $CH \cdot CO \cdot NH_2 \cdot$ auf 60-70° Ammoniak, so erhält man die Verbindung HN (Syst. No. 3274)

(Hell, Poliakow, B. 25, 645; vgl. Lehrfeld, B. 14, 1820). Beim Erhitzen von Dibrombernsteinsäureester mit wäßr. oder alkoholischem Ammoniak im geschlossenen Rohr auf 110—150° entstehen meist harzige Produkte; in einem Falle erhielten Hell und Poliakow. (CH·CO·NH.)

(B. 25, 648) mit alkoholischem Ammoniak bei 120—130° die Verbindung HN CH·CO·NH₂ (Syst. No. 3274). Dibrombernsteinsäureester liefert in absolutem Alkohol mit 1 Mol.-Gew. Natriumäthylat Brommaleinsäurediäthylester (Pum, M. 9, 446); mit genau 2 Mol.-Gew. Natriumäthylat können sich bilden: Acetylendicarbonsäure-diäthylester (Syst. No. 180) und Äthoxyfumarsäurediäthylester (Syst. No. 243) (Pum, M. 14, 492; vgl. MICHAEL, BUCHER,

B. 29, 1792), sowie a.α-Diäthoxy-bernsteinsäurediäthylester (Syst. No. 292) (MI., B.); mit mehr als 2 Mol.-Gew. Natriumäthylat entsteht dieser Ester als Hauptprodukt (MI., B.; vgl. MI., MAISCH, J. pr. [2] 46, 235). Liefert mit Natriummalonsäurediäthylester in Alkohol Cyclopropantetracarbonsäure-(cis-1.2.3-trans-1)-tetraäthylester (Perkin, Soc. 47, 828). Über die Umsetzung zwischen Dibrombernsteinsäureester und Kaliumcyanid vgl. Claus, Calliess, B. 11, 495. Bei der Einw. von Äthylendiamin auf Dibrombernsteinsäureester in Alkohol entsteht die Verbindung C₂H₅·O₂C·C·C·C·O·NH·CH₂·CH₃·NH₂ (Forssell, B. 24, 1848). Beim Kochen, mit einer alkoholischen Anilinlösung wird Dianilinobernsteinsäurediäthylester erhalten (Lopatine, Bl. [2] 48, 728); der gleiche Ester entsteht auch beim Erwärmen mit Anilin auf dem Wasserbade in Abwesenheit eines Verdünnungsmittels (Gorodetzky, Hell, B. 21, 1796). Dibrombernsteinsäureester verliert bei der Einw. von überschüssigem Chinolin der Chinaldin Bromwasserstoff unter Bildung von Brommaleinsäurediäthylester; überschüssiges Pyridin erzeugt ein Gemisch von Brommaleinsäurediäthylester und Acetylendicarbonsäurediäthylester (Dubreull, C. r. 139, 871).

Dicetylester $C_{36}H_{68}O_4Br_2=CH_3\cdot[CH_2]_{15}\cdot O_2C\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot CO_2\cdot[CH_2]_{15}\cdot CH_3$. Krystalle (aus Alkohol). F: $36-37^{\circ}$ (R. Meyer, Marx, B. 41, 2467).

Äthylenester $(C_6H_6O_4Br_2)_2$, vielleicht $\frac{BrHC\cdot CO\cdot O\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot O\cdot CO\cdot CHBr}{BrHC\cdot CO\cdot O\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot O\cdot CO\cdot CHBr}$. B. Beim Eintragen von 16 g Brom in die abgekühlte Lösung von 7 g Fumarsäureäthylenester in 250 g heißem Äthylenbromid (Vorländer, A. 280, 190). — Krystalle (aus Benzol + Ligroin). F: 96°. Fast unlöslich in Alkohol, Äther und Ligroin.

Dichlorid $C_4H_2O_2Cl_2Br_2 = ClOC \cdot CHBr \cdot CHBr \cdot COCl.$ B. Aus Succinylchlorid und Brom beim Erhitzen am Rückflußkühler (Perkin, Duppa, A. 117, 130; R. Meyer, Marx, B. 41, 2465). Aus Fumarsäurechlorid und Brom bei $140-150^{\circ}$ (Kekulé, A. Spl. 2, 86). Man stellt ein Gemisch aus Fumarsäurechlorid, etwas über 1 Mol.-Gew. Brom und Tetrachlorkohlenstoff (1 Vol. auf 1 Vol. Brom) unter Wasserkühlung an die Sonne (Michael, J. pr. [2] 52, 295). — Kp₁₃: 113° (Ml.). Siedet unter gewöhnlichem Druck bei $218-220^{\circ}$ mit teilweiser Zersetzung (K.). — Gibt mit Wasser die hochschmelzende Dibrombernsteinsäure (K.). Liefert mit Aluminiumchlorid und Benzol Dibromsuccinophenon $C_6H_5 \cdot CO \cdot C_6H_5 \cdot CO$

Monoamid, Dibromsuccinamidsäure $C_4H_5O_3NBr_2=HO_2C\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot CO\cdot NH_2$. Beim Einleiten von Ammoniakgas in eine alkoholische Lösung des Dibrombernsteinsäuremonoäthylesters fällt das Ammoniumsalz der Dibromsuccinamidsäure aus (Claus, B. 15, 1845). Dieses löst sich leicht in Wasser und krystallisiert daraus in eisblumenartigen Formen. Verdünnte Salzsäure scheidet aus dem Salze sofort Dibrombernsteinsäure aus.

Dieselbe (?) Dibromsuccinamidsäure entsteht beim Stehenlassen einer Eisessiglösung von Fumaramidsäure mit Brom (Michael, Wing, Am. 6, 421). — Rechtwinklige Tafeln (aus Wasser). Zersetzt sich beim Erhitzen, ohne zu schmelzen. Zerfällt beim Erhitzen mit konz. Salzsäure in Ammoniak und Dibrombernsteinsäure.

b) Niedrigschmelzende Dibrombernsteinsäure, Allodibrombernsteinsäure, Isodibrombernsteinsäure $C_4H_4O_4Br_2 = HO_2C \cdot CHBr \cdot CHBr \cdot CO_2H$. B. Neben der hochschmelzenden Dibrombernsteinsäure beim Erhitzen von Bernsteinsäure mit Wasser und Brom auf 130-140° (Franchimont, B. 6, 199; Bourgoin, B. 6, 624; C. r. 76, 1267 Anm.). Neben der hochschmelzenden Dibrombernsteinsäure bei kurzem Erhitzen von Maleinsäure und Brom auf 100° und nachfolgendem Behandeln des Reaktionsproduktes mit Wasser (Kekulé, A. Spl. 2, 92). Bei der Einw. von Brom und Wasser auf Maleinsäure bei gewöhnlicher Temperatur, neben Fumarsäure, oder bei längerer Dauer des Versuchs neben der hochschmelzenden Dibrombernsteinsäure (FITTIG, PETRI, A. 195, 58, 60). Entsteht neben der hochschmelzenden Dibrombernsteinsäure, wenn man Maleinsäureanhydrid mit Brom kurze Zeit auf 100° erhitzt und das erhaltene rohe Isodibrombernsteinsäureanhydrid in kaltem Wasser löst (Kekulé, A. Spl. 2, 87). Neben der hochschmelzenden Dibrombernsteinsäure aus Brommaleinsäure und rauchender Bromwasserstoffsäure (Fittig, Petri, A. 195, 67). Neben der hochschmelzenden Dibrombernsteinsäure bei der Einw. von rauchender Bromwasserstoffsäure auf Brommaleinsäureanhydrid (Anschütz, B. 10, 1885). Neben der hochschmelzenden Dibrombernsteinsäure aus Bromfumarsäure und rauchender Bromwasserstoffsäure bei längerer Einw. in der Kälte oder beim Erwärmen im geschlossenen Rohr auf 100° (FITTIG, PETRI, A. 195, 68; vgl. dazu MICHAEL, J. pr. [2] 52, 324). Neben Fumarsäure und der hochschmelzenden Dibrombernsteinsäure beim Hinzutropfen von Brom zu der in Wasser verteilten Brombrenzschleimsäure (Hill, B. 16, 1132). – Ďarst. Das Anhydrid entsteht neben der hochschmelzenden Dibrombernsteinsäure beim Erwärmen von 1 Mol.-Gew. Maleinsäureanhydrid mit 1 Mol.-Gew. Brom auf ca. 53°; man behandelt das Anhydrid mit Wasser unter Vermeidung jeder Temperaturerhöhung (KIRCHHOFF, A. 280,

207); man übergießt Maleinsäureanhydrid mit etwas trocknem Chloroform, gibt die berechnete Menge Brom hinzu und setzt die Lösung unter Kühlung durch Wasser dem Sonnenlicht aus; man gießt sie dann von der geringen Menge sich ausscheidender Isodibrombernsteinsäure ab, verjagt das Chloroform auf dem Wasserbade und vermischt den Rückstand mit etwa dem gleichen Volum Wasser unter Kühlung (MICHAEL, J. pr. [2] 52, 292; vgl. Picter, B. 13, 1670).

Krystalle (aus Wasser oder aus Essigester). F: 166—167° (МІСНАЕL, J. pr. [2] 52, 293). Ist in Wasser leichter löslich als die hochschmelzende Dibrombernsteinsäure (КЕКИLÉ, A. Spl. 2, 89). — Zerfällt bei 180° in Bromwasserstoff und Bromfumarsäure. Zersetzung der freien Säure und ihrer neutralen Salze durch siedendes Wasser s. S. 623 bei der hochschmelzenden Dibrombernsteinsäure. Zerfällt beim Kochen mit 4 Mol.-Gew. Normalnatronlauge (oder -kalilauge) in Bromwasserstoff und Acetylendicarbonsäure (Lossen, A. 272, 137). Beim Behandeln mit Wasser und Zinkspänen entsteht Fumarsäure (МІСНАЕL, J. pr. [2] 52, 320). Beim Erhitzen mit konz. Bromwasserstoffsäure im geschlossenen Rohr auf 100° entsteht die hochschmelzende Dibrombernsteinsäure (МІ., J. pr. [2] 52, 324). — СаС₄H₂O₄Br₂+3H₂O. Tafeln (КІВСННОГГ, A. 280, 208).

Dimethylester $C_6H_8O_4Br_2 = CH_2 \cdot O_2C \cdot CHBr \cdot CHBr \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Aus Isodibrombernsteinsäure und Methylalkohol durch HCl (Picter, B. 18, 1671). — Öl. — Zersetzt sich beim Erhitzen unter Abspaltung von Bromwasserstoff.

Diäthylester $C_8H_{12}O_4Br_2 = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CHBr \cdot CHBr \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus Isodibrombernsteinsäure und Alkohol durch HCl (Pictet, B. 13, 1671). Durch Einleiten von HCl in die absolut-alkoholische Lösung von Isodibrombernsteinsäureanhydrid in der Kälte (MICHAEL, B. 34, 4220). — Öl. Zersetzt sich beim Erhitzen unter Abspaltung von HBr (P.). — Gibt in feuchtem Äther mit Zinkspänen Fumarsäurediäthylester (MICHAEL, SCHULTHESS, J. pr. [2] 43, 592). Liefert mit Anilin in siedendem Alkohol denselben Dianilinobernsteinsäurediäthylester wie der Diäthylester der hochschmelzenden Dibrombernsteinsäure (VORLÄNDER, B. 27, 1604).

Tribrombutandisäure, a.a.β-Tribrom-äthan-a.β-dicarbonsäure, Tribrombernsteinsäure $C_4H_3O_4Br_3 = HO_2C \cdot CHBr \cdot CBr_2 \cdot CO_2H$. B. Man bringt 10 Tle. Brommaleinsäure oder Bromfumarsäure mit 10 Tln. Brom und 6 Tln. Wasser zusammen (FITTIG, PETRI, A. 195, 69). — Darst. Man gibt zu 27 g Brommaleinsäure in 15 ccm Wasser 9 ccm Brom, verdünnt nach 2-stündigem Schütteln mit 5 ccm Wasser, sättigt mit Chlorwasserstoff, entfernt das überschüssige Brom durch Einblasen von Luft und sättigt nochmals mit Chlorwasserstoff, wobei sich die Tribrombernsteinsäure abscheidet (Lossen, Bergau, A. 348, 265). — Tafeln (aus Äther + Benzol). F: 136° (L., B.), 136—137° (F., P.). Sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol, Äther, ziemlich schwer in Benzol, sehr wenig in Ligroin und Schwefelkohlenstoff (L., B.). — Zerfällt bei kurzem Kochen mit Wasser in HBr, CO_2 und β.β-Dibromacrylsäure (F., P.; L., B.). Gibt beim Kochen mit Benzol Dibrommaleinsäure (L., B.). Bei Einw. von 3 Mol. Alkali entsteht Dibrommaleinsäure (L., B.). Beim Behandeln einer sehr konz. wäßr. Lösung mit Ammoniakdampf entsteht Dibrommaleinsäure, in verdünnter wäßr. Lösung mit wäßr. Ammoniak dagegen Bromfumarsäure (L., B.).

Jodbutandisäure, α-Jod-äthan-aβ-dicarbonsäure, Jodbernsteinsäure C₄H₅O₄I = HO₂C·CH₂·CHI·CO₂H. B. Entsteht in geringer Menge beim Erhitzen von Bernsteinsäure mit Jod und Quecksilberoxyd im geschlossenen Rohr (BRUNNER, CHUARD, B. 30, 200). Man läßt 3,9 g Brombernsteinsäure, gelöst in absolutem Alkohol, mit 3,3 g Jodkalium unter Umrühren 24 Stdn. stehen (B., Ch., B. 30, 201). Bei der Einw. von Jod auf den Saft. unreifer Früchte, wahrscheinlich durch Zerlegung einer darin befindlichen Glykobernsteinsäure C₁₄H₂₀O₅ (B., Ch., B. 19, 600). — Ist in freiem Zustand nicht bekannt. Zerfällt bei gewöhnlicher Temperatur beim Einengen ihrer alkoholischen Lösung unter Abscheidung von Jod und Fumarsäure (B., Ch., B. 30, 201). Gibt beim Erwärmen mit Silberoxyd und Wasser Äpfelsäure (B., Ch., B. 30, 201). — Basisches Bleisalz OPb₂C₄H₃O₄I. Weißer Niederschlag.

3-Chlor-2-jod-butandisäure-(1.4), a-Chlor- β -jod-äthan-a- β -dicarbonsäure, a-Chlor-a'-jod-bernsteinsäure $C_4H_4O_4CH=HO_2C\cdot CHCI\cdot CHI\cdot CO_2H$. B. Beim Kochen von Maleinsäure mit Chlorjod in ätherischer Lösung unter Ausschluß von Feuchtigkeit (THIELE, Peter, A. 369, 127). — Schuppen (aus Äther). F: 164—166°. — Wird durch Chlor zersetzt.

Asymm. Dijodbernsteinsäure-äthylester-amid, Dijodsuccinamidsaureäthylester $C_6H_9O_3NI_2=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH_2\cdot CI_2\cdot CO\cdot NH_2$. Beim Eintragen von Jod in eine ätherische

Lösung von Diazosuccinamidsäureäthylester (Curtius, Koch, B. 19, 2462). — Nadeln (aus Wasser). Wird bei 110° dunkelorange, erweicht bei 128° und schmilzt bei 134°. Schwer löslich in kaltem Wasser.

Nitrosobernsteinsäurediäthylester $C_8H_{13}O_5N = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot CH(NO) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Durch Einleiten von nitrosen Gasen (aus Arsenik und konz. Salpetersäure) in Monoacetylbernsteinsäurediäthylester bei 0° (Schmidt, Widmann, B. 42, 498). — Flüssigkeit von azurblauer Farbe. D_i^{1s} : 1,20. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Äther und Äthylenbromid. n_{15}^{1s} : 1,4419 (Sch., W., B. 42, 499). — Polymerisiert sich beim Stehen allmählich zur dimolekularen flüssigen gelben Modifikation (Sch., W., B. 42, 1899). Geht beim Stehen der alkoholischen oder ätherischen Lösung, sowie beim Schütteln mit Wasser in den Isonitrosobernsteinsäurediäthylester über (Sch., W., B. 42, 499). Läßt sich nicht destillieren (Sch., W., B. 42, 499). Gibt bei der Oxydation mit Permanganat, Caroscher Säure oder Wasserstoffsuperoxyd Nitrobernsteinsäurediäthylester (Sch., W., B. 42, 500). Wird durch Zinkstaub und verdünnte Essigsäure zu Asparaginsäurediäthylester reduziert (Sch., W., B. 42, 499).

Nitrobernsteinsäurediäthylester $C_sH_{13}O_sN=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH_2\cdot CH(NO_2)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus Nitrosobernsteinsäurediäthylester durch $10^0/o$ iges Wasserstoffsuperoxyd und verdünnte Schwefelsäure (SCHMIDT, WIDMANN, B. 42, 500). — Gelbes dickes Öl von stechendem Geruch. Nicht unzersetzt destillierbar. Verpufft beim raschen Erhitzen. Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol, ziemlich leicht in Wasser.

Schwefel-Analogon der Bernsteinsäure.

Butandithiolsäure, Dithiobernsteinsäure $C_4H_4O_2S_2 = HS \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot SH$. B. Das Kaliumsalz entsteht beim Kochen von Bernsteinsäurediphenylester mit einer Lösung von krystallisiertem Kaliumhydrosulfid in absolutem Alkohol (Weselsky, B. 2, 520). — Die freie Säure ist nicht bekannt. — Kaliumsalz $K_2C_4H_4O_2S_2$. Nadeln. Leicht löslich in Wasser, Alkohol, Äther. Die wäßr. Lösung zersetzt sich beim Stehen. Versetzt man das $CH_2 - CO$. Salz mit Salzsäure, so entsteht das Anhydrid $CH_2 - CO$. (Syst. No. 2475).

Salz mit Salzsäure, so entsteht das Anhydrid CH_2-CO S (Syst. No. 2475).

Diäthylester $C_8H_{14}O_2S_2=C_2H_5$ · S·CO·CH $_2$ ·CO·S·C $_2H_5$. B. Beim Zusammenreiben von 42 g Bernsteinsäurediphenylester mit 30 g Natriumäthylmercaptid und absolutem Ather (Seifert, J. pr. [2] 31, 469). Man versetzt mit Wasser, hebt die Ätherschicht ab, wäscht sie mit Wasser, trocknet und destilliert. — Lauchartig riechendes Öl. Siedet unter geringer Zersetzung bei 269–271°.

2. Methylpropandisäure, Äthan-a.a-dicarbonsäure, Methylmalonsäure, Isobernsteinsäure C₄H₆O₄ = CH₃·CH(CO₂H)₂. B. Beim Zerlegen von a-Cyan-propionsäure mit Kalilauge (Mülleb, A. 131, 352; Wichelhaus, Z. 1867, 247; v. Richter, Z. 1868, 451; Elleb, Wichelhaus, B. 1, 98; Byk, J. pr. [2] 1, 20). Der Diäthylester entsteht aus Natriummalonsäurediäthylester und Methyljodid (Züblin, B. 12, 1112; Conrad, Bischoff, A. 204, 146) neben anderen Produkten (Franchimont, R. 5, 284 Anm.; Romeo, G. 35 I, 115; E. Fischeb, Dilthey, B. 35, 847; R. Meyer, Bock, A. 347, 93). Der Diäthylester entsteht aus Malonsäurediäthylester durch Dimethylsulfat und Natriumäthylatlösung (Nef, A. 309, 188) oder durch Methyljodid und gepulvertes Kaliumhydroxyd (Michael, J. pr. [2] 72, 553). Der Dimethylester entsteht in sehr geringen Mengen beim Kochen von malonsaurem Silber mit Methyljodid (Herzig, Wenzel, Batscha, M. 24, 115). Der Monoäthylester entsteht aus dem Anhydrid des Diazoacetessigsäureäthylesters durch kochendes Wasser (Wolff, A. 325, 145). — Darst. Man kocht 50 g. a-Brom-propionsäureäthylester (1 Mol.-Gew.) mit 50 g Kaliumeyanid (von 96—98%) und 50 ccm Alkohol (von 50 Vol.-Proz.) 15 Stunden, fügt darauf 3 Mol.-Gew. Kalilauge hinzu, kocht bis zum Aufhören der Ammoniakentwicklung, neutralisiert mit Salzsäure und dampft zur Trockne ein. Man behandelt den trocknen Rückstand mit einem Überschuß von rauehender Salzsäure und schüttelt das Gemisch mit Ather aus. Den nach dem Abdestillieren des Äthers hinterbleibenden Rückstand preßt man zwischen Tonplatten. Zur Reinigung löst man die rohe Säure in Wasser, gibt zu der Lösung etwas Bleiacetat und fällt, ohne den entstandenen Niederschlag abzufiltrieren, das gelöste Blei durch Schwefelwasserstoff aus; man filtriert von dem Schwefelblei ab und dampft das Filtrat ein (Pusch, Ar. 232, 189; vgl. dazu R. Meyer, Bock, A. 347, 94). Zur Reingewinnung

von Isobernsteinsäure empfiehlt sich die Darstellung des Amids und dessen Verseifung mit siedender währ Natronlauge (R. M. B. A. 347, 98)

siedender wäßr. Natronlauge (R. M., B., A. 347, 98).

Nadeln (aus Essigester + Benzin) (R. Meyer, Bock, A. 347, 99), Prismen oder Täfelchen (aus Äther + Benzol) (Wolff, A. 325, 145). Isobernsteinsäure zersetzt sich beim Schmelzen unter Gasentwicklung. Die Angaben für die Schmelztemperatur schwanken zwischen 1200 und 1350 (vgl. R. Meyer, Bock, A. 347, 100). D: 1,465 (Tanatar, Tscheleblew, Æ. 22, 549; B. 24 Ref., 271). — 1 Tl. Säure löst sich in 1,5 Tln. Wasser bei 200 (v. Richter, Z. 1868, 452). 5 ccm der gesättigten wäßr. Lösung enhalten bei 170 2,6255 g Säure (Pusch, Ar. 232, 191). Die bei 150 gesättigte wäßr. Lösung enthalten bei 00 44,3, bei 250 67,9 und bei 500 91,5 Tle. Säure (Massol, Lamouroux, C. r. 128, 1000). Lösungswärme: Tanatar, Æ. 21, 186; Ma., A. ch. [7] 1, 201. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Eisessig, spurenweise in kochendem Benzol (Pusch, Ar. 232, 191). — Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Volum: 362,5 Cal. (Stohmann, J. pr. [2] 49, 114), 363,4 Cal. (R. Meyer, Bock, A. 347, 102). Spezifische Wärme: Hess, Ann. d. Physik [N. F.] 35, 425. Neutralisationswärme: Tanatar, Æ. 21, 187; Ma., A. ch. [7] 1, 201. — Elektrolytische Dissoziationskonstante für die erste Stufe k₁ bei 250: 8,7×10 4 (Ostwald, Ph. Ch. 3, 284), 8,6×10-4 (Walden, Ph. Ch. 8, 448), für die zweite Stufe k₂: 0,76×10 6 (durch Zuckerinversion bei 1000 bestimmt) (Swyre, Ph. Ch. 25, 225)

bei 100° bestimmt) (SMITH, Ph. Ch. 25, 225).

Elektrolyse des isobernsteinsauren Kaliums: Lassar-Cohn, A. 251, 351; Petersen, C. 1897 II, 519; Ph. Ch. 33, 702. Isobernsteinsäure zerfällt beim Erhitzen in Kohlendioxyd und Propionsäure (Byk. J. pr. [2] 1, 21). Zersetzt sich beim Erhitzen in Glycerinlösung rasch (Oechsner de Coninck, Raynaud, C. 1905 I, 671). Bei der Einw. von absoluter Salpetersäure (D: 1,53) auf Isobernsteinsäure in der Kälte werden 2 Mol.-Gew. Kohlendioxyd gebildet (Franchimont, R. 3, 425); daneben entstehen Essigsäure und in geringer Menge 1.1.1-Trinitroäthan (Fr., R. 5, 282). Beim Erhitzen von Isobernsteinsäure mit Phosphoroxychlorid und Harnstoff entsteht C-Methyl-barbitursäure (Syst. No. 3616) (Franchimont, Klobbie, R. 7, 22). — Die kalte gesättigte Lösung des Natriumsalzes der Isobernsteinsäure gibt mit Eisenchlorid zunächst keinen Niederschlag, nach einiger Zeit aber eine braune, durchsichtige Gallerte; in der Hitze werden auch verdünnte Lösungen von FeCl3 gefällt (Wagner, Mitteilungen aus der Fabrik C. A. F. Kahlbaum. vol. Wicherhaus. Z. 1867, 247).

chlorid zunächst keinen Niederschlag, nach einiger Zeit aber eine braune, durchsichtige Gallerte; in der Hitze werden auch verdünnte Lösungen von FeCl₃ gefällt (WAGNER, Mitteilungen aus der Fabrik C. A. F. Kahlbaum; vgl. Wichelhaus, Z. 1867, 247).

NH₄C₄H₅O₄+H₂O. Krystalle (Pusch, Ar. 232, 194). — NaC₄H₅O₄+1/₂H₂O. Undeutliche Krystalle (Byr, J. pr. [2] 1, 24). — Na₂C₄H₄O₄+2H₂O. Schuppen (B., J. pr. [2] 1, 23). Nadeln (P., Ar. 232, 193). — KC₄H₅O₄. Tafeln (B., J. pr. [2] 1, 23; P., Ar. 232, 193). — KC₄H₅O₄+H₃O. Krystalle (Massol, A. ch. [7] 1, 202). — K₂C₄H₄O₄+H₂O. Krystalle (B., J. pr. [2] 1, 22; P., Ar. 232, 192). — K₂C₄H₄O₄+2H₂O. Nadeln (Ma., A. ch. [7] 1, 202). — CuC₄H₄O₄+4H₂O. Blaue Krystalle (P., Ar. 232, 198). — CuC₄H₄O₄+4H₂O. Blaue Krystalle (P., Ar. 232, 198). — CuC₄H₄O₄+4H₂O. Blaue grüne Krystalle (R. Meyer, Bock, A. 347, 103). — Ag₂C₄H₄O₄ + (NH₄)₃C₄H₄O₄+4H₂O. Blauerine Krystalle (R. Meyer, Bock, A. 347, 103). — Ag₂C₄H₄O₄ + Nadeln (aus Wasser) (R. Meyer, Bock, A. 347, 103). Sehr schwer löslich in kaltem, etwas leichter in heißem Wasser (Krestownikow, B. 10, 410). — CaC₄H₄O₄. Ist in der fünffachen Menge Wasser löslich. Aus der wäßt. Lösung scheidet sich beim Stehen das Salz CaC₄H₄O₄+1¹/₃H₂O aus. Das wasserfreie Salz zieht an der Luft Wasser an (Salzer, J. pr. [2] 57, 504). — CaC₄H₄O₄+1¹/₂H₂O. Krystalle. Kann auf 200° erwärmt werden, ohne sich zu verändern (B., J. pr. [2] 1, 25). — CaC₄H₄O₄+H₂O. Nadeln (v. Richter, Z. 1868, 452). Verliert beim Erhitzen auf 200° das Krystallwasser, wird aber sonst nicht verändert (P., Ar. 232, 196). Schwer löslich in Wasser (Salzer, J. pr. [2] 57, 503). — BaC₄H₄O₄+1¹/₂H₂O. Amorph (v. Richter, Z. 1868, 452). Löslichkeit in Wasser zwischen 0° und 80°: Miozyński, M. 7, 271. — B

Dimethylester, Methylmalonsäuredimethylester $C_4H_{10}O_4=CH_3\cdot CH(CO_2\cdot CH_3)_2$. B. Man behandelt a-Chlor-propionsäure in konz. Sodalösung mit Kaliumeyanid, dampft die Lösung zur Trockne ein, nimmt den Rückstand mit Methylalkohol auf und leitet in der Wärme Chlorwasserstoff ein (Franchimont, Klobbie, R. 8, 285). — Flüssig. Kp₇₇₀: 178° bis 179,5° (F., K., R. 8, 286); Kp₇₅₇: 171—175° (Bischoff, B. 40, 3135). D¹⁵: 1,107 (F., K., R. 8, 286). — Liefert mit Quecksilberoxyd in Wasser bei 37° Hydroxymercuri-methylmalonsäuredimethylester $HO\cdot Hg\cdot C(CH_3)\cdot (CO_2\cdot CH_3)_2$ (Syst. No. 446) (Schoeller, Schrauth,

B. 42, 781). Mit Quecksilberacetamid und Soda in Wasser entsteht a-Hydroxymercuri-propionsäureanhydrid $H_g \cdot CH \cdot CO$ (Syst. No. 446) (Schoel, Schel, B. 42, 782). Bei der Einw. von Natrium-methylmalonsäuredimethylester auf Chlormalonsäuredimethylester entstehen symm. Äthantetracarbonsäuretetramethylester, Äthylen-tetracarbonsäure-tetramethylester und Dimethoxy-malonsäuredimethylester; daneben wird Methylmalonsäuredimethylester regeneriert (Bischoff, B. 29, 1505). Bei der Einw. von Natrium-methylmalonsäuredimethylester auf Brommalonsäuredimethylester entstehen Propan- $a.a.\beta.\beta.\gamma.\gamma$ -hexacarbonsäure-hexamethylester (CH₃·O₂O₂CH·C(O₂·CH₃)₂·CH(CO₂·CH₃)₂ und wenig Propan- $a.a.\beta.\beta$ -tetracarbonsäuretetramethylester CH₃·C(CO₂·CH₃)₂·CH(CO₂·CH₃)₂; daneben wird Methylmalonsäuredimethylester regeneriert (Bischoff, B. 29, 1508).

Monoäthylester $C_6H_{10}O_4=CH_3\cdot CH(CO_2H)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Beim Kochen des Anhydrids des Diazoacetessigsäureäthylesters $C_2H_5\cdot C_2\cdot C-N$ mit Wasser (Wolff, A. 325, 145). Aus dem Methylmalonsäurediäthylesten Mit basolutem Alkohol mittels Kaliumhydroxyds in absolutem Alkohol (Marguery, Bl. [3] 33, 542). — Kp₁₈: 144°; D₂₁:: 1,1129; n₂:: 1,42455 (M.; Bl. [3] 33, 544). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 3,87 × 10⁻⁴ (Walker, Soc. 61, 712). — Das Kaliumsalz liefert bei der Elektrolyse die Diäthylester der beiden stereoisomeren symm. Dimethyl-bernsteinsäuren (Crum Brown, Walker, A. 274, 42). — KC₆H₉O₄. Krystalle (M., Bl. [3] 33, 542, 543).

Diäthylester, Methylmalonsäurediäthylester $C_8H_{14}O_4 = CH_3 \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$. B. Bei der Destillation von Methyloxalessigsäurediäthylester $C_2H_3 \cdot O_2C \cdot CO \cdot CH(CH_3) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ (Wislioenus, Kiesewetter, B. 27, 796). Siehe ferner S. 627 bei Methylmalonsäure. — Zur Darstellung aus Malonester vgl.: Conrad, Bischoff, A. 204, 146; Michael, J. pr. [2] 72, 551; R. Meyer, Bock, A. 347, 93). — Flüssig. Kp₇₆₅: 198,5—199° (korr.) (Mi. J. pr. [2] 72, 551); Kp; 198,5—199,5° (korr.) (Perrin, Soc. 45, 510), 196,5° (korr.) (Krestownikow, R. 9, 115); Kp₇₆₅: 190—193° (Bischoff, B. 40, 3135). Dis: 1,021 (Co., Bi., A. 204, 146); Dis: 1,02132; Dis: 1,01295 (Pe., Soc. 45, 510). Magnetische Rotation: Pe., Soc. 45, 511, 576. — Gibt bei der Einw. von salpetriger Säure das Öxim des Brenztraubensäure äthylesters (Bergreen, B. 20, 533). Liefert mit verflüssigtem Ammoniak bei 17° oder mit alkoholischem Ammoniak bei 130° vorwiegend Methylmalonsäurediamid neben wenig Methylmalonsäureäthylesteramid (E. Fischer, Dilther, B. 35, 848). Verseifung durch alkoholische Kalilauge: Michael, J. pr. [2] 72, 546. Das Natriumsalz gibt mit Chloroform Methyl-[dichlormethyl]-malonsäurediäthylester CHCl[C(CH₃)(CO₂·C₂H₅)₂)₂ (Koetz, Zörnig, J. pr. [2] 74, 443). Liefert mit Athylenbromid in Gegenwart von Natriumsalz gibt mit Chloroform, J. pr. [2] 74, 443). Liefert mit Athylenbromid in Gegenwart von Natriumathylat Methyl-bromäthylmalonsäure-diäthylester (CH₂Br·CH₂)(CH₃)(CO₂·C₂H₅)₂ und wnig a.a'-Dimethyl-a.a'-dicarboxy-adipinsäure-tetträäthylester (CH₂Br·CH₂)(CH₃)(CO₂·C₂H₅)₂ und wnig a.a'-Dimethyl-a.a'-dicarboxy-adipinsäure-tetträäthylester vgl. Michael, B. 38, 3228; vgl. dagegen Paal, B. 39, 1436. Beim Erhitzen von Methylmalonsäurediäthylester mit alkoholischem Natriumathylat und Harnstoff entsteht C-Methyl-barbitursäure (Syst. No. 3616) (E. Fischer, Dilthey, A. 335, 355; Merok, D. R. P. 146 948; C. 1904 I, 68). Methylmalonsäurediäthylester reagiert mit Aryldiazoniumchloriden bei Zusatz von Natriuma

Methylmalonsäure-äthylester-chlorid $C_8H_9O_8Cl=ClOC\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus Methylmalonsäuremonoäthylester und Thionylchlorid (Marguery, Bl. [3] 33, 546, 547). — Flüssigkeit von stechend unangenehmem Geruch. Kp₄₅: 100° . — Geht an feuchter Luft allmählich in ein Gemisch von Methylmalonsäure und Methylmalonsäurediäthylester über.

Methylmalonsäure-dichlorid, Methylmalonylchlorid $C_4H_4O_2Cl_2=CH_3\cdot CH(COCl)_3$. B. In geringer Menge aus methylmalonsaurem Natrium und Thionylchlorid (R. Meyer, Book, A. 347, 104). — Kp₅₀: 75°.

Methylmalonsäure-äthylester-amid $C_6H_{11}O_3N = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CH(CH_3) \cdot CO \cdot NH_2$. B. Aus Methylmalonsäurediäthylester durch verflüssigtes Ammoniak bei 17^0 oder mit alkoholischem Ammoniak bei 130° (E. FISCHER, DILTHEY, B. 35, 848). Durch Einleiten von Ammoniak in die Benzol-Lösung des Methylmalonsäureäthylesterchlorids (MARGURRY, Bl. [3] 33, 547). — Nadeln (aus Schwefelkohlenstoff) (M.). F: 72,5° (E. F., D.), 68—69° (M.). Sehr leicht löslich in Wasser, Benzol und siedendem Schwefelkohlenstoff, leicht in Alkohol.

Methylpropandiamid, Methylmalonsäurediamid C₄H₈O₂N₂ = CH₃·CH(CO·NH₂)₂. B. Aus Methylmalonsäuredimethylester und wäßr. Ammoniak bei Zimmertemperatur (H. Meyer, M. 27, 45). Aus Methylmalonsäurediäthylester durch verflüssigtes Ammoniak im geschlossenen Rohr bei 17° (E. FISCHER, DILTHEY, B. 35, 848) oder durch konz. wäßr. Ammoniak bei gewöhnlicher Temperatur (Franchimont, Klobbie, R. 8, 287 Anm.; R. Meyer, Bock, A. 347, 98) oder durch alkoholisches Ammoniak bei gewöhnlicher Temperatur (R. Meyer, Bock, A. 347, 98) bezw. bei 130° im geschlossenen Rohr (E. FISCHER, DILTHEY, B. 35, 848). Beim Erwärmen von Malonsäurediamid in Methylalkohol mit Natriummethylatlösung und Methyljodid (Conbad, Schulze, B. 42, 729). — Krystalle (aus Wasser, Alkohol oder Nitrobenzol). F: 206° (Fr., Kl., R. 8, 288 Anm.), 207° (Henry, B. 24 Ref., 73), 212° (Co., Schul), 216,5° (korr.) (E. FI., DI.), 216—217° (korr.) (H. Me.): Unlöslich in Äther, sehr wenig löslich in kochendem absolutem Alkohol (Fr., Kl.).

Methylpropannitrilsäure, Methylmalonsäuremononitril, α -Cyan-propionsäure $C_4H_5O_2N=NC\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2H$. B. Durch Einw. von 30^o_0 iger Kalilauge auf Cyanmethylmalonsäurediäthylester $NC\cdot C(CH_3)(CO_2\cdot C_2H_3)_2$ (HALLER, BLANC, C. r. 132, 384). — Öl. — Calciums alz. Krystallinisch. Leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol.

Methylmalonsäure-äthylester-nitril, a-Cyan-propionsäure-äthylester C₄H₀O₉N = NC·CH(CH₃)·CO₂·C₂H₅. B. Bei 6-stündigem Kochen von a-Brom-propionsäureäthylester mit Kaliumcyanid und absolutem Alkohol (Zelinsky, B. 21, 3162). Aus Natriumcyanessigsäureathylester in Ather mit Methyliodid (L. Henry, C. r. 104, 1619; P. Henry, J. 1889, 637). Durch Einw. von Natrium auf ein Gemisch von Propionitril und Chlorameisensäureäthylester in Äther (E. v. Meyer, J. pr. [2] 38, 342). — Darst. Man erhitzt ein Gemisch von 100 g a-Brom-propionsäureäthylester, 50 g Kaliumcyanid und 50 g absolutem Alkohol 6—8 Stunden auf 100° im geschlossenen Rohr (Bone, Perkin, Soc. 67, 421). — Flüssig. Kp: 191—193° (Granger, B. 30, 1055), 197—198° (Zelinsky, B. 21, 3163); Kp. 198° (P. Henry, J. 1889, 637). D^{18,6}: 1,0118 (P. Henry, J. 1889, 637). D^{18,6}: 1,0275 (Zelinsky). — Beim Hinzufügen von 1 Mol.-Gew. a-Cyan-propionsäureäthylester zu der Lösung von 1 At.-Gew. Natrium in absolutem Alkohol erhält man eine Lösung der Natriumverbindung des Esters, die daraus durch absoluten Alkohol in Flocken gefällt wird (Thorpe, Young, Soc. 77, 938). Erwärmt man 2 Mol.-Gew. α-Cyan-propionsäureäthylester mit I At.-Gew. Natrium in absolutem Alkohol auf dem Wasserbade, so erhält man den β -Imino-a,a'-di- $\mathbf{methyl}\text{-}a\text{-}\mathbf{cyan}\text{-}\mathbf{glutars}\\ \mathbf{\ddot{a}urediathylester}\quad \mathbf{C_2H_5}\cdot \mathbf{O_2C}\cdot \mathbf{CH(CH_3)}\cdot \mathbf{C(:NH)}\cdot \mathbf{C(CH_3)(CN)}\cdot \mathbf{CO_2}\cdot \mathbf{C_2H_5}\cdot \mathbf{C_{12H_5}\cdot C_{12H_5}\cdot C_{12H_5}\cdot C_{12H_5}\cdot \mathbf{C_{12H_5}\cdot C_{12H_5}\cdot C_{$ (BARON, REMERY, THORPE, Soc. 85, 1752). a-Cyan-propionsäureäthylester liefert mit Natrium-äthylat und Methyljodid in absolutem Alkohol Dimethylcyanessigsäureäthylester und in analoger Weise mit Propyljodid Methylpropylcyanessigsäureäthylester (Granger). Aus der Natriumverbindung des a-Cyan-propionsäureäthylesters und a-Brom-propionsäureäthylester in Alkohol bildet sich a.a.-Dimethyl-a-cyan-bernsteinsäurediäthylester (Zelinsky, B. 21, 3165). Durch Kondensation der Natriumverbindung mit β . β -Dimethyl-acrylsäureester und darauffolgende Einw. von Methyljodid entsteht $a.a'.\beta$. β -Tetramethyl-a-cyan-glutarsäurediäthylester (Thorpe, Young, Soc. 77, 940). α -Cyan-propionsäureester gibt mit Benzaldehyd und Ammoniak eine Verbindung $C_6H_5 \cdot CH : N \cdot CH(C_6H_6) \cdot C(CH_3)(CN) \cdot CO \cdot NH_2$ (s. Syst. No. 1908); daneben entstehen ein anscheinend mit dieser Verbindung isomeres Produkt und a-Cyan-propionsäureamid (Beccari, C. 1903 II, 713). a-Cyan-propionsäureester reagiert mit Benzoldiazoniumchlorid auf Zusatz von verdünnter Natronlauge bis zur schwach alkalischen Reaktion unter Bildung des Phenylhydrazons des Brenztraubensäurenitrils CH3 · C(CN): N. NH. C. H. (FAVREL, Bl. [3] 27, 193).

Methylpropanamidnitril, Methylmalonsäure-amid-nitril, α -Cyan-propionsäure-amid $C_4H_8ON_2=NC\cdot CH(CH_9)\cdot CO\cdot NH_2$. B. Aus α -Cyan-propionsäureathylester mit wäßr. Ammoniak (P. Henry, J. 1889, 638). — Krystalle. F: 81° (P. H.), 105—106° (Guareschi, C. 1903 II, 192; Beccarl, C. 1903 II, 713). Kp₇₅₅: 267° (Zers.) (P. Henry, J. 1889, 638). Löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther, Chloroform, Schwefelkohlenstoff, Benzol (P. H.). — Kondensiert sich mit Äthoxymethylenacetessigsäureäthylester zu 2-Oxy-4-äthoxy-2.5-dimethyl-5-cyan-6-oxo-piperidin-carbonsäure-(3)-äthylester (?)

 $HN < CO \xrightarrow{C(CH_3)(CN)} CH \cdot CO \cdot C_2H_5$ (?) (Syst. No. 3374) (ERRERA, LABATE, G. 33 II, 161).

Methylpropandinitril, Methylmalonsäuredinitril $C_4H_4N_2=CH_3\cdot CH(CN)_2$. B. Bei der Destillation von Methylmalonsäurediamid mit Phosphorsäureanhydrid (P. Henry, J. 1889, 639). — Nadeln: F: 26,2°. Kp₇₅₈: 197—198°. Unlöslich in Wasser und Schwefelkohlenstoff, löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Benzol.

Methylmalonsäuredihydrazid $C_4H_{10}O_2N_4 = CH_3 \cdot CH(CO \cdot NH \cdot NH_2)_2$. B. Beim Kochen von Methylmalonsäurediäthylester mit Hydrazinhydrat in absolut-alkoholischer Lösung (Вёлож, Weidlich, B. 39, 3375). — Krystalle (aus verdünntem Alkohol). F:

179°. — Gibt mit Acetessigester bei 100° Bisacetessigester-[methylmalonyldihydrazon] (Bülow, Bozenhardt, B. 42, 4801).

Diacetylderivat, Methylmalonsäure-bis-acetylhydrazid $C_8H_{14}O_4N_4$ = $CH_3 \cdot CH(CO \cdot N_2H_2 \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Aus Methylmalonsäuredihydrazid und Acetanhydrid (Bülow, Weidlich, B. 39, 3376). — F: 225°.

- 2-Chlor-2-methyl-propandisäure, α -Chlor-äthan- α -dicarbonsäure, Chlor-methylmalonsäure, α -Chlor-isobernsteinsäure $C_4H_5O_4Cl \Rightarrow CH_3 \cdot CCl(CO_2H)_2$. B. Man chloriert Methylmalonsäurediäthylester und verseift den Chlormethylmalonsäurediäthylester mit einer Lösung von Kaliumhydroxyd in absolutem Alkohol bei gewöhnlicher Temperatur (BISCHOFF, A. 279, 164; vgl. Conrad, BISCHOFF, B. 13, 600; Conrad, Guthzeit, B. 15, 605). Ist nur in Form ihres Kaliumsalzes bekannt. $K_2C_4H_3O_4Cl$. Krystalle. Schwer löslich in Alkohol (B.).
- 2-Brom-2-methyl-propandisäure, a-Brom-äthan-a.a-dicarbonsäure, Brom-methylmalonsäure, a-Brom-isobernsteinsäure $C_4H_5O_4Br=CH_2\cdot CBr(CO_2H)_2$. B. Aus Methylmalonsäure und 1 Mol.-Gew. Brom in Wasser (R. Meyer, Bock, A. 347, 105; vgl.: Byk, J. pr. [2] 1, 28; Lassar-Cohn, A. 251, 352; Tanatar, A. 273, 41). Oktaeder (aus Ather + Petroläther). F: 165—170° (Zers.) (R. M., B.). $BaC_4H_3O_4Br+2H_2O$. Nadeln (Lassar-Cohn).

Dimethylester $C_6H_9O_4Br=CH_3\cdot CBr(CO_2\cdot CH_3)_2$. B. Durch Bromierung des Methylmalonsäuredimethylesters (Bischoff, B. 40, 3135). — Öl. Kp_{16} : 101^6 .

Diäthylester $C_8H_{18}O_4Br=CH_3\cdot CBr(CO_2\cdot C_2H_5)_2$. B. Aus 1 Mol.-Gew. Methylmalonsäurediäthylester und I Mol.-Gew. Brom in Gegenwart von etwas Jod (Ruhemann, B. 26, 2356). Durch Bromieren von Methylmalonsäurediäthylester bei 65° (Wheeler, Johnson, Am. Soc. 24, 686). — Flüssig. Kp₁₈: 115—116° (Bischoff, B. 40, 3135); Kp₁₈: 115—118° (R.); Kp₁₄: 114° (W., J.). D^{12} : 1,3370 (R.).

β-Brom-äthan-α.α-dicarbonsäure-diäthylester, [Brommethyl]-malonsäure-diäthylester, β-Brom-isobernsteinsäure-diäthylester $C_8H_{18}O_4Br = CH_2Br \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$. B. Aus Methoxymethylmalonsäurediäthylester $CH_3 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$ und kalter gesättigter wäßr. Bromwasserstoffsäure (SIMONSEN, Soc. 93, 1783). — Gelbliches Ol. Kp_{20} : 120—124°. — Spaltet leicht HBr ab und kann daher nicht in reinem Zustande erhalten werden. Mit Zinkstaub und Essigsäure entsteht Methylmalonsäure.

2-Brom-2-brommethyl-propandisäure, $a.\beta$ -Dibrom-äthan-a.a-dicarbonsäure, Brommethyl-brommalonsäure, $a.\beta$ -Dibrom-isobernsteinsäure $C_4H_4O_4Br_2=CH_2Br\cdot CBr(CO_2H)_2$. B. Bei 2-stündigem Erhitzen von 1 Mol.-Gew. Methylmalonsäure in konz. Wäßr. Lösung mit 2 Mol.-Gew. Brom im Rohr auf 100^0 (Lassar-Cohn, A. 251, 355). — Krystalle (aus Wasser). F: 101^0 . Leicht löstich in Wasser, Alkohol und Ather. — $BaC_4H_2O_4Br_2+2H_2O$. Nadeln.

Diäthylester $C_8H_{12}O_4Br_2 = CH_2Br \cdot CBr(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$. B. Aus Methylenmalonsäureester in Chloroform durch Behandlung mit Brom (HAWORTH, PERKIN, Soc. 73, 342; KOMPPA, C. 1898 II, 1169). — Öl. Kp₅: 130–140° (geringe Zersetzung) (K.).

Jod-methylmalonsäure-äthylester-nitril, a-Jod-a-cyan-propionsäure-äthylester $\mathrm{C_6H_8O_2NI} = \mathrm{CH_3 \cdot CI(CN) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5}.$ B. Durch Behandlung von Natrium-a-cyan-propionsäureäthylester mit Jod in ätherischer Lösung (Thorpe, Young, Soc. 77, 939). — Öl. Zersetzt sich bei der Destillation.

a-Nitro-äthan-a.a-dicarbonsäure-diäthylester, Nitro-methylmalonsäurediäthylester, α -Nitro-isobernsteinsäure-diäthylester $C_8H_{13}O_8N=CH_3\cdot C(NO_2)(CO_2\cdot C_2H_5)_2$. B. Durch Erwärmen von 19 g Nitromalonsäurediäthylester, 30 g Methyljodid und 20 g trocknem Silberoxyd in absolutem Ather auf dem Wasserbad, neben Isonitrosomalonsäurediäthylester (Ley, Hantzsch, B. 39, 3155). Aus dem Ammoniumsalz des Nitromalonesters mit Methyljodid und verdünntem Alkohol beim Kochen am Rückflußkühler oder beim Erhitzen im geschlossenen Rohr auf 100° (Ulpiani, R. A. L. [5] 12 I, 441). — Öl. Ist mit Wasserdampf flüchtig (U.). Kp₁₀: $126-127^{\circ}$ (L., H.). — Geht beim Erwärmen mit konz. Natriumcarbonatlösung in α -Nitro-propionsäureäthylester über (L., H.). Liefert in ätherischer Lösung mit Natriumalkoholat das Natriumsalz des α -Nitro-propionsäureäthylesters (U.).

4. Dicarbonsäuren $C_5H_8O_4$.

1. Pentandisäure, Propan-a.y-dicarbonsäure, normale Brenzweinsäure, Glutarsäure $C_5H_8O_4=HO_2C\cdot [CH_2]_3\cdot CO_2H$. V. Im Waschwasser der rohen Schafwolle

(A. Buisine, F. Buisine, J. Th. 1888, 160; C. r. 107, 789). Im Safte unreifer Zuckerrüben (v. LIPPMANN, B. 24, 3301).

B. Beim Behandeln des Trimethylencyanids mit rauchender Salzsäure (Reboul, C. r. 82, 1197; A. ch. [5] 14, 501) oder mit Kalilauge (Markownikow, A. 182, 341). — Bei 6stündigem Erhitzen von 10 g Methylendimalonsäureester mit 10 g konz. Salzsäure, die mit 10 ccm Wasser verdünnt worden sind, unter Rückfluß (Knoevenagel, B. 27, 2346). Aus α-Acet-glutarsäurediäthylester C₂H₅·O·CO·CH(CO·CH₃)·CH₂·CH₂·CO·O·C₂H₅ und konz. alkoholischem Kali (Wislicenus, Limpach, A. 192, 128). Man verseift α-Carboxy-glutarsäuretriäthylester mit alkoholischer Kalilauge und kocht die erhaltene sirupöse Säure mit Salzsäure (Emery, B. 24, 283). Aus a.a'-Dicyan-glutarsäurediäthylester beim Kochen mit konz. Salzsäure (Higson, Thorre, Soc. 89, 1460). Beim Schmelzen von a.a'-Dicarboxy-glutarsäure (Conrad, Guthzeit, A. 222, 258; Perkin, B. 19, 1055). Beim Kochen von a.a'-Dicarboxy-glutarsäuretetraäthylester mit starker Schwefelsäure (Dressel, A. 256, 177). — Bei der Oxydation von Sebacinsäure mit Kaliumpermanganat (mit oder ohne H₂SO₄) oder mit Salpetersäure (neben Bernsteinsäure und Adipinsäure) (Саветтв, С. т. 101, 1500; Bl. [2] 45, 270; Bödtker, Dissertation [Leipzig 1891], S. 4). Bei der Oxydation der Myristinsäure mit Salpetersäure (D: 1,3) neben anderen Produkten (Nördlinger, B. 19, 1898). Bei der Oxydation der Stearinsäure und Ölsäure durch Salpetersäure (D: 1,36) (CARETTE, C. r. 102, 692; Bl. [2] 46, 65). — Bei der Oxydation von Cyclopentanon mit Salpetersäure, neben Bernsteinsäure (Hentzschel, Wislicenus, A. 275, 315). Entsteht neben einem Nitrocyclopentan beim Nitrieren der Cyclopentan enthaltenden Fraktion des kaukasischen Erdöles (Markownikow, B. 30, 975). Bei der Oxydation des Methylcyclopentans mit Salpetersäure, neben Bernsteinsäure (Markownikow, B. 33, 1909). Bei der Oxydation von Cyclohexanol mit siedender reiner Salpetersäure, neben Adipinsäure, etwas Bernsteinsäure und Oxalsäure (Bouveault, Locquin, Bl. [4] 3, 439). Bei der Oxydation von Dihydroresorein mit Kaliumpermanganat, neben Bernsteinsäure (Merling, A. 278, 33). Bei der Einw. von 3 Mol.-Gew. Natriumhypobromit auf 1 Mol.-Gew. Dihydroresorein, neben Bromoform und Bromdihydroresorcin (Vorländer, Kohlmann, B. 32, 1878). Durch Oxydation von Piperidin mit Wasserstoffsuperoxyd und Zersetzung des Reaktionsproduktes mit kochendem Barytwasser (Wolffenstein, B. 25, 2777). — Neben Blausäure, Oxalsäure und Glutaminsäure (?), bei der Oxydation des Lysins mit Bariumpermanganat (Zickgraf, B. 35, 3401). — Beim Behandeln von Glutaconsäure HO₂C·CH₂·CH·CH·CO₂H mit Natriumamalgam (CONRAD, GUTHZEIT, A. 222, 256). Durch Reduktion der a Oxy-glutarsäure mit Jodwasserstoffsäure unter Druck bei 120° (DITTMAR, J. pr. [2] 5, 338). Aus β -Oxy-glutarsäure und rauchender Jodwasserstoffsäure bei 180° unter Druck (v. Pechmann, Jenisch, B. 24, 3252). Beim Kochen von a.γ-Dioxy-propan-a.aγ-tricarbonsäure HO₂C·CH(OH)· $CH_2 \cdot C(OH)(CO_2H)_2$ (Syst. No. 267) mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor (Kiliani, B. 18, 640). — In Form des Esters neben Bernsteinsäureester und Adipinsäureester bei der Elektrolyse eines Gemisches von malonäthylestersaurem Kalium und bernsteinäthylester-

Elektrotyse eines Gemistels von halomatytestersatten Kaltum in beristelhamytestersaurem Kaltum (Vanzetti, Coppadoro, R. A. L. [5] 12 II, 211).

Darst. Man erhitzt I Volum Trimethyleneyanid CH₂(CH₂·CN)₂ mit 2¹/₂ Volumen rauchender Salzsäure 1—2 Stunden auf 100⁶, verdunstet im Wasserbade und zieht die Säure mit absolutem Alkohol aus; die alkoholische Lösung wird nach Zusatz von Baryt abdestilliert (Ausbeute: ca. 82°/₀) (Reboull, A. ch. [5] 14, 501). Man kocht 10 g a.a'-Dicarboxy-glutarsäure-tetraäthylester mit einer Mischung von 15 ccm konz. Schwefelsäure und 15 ccm Wasser bis zur Beendigung der CO₂-Entwicklung (Ausbeute fast theoretisch) (Dressel, A. 256, 176).

Trennung der Glutarsäure von Bernsteinsäure, Adipinsäure und Pimelinsäure: Bou-

VEAULT, Bl. [3] 19, 562.

Krystalle. F: 97,5° (Markownikow, A. 182, 341). Siedet fast unzersetzt bei 302° bis 304^6 (Ma., A. 182, 344); Kp₂₀: 200^6 (Auger, A. ch. [6] 22, 357); Kp₁₀: $195-198^6$ (Krafft, Nördlinger, B. 22, 817). — Sehr leicht löslich in absolutem Alkohol und Äther. 1 Tl. Säure löst sich in 1,20 Tln. Wasser von 14° (Reboul). 100 ccm wäßr. Lösung enthalten bei 0°: 42,9, bei 20°: 63,9, bei 50°: 95,7 und bei 65°: 111,8 Tle. Glutarsäure (Lamouroux, C. r. 128, 999). — $n_0^{106,4}$: 1,41878; $n_0^{106,4}$: 1,42793; $n_0^{106,4}$: 1,43545; Molekularrefraktion: Eljeman, R. 12, 275. — Schmelzwärme: Hess, Ann. d. Physik [N. F.] 35, 428. Molekulare Verbrennungs-210. — Schmeizwarme: Hess, Ann. d. Physik [N. F.] 35, 428. Molekulare Verbrennungswärme: 517,2 Cal. (Stohmann, J. pr. [2] 40, 208). Spezifische Wärme: Hess, Ann. d. Physik [N. F.] 35, 425. — Magnetische Rotation: Perkin, Soc. 53, 601. Elektrolytische Dissoziationskonstante für die erste Stufe k₁ bei 25°: 4,75×10⁻⁵ (Ostwald, Ph. Ch. 3, 283), 4,73×10⁻⁵ (Smith, Ph. Ch. 25, 194), 4,71×10⁻⁵ (Voerman, R. 23, 277), für die zweite Stufe k₂: 2,7×10⁻⁶ (durch Zuckerinversion bei 100° bestimmt) (Smith, Ph. Ch. 25, 237); k₂ bei 25°: 2,9×10⁻⁶ (Chandler, Am. Soc. 30, 713). Elektrolytische Dissoziation von glutarsauren Salzen: Tower, Am. Soc. 27, 386. Lösungs- und Neutralisationswärme: Massol, A. ch. [7] 1, 204. Alkalibindungsvermögen: Degener C. 1807 II. 292 A. ch. [7] 1, 204. Alkalibindungsvermögen: Degener, C. 1897 II, 936,

Bei mehrstündigem Erhitzen von Glutarsäure unter 10 mm Druck am Rückflußkühler entsteht Glutarsäureanhydrid (Krafft, Nördlinger, B. 22, 817). Glutarsaures Kalium

liefert bei der Elektrolyse mit 10 Volt und $2-2^1/2$ Amp. bei -5 bis $+5^0$ in einer Kohlensäure-Atmosphäre Propylen (Vanzetti, R. A. L. [5] 13 II, 112; G. 34 II, 511). Die Ester der Glutarsäure lassen sich mit Oxalester durch Natriumalkoholat je nach den Bedingungen zu $R \cdot O_2C \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH \cdot CO_2 \cdot R$

Diketopentamethylen-dicarbonsäureestern oder zu a-Oxal-OĊ--−ĊO

glutarsäureestern $R \cdot O_2C \cdot CH(CO \cdot CO_2 \cdot R) \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot R$ kondensieren (Dieckmann, B.

glutarsäureestern $K \cdot O_2 U \cdot CH(CU \cdot CU_2 \cdot K) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CU_2 \cdot K$ kondensieren (Dieumann, B. 27, 965; 32, 1930; Gault, C. r. 148, 1113).

NH₄C₅H₇O₄ (Reboul). — $(NH_4)_2 C_5 H_6 O_4 (R.)$. — $NaC_5 H_7 O_4 + 2 H_2 O(R.)$. — $Na_2 C_5 H_6 O_4 + \frac{1}{2} H_2 O(R.)$. — $KC_5 H_7 O_4 + H_2 O(Massol)$. — $K_2 C_5 H_6 O_4 + H_2 O(R.)$. — $K_2 C_5 H_6 O_4 + \frac{1}{2} H_2 O(R.)$. Grüne Nädelchen. Sehr wenig löslich in Wasser (R.). — $Ag_2 C_5 H_6 O_4$. Nadeln (aus heißem Wasser) (R.). — $MgC_5 H_6 O_4 + 3 H_2 O(R.)$. — $CaC_5 H_6 O_4 + 4 H_2 O$. Verliert bei 140^o 3 Mol. Wasser. Löslich in 1,7 Tin. Wasser von 16^o (R.). Leichter in kaltem als in heißem Wasser löslich (Markownikow, A. 182, 342). — $BaC_5 H_6 O_4 + \frac{1}{2} H_2 O(R)$. Madeln sehr leicht fislich in Wasser, unlöslich in Alkohol $5\rm{H}_2\rm{O}$ bezw. $5\rm{BaC}_5\rm{H}_6\rm{O}_4+25\rm{H}_2\rm{O}$. Nadeln, sehr leicht löstich in Wasser, unlöstich in Alkohol (R.). Verhert bei $100^{0.24}/_{25}$ seines Krystallwassers und erst bei 140^{0} das letzte $^{1}/_{25}$ (Hentzschel, Wislicenus). — $\rm{ZnC}_5\rm{H}_6\rm{O}_4$. Nadeln. 1 Tl. Salz löst sich in 102 Tln. Wasser von 18°. Die kalt gesättigte Lösung gibt beim Erhitzen einen körnigen Niederschlag, bestehend aus charakteristischen mikroskopischen, rechteckigen Tafeln mit einspringenden Winkeln an den gegenüberliegenden kleineren Seiten des Rechtecks (Mar., A. 182, 342). — $PbC_5H_5O_4+$ H₂O (?). Verliert bei 150° nichts an Gewicht. Sehr wenig löslich in kaltem und heißem Wasser (R.). — HO FeC₅H₆O₄. Braunroter Niederschlag, amorph, unlöslich in Wasser (Scholz, M. 29, 446).

 C_6H_5 und den Ester $(C_6H_5)_2C$: $CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH_3$ (Fecht, B. 41, 2985).

Monoäthylester, Monoäthylglutarat, Glutaräthylestersäure $C_7H_{12}O_4 = HO_2C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus Glutarsäureanhydrid und absolutem Alkohol in der Kälte (Markownikow, 3E. 9, 283). Aus Glutarsäureanhydrid bei der Einw. von Natriumäthylat in absolutem Alkohol (Mol., R. 26, 379). — Dicker Sirup. Unlöslich in Wasser (MAR.). — Bei der Elektrolyse des Kaliumsalzes entsteht Korksäurediäthylester (Brown, Walker, A. 261, 119). — NaC₇H₁₁O₄. Hygroskopische Blättchen. Löslich in Wasser, sehr leicht löslich in Alkohol (Mol.). — Bariumsalz. Amorph. Leicht löslich in Wasser und Alkohol (MAR.),

Diäthylester, Diäthylglutarat $C_9H_{16}O_4=CH_2(CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5)_2$. B. Beim Sättigen der alkoholischen Lösung von Glutarsäure mit Chlorwasserstoff (Reboul, A. ch. [5] 14, 505). — Kp: 236,5–237° (korr.); D²¹: 1,025 (R.); D⁴: 1,0382; D¹⁵: 1,0284; D²⁵: 1,0204; D³⁰: 1,0167 (Perkin, Soc. 53, 567). Sehr wenig löslich in Wasser, sehr leicht in Alkohol (R.). Magnetische Rotation: Perkin, Soc. 53, 601. Verseifungsgeschwindigkeit: Hjelt, B. 31, 1846. — Verhalten gegen Natriumäthylat: DIECKMANN, A. 317, 48. Gibt beim Erhitzen mit Oxalsäurediäthylester und Natriumäthylat auf 120° die Natriumverbindung des $C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$

Cyclopentandiondicarbonsäureester (Syst. No. 1353a) 0° (DIECKMANN, B. 27, 966). Kondensiert sich mit Aldehyden (1 und 2 Mol.) in Gegenwart

von Natrium oder Natriumäthylat zu Estern der a-Alkyliden-glutarsäure und der a.a'-Dialkyliden-glutarsäure (FITTIG, BRONNERT, A. 282, 336, 346, 357). Verseifung durch Pankreassaft: Morel, Terroine, C. r. 149, 237.

Diisobutylester $C_{13}H_{24}O_4 = CH_2[CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2]_2$. B. Aus salzsaurem Glutarsäure-bis-iminoisobutyläther $CH_2[CH_2 \cdot C(: NH_2Cl) \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2]_2$ durch Einw. von Wasser (Pinner, B. 23, 2943). — Flüssig. Kp: 270°. B. Aus salzsaurem

Ester des linksdrehenden Methyläthylcarbincarbinols (vgl. Bd. I, S. 385) $C_{15}H_{28}O_4 = C_2H_5 \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot O_2C \cdot [CH_2]_3 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot C_2H_5$. Drehungsvermögen: WALDEN, \mathcal{H} . 30, 779; C. 1899 I, 327.

Gliutarsäureanhydrid $CH_2 < \begin{array}{c} CH_2 \cdot CO \\ CH_2 \cdot CO \\ \end{array} > O$ s. Syst. No. 2475.

Anhydrid der Glutaräthylestersäure $C_{14}H_{22}O_7 = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot [CH_2]_3 \cdot CO \cdot O \cdot CO \cdot [CH_2]_3 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ B. Bei 12-stündigem Erhitzen von 27 g glutaräthylestersaurem Natrium in 200 cem trocknem Ather mit 5,69 g Phosphoroxychlorid in 25 cem Ather auf dem Wasserbade (Mol., R. 26, 398). — Krystalle. F: 7-8°. Kp₁₅: 150°. D^{13,6}: 1,1248. n^{50}_5 : 1,44466; n³⁵: 1,44275.

Saures Succin-glutar-peroxyd $C_9H_{12}O_8 = HO_2C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot O \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Durch Einw. von Glutarsäureanhydrid auf eine Lösung von Succinmonopersäure (CLOVER, HOUGHTON, Am. 32, 64). — Krystalle. Schmilzt bei 107° unter Zersetzung. Leicht löslich in Alkohol, Aceton, Essigester, schwer in Äther.

Saures Glutarperoxyd, Glutarsuperoxydsäure $C_{10}H_{14}O_8 = HO_2C \cdot [CH_2]_3 \cdot CO \cdot O \cdot CO \cdot [CH_2]_3 \cdot CO_2H$. B. Aus Glutarsäureanhydrid und $8\%_{p}$ iger Wasserstoffsuperoxydlösung in der Kälte (CLOVER, HOUGHTON, Am. 32, 65). — F: 108° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol, Aceton, Essigester, schwer in Äther, sehr schwer in Chloroform, Benzol. — Bei der Zersetzung in siedendem Xylol wird etwas Korksäure gebildet. Wirkt auf Kaliumjodid nur sehr langsam ein.

Glutarsäuredichlorid, Glutarsäurechlorid, Glutarylchlorid $C_5H_5O_2Cl_2=ClOC\cdot [CH_2]_3\cdot COCl.$ B. Aus Glutarsäure und PCl_5 (Reboul, A. ch. [5] 14, 504). — Schwere Flüssigkeit von reizendem Geruch. Kp: 216—218° (kort.) (Reboul); Kp₁₅: 100° (Meerburg, R. 18, 373). — Gibt bei der Einw. auf 2 Mol. Natriummalonester symm. Glutaryldimalonester $(C_2H_5\cdot O_2C)_2CH\cdot CO\cdot [CH_2]_3\cdot CO\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)_2$ (Scheiber, Lungwitz, B. 42, 1322).

Pentandiamid, Glutarsäurediamid $C_5H_{10}O_2N_2=CH_2(CH_2\cdot CO\cdot NH_2)_2$. B. Aus salzsaurem Glutar-bis-iminoisobutyläther $CH_2[CH_2\cdot C(:NH_2Cl)\cdot O\cdot C_4H_9]_2$ und wäßr. Ammoniak (Pinner, B. 23, 2943). Aus Glutarsäurediäthylester oder Glutarsäureimid und alkoholischem Ammoniak bei 100^0 (Bödtker, Dissertation [Leipzig 1891], S. 9, 11). — Blättehen. F: 175° (Henry, C. r. 100, 943); schmilzt unter Abgabe von NH₃ bei 176° (P.). Löslich bei 10,4° in 14 Tln. Wasser (H.). Ziemlich leicht löslich in Alkohol; unlöslich in Äther (P.).

N.N'-Diacetyl-glutarsäurediamid, Glutarsäure-bis-acetylamid $C_9H_{12}O_4N_2=CH_2(CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3)_2$. B. Beim Kochen von salzsaurem Glutarimidin mit Natrium-acetat und Essigsäureanhydrid (PINNER, Die Imidoäther und ihre Derivate [Berlin 1892], S. 145; vgl. B. 23, 2944). — Nadeln. F: 210—211°. Leicht löslich in heißem, schwer in kaltem Wasser.

Glutarsäure-bis-iminoisobutyläther $C_{13}H_{26}O_2N_2 = CH_2[CH_2 \cdot C(:NH) \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH \cdot (CH_3)_2]_2$. B. Das Hydrochlorid entsteht beim Einleiten von Chlorwasserstoff in eine Lösung von Trimethylendicyanid und Isobutylalkohol in trocknem Äther (PINNER, B. 23, 2942; vgl. auch PINNER, Die Imidoäther, S. 48). — Das Hydrochlorid $C_{13}H_{26}O_2N_2 + 2HCl$ bildet Blättchen, die sich sehr leicht in Wasser und Alkohol lösen. Zersetzt sich bei 110°, ohne völlig zu sehmelzen, unter Rotfärbung in Glutarsäureimid, Ammoniak und Isobutylehlorid. welch letzteres zum Teil sofort mit NH $_2$ ein Gemisch von salzsauren Isobutylaminen bildet. Gibt mit Wasser Salmiak und Glutarsäuredisobutylester, mit wäßr. Ammoniak Glutarsäurediamid, mit alkoholischem Ammoniak Glutarsäurediamidin-bis-hydrochlorid $CH_2[CH_2 \cdot C(:NH) \cdot NH_2]_2 + 2HCl$ und eine Verbindung $C_{10}H_{21}N_7 + 3H_2O$. Reagiert mit Äthylamin unter Bildung von Diäthylglutarimidin $CH_2 \cdot CH_3 \cdot C\cdot NH \cdot C:N \cdot C_2H_5$ (Syst. No. 3201), mit $CH_3 \cdot CH_3 \cdot C\cdot H_3 \cdot C\cdot NH \cdot C:N \cdot C_2H_5$

sek. Aminen unter Bildung von tetrasubstituierten Glutarimidinen $R_2N \cdot C = N - C \cdot NR_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_4 \cdot CH_5 \cdot$

Glutarsäureimid ${\rm CH_2} < \stackrel{CH_2 \cdot CO}{{\rm CH_2} \cdot {\rm CO}} > {\rm NH}$ s. Syst. No. 3201.

Pentannitrilsäure, Glutarsäuremononitril, γ -Cyan-buttersäure $C_5H_7O_2N=NC-CH_2\cdot CH_2\cdot CD_2H$. B. Durch Erhitzen der α -Oximino-adipinsäure für sich oder mit Essigsäureanhydrid oder durch Kochen genannter Säure mit Wasser (Dieckmann, B. 33, 588). — Zerfließliche Blättchen oder Spieße. F: ca. 45°. Sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol, Äther und Benzol, sehwer in Ligroin. Gibt mit Hydroxylamin u. a. Glutarimidoxim (Syst. No. 3201) und, mit Wasser auf 190° erhitzt, Glutarimid (Syst. No. 3201). — Kupfersalz. Tiefblaue Kryställchen. Schwer löslich in kaltem Wasser. — Silbersalz. Niederschlag aus Wasser, verharzt beim Umkrystallisieren aus heißem Wasser. — Bariumsalz. Krystalle, die durch Feuchtigkeit schon an der Luft gummiartige Konsistenz annehmen.

Glutarsäure-äthylester-nitril, γ -Cyan-buttersäure-äthylester $C_7H_{11}O_2N=NC\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus γ -Brom-buttersäureäthylester und Cyankalium (Henry, Bull. Acad. Royale de Belgique [3] 18, 173). — Farblose Flüssigkeit. Kp: 245°. $D^{18,6}$: 1,0062.

Pentanamidnitril, Glutarsäure-amid-nitril, γ -Cyan-buttersäure-amid $C_5H_8ON_2 = NC \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH_2$. B. Ans γ -Cyan-buttersäureäthylester und wäßr. Ammoniak (Henry, Bull. Acad. Royale de Belgique [3] 18, 176). — Blättchen. Schmilzt im geschlossenen Rohr bei $69-70^{\circ}$.

Pentandinitril, Glutarsäuredinitril, Glutarsäurenitril, Trimethylendicyanid, Trimethylencyanid C₅H₈N₂ = NC·CH₂·CH₂·CH₂·CN. B. Aus Trimethylenbromid, reinem Cyankalium und Alkohol (Henry, C. r. 100, 742; Bl. [2] 43, 618). Durch Einw. von heißem Wasser auf a.a'-Dioximino-pimelinsäure bezw. durch Einw. von Hydroxylaminhydrochlorid auf a.a'-Diketo-pimelinsäure in der Siedehitze (Blaise, Gault, Bl. [4] 1, 84). — Zähe Flüssigkeit von bitter-süßlichem Geschmack (H., C. r. 100, 743). Erstartt im Kältegemisch aus Kohlendioxyd und Äther zu einer krystallinischen Masse, die bei —29° schmilzt (H., C. 1901 II, 807). Kp₁₀: 142°; Kp₁₅: 149°; Kp₅₆: 181,5°; Kp₁₀₀: 203° (korr.) (Krafft, Nördlinger, B. 22, 817); Kp₂₅: 162° (BL., G.); Kp₇₆₁: 281° (Beethellot, Petit, A. ch. [6] 18, 135); Kp: 274° (Henry, C. r. 100, 743; Bl. [2] 43, 618); Kp: 285–287,4° (korr.) (Perkin, Soc. 55, 702). D⁴: 1,0031; D¹⁵: 0,9952; D²⁵: 0,9894 (P.); D²⁵: 0,9888 (Gladstone, Soc. 59, 293); D¹¹: 0,9961 (Henry, C. r. 100, 743; Bl. [2] 43, 618). Löslich in Wasser, Alkohol, Chloroform; unlöslich in Äther, Schwefelkohlenstoff (H., C. r. 100, 742; Bl. [2] 43, 618). n_D²⁵: 1,4365 (Gl.). Molekularrefraktion und -dispersion: Gl. Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 699,55 Cal., bei konstantem Druck: 699,8 Cal. (Berthelot, Petit, A. ch. [6] 18, 135). — Gibt mit Zink und Salzsäure in Äther Pentamethylendiamin (Ladenburg, B. 16, 1151), mit Natrium und Alkohol Pentamethylendiamin und Piperidin (L., B. 18, 2957; 19, 780). Liefert beim Erhitzen mit 2 Mol.-Gew. Wasser und ¹/₂ Mol.-Gew. Schwefelsäure auf 180–200° als Hauptprodukt Glutarimid (Boeert, Eccles, Am. Soc. 24, 25). Liefert mit 2 Mol.-Gew. Hydroxylamin entsteht in der Kälte eine Verbindung C₅H₉ON₃ (s. u.) neben geringen Mengen von Glutarsäure-bis-amidoxim (Bledermann, B. 22, 2967). Löst sich leicht in rauchender Salzsäure, worauf energische Verseifung eintritt (H., C. r. 100, 743). Gibt mit Oxalsäurediäthylester und Natrium a-Keto-β-dieyan-valeriansäur

Verbindung C₅H₉ON₃. B. Aus 1 Mol.-Gew. Trimethylendicyanid und 1 Mol.-Gew. Hydroxylamin, gelöst in kaltem verdünntem Alkohol (Biedermann, B. 22, 2972). — Nadeln (aus Wasser oder Alkohol). F: 103°. Leicht löslich in heißem Wasser und Alkohol, fast unlöslich in Äther, Chloroform, Ligroin und Benzol. Löst sich in Säuren, aber nicht in Alkalien. Die wäßr. Lösung wird durch FeCl₃ rot gefärbt. Erzeugt in Fehlingscher Lösung keinen Niederschlag.

Pentandiamidin, Glutarsäurediamidin, Glutardiamidin $C_5H_{12}N_4=CH_2[CH_2\cdot C(:NH)\cdot NH_2]_2$. B. Das Hydrochlorid entsteht bei mehrtägigem Stehen von salzsauren Glutarsäure-bis-iminoalkyläthern mit alkoholischem Ammoniak neben einer Verbindung $C_{10}H_{21}N_7+3HCl$ (PINNER, B. 23, 2943; vgl. auch P., Die Imidoäther und ihre Derivate [Berlin 1892], S. 143). — Hydrochlorid $C_5H_{12}N_4+2HCl+2H_2O$. Rhomben. Schmilzt wasserhaltig bei 79°, wasserfrei bei 189°. Äußerst löslich in Wasser, leicht in Alkohol. Gibt beim Kochen mit Natriumacetat + Essigsäureanhydrid Diacetylglutarsäurediamid $CH_2(CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3)_2$. — $C_5H_{12}N_4+2HCl+PtCl_4$. Flache gelbe Prismen. Schmilzt unter Zersetzung bei 214°. Leicht löslich in heißem Wasser.

Pentandiamidoxim, Glutarsäure-bis-amidoxim $C_5H_{12}O_2N_4=CH_2[CH_2\cdot C(:N\cdot OH)\cdot NH_2]_2$. B. Entsteht, neben Glutarsäureimiddioxim (Syst. No. 3201), bei 10-stündigem Erhitzen einer Lösung von 1 Mol.-Gew. Trimethylendicyanid und 2 Mol.-Gew. Hydroxylamin in verdünntem Alkohol auf $60-70^\circ$ (Biedemann, B. 22, 2967). Beim Eindampfen scheidet sich zuerst das Glutarsäure-bis-amidoxim aus. Man filtriert, verdampft das Filtrat zur Trockne und zieht den Trockenrückstand mit siedendem Wasser aus; beim Erkalten scheidet sich noch Glutarsäure-bis-amidoxim aus. — Glänzende Prismen mit $1H_2O$ (aus Wasser). F: 233°. Leicht löslich in heißem Wasser und Alkohol, schwerer in Äther und Chloroform, schwer in Ligroin und Benzol.

O.O'-Diacetyl-glutarsäure-bis-amidoxim $C_9H_{16}O_4N_4=CH_2[CH_2\cdot C(:N\cdot O\cdot CO\cdot CH_3)\cdot NH_2]_2$. B. Beim Übergießen von Glutarsäure-bis-amidoxim mit Essigsäureanhydrid (BIEDERMANN, B. 22, 2969). — Nadeln (aus absolutem Alkohol). F: 115°. Leicht löslich in heißem Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther.

Glutarsäuredihydrazid $C_5H_{12}O_2N_4=CH_2(CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot NH_2)_2$. B. Aus Glutarsäurediäthylester durch Eintragen in $2^1/2$ Mol.-Gew. siedendes Hydrazinhydrat (Curtus, Clemm, J. pr. [2] 62, 194). — Blätter (aus verdünntem Alkohol). F: 176°. Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol, unlöslich in Äther. Reduziert Silberlösung in der Kälte, Fehlingsche Lösung beim Erwärmen.

Glutarsäurediazid $C_5H_6O_2N_6=CH_2(CH_2\cdot CO\cdot N_3)_2$. B. Aus dem Hydrochlorid des Glutarsäuredihydrazids in Wasser durch Natriumnitrit in Gegenwart von Ather (Curtius, Clemm, J. pr. [2] 62, 196). — Helles, leicht bewegliches, stechend riechendes Öl. Explodiert

beim Erhitzen, auch unter Wasser, sehr heftig. — Liefert mit Alkohol Trimethylendiurethan $CH_2(CH_2 \cdot NH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5)_2$.

2-Chlor-pentandisäure, α -Chlor-glutarsäure $C_5H_7O_4Cl = HO_2C \cdot CHCl \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Aus α -Amino-glutarsäure-Hydrochlorid in konz. Salzsäure durch Einw. von Natriumnitrit (Jochem, H. 31, 124). — Krystalle (aus trocknem Äther). Sintert bei 97°, schmilzt bei 100°. Leicht löslich in Wasser, Alkohol, Äther, Aceton; unlöslich in Benzol, Chloroform, Ligroin. — Beim Stehen in wäßr. Lösung bei $40-50^\circ$ entsteht α -Oxy-glutarsäure. Bildet in Wasser leicht zersetzliche Salze. — $CuC_5H_5O_4Cl$. — $BaC_5H_5O_4Cl$.

Diäthylester $C_9H_{15}O_4Cl=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CHCl\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. Flüssigkeit von angenehmem Geruch. Kp₁₅: $140^{0}-145^{0}$; Kp: 245^{0} (korr.) (Zers.). D^{23} : 1,14. Ist gegen Wasser beständiger als die α -Chlor-glutarsäure (Joohem, H. 31, 126).

2.2.3.4.4-Pentachlor-pentandisäure, $a.a.\beta.a'.a'$ -Pentachlor-glutarsäure $C_5H_3O_4Cl_5$ = $HO_2C\cdot CCl_2\cdot CHCl\cdot CCl_2\cdot CO_2H$. B. Beim Stehen von γ -Trichloracetyl- $a.a.\beta.\gamma.\gamma$ -pentachlor-buttersäure mit einer wäßr. $10\,^0/_0$ igen Sodalösung unter Chloroformabspaltung (ZINCKE, B. 25, 2226). Entsteht auch aus der γ -Dichlorbromacetyl- $a.a.\beta.\gamma.\gamma$ -pentachlor-buttersäure und Soda (Z.). — Nadeln mit $1H_2O$. Die bei 100^0 entwässerte Säure schmilzt bei 165° . Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther.

Dimethylester $C_7H_7O_4Cl_5=CH_3\cdot O_2C\cdot CCl_2\cdot CHcl\cdot CCl_2\cdot CO_2\cdot CH_3$. Nadeln (aus verdünntem Methylalkohol). F: $61-62^0$ (ZINCKE, B. 25, 2226).

- a-Brom-glutarsäure-diäthylester C₉H_{1s}O₄Br = C₂H₅·O₂C·CHBr·CH₂·CH₂·CO₂·C₂H₅. B. Man bromiert Glutarsäureanhydrid und gießt in Alkohol (Bowtell, Perkin, P. Ch. S. No. 216). Man erhitzt 5 g Glutarsäure und 16 g Phosphorpentachlorid auf dem Wasserbad, erhitzt das Produkt mit 6,5 g Brom und gießt in Alkohol (Perkin, Tattersall, Soc. 87, 366). Öl. Kp₃₅: 165−170° (B., P.). Liefert bei der Einw. von alkoholischer Kalilarge trans-Cyclopropan-dicarbonsäure-(1.2).
- 3-Brom-pentandisäure, β -Brom-glutarsäure $C_5H_7O_4B_T=CHBr(CH_2\cdot CO_2H)_2$. B. Durch Erhitzen von β -Oxy-glutarsäure mit gesättigter Bromwasserstoffsäure auf 100° (WISLICENUS, B. 32, 2047). Glutaconsäure wird mit der 3-4-fachen Gewichtsmenge bei 0° gesättigter wäßr. Bromwasserstoffsäure im Einschlußrohr auf 40° erwärmt (SSEMENOW, IK. 31, 389; C. 1899 II, 28). Krystallisiert wasserhaltig. Schmelzpunkt der wasserfreien Substanz: 139-140° (S.), 137° (W.). Liefert beim Erwärmen der neutralen Lösung ihres Natriumsalzes Vinylessigsäure (W.). Liefert, mit $1^1/2$ Mol.-Gew. Sodalösung gekocht, β -Oxy-glutarsäure und Vinylessigsäure (S.).
- 2.4-Dibrom-pentandisäure, a.a'-Dibrom-glutarsäure $C_5H_6O_4Br_2 = HO_2C \cdot CHBr \cdot CH_2 \cdot CHBr \cdot CO_2H$.
- a) Meso-a.a'-dibrom-glutarsäure C₅H₆O₄Br₂ = CH₂(CHBr·CO₂H)₂. B. Durch Bromierung der Glutarsäure (5 g) mit Phosphor (1,2 g) und Brom (25 g) (AUWERS, BERN-HARDI, B. 24, 2230). Aus dem beim Erhitzen von a-Oxy-glutarsäure auf 100° entstehenden Gemisch (5 g) bei 4-5-stündigem Erhitzen mit einer Lösung von 2,1 cem Brom in 10,15 cem Kohlenstofftetrachlorid auf 135-140° (PAOLINI, G. 32 I, 408). Aus cis-3.5-Dibrom-cyclopentandiol-(1.2) durch Oxydation mit Chromsäure (THIELE, A. 314, 309). Prismen (aus Ather). F: 169-170° (A., B.). Löslich in Wasser, Ather, Eisessig; fast unlöslich in Chloroform, Benzol, Ligroin (A., B.). Gibt bei der Reduktion Glutarsäure (TH.).

Diäthylester $C_9H_{14}O_4Br_2 = CH_2(CHBr \cdot CO_2 \cdot C_2H_5)_2$. Kp_{21} : 160° (Auwers, Bernhardi, B. 24, 2229).

- b) Racemische a.a'-Dibrom-glutarsäure C₅H₅O₄Br₂ = HO₂C·CHBr·CH₂·CHBr·CO₂H. B. Man trägt 7,2 g trans-3.5-Dibrom-cyclopentandiol-(1.2) bei 15-20° in eine Lösung von 40 g Chromsäure in 50 ccm Wasser und 7 ccm Schwefelsäure ein (Thiele, A. 314, 305). Nadeln oder Blättchen. F: 142-143° (Zers.). Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther, sehr wenig in Benzol und Toluol. Die wäßr. Lösung ist stark sauer. Gibt mit Silbernitrat sofort eine gelbliche Fällung, bei Gegenwart von Salpetersäure fällt erst nach einigen Minuten Bromsilber aus. Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub und Schwefelsäure Glutarsäure.
- x.x-Dibrom-glutarsäure $C_5H_4O_4Br_2$. B. Durch Erhitzen von 7,2 g Glutarsäure mit 18 g Brom und 15 ccm Wasser auf 100° neben CO_2 , Dibrombernsteinsäure und Tetrabromäthylen (Reboul, Bourgoin, Bl. [2] 27, 348). F: 101-102°.
- 2. Methylbutandisäuren, Propan-a. β -dicarbonsäuren, Methylbernsteinsäuren, Brenzweinsäuren $C_5H_8O_4=CH_3\cdot CH(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CO_2H$.

- a) Rechtsdrehende oder d-Brenzweinsäure $C_3H_8O_4=CH_3\cdot CH(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Man führt die dl-Brenzweinsäure mittels Strychnins in das saure Strychninsalz über, krystallisiert das Salz wiederholt um und regeneriert aus dem schwerer löslichen Salz der d-Säure die freie Säure (Ladenburg, B. 28, 1170). Entsteht unter teilweiser Racemisierung bei der Oxydation von gewöhnlichem Menthon durch Kaliumpermanganatlösung neben β -Methyl-adipinsäure und anderen Produkten (Markownkow, C. 1903 II, 288). F: 115° (L., B. 28, 1170). [a] $_{\rm B}^{\rm m}$: +9,89° in 18,66-29,27°/0 iger wäßr. Lösung (L., B. 29, 1254).
- b) Linksdrehende oder l-Brenzweinsäure $C_5H_8O_4=CH_3\cdot CH(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Läßt sich in nicht einheitlicher Form aus den Mutterlaugen des sauren Strychninsalzes der d-Brenzweinsäure (s. o.) gewinnen (Ladenburg, B. 28, 1171). Entsteht unter teilweiser Racemisierung beim Erwärmen von linksdrehender Propan-a.a. β -tricarbonsäure in wäßr. Lösung im Wasserbade (E. Fischer, Flatau, A. 365, 18). Krystalle (aus Äther + Benzol). Schmilzt nicht ganz konstant gegen 102° (E. F., F.). $[a]_0^{\infty}$: -7,9° (in Wasser; 0,1604 g Substanz gelöst zu 1,5978 g) (E. F., F.).
- c) dl-Brenzweinsäure (Moldenhauer, A. 131, 340). Beim Erhitzen von Brenztraubensäure mit Salzsäure im geschlossenen Rohr auf 100° (de Clermont, B. 6, 72) oder 120° (Wolff, A. 317, 24). Bei der trocknen Destillation der Weinsäure, Traubensäure und des Weinseins (Fourcroy, Vauquelin, A. ch. [1] 35, 164; 64, 42; Rose, Gehlens Journ. f. Chemie u. Phys. 3, 598). Aus Weinsäure (oder Traubensäure) und konz. Salzsäure bei 180° (Geuther, Riemann, Z. 1869, 318). Beim Erwärmen von β-Cyan-buttersäureäthylester mit Barytwasser auf dem Wasserbade (Bredt, Kallen, A. 293, 350). Man erhitzt 1.2-Dibrom-propan mit 2 Mol.-Gew. Kaliumcyanid und Alkohol auf dem Wasserbade und verseift das erhaltene Dinitril durch Erwärmen mit konz. Salzsäure im geschlossenen Rohr auf 100° (Simtson, A. 121, 161; vgl. dazu Euler, B. 28, 2953). Bei 4-wöchigem Stehen von Allylchlorid mit 1 Volum Athylalkohol, 1 Volum Wasser und etwas mehr als der äquivalenten Menge Kaliumcyanid, neben β-Äthoxy-butyronitril, Propylendicyanid und Triallylamin (Pinner, B. 12, 2053; vgl. dazu Euler, B. 28, 2953). Man erhitzt 1 Mol.-Gew. Allyljodid mit 2 Mol.-Gew. Kaliumcyanid und Alkohol im geschlossenen Rohr auf 100° und kocht die von Kaliumjodid abfiltrierte Lösung der Nitrile unter Zusatz von Kaliumhydroxyd (Claus, A. 191, 37; vgl. dazu Euler, B. 28, 2953). Bei der Reduktion von Itaconsäure, Citraconsäure und Mesaconsäure in Wasser mit Natriumamalgam (Kerulé, A. Spl. 1, 338; Spl. 2, 95). Durch Reduktion von Citraconsäure mit Titansesquisulfat (Knecht, B. 36, 168). Durch Reduktion von Citraconsäure mit Titansesquisulfat (Knecht, B. 36, 168). Durch Reduktion von Citraconsäure mit Titansesquisulfat (Knecht, B. 36, 168). Durch Reduktion von Citraconsäure mit Titansesquisulfat (Knecht, B. 36, 168). Durch Reduktion von Citraconsäure mit Titansesquisulfat (Knecht, B. 36, 168). Durch Reduktion von Citraconsäure sum Erhitzen von Mesaconsäure mit konz. Jodwasserstoffsäure (Swarts, Z. 1866, 723). Beim Erhitzen von Ketovalerolaeton-OC——CH₉

carbonsäure OC·O·C(CH₃)·CO₂H mit konz. Salzsäure oder Wasser auf 120° (Wolff, A. 317, 23; de Jong, R. 21, 198). Durch Schmelzen von Propan-a,a,β-tricarbonsäure (Bischoff, Guthzeit, B. 14, 615). Beim Kochen von a,β-Dicyan-buttersäureäthylester mit konz. Salzsäure (Higson, Thorpe, Soc. 89, 1463). Durch 4—6-stündiges Kochen von a-Methyl-a'-cyan-bernsteinsäurediäthylester mit starker Salzsäure (Bone, Sprankling, Soc. 75, 856). Beim Kochen von asymm. Methyl-acetyl-bernsteinsäurediäthylester CH₃·CO·C(CH₃)(CO₂·C₂H₅)·CH₂·CO₂·C₂H₅ mit konz. alkoholischer Kalilauge (Kressner, A. 192, 138). Beim Kochen von symm. Methyl-acetyl-bernsteinsäurediäthylester CH₃·CO·CH(CO₂·C₂H₅)·CH(CH₃)·CO₂·C₂H₅ mit konz. Kalilauge (Conrad, A. 188, 227). — Bei der Zersetzung der Methyl-acetyl-bernsteinsäurediäthylester CH₃·CO·CH(CO₂·C₂H₅)·CH(CH₃)·CO₂·C₂H₅ mit konz. Kalilauge (Conrad, A. 188, 227). — Bei der Zersetzung der Methyl-acetyl-bernsteinsäurediäthylester CH₃·CO·CH(CO₂·C₂H₅)·CH(CH₃)·CO₂·C₂H₅ mit konz. Kalilauge (Conrad, A. 188, 227). — Bei der Zersetzung der Methyl-acetyl-bernsteinsäurediäthylester CH₃·CO·CH(CO₂·C₂H₅)·CH(CH₃)·CO₂·C₂H₅ mit konz. Kalilauge (Conrad, A. 188, 227). — Bei der Zersetzung der Methyl-acetyl-bernsteinsäurediäthylester CH₃·CO·CH(CO₂·C₂H₅)·CH(CH₃)·CO₂·C₂H₅ mit konz.

methronsäure H₃C·C·O·C·CH(CH₃)·CO₂H (Syst. No. 2595) durch Bromwasser (Treff-Liew, Mangubi, Æ. 41, 879; C. 1909 II, 1874). Bei der Oxydation von rechtsdrehendem 1-Methyl-cyclohexanon-(3) (Syst. No. 612) (Markownikow, A. 336, 307). — Beim Schmelzen von Gummigutt mit Ätzkali (Hlasiwetz, Barth, A. 138, 73).

Darst. 400 g Weinsäure werden 15—20 Minuten lang geschmolzen, dann stärker erhitzt, bis saure Dämpfe entweichen; die geschmolzene Masse wird mit 400 g heißem Bimssteinpulver gemengt, die erkaltete Schmelze grob zerkleinert und aus einer zu ³/₄ gefüllten Retorte anfangs langsam (im ganzen 8—9 Stunden lang) destilliert (Béchamp, Z. 1870, 371; C. r. 70, 1000). Das Destillat löst man in 3—4 Volum Wasser, filtriert und verdunstet im Wasserbade, wobei man sofort die Brenzweinsäure krystallisiert erhält. Aus der Mutterlauge der Säure stellt man das in kaltem Wasser schwer lösliche saure Kaliumsalz dar, das man aus schwachem Alkohol umkrystallisiert; dieses Salz gibt beim Behandeln mit Schwefelsäure und Äther die freie Brenzweinsäure (Bourgoin, A. ch. [5] 12, 419). — 100 Tle. Weinsäure

werden mit 100 Tln. Essigsäure auf dem Wasserbade erwärmt und die Lösung über freiem Feuer zum Sirup eingedampft; bei mehrtägigem Stehen krystallisiert die Brenzweinsäure-

aus (SACC, Z. 1870, 432; C. r. 70, 1191).

Trikline (Rammelsberg, Ann. d. Physik 94, 519; vgl. Groth, Ch. Kr. 3, 405) Prismen. F: 112,5° (Böttinger, B. 11, 1352), 112° (Moldenhauer, A. 131, 340), 111° (Bone, Sprankling, Soc. 75, 860). D: 1,4105 (Schröder, B. 18, 1072). — Löslich in 1,5 Tln. Wasser von 20° (Arppe, A. 66, 76). Lösungswärme: Tanatae, H. 23, 249. Leicht löslich in Alkohol und Äther (A.). 100 Tle, kaltes Chloroform lösen bei Zimmertemperatur 0,35 Tle. Brenzweinsäure (Hjelt, B. 26, 1926). Assoziation in Phenollösung: Robertson, Soc. 83, 1428. — Molekulare Verbrennungswärme: 519,4 Cal. (Luginin, A. ch. [6] 23, 198), 515,2 Cal. (Stohmann, Kleber, Langbein, J. pr. [2] 40, 209). Spezifische Wärme: Hess, Ann. d. Physik [N. F.] 35, 425. — Elektrocapillare Funktion: Gouy, A. ch. [8] 8, 331. Elektrolytische Dissoziationskonstante für die erste Stufe k, bei 25°: 8,6×10⁻⁵ (Ostwald, Ph. Ch. 3, 285), bei 23°: 8,54×10⁻⁵ (Bone, Sprankling, Soc. 75, 863). Elektrolytische Dissoziationskonstante für die zweite k2: 1,6×10⁻⁶ (durch Zuckerinversion bei 100° bestimmt) (Smth, Ph. Ch. 25, 233). Grad der Farbveränderung von Methylorangelösung durch Brenzweinsäure als Maß der Affinitätskonstante: Veley, Ph. Ch. 57, 159. Neutralisationswärme: Tanatae, H. 23, 249; Massol, A. ch. [7] 1, 205.

Brenzweinsäure läßt sich durch Krystallisieren der sauren Strychninsalze in zwei optisch aktive Säuren (S. 637) zerlegen (LADENBURG, B. 28, 1170; 26, 1254). Versuch zur Aktivierung durch Veresterung des Silbersalzes mit einer ungenügenden Menge l-Amyljodid: WALDEN,

B. 32, 2704.

Brenzweinsäure geht beim Erhitzen auf 200° unter Abspaltung von Wasser in Brenzweinsäureanhydrid (Syst. No. 2475) über (Markownikow, A. 182, 328); dieses entsteht auch beim Erwärmen der Säure mit P₂S₅ (Böttinger, B. 11, 1352) oder mit Acetylchlorid (Perkin, Soc. 53, 564). Beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure auf etwa 300° zersetzt sich Brenzweinsäure unter Entwicklung von Kohlendioxyd (Oechenee de Coninck, Raynaud, C. r. 136, 817). Beim Erhitzen mit Glycerin auf etwa 300° entwickelt Brenzweinsäure nur Spuren von Kohlendioxyd (Oe. de Co., R., C. r. 136, 817). Brenzweinsäure zerfällt in wäßt. Lösung bei Gegenwart von Uranoxyd im Sonnenlicht in Kohlendioxyd, Buttersäure und etwas Propan (Seekamp, A. 133, 254). Bei Elektrolyse von brenzweinsaurem Kalium entstehen Propylen, Propylalkohol und Isopropylalkohol (Petersen, Ph. Ch. 33, 703). Brenzweinsäure wird beim Erhitzen mit grob gepulvertem Bimsstein unter Luftzutritt auf hohe Temperatur zu Kohlendioxyd und Wasser oxydiert (Oechener de Coninck, C. 1903 II, 712). Beim Erhitzen von I Tl. Brenzweinsäure mit 2,4 Tln. Brom und 1 Tl. Wasser auf 120° entsteht Bromcitraconsäureanhydrid C₅H₃O₂Br (Lagebmark, Z. 1870, 299; Bourgoin, Bl. [2] 28, 99; A. ch. [5] 12, 421; Fittig, Krusemaek, A. 206, 18). Erhitzt man 1 Tl. Brenzweinsäure mit 4,6 Tln. Brom und 8 Tln. Wasser auf 130—132°, so erhält man Kohlensäure und I.1.1.2-Tetrabromäthan (?) (Bourgoin, A. ch. [5] 12, 427). Bei der Destillation von brenzweinsaurem Natrium mit Phosphortrisulfid entsteht 3-Methyl-thiophen (Volhard, Erdmann, B. 18, 455). — Kondensation mit Aldehyden zu Homologen der Paraconsäure durch Erhitzen von brenzweinsaurem Natrium mit Aldehyden zu Homologen der Paraconsäure durch Erhitzen von brenzweinsaurem Natrium mit Aldehyden zu Homologen der Paraconsäure durch Erhitzen von brenzweinsaurem Natrium mit Aldehyden zu Homologen der Paraconsäure durch Erhitzen von brenzweinsaurem Natrium mit Aldehyden zu Homologen der Paraconsäure durch Erhitzen von brenzweinsaurem Natrium mit Salicylaldehyd: F., A. 25

NH₄C₅H₇O₄ (Arppe A. 66, 79; 87, 228; Gm. 2, 599; Kekulé, A. Spl. 1, 344; Geuther, Riemann, Z. 1869, 318). Monoklin (Rammelsberg, J. 1865, 478; $Ann.\ d$. Physik 94, 520). — (NH₄)₂C₅H₆O₄. Krystallinisch. Leicht löslich in Wasser, schwer in kaltem Alkohol (A., A. 87, 229). Geht beim Stehen im Vakuum in das saure Ammoniumsalz über (Kekulé, A. Spl. 1, 343). — NaC₅H₇O₄ (A., A. 66, 79; Gm. 2, 599). — Na₂C₅H₆O₄ +6H₂O (A., A. 66, 80; Gm. 2, 599). Blätter (Hlasiwetz, Barth, A. 138, 74). Nädelchen (Schlossberg, B. 33, 1085). 100 g der wäßr. Lösung enthalten bei 20° 39,726 g Salz (Schlossberg). Elektrisches Leitvermögen: Ostwald, Ph. Ch. 1, 106. — ChC₅H₇O₄ (A., A. 66, 79; ChCm. 2, 599). Monoklin (Rammelsberg, J. 1855, 478; ChCm. 4. ChCh. 1, 106. — ChCh. 1, 106. — ChCh. 1, 106. — ChCh. 3. ChCh. 3. ChCh. 4. 66, 80; ChCh. 2, 598). 100 Tle. Wasser von 20° lösen 56,33 Tle. Salz (Schlossberg, B. 33, 1085). Spurenweise in Alkohol löslich (Claus, A. 191, 42). — ChCh. 4. 66, 80; ChCh. 50, ChCh. 60). — ChCh. 60). Prismen (aus ammoniakhaltigem Wasser) (Kerulé, A. ChCh. 1, 345). — ChCh. 4. 66, 80; ChCh. 8. 60). Prismen (aus ammoniakhaltigem Wasser) (Kerulé, A. ChCh. 1, 345). — ChCh. 4. 66, 80; ChCh. 2, 601). Rhombisch (Rammelsberg, ChCh. 4. ChCh. 4. 66, 80; ChCh. 4. 66, 80; ChCh. 4. 66, 80; ChCh. 50). — ChCh. 601. — ChCh. 602). — ChCh. 603. ChCh. 603. ChCh. 604. ChCh. 604. ChCh. 605. ChCh. 606. ChCh. 606. ChCh. 606. ChCh. 606. ChCh. 606. ChCh. 607. ChCh. 608. ChCh. 609. ChC

 $3 \ H_2O \ (\text{Geuther}, \ \text{Riemann}, \ Z. \ 1869, \ 318). \ - \ Ba(C_5H_7O_4)_2 + 4H_2O \ (\text{Geu}, \ \text{Rie}, \ Z. \ 1869, \ 318). \ - \ BaC_5H_6O_4 + 2H_2O. \ \text{Krystalle} \ (\text{A., } A. \ 66, \ 80; \ \textit{Gm}. \ 2, \ 599). \ \text{Leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol (Geu., \ \text{Rie}, \ Z. \ 1869, \ 318). \ - \ ZnC_5H_6O_4. \ \text{Pulver} \ (\text{A., } A. \ 66, \ 80; \ \textit{Gm}. \ 2, \ 603). \ - \ ZnC_5H_6O_4 + 3H_2O \ (\text{A., } A. \ 66, \ 80; \ \textit{Gm}. \ 2, \ 603). \ \text{Sehr leicht löslich in Wasser.} \ - \ CdC_5H_6O_4 + 2H_2O \ (\text{A., } Gm. \ 2, \ 604). \ - \ CdC_5H_6O_4 + 3H_2O \ (\text{A., } Gm. \ 2, \ 604). \ - \ OAl_2(C_5H_6O_4)_2. \ \text{Niederschlag} \ (\text{A., } Gm. \ 2, \ 602). \ - \ PbC_5H_6O_4 + 2H_2O. \ \text{Nadeln} \ (\text{A., } A. \ 66, \ 80; \ \textit{Gm}. \ 2, \ 605). \ - \ PbC_5H_6O_4 + PbO \ (\text{A., } Gm. \ 2, \ 604). \ - \ PbC_5H_6O_4 + 2PbO \ (\text{A., } Gm. \ 2, \ 604). \ - \ Bi_2(C_5H_6O_4)_3 + Bi_2O_3 + 2H_2O \ (\text{A., } A. \ 66, \ 80; \ \text{vgl.} \ \textit{Gm}. \ 2, \ 603). \ - \ 2 \ UO_2(C_5H_6O_4) + C_5H_6O_4 + 2H_2O. \ \text{Krystallinisch} \ (\text{A., } Gm. \ 2, \ 607). \ - \ \text{NiC}_5H_6O_4 + 2H_2O. \ \text{Krystallinisch} \ (\text{A., } Gm. \ 2, \ 607). \ - \ \text{NiC}_5H_6O_4 + 2H_2O. \ \text{Krystallinisch} \ (\text{A., } Gm. \ 2, \ 607). \ - \ \text{NiC}_5H_6O_4 + 2H_2O. \ \text{Krystallinisch} \ (\text{A., } Gm. \ 2, \ 607). \ - \ \text{NiC}_5H_6O_4 + 2H_2O. \ \text{Krystallinisch} \ (\text{A., } Gm. \ 2, \ 607). \ - \ \text{NiC}_5H_6O_4 + 2H_2O. \ \text{Krystallinisch} \ (\text{A., } Gm. \ 2, \ 607). \ - \ \text{NiC}_5H_6O_4 + 2H_2O. \ \text{Krystallinisch} \ (\text{A., } Gm. \ 2, \ 607). \ - \ \text{NiC}_5H_6O_4 + 2H_2O. \ \text{Krystallinisch} \ (\text{A., } Gm. \ 2, \ 607). \ - \ \text{NiC}_5H_6O_4 + 2H_2O. \ \text{Krystallinisch} \ (\text{A., } Gm. \ 2, \ 607). \ - \ \text{NiC}_5H_6O_4 + 2H_2O. \ \text{Krystallinisch} \ (\text{A., } Gm. \ 2, \ 607). \ - \ \text{NiC}_5H_6O_4 + 2H_2O. \ \text{Krystallinisch} \ (\text{A., } Gm. \ 2, \ 607). \ - \ \text{NiC}_5H_6O_4 + 2H_2O. \ \text{Krystallinisch} \ (\text{A., } Gm. \ 2, \ 607). \ - \ \text{NiC}_5H_6O_4 + 2H_2O. \ \text{Krystallinisch} \ (\text{A., } Gm. \ 2, \ 607). \ - \ \text{NiC}_5H_6O_4 + 2H_2O. \ \text{Krystall$

Monomethylester der Brenzweinsäure $C_6H_{10}O_4=CH_8\cdot CH(CO_2\cdot CH_3\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot$

Dimethylester $C_7H_{12}O_4 = CH_3 \cdot CH(CO_2 \cdot CH_3) \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Neben dem Monomethylester beim Sättigen einer Lösung von Brenzweinsäure in Methylalkohol mit Chlorwasserstoff (Brühl, B. 26, 338; J. pr. [2] 47, 275; Meerburg, R. 16, 369). — Angenehm riechendes Öl. Erstart unterhalb —80° glasartig (v. Schneider, Ph. Ch. 22, 233). Kp_{759} : 1976 (korr.); Kp_{22} : 101^6 (Br.); $Kp_{750,7}$: $197.5-198^6$; Kp_{32} : $99.5-100^6$ (M.); Kp: $197-198^6$ (Bone, Sudbordugh, Sprankling, Soc. 85, 543). D_1^{19} : 1.0692 (Br., J. pr. [2] 47, 276); D_1^{19} : 1.07872 (M.). $n_1^{19.5}$: 1.42042 (Br., J. pr. [2] 47, 276).

Monoäthylester $C_7H_{12}O_4 = CH_3 \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CH_2 \cdot CO_2H$ oder $CH_3 \cdot CH(CO_2H) \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Durch Kochen von Brenzweinsäureanhydrid mit Äthylalkohol (BBÜHL, B. 26, 339; J. pr. [2] 47, 280). — Dickes Öl. Kp₂₂: 160—161°; $D_2^{40,3}$: 1,0982 (BB., J. pr. [2] 47, 280). $n_2^{20,2}$: 1,42899; $n_2^{30,2}$: 1,43121 (BB., J. pr. [2] 47, 280).

Methyl-äthyl-ester $C_8H_{14}O_4 = CH_3 \cdot CH(CO_2 \cdot CH_3) \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ oder $CH_3 \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Beim Erhitzen einer Lösung von 1 Mol.-Gew. des Monoäthylesters in Methylalkohol mit 1 Mol.-Gew. Methyljodid und 1 Mol.-Gew. Natriummethylat auf 120–130° (Brühl, B. 26, 341; J. pr. [2] 47, 287). Aus Brenzweinsäureanhydrid, Natriumäthylat und Methyljodid in äthylalkoholischer Lösung im geschlossenen Rohr bei 100° (Br., J. pr. [2] 47, 289). — Ätherisch riechendes Öl. Kp_{754,1}: 198–199°; Kp₂₀: 101–102°; D₄^{n,9}: 1,0391; $n_{\alpha}^{n,9}$: 1,41747; $n_{2}^{n,9}$: 1,41952 (Br., J. pr. [2] 47, 288).

Diäthylester $C_9H_{16}O_4=CH_3\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus Brenzweinsäure und Alkohol mittels Chlorwasserstoffs (Perkin, Soc. 45, 516; Brühl, B. 26, 338; J. pr. [2] 47, 277). — Flüssig. Erstarrt unterhalb -80° glasartig (v. Schneider, Ph. Ch. 22, 233). Kp₇₅₈: 218° (Malaguti, A. 25, 274); Kp: 217,5–218,5° (Perkin, Soc. 45, 516); Kp₇₅₉: 218° (korr.); Kp₃₈: 125° (Br.). D_{15}° : 1,01885; D_{25}^{\ast} : 1,01126 (P.); D_{1}° : 1,41984; n_{1}° : 1,42914 (Br.). Magnetische Rotation: Perkin, Soc. 45, 576. — Gibt bei monatelangem Stehen mit Ameisensäureäthylester und alkoholfreiem Natriumäthylat in ätherischer Lösung Oxymethylenbrenzweinsäurediäthylester C_2H_5 . $O_2C\cdot C(:CH\cdot OH)\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ (Syst. No. 292) und Formylbrenzweinsäurediäthylester $C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH(CHO)\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ (Syst. No. 292) (Fichter, Rudin, B. 37, 1611). Liefert mit Benzophenon und Natriumäthylat Methyl-diphenyl-itaconsäuremonoäthylester $(C_6H_5)_2C:C(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2H$ (Stobbe, B. 28, 3193; Stobbe, Noetzel, B. 39, 1070), mit Fluorenon und Natriumäthylat Methyl-biphenylen-itaconsäure C_6H_4 $C:C(CO_2H)\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2H$ (Stobbe, Gollücke, B. 39, 1068).

 $\begin{array}{l} \textbf{Di-akt.-amylester (vgl. Bd. I, S. 385)} \ C_{15} H_{28} O_4 = CH_3 \cdot CH_1 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot C_2 H_5] \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot C_2 H_5. \ \ B. \ \ Aus \ Brenzweinsäure und akt. \ Amylalkohol mittels \ Chlorater Chlorater (CH_3) \cdot C_2 H_5 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH$

wasserstoffs (Walden, Ph. Ch. 20, 576). — Kp₁₈: 172° (korr.) (W., Ph. Ch. 20, 577). $D_{\star, vac}^{m}$: 0,9529 (W., Ph. Ch. 20, 577). n_{D}^{m} : 1,4352 (W., Ph. Ch. 20, 577). $[a]_{D}^{m}$: +3,67° (W., Ph. Ch. 20, 577). Rotationsdispersion: W., Ph. Ch. 55, 13.

Dichlorid, Brenzweinsäurechlorid $C_5H_6O_2Cl_2=CH_3\cdot CH(COCl)\cdot CH_2\cdot COCl$. B. Aus Brenzweinsäure und Phosphorpentachlorid (HJELT, B. 16, 2624). — Flüssig. Kp: 190° bis 195° (HJELT); Kp₁₅: 87° (MEERBURG, R. 18, 370). — Liefert mit Natriumamalgam und Eisessig α -Methyl-butyrolacton $CH_3\cdot CH\cdot CO$ — $CH_2\cdot CH_2$ — $CH_3\cdot CH_2$ (H., B. 16, 2624; FICHTER, HERBRAND, B. 29, 1193, 1194).

Diamid, Brenzweinsäureamid $C_5H_{10}O_2N_2=CH_3\cdot CH(CO\cdot NH_2)\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH_2$. B. Aus Brenzweinsäureester und konz. wäßr. Ammoniak bei gewöhnlicher Temperatur (Weidel, Roithner, M. 17, 184). — F: 225°. — Beim Behandeln mit Kaliumhypobromit-Lösung entsteht das Harnstoffderivat OC NH·CO CH₂ (durch seine Spaltungsprodukte nachgewiesen).

Äthylester-nitril, Brenzweinsäure-äthylester-nitril, β -Cyan-buttersäure-äthylester $C_7H_{11}O_2N=CH_3\cdot CH(CN)\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_6$. B. Bei 7-stündigem Erhitzen von 18,5 g Äthylidenmalonsäurediäthylester, gelöst in 300 ccm Alkohol, mit der Lösung von 6,5 g Kaliumcyanid in 30 ccm Wasser auf 60° (Bredt, Kallen, A. 293, 351). — Flüssig. Kp₁₄: 105° bis 106°. — Beim Erwärmen mit überschüssigem Barytwasser entsteht Brenzweinsäure.

Dinitril, Brenzweinsäurenitril, Propylencyanid $C_6H_6N_2=CH_3\cdot CH(CN)\cdot CH_2\cdot CN$. B. Aus 1,2-Dibrom-propan und alkoholischem Cyankalium bei 150° (Simpson, A. 121, 160). Aus Allylchlorid und alkoholischem Cyankalium in der Kälte, neben anderen Produkten (Pinner, B. 12, 2053). Bei 6—7-stündigem Erhitzen von 200 g Allyljodid mit 150 g gepulvertem Cyankalium und 200 g absolutem Alkohol au 100°, neben β-Athoxy-buttersäurenitril; man läßt unter Umrühren erkalten, verdunstet den Alkohol aus der filtrierten Lösung und destilliert im Vakuum (Euler, B. 28, 2953). Beim Erhitzen von α.β-Dicyan-buttersäure $CH_3\cdot CH(CN)\cdot CH(CN)\cdot CO_2H$ (Higson, Thorpe, Soc. 89, 1463). — Flüssigkeit. Erstarrt im Kältegemisch zu Prismen und schmilzt dann bei +12° (Pi.). Kp: 252—254° (Pi.); Kp₂₀: 130—140° (E.). — Spaltet beim Schütteln mit verdünnter Alkalilauge Blausäure ab (Pomeranz, C. 1907 I, 704; A. 351, 359).

2-Chlor-2-methyl-butandisäure, β -Chlor-propan- $\alpha.\beta$ -diearbonsäure, Citrachlor-brenzweinsäure $C_5H_7O_4Cl=CH_3\cdot CCl(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Beim Erhitzen von Mesaconsäure mit 20 Tln. bei 0^6 gesättigter Salzsäure auf 140^6 (FITTIG, PRRIN, A. 188, 51; vgl. Swarts, Z. 1866, 724). Aus Citraconsäureanhydrid und rauchender Salzsäure bei gewöhnlicher Temperatur (FITTIG, LANDOLT, A. 188, 83). — Tafelförmige oder blättrige Krystalle. F: 129^6 (F., L.), $129-130^6$ (S.). — Zerfällt beim Kochen mit Wasser in HCl und Mesaconsäure, durch Kochen mit Alkalien in HCl, CO_2 und Methacrylsäure (F., P.).

2¹-Chlor-2-methyl-butandisäure, γ-Chlor-propan-a.β-dicarbonsäure, Itachlor-brenzweinsäure C₅H₇O₄Cl = CH₂Cl·CH(CO₂H)·CH₂·CO₂H. B. Itaconsäure wird mit dem doppelten Gewicht Salzsäure (bei 0° gesättigt) 2 Stunden lang auf 100° erhitzt (SWARTS, Z. 1866, 721; MICHAEL, SCHULTHESS, J. pr. [2] 45, 60). — Warzen (aus Wasser). F: 140° bis 141° (M., SCH.). Siedet nicht unzersetzt bei 225–230° (Sw.). — Geht beim Erhitzen im trocknen Luftstrome auf 150° in das Anhydrid über (Sw.). Liefert bei Einw. von Kalilauge, Kalk- oder Barytwasser oder beim Erhitzen mit Wasser auf 150° Itamalsäure (Sw.). Silberoxyd erzeugt Paraconsäure (Sw.).

Diäthylester $C_9H_{15}O_4Cl = CH_2Cl \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus der Säure und Alkohol mittels Chlorwasserstoffs (Swarts, Z. 1866, 722). — Siedet bei 250—2526 unter Entwicklung von etwas HCl.

2.3-Dichlor-2-methyl-butandisäuren, $a.\beta$ -Dichlor-propan- $a.\beta$ -dicarbonsäuren $C_5H_5O_4Cl_2=CH_3\cdot CCl(CO_5H)\cdot CHCl\cdot CO_9H$.

a) Niedrigschmelzende Form, Citradichlorbrenzweinsäure $C_5H_6O_4Cl_2 = CH_3 \cdot CCl(CO_2H) \cdot CHCl \cdot CO_2H$. B. Eine Citradichlorbrenzweinsäure enthaltende Lösung entsteht beim Sättigen von wäßr. Citraconsäure mit Chlor an der Sonne (Swarrs, J. 1873, 582; vgl. Michael, Tissor, J. pr. [2] 46, 388). — Darst. Man läßt Citraconsäureanhydrid mit einer $10^{\circ}/_{\circ}$ igen Lösung von 1 Mol.-Gew. Chlor in Tetrachlorkohlenstoff im Sonnenlichte stehen. destilliert darauf den Tetrachlorkohlenstoff ab und behandelt den Rückstand mit Wasser (Michael, Tissor, J. pr. [2] 46, 384). — Krystallmasse (aus Benzol). F: $119-120^{\circ}$ (Zers.)

- (M., T., J. pr. [2] 46, 385). Fast unlöslich in kaltem Benzol, ziemlich leicht in heißem, löslich in Alkohol, Äther, Aceton (M., T., J. pr. [2] 46, 385). Zerfällt bei der Destillation in Chlorcitraconsäureanhydrid, Chlorwasserstoff und Wasser (M., T., J. pr. [2] 46, 385). Beim Kochen mit Wasser entstehen Propionaldehyd, Chlormethacrylsäure, Chlorcitramalsäure und Chlorcitraconsäureanhydrid (M., T., J. pr. [2] 46, 385). Kalilauge erzeugt in der Kälte Chlorcitraconsäure und Chlormesaconsäure (M., T., J. pr. [2] 46, 389). Beim Kochen mit Ätzbarytlösung entsteht Chlormesaconsäure (M., T., J. pr. [2] 52, 339).
- b) Hochschmetzende Form, Mesadichlorbrenzweinsäure $C_5H_0O_4Cl_2=CH_3 \cdot CCl(CO_2H) \cdot CHCl \cdot CO_2H$. B. Das Chlorid entsteht beim Stehen von Mesaconsäurechlorid mit einer gekühlten $10^9/_0$ igen Lösung von Chlor in Tetrachlorkohlenstoff an der Sonne; man zerlegt das Chlorid mit Wasser (MICHAEL, TISSOT, J. pr. [2] 46, 390). Prismen (aus Benzol). F: 123°. Leicht löslich in Wasser, schwer in kaltem Benzol. Beim Erhitzen mit Wasser im Wasserbade entstehen Propionaldehyd, Chlormethacrylsäure, Chloreitramalsäure und Chloreitraconsäureanhydrid (M., T., J. pr. [2] 46, 391; 52, 338). Bei der Behandlung mit alkoholischer Kalilauge wird ein Gemisch von Chloreitraconsäure und Chlormesaconsäure gebildet (M., T., J. pr. [2] 46, 392).
- 2.2¹-Dichlor-2-methyl-butandisäure, $\beta.\gamma$ -Dichlor-propan- $\alpha.\beta$ -dicarbonsäure, Itadichlorbrenzweinsäure $C_5H_4O_4Cl_2=CH_2Cl\cdot CCl(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Aus Itaconsäure und Chlor (Swarts, Z. 1865, 55). Krystalle. Sehr leicht löslich in Wasser.
- 2-Brom-2-methyl-butandisäure, β-Brom-propan-a.β-dicarbonsäure, Citrabrom-brenzweinsäure C₅H₇O₄Br = CH₃·CBr(CO₂H)·CH₂·CO₂H. B. Beim Stehen von Citraconsäure oder Citraconsäureanhydrid mit höchst konz. Bromwasserstoffsäure (Ffffig. Landolf, A. 188, 77; Autenrieth, Pretzell, B. 36, 1271). Aus Mesaconsäure und rauchender Bromwasserstoffsäure bei 140° (F., L., A. 188, 82). Aus Brenzweinsäure, Brom und rotem Phosphor bei ca. 90° (Auwers, Imhäuser, B. 24, 2236). Monoklin prismatische (Arzruni, A. 188, 78) Krystalle. F: 148° (F., La.), 149° (Lutz, B. 35, 4370). Zersetzt sich beim Erhitzen über dem Schmelzpunkt (F., La.). Zerfällt beim Kochen mit überschüssiger Sodalösung in Bromwasserstoff, Kohlendioxyd und Methacrylsäure (F., La.). Das Silbersalz, mit Wasser auf 130° erhitzt, zerfällt in Silberbromid, Kohlendioxyd und Allylen (Bourgoin, Bl. [2] 28, 459). Gibt mit Ammoniak in Methylalkohol 2-Methyl-butanol-(2)-amid-(4)-säure-(1) CH₃·C(OH)(CO₂H)·CH₃·CO·NH₃ (Lutz, B. 35, 4370).
- 3-Brom-2-methyl-butandisäure, a-Brom-propan-a. β -dicarbonsäure $C_5H_7O_4Br=CH_3\cdot CH(CO_4H)\cdot CHBr\cdot CO_2H$. B. Aus Propan-a.a. β -tricarbonsäure in Wasser mittels Broms (Bischoff, Guthzeit, B. 14, 616; B., B. 23, 1928). Prismen (aus Wasser). F: 203,5° (B.). Elektrolytische Dissoziationskonstante der ersten Stufe k_1 : 4,8×10⁻⁸ (Walden, Ph. Ch. 8, 480), der zweiten Stufe k_2 : 51×10⁻⁶ (durch Leitfähigkeit bestimmt) (Wegscheider, M. 23, 629). Liefert bei längerem Erhitzen auf 210° Citraconsäureanhydrid (B.).

Brombrenzweinsäurediäthylester $C_9H_{15}O_4Br=CH_3\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_6)\cdot CHBr\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ oder $CH_3\cdot CBr(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Man behandelt Brenzweinsäure mit Brom und amorphem Phosphor und gießt das Reaktionsprodukt in Alkohol (Bone, Sprankling, Soc. 81, 48). — $Kp_{44}\colon 151-153^{\circ}$. — Liefert durch folgeweise Kondensation mit Natriumcyanessigester und Verseifung die a-Methyl-triearballylsäure.

2¹-Brom-2-methyl-butandisäure, γ-Brom-propan-a,β-dicarbonsäure, Itabrom-brenzweinsäure C₅H₇O₄Br = CH₂Br·CH(CO₂H)·CH₂·CO₂H. B. Aus Itaconsäure mittels einer bei 0° gesättigten Bromwasserstoffsäure bei gewöhnlicher Temperatur (Fittig, Landolt, A. 188, 73) oder bei 160° (Swarts, Z. 1866, 722). — Darst. 1 Tl. fein gepulverte Itaconsäure bleibt 5—6 Tage lang mit dem gleichen Volum bei 0° gesättigter Bromwasserstoffsäure unter häufigem Schütteln bei Zimmertemperatur stehen; die gebildeten Krystalle saugt man ab und wäscht sie einmal mit kaltem Wasser (Fittig, Bebb, A. 216, 79). — Monoklin prismatische (Arzhuni, A. 188, 75) Krystalle. F: 137° (F., L.). Siedet gegen 250° unter Zersetzung (S.). Leicht löslich in heißem Wasser (F., L.). — Zerfällt beim Kochen mit Soda oder Calcium-carbonat rasch in Bromwasserstoff, Itaconsäure und Itamalsäure (F., L.). Bei 6—7-stündigem Kochen der Säure mit Wasser ensteht Paraconsäure (F., L.). Mit Ammoniak in Methylalkohol entsteht 2-Methylol-butanamid-(4)-säure-(1) HO·CH₂·CH(CO₂H)·CH₂·CO·NH₂ (Lutz, B. 35, 4376). Liefert beim Sättigen der alkoholischen Lösung mit Chlorwasserstoff Itachlorbrenzweinsäurediäthylester (Swarts, Z. 1866, 722).

Diäthylester $C_9H_{16}O_4Br=CH_2Br\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus Itabrombrenzweinsäure und Alkohol bei 110^6 (Swarts, Z. 1866, 722). Aus Itabrombrenzweinsäure und Alkohol mit Bromwasserstoff (Anschütz, Reuter, A. 254, 144). Aus Itaconsäure und Alkohol mittels Bromwasserstoffs (A., R.). — Siedet bei $270-275^0$ unter teilweiser Zersetzung (S.). Kp₁₂: 140^0 (A., R.).

2.3-Dibrom-2-methyl-butandisäure, a. β -Dibrom-propan-a. β -dicarbonsäure $C_5H_6O_4Br_2=CH_3\cdot CBr(CO_2H)\cdot CHBr\cdot CO_2H$.

a) Niedrigschmelzende Form, Citradibrombrenzweinsäure C₅H₈O₄Br₂ = CH₃·CBr(CO₂H)·CHBr·CO₂H. B. Aus Citraconsäure und Brom (Kekulé, A. Spl. 2, 96). Aus Brenzweinsäure, Brom und rotem Phosphor bei 100° (Auwers, Imhäuser, B. 24, 2237). — Darst. Man vermengt 4 Tle. Citraconsäure mit 4—5 Tln. Wasser und 5 Tln. Brom (Fittig, Keusemark, A. 206, 2). — Prismen (aus Benzol). F: 150—151° (A., I.). 100 Tle. der wäßr. Lösung enthalten bei 13° 57,04 Tle. Säure (Fittig, Landolt, A. 188, 86). Sehr leicht löslich in Alkohol und Äther, fast unlöslich in Chloroform, Schwefelkohlenstoff, Benzol und Ligroin (A., I.). — Zersetzt sich bei der Destillation in Bromwasserstoff, Wasser und Bromeitraconsäureanhydrid (Kekulé). Gibt bei Behandlung mit Wasser und Zinkspänen bei höchstens 30° Brenzweinsäure und Mesaconsäure (Michael, J. pr. [2] 52, 320). Beim Kochen von Citradibrombrenzweinsäure mit Wasser entstehen Kohlensäure, Bromwasserstoff, Propionaldehyd und β-Brom-methaerylsäure (Fittig, Krusemark, A. 206, 7). Die gleichen Produkte werden erhalten, wenn man eine wäßr. Lösung von Citradibrombrenzweinsäure mit Kaliumcarbonat oder Kalilauge neutralisiert (Friedrich, A. 203, 353) oder mit einem Überschuß von Soda erwärmt (Fittig, Krusemark, A. 206, 3). Bei der Zersetzung mittels

Sodalösung in großem Überschuß entsteht auch Oxycitraconsäure HO₂C·C(CH₃)·CH·CO₂H (SSEMENOW, Æ. 31, 296; C. 1899 I, 1205). Citradibrombrenzweinsäure gibt bei der Einw. eines Überschusses von konz. Natronlauge oder Kalilauge unter Kühlung Brommesaconsäure (Lossen, Gerlach, B. 27, 1852; Michael, Tissot, B. 27, 2130; Michael, J. pr. [2] 52, 336). Beim Eintragen von Silberoxyd in die kalte, verdünnte Lösung wird Bromcitraconsäure gebildet (Bourgoin, Bl. [2] 31, 252). Bei der Einw. von Phenylhydrazin entstehen

unter Entwicklung von Kohlendioxyd 4-Methyl-1-phenyl-pyrazolon-(5) C₆H₅·N $\stackrel{\text{N}: CH}{\text{CO} \cdot \text{CH} \cdot \text{CH}_3}$ (Syst. No. 3562) und kleinere Mengen 3-Methyl-1-phenyl-4-benzolazo-pyrazolon-(5)

N: C·CH₃

C₆H₅·N

CO·C: N·NH·C₄H₅

NAUER, ÜLLENBERG, B. 33, 494). — CaC₅H₄O₄Br₂. Krystalle (Kekulé, A. Spl. 2, 98).

Diäthylester C₉H₁₄O₄Br₂ = CH₃·CBr(CO₂·C₂H₅)·CHBr·CO₂·C₂H₅. B. Aus Citraconsäurediäthylester mit Brom in ätherischer Lösung im Tageslicht (MICHAEL, SCHULTHESS, J. pr. [2] 43, 593). — Flüssig. Kp₂₂: 164°. — Beim Behandeln mit Zinkspänen und feuchtem Äther entsteht Mesaconsäurediäthylester (M., T., J. pr. [2] 43, 593). Verlauf der Bromentziehung durch Zink: MICHAEL, B. 34, 4221. Gibt bei der Behandlung mit etwas mehr als 2 Mol.-Gew. Natriumäthylat in alkoholischer Lösung Äthoxypitraconsäurediäthylester neben Diäthoxybrenzweinsäurediäthylester (LEIGHTON, Am. 20, 141).

b) Hochschmelzende Form, Mesadibrombrenzweinsäure $C_5H_6O_4Br_2 = CH_3 \cdot CBr(CO_2H) \cdot CHBr \cdot CO_2H$. B. Beim Erwärmen von Mesaconsäure mit Brom auf $60-70^{\circ}$ (Kekule, A. Spl. 2, 102). Aus Mesaconsäure, Brom und Wasser im geschlossenen Rohr bei $60-70^{\circ}$ (Fittig, Keusemark, A. 206, 2). — Warzen. Schmilzt bei langsamem Erhitzen unter Zersetzung bei $193-194^{\circ}$, bei raschem Erhitzen bei 204° (Fittig, Keusemark, A. 206, 3). 100 Tle. der wäßr. Lösung enthalten bei 13° 24,11 Tle. Säure (Fittig, Landolt, A. 188, 86). — Liefert bei der Destillation Bromeitraconsäureanhydrid (Morawski, J. pr. [2] 11, 469). Zerfällt beim Kochen mit Wasser in Bromeitraconsäureanhydrid und Bromwasserstoff; daneben entstehen Kohlensäure und Propionaldehyd (F., Kr., A. 206, 16). Beim Kochen mit 2 Mol.-Gew. Sodalösung entstehen Bromwasserstoff, Kohlensäure, Propionaldehyd und β -Brom-methacrylsäure, sowie Iso- β -brom-methacrylsäure (F., Kr., A. 206, 9). Gibt in wäßr. Lösung mit Anilin auf dem Wasserbade Bromeitraconanil und Brommethacrylsäure, beim Erhitzen auf freier Flamme Anilinocitraconanil (Fichter, Preiswerk, B. 35, 1627 Anm.).

Diäthylester $C_9H_{14}O_4Br_2 = CH_8 \cdot CBr(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CHBr \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Durch Einw. von Brom auf eine gekühlte Lösung von Mesaconsäurediäthylester in Chloroform unter Belichtung (MICHAEL, B. 34, 4220). — Flüssig. Kp_{13,5}: 152—153°. — Verliert beim Erhitzen in ätherischer Lösung mit Zinkstaub sein Brom rascher als Dibrombernsteinsäurediäthylester und Isodibrombernsteinsäurediäthylester.

3.3-Dibrom-2-methyl-butandisäure, a.a-Dibrom-propan- $a.\beta$ -dicarbonsäure $C_5H_6O_4Br_2=CH_3\cdot CH(CO_2H)\cdot CBr_2\cdot CO_2H$. Beim Behandeln von Propan-a.a β -tricarbonsäure $CH_3\cdot CH(CO_2H)\cdot CH(CO_2H)_2$ mit Brom (Bischoff, Emmer, B. 15, 1107). — F: 127—128°. Leicht löslich in Wasser. Zersetzt sich von 130° an. — Die freie Säure wird durch Bleizucker gefällt. Beim Erwärmen mit alkoholischem Kali entsteht α -Brom-crotonsäure (B., B. 23, 1927).

2.2¹-Dibrom-2-methyl-butandisäure , $\beta.\gamma$ -Dibrom-propan- $a.\beta$ -dicarbonsäure , Itadibrombrenzweinsäure $C_5H_4O_4Br_2=CH_2Br\cdot CBr(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Man übergießt 200 g Itaconsäure mit 200—250 ccm Wasser und gibt 250 g Brom hinzu (Kekulé, A. Spl. 1, 339). — Krystallkrusten. Leicht löslich in Alkohol und Äther, sehr leicht in Wasser (K.). — Zerfällt bei der Destillation in Bromwasserstoff und Bromitaconsäure (SWARTS, J. CH — C·CO₂H 1873, 584). Gibt beim Kochen mit einem Überschuß von Sodalösung Aconsäure O·CO·CH₂

(Syst. No. 2619) (K., A. Spl. 1, 347). Dieselbe Säure entsteht beim Kochen der Itadibrombrenzweinsäure mit Wasser und Bleioxyd (Swarts, J. 1873, 584). Itadibrombrenzweinsäure gibt bei gelindem Erwärmen der wäßr. Lösung mit Silberoxyd Itaweinsäure CH₂(OH) C(OH)(CO₂H)·CH₂·CO₂H (Syst. No. 251) (Kekulé, A. Spl. 1, 346; vgl. Morawski, J. pr. [2] 11, 453). Beim Erhitzen mit Kaliumjodid entsteht Itaconsäure neben Kaliumbromid und Jod (Swarts, Z. 1865, 54). Gibt mit Phenylhydrazin Butanalsäure-phenylhydrazon-phenylhydrazid C₆H₅·NH·N:CH·CH₂·CH₂·CO·NH·NH·C₆H₅ (Fichter, Guggenheim, J. pr. [2] 76, 545).

Diäthylester $C_9H_{14}O_4Br_9 = CH_2Br\cdot CBr(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus Itaconsäurediäthylester mit Brom in Chloroform (MICHARL, SCHULTHESS, J. pr. [2] 43, 593). — Flüssig. Kp₁₉: 158°. — Mit Zinkstaub und feuchtem Äther entsteht Itaconsäurediäthylester. — Tribrombrenzweinsäure $C_5H_5O_4Br_9$. B. Beim Erhitzen von Brenzweinsäure mit 3—5 Mol.-Gew. Brom und Wasser auf 120°, zuletzt auf 150° (LAGERMARCK, Z. 1870, 303). — Prismen. Sublimiert oberhalb 240°, ohne zu schmelzen. — $AgC_5H_3O_4Br_9$. Niederschlag. Unlöslich in Wasser.

 2^{i} -Jod-2-methyl-butandisäure, γ -Jod-propan- $\alpha\beta$ -dicarbonsäure, Itajodbrenzweinsäure $C_5H_7O_4I=CH_2I\cdot CH(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Aus Itaconsäure und 1 Mol.-Gew. Jodwasserstoffsäure bei 150° (Swarts, Z. 1866, 722). — Warzen. F: 135°. Schwer löslich in Wasser. — Gibt mit Jodwasserstoffsäure Brenzweinsäure.

3. 2-Methylsäure-butunsäure-(1), Propan-a.a-dicarbonsäure, Äthylmalonsäure $C_5H_8O_4=C_2H_5\cdot CH(CO_2H)_2$. B. Man setzt a-Brom-buttersäureäthylester mit Kaliumeyanid in wäßriger oder alkoholischer Lösung um und verseift das erhaltene Produkt mit Kalilauge (WISLIGENUS, B. 2, 721; WISLIGENUS, URECH, A. 165, 93; SAIZEW, TUPOLEW, A. 171, 243; MARKOWNIKOW, A. 182, 329). Der Diäthylester entsteht bei der Einw. von Äthyljodid auf Natriummalonsäurediäthylester in absolut-alkoholischer Lösung (Conrad, A. 204, 134) oder in absolut-atherischer Lösung (Michael, J. pr. [2] 72, 548); beim Eintragen von gepulvertem Kaliumhydroxyd in ein Gemisch von Malonsäurediathylester und Athyljodid (Michael, J. pr. [2] 72, 553); beim Erwärmen von Malonsäurediäthylester mit Athyljodid und Silberoxyd auf dem Wasserbade (LANDER, Soc. 77, 744); bei Einw. von 1 Mol.-Gew. Magnesiumäthylat und etwas mehr als 2 Mol.-Gew. Äthyljodid auf 2 Mol. Gew. Malonsäurediäthylester in Gegenwart von absolutem Alkohol (MEUNIER, C. r. 137, 700; Bl. [3] 29, 1175); durch Einw. von Äthyljodid auf das aus Zinkäthyljodid und Malonsäurediäthylester entstehende Produkt (DAIMLER, B. 20, 203; A. 249, 174; MICHAEL, Am. 25, 424); bei der Destillation von Oxalbuttersäurediäthylester C₂H₅·O₂C·CO·CH(C₂H₅)· ${
m CO_2 \cdot C_2 H_5}$ unter gewöhnlichem Druck (Wislicenus, Kiesewetter, B. 31, 194). - Darst.Man verseift den Diäthylester (s. S. 644) durch $^{1}/_{4}$ - $^{1}/_{2}$ stündiges Erwärmen mit konz. Kalilauge (je $^{1}/_{2}$ 5 g KOH + 1 g H $_{2}$ O auf 1 g Ester); nach Verdünnen mit Wasser gibt man unter Kühlung die dem gesamten Kali äquivalente Menge konz. Salzsäure hinzu und äthert die Athylmalonsäure aus oder man macht die Lösung mit konz. Salzsäure eben sauer, fällt mit höchst konz. Chlorcalciumlösung das Calciumsalz der Säure aus und zerlegt es mit Salzsäure (L. GATTER-MANN, Die Praxis des organischen Chemikers, 12. Aufl. [Leipzig 1914], S. 177; vgl. Schey, R. 16, 356). Um aus einem Äthylmalonsäurediäthylester, welcher von der Darstellung her mit Malonsäurediäthylester und mit Diäthylmalonsäurediäthylester verunreinigt ist, reine Äthylmalonsäure zu gewinnen, verfährt man nach Michael (J. pr. [2] 72, 539, 550) folgendermaßen: 75 g des rohen Äthylmalonsäurediäthylesters werden ½ Stunde mit 40 g 25% jeger Kalilauge geschüttelt und das alsdann noch ungelöste Öl eine Stunde mit 25 g Kali in 100 g Wasser am Rückflußkühler gekocht. Das jetzt noch unzersetzte Öl wird in eine Lösung von 25 g Kali in 30 g Wasser eingetragen, wobei heftige Reaktion erfolgt. Der vorhandene Diäthylmalonsäurediäthylester (welcher unverseift geblieben ist) wird durch Ausäthern entfernt und die Lösung nach Zusatz von soviel 20°/eiger Kalilauge, daß die Menge des angewandten Alkalis 70 g beträgt, 2 Stunden erhitzt. Sie wird dann zu 1 Liter verdünnt, mit Salzsäure neutralisiert und mit Chlorealeium gefällt. Es fällt fast reines äthylmalonsaures Calcium aus.

Prismen (aus Wasser). Krystallisiert auch mit 1 Mol. Wasser, das bei 100° entweicht (Massol, C. r. 126, 1354). Schmilzt wasserfrei bei 111,5° (Markownikow, A. 182, 332; Conrad, A. 204, 136; Massol, C. r. 126, 1354). 100 ccm wäßt. Lösung enthalten bei 0° 52,8, bei 50° 90,8 Tle. wasserfreie Säure (Massol, Lamouroux, C. r. 128, 1000). Lösungswärme: Mass., C. r. 126, 1354. Leicht löslich in Alkohol und Äther (Co.). Assoziation in Phenolösung: Robertson, Soc. 83, 1428. Molekulare Verbrennungswärme: 517,9 Cal. (Stohmann, Kleber, Langbein, J. pr. [2] 40, 209). Elektrolytische Dissoziationskonstante der ersten Stafe k, bei 25°: 1,27×10° 3 (Ostwald, Ph. Ch. 3, 284), der zweiten Stafe k₂: 0,54×10° 6 (durch Zuckerinversion bei 100° bestimmt) (Smith, Ph. Ch. 25, 225). Grad der Farbveränderung von Methylorangelösung als Maß der Affinitätskonstante (Veley, Ph. Ch. 57, 159). Neutralisationswärme: Mass., C. r. 126, 1355. — Zersetzt sich gegen 160° in Kohlendioxyd und Buttersäure (Wislicenus, Urech, A. 165, 95; Markownikow, A. 182, 332). Erleidet den gleichen Zerfall beim Eindampfen der wäßt. Lösung; die Zersetzung wird durch die Gegenwart von Salzsäure beschleunigt (Markownikow, A. 182, 332). Spaltet auch beim Erhitzen der Glycerinlösung ziemlich leicht Kohlendioxyd ab (Oedhser de Coninck, Raynaud, C. 1905 I, 671). Elektrolyse des Kaliumsalzes: Petersen, Ph. Ch. 33, 704. Äthylmalonsäure gibt beim Kochen mit Chloral in Gegenwart von Pyridin γ.γ.γ. Trichlor-β-oxy-α-äthyl-buttersäure CCl₃·CH(OH)·CH(C₂H₃)·CO₂H (Doebner, Segellyz, B. 38, 2733).

Erhitzen der Glyceriniosung ziemlich leicht Kohlendioxyd ab (Oechsner de Coninck, Ray-Naud, C. 1905 I, 671). Elektrolyse des Kaliumsalzes: Petersen, Ph. Ch. 33, 704. Äthylmalonsäure gibt beim Kochen mit Chloral in Gegenwart von Pyridin γ.γ.γ-Trichlor-β-oxy-α-äthyl-buttersäure CCl₃·CH(OH)·CH(C₂H₅)·CO₂H (Doebner, Segelletz, B. 38, 2733). CuC₅H₆O₄+3H₂O. Blaugrüne Tafeln (Wislioenus, Urech, A. 165, 96). — Ag₂C₅H₆O₄. Nadeln (aus heißem Wasser). Etwas leichter löslich in heißem Wasser als in kaltem (Daimler, A. 249, 178). — CaC₅H₆O₄+H₂O. Prismenförmige Krystalle. Ist in heißem Wasser schwerer löslich als in kaltem (Tufolew, A. 171, 245). — Ba(C₅H₇O₄)₂+H₂O. Blättchen oder flache Nadeln. Zerfällt beim Eindampfen der wäßt. Lösung sowie beim Erhitzen für sich etwas oberhalb 100° in buttersaures Barium und Kohlensäure (Dai., A. 249, 177). — BaC₅H₆O₄+ ½-1/2 H₂O. Prismen. Sehr schwer löslich in Wasser (Dai., A. 249, 177). — ZnC₅H₆O₄+ ½-1/2 H₂O. Tafeln (Markownikow, A. 182, 333; Conrad, A. 204, 136). Löslich in 456 Tln. Wasser

(M.). - PbC₅H₈O₄. Krystallinisch (WI., U., A. 165, 97).

Dimethylester $C_7B_{12}O_4 = C_2B_5 \cdot CH(CO_2 \cdot CH_3)_2$. B. Aus Malonsäuredimethylester, Äthyljodid und gepulvertem Kaliumhydroxyd (BISCHOFF, B. 40, 3135). — Öl. Kp: 178° bis 179°. D_4^{true} : 1,104. — Gibt bei der Bromierung Äthylbrommalonsäuredimethylester.

Monoäthylester $C_7H_{12}O_4=C_2H_5\cdot CH(CO_2H)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus 1 Mol.-Gew. Athylmalonsäurediäthylester in absolutem Alkohol und 1 Mol.-Gew. Kaliumhydroxyd in absolutem Alkohol (Marguery, Bl. [3] 33, 542, 544). Man verseift das Reaktionsprodukt, das man aus Malonsäurediäthylester und Athylbromid in alkoholischem Natriumäthylat erhält, mit der molekularen Menge alkoholischer Kalilauge bei gewöhnlicher Temperatur (STAUDINGER, BEREZA, B. 42, 4913). — Sirupöse Flüssigkeit. D_n^n : 1,0878; schwer löslich in Wasser, leicht in Ather und Benzol; n_n^n : 1,42945 (M., Bl. [3] 33, 545). — Geht beim Erhitzen auf 120° unter Abspaltung von CO_2 in Buttersäureäthylester über (ST., B.). Zersetzt sich auch beim Destillieren im Vakuum (M.). — $KC_7H_{11}O_4$. Krystalle. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol; unlöslich in Äther (M., Bl. [3] 33, 543).

Diäthylester C₂H₁₆O₄ = C₂H₅·CH(CO₂·C₂H₅)₂. B. Siehe oben bei Äthylmalonsäure. — Darst. Man gibt zu einer Lösung von 2,3 g Natrium in 25 g absolutem Alkohol allmählich 16 g Malonsäurediäthylester und fügt darauf 20 g Äthyljodid hinzu; man erwärmt dann 1—2 Stunden auf dem Wasserbade, bis die Flüssigkeit nicht mehr alkalisch reagiert, destilliert den Alkohol aus einem Kochsalzbade ab und entzieht dem Rückstand nach Zusatz von Wasser den Äthylmalonsäurediäthylester durch Äther (L. Gattemann, Die Praxis des organischen Chemikers, 12. Aufl. [Leipzig 1914], S. 177). Zur Reindarstellung vgl.: Michael, J. pr. [2] 72, 547, 550. — Flüssig. Kp₇₄₈: 211° (geringe Zers.) (M. J. pr. [2] 72, 550); Kp: 207—209° (Meunier, C. r. 137, 715; Bl. [3] 29, 1176), 207° (Conrad, A. 204, 134); Kp₁₆: 92° (Mi.); Kp₅: 77° (Eijkman, C. 1907 II, 1210). D⁴⁸: 1,0099 (Eij.); D³³₁₈: 1,008 (Co.); D³³₃₈: 1,004 (Mi.). n⁴⁸₁₈: 1,41802 (Eij.). Magnetische Rotation: Perkin, Soc. 45, 576. — Beim Erhitzen im geschlossenen Rohr auf 350° bleibt der Äthylmalonsäurediäthylester zum größten Teil unverändert, ein geringer Teil wird unter Bildung von Kohlendioxyd, Buttersäuresster, freier Buttersäure und Wasser zersetzt (Markownikow, A. 182, 334). Bei der Einw. von Jod auf Natriumäthylmalonsäurediäthylester in Gegenwart von absolutem Äther entsteht der (nicht in reinem Zustande isolierte) Jod-äthylmalonsäurediäthylester C₂H₅·C(O·C₂H₅)₂, der mit siedendem Barytwasser Äthyltartronsäure C₂H₅·C(OH)(CO₂H)₂, mit alkoholischer Kalilauge Äthoxy-äthylmalonsäurediäthylester liefert mit rauchender Salpetersüre Nitro-äthylmalonseurediäthylesters gibt in Benzol oder absolutem Äther bei den Umsetzungen mit Chloressigsäureäthylester, Chloraceton oder ω-Chlor-acetophenon kolloidale Lösungen von Natriumchlorid (Paal, Kühn, B. 41, 52, 53, 55, 56; vgl.: Michael,

B. 38, 3226; Paal, B. 39, 1438), mit Bromessigsäureäthylester oder mit ω-Brom-acetophenon kolloidale Lösungen von Natriumbromid (Paal, Kühn, B. 41, 58, 59; P., Zahn, B. 42, 285), sowie mit Jodpropionsäureäthylester kolloidale Lösungen von Natriumjodid (Paal, Kühn, B. 41, 61). Über die analoge Bildung von kolloidalen Lösungen von Kaliumchlorid und bromid mit Hilfe der Kaliumverbindung des Äthylmalonsäurediäthylesters vgl. Paal, Zahn, B. 42, 285, 295. Natriumäthylmalonsäurediäthylester liefert mit Phenylisocyanat in Äther eine Verbindung $C_{25}H_{21}O_4N_3$ (s. bei Phenylisocyanat) (Syst. No. 1640) neben trimolekularem Phenylisocyanat (Syst. No. 3889) (Michael, B. 38, 36).

Di-akt.-amylester (vgl. Bd. I, S. 385) $C_{15}H_{28}O_4 = C_2H_5 \cdot CH[CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot C_2H_5]_2$. Drehungsvermögen: Walden, \mathcal{H} . 30, 767; C. 1899 I, 327.

Äthylmalonsäure-äthylester-chlorid $C_7H_{11}O_3Cl=C_2H_5\cdot CH(COCl)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus dem Äthylmalonsäuremonoäthylester und Phosphorpentachlorid in Äther (STAUDINGER, BEREZA, ^{1}B . 42, 4914). Aus Äthylmalonsäuremonoäthylester und Thionylchlorid (Marguery, Bl. [3] 33, 547). — Schwach rauchende Flüssigkeit von unangenehmem Geruch (M.). Kp₂₅: 90—94 $^{\circ}$ (M.); Kp₁₃: 75—77 $^{\circ}$ (St., B.).

Äthylmalonsäuredichlorid, Äthylmalonylchlorid $C_5H_6O_2Cl_2=C_2H_5\cdot CH(COCl)_2$. B. Aus Äthylmalonsäure mit PCl₅ (Auger, A. ch. [6] 22, 350). — Kp₃₅: 76–82°.

Äthylmalonsäure-äthylester-amid C₇H₁₃O₃N = C₂H₅· CH(CO·NH₂)·CO₂·C₂H₅. B. Neben Äthylmalonsäurediamid aus Äthylmalonsäurediäthylester mittels verflüssigten Ammoniaks im geschlossenen Rohr bei 130° (E. F1SCHER, DILTHEY, B. 35, 849). Durch Einleiten von Ammoniak in die Benzol-Lösung des Äthylmalonsäure-äthylester-chlorids (MARGUERY, Bl. [3] 33, 547). — Nadeln. Sublimiert auf dem Wasserbade in Nadeln (E. F., D.). F: 77° (korr.) (E. F., D.), 90° (MAQUENNEScher Block) (M.). Sehr leicht löslich in Wasser (E. F., D.).

Äthylmalonsäurediamid $C_0H_{10}O_2N_2=C_2H_{5}\cdot CH(CO\cdot NH_2)_2$. B. Aus Äthylmalonsäurediäthylester mit konz. wäßr. Ammoniak bei Zimmertemperatur (Freund, Goldsmith, B. 21, 1245). Neben Äthylmalonsäureäthylesteramid aus Äthylmalonsäurediäthylester mittels verflüssigten Ammoniaks im geschlossenen Rohr bei $16-17^{\circ}$ oder mittels konz. alkoholischen Ammoniaks im geschlossenen Rohr bei 130° (E. Fischer, Dilthey, B. 35, 849). Aus Malonsäurediamid, Äthyljodid und Natriumäthylatlösung auf dem Wasserbade (H. Meyer, M. 28, 5; Conrad, Schulze, B. 42, 730). — Krystalle (aus Wasser oder Alkohol). F: 216° (korr.) (E. Fi., D.), 214° (H. M.), $212-214^{\circ}$ (C., Sch.), 212° (Henry, J. 1889, 639), 207° bis 208° (Fr., G.). Schwer löslich in Wasser, Alkohol und Methylalkohol; unlöslich in Äther und Chloroform.

Äthylmalonsäuremononitril, a-Cyan-buttersäure $C_5H_7O_2N = C_2H_5 \cdot CH(CN) \cdot CO_2H$. B. Der Äthylester entsteht bei der Einwirkung von Äthyljodid auf Natrium-cyanessigsäureäthylester (L. Henry, C. r. 104, 1619; P. Henry, J. 1889, 637) im Gemisch mit (30%) Diäthyleyanessigsäureäthylester (Hessleb, Am. 22, 170); man behandelt das Gemisch mit wäßriger Natronlauge bei Zimmertemperatur; hierbei wird der Ester der a-Cyan-buttersäure zur Cyanbuttersäure verseift, während der Ester der Diäthyleyanessigsäure unverändert bleibt (Hessleb, Am. 22, 173). Der Äthylester entsteht aus a-Brombuttersäureester, Alkohol und $Hg(CN)_2 + 2KCN$ bei 130% (Markownikow, A. 182, 330). Durch Einw. von 30%/ $_0$ iger Kalilauge auf Äthyleyanmalonsäurediäthylester $C_2H_5 \cdot C(CN)(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$ (Haller, Blanc, C. r. 132, 384). — Flüssig. Kp_{24} : 160—161%. — Zerfällt beim Erhitzen in Kohlendioxyd und Butyronitril (Hessler). — $AgC_5H_6O_2N$. Krystallinischer Niederschlag (Hessler). — Calciumsalz. Krystallinisch. Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol (Haller, Blanc).

Äthylester $C_7H_{11}O_2N=C_2H_5$ -CH(CN)·CO₂·C₂H₅. B. Siehe oben bei Äthylmalonsäuremononitril. — Darstellung des reinen Esters aus dem Silbersalz der Säure und Äthyljotid bei 50°: Hessler, Am. 22, 169. — Flüssig. Siedet bei 208,4—209,4° (korr.) fast unzersetzt (Markownikow, A. 182, 331); Kp; 207–209° (Hessler). D°: 1,009 (M.); D°:*: 0,985 (H.). — Zerfällt mit Salzsäure bei 100° in/Ammoniumehlorid, Äthylchlorid und Äthylmalonsäure (M.). — NaC₇H₁₀O₂N (Krückeberg, J. pr. [2] 49, 337).

Äthylmalonsäure-amid-nitril, a-Cyan-butyramid $C_5H_8ON_2=C_2H_5\cdot CH(CN)\cdot CO\cdot NH_2$. B. Bei der Einw. von wäßr. Ammoniak auf a-Cyan-buttersäureäthylester (L. Henry, C, r. 104, 1619; P. Henry, J. 1889, 638). Durch 24-stündiges Stehenlassen von rohem a-Cyan-buttersäureäthylester mit starkem Ammoniak (Hessler, Am. 22, 170). — Prismen aus Alkohol). F: 113° (L. Henry; P. Henry; Hessler). Kp_{775} : 276° (P. Henry); Kp_{24} : 180—190° (Hessler). Löslich in Wasser und Alkohol), sehr wenig löslich in Ligroin und Äther (Hessler), unlöslich in Benzol und Chloroform (P. Henry).

Äthylmalonsäuredinitril $C_5H_6N_2=C_2H_5\cdot CH(CN)_2$. B. Beim Erhitzen von Äthylmalonsäureamidnitril mit Phosphorsäureanhydrid (P. Henry, J. 1889, 639). Äthylmalonsäureamidnitril wird mit Phosphorpentachlorid bei 26 mm Druck erhitzt und destilliert (Hessler, Am. 22, 185). — Öl. Erstarrt bei -32° (P. Henry). Kp₇₅₆: 206° (P. Henry); Kp₇₄₆: 200°; Kp₂₀: 90—91° (Hessler). D¹¹: 0,9515 (P. Henry). Schwer löslich in Wasser (Hessler), löslich in Alkohol, Äther und Chloroform (P. Henry). — NaC₅H₅N₂ = C₂H₅· C(CN):C:N·Na. Schr zersetzlich (Hessler). — AgC₅H₅N₂. Sehr zersetzlich. Spaltet schon bei 0° Silbercyanid ab (Hessler).

Äthylmalonsäuredihydrazid $C_5H_{12}O_2N_4 = C_2H_5 \cdot CH(CO \cdot NH \cdot NH_2)_2$. B. Aus Äthylmalonsäurediäthylester und Hydrazinhydrat in siedendem absolutem Alkohol (Bülow, Bozenhardt, B. 42, 4801). — Nadeln (aus verdünntem Alkohol). F: 166° . — Liefert mit Acetessigester die Verbindung $C_2H_5 \cdot CH[CO \cdot NH \cdot N : C(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5]_2$ (Syst. No. 280).

2-Chlor-2-methylsäure-butansäure-(1), a-Chlor-propan-a-a-dicarbonsäure, a-Chlor-äthylmalonsäure, Äthylchlormalonsäure $C_5H_7O_4Cl = C_2H_5 \cdot CCl(CO_2H)_2$. B. Durch Verseifen des Äthylchlormalonsäurediäthylesters mittels absolut-alkoholischer Kaliauge bei -10° (Cloves, A. 319, 358). — Prismen (aus Benzol). Zersetzt sich etwas bei 100° . Schmilzt bei $102-103^{\circ}$. — Geht beim Erhitzen unter Abspaltung von Kohlendioxyd in a-Chlor-buttersäure über,

Diäthylester $C_9H_{15}O_4Cl=C_2H_5\cdot CCl(CO_2\cdot C_2H_5)_2$. B. Man leitet Chlor so lange in Äthylmalonsäurediäthylester, bis die theoretische Gewichtszunahme erreicht ist (CLOVES, A. 319, 358; vgl. Guthzeit, A. 209, 232). — Flüssig. Kp: 228°; D¹⁷: 1,110 (G.). — Liefert beim Verseifen mit Barytwasser Äthyltartronsäure und beim Kochen mit Salzsäure a-Oxybuttersäure (G.).

2-Brom-2-methylsäure-butansäure-(l), a-Brom-propan-a-a-dicarbonsäure, a-Brom-äthylmalonsäure, Äthylbrommalonsäure $C_5H_7O_4Br=C_2H_5$ ·CBr(CO $_2H_{12}$ · B. Aus Äthylmalonsäure, gelöst in warmem Wasser, und überschüssigem Brom (Conrad, Brück-NER, B. 24, 3005). — Schmilzt bei 104^0 unter Zerfall in a-Brom-buttersäure und Kohlendioxyd (C., B.). Bei der Einw. von Ammoniak in Methylalkohol entsteht Amino-äthylmalonsäure (Lutz, B. 35, 2553).

Dimethylester $C_7H_{11}O_4Br = C_2H_5 \cdot CBr(CO_2 \cdot CH_3)_2$. B. Durch Bromierung des Äthylmalonsäuredimethylesters (Bischoff, B. 40, 3136). — Ol. Kp₁₆: 111°.

Diäthylester $C_9H_{15}O_4Br = C_2H_5 \cdot CBr(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$. *B.* Aus Äthylmalonsäurediäthylester und Brom (Ruhemann, *B.* 26, 2357). — Kp_{16} : 115—119° (Bischoff, *B.* 40, 3136); Kp_{10} : 125° (R.). D^{18} : 1,315 (R.).

Äthylester-chlorid $C_7H_{10}O_3ClBr=C_2H_3\cdot CBr(COCl)\cdot CO_2\cdot C_2H_6$. B. Aus Äthylmalonsäure-äthylester-chlorid und Brom in Schwefelkohlenstoff (Staudinger, Bereza, B. 42, 4914). — Kp₁₄: 95—102°. Gibt in Äther mit Zinkspänen den Äthylketencarbonsäureäthylester $OC:C(C_2H_5)\cdot CO_2\cdot C_2H_6$.

- 4-Brom-2-methylsäure-butansäure-(1), γ -Brom-propan-a.q-dicarbonsäure, γ -Brom-äthylmalonsäure $C_5H_7O_4Br=CH_2Br\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)_2$. B. Aus Cyclopropan-1.1-dicarbonsäure und höchst konz. Bromwasserstoffsäure (FIFIG, RÖDER, B. 16, 2592; A. 227, 19; Perkin, Soc. 47, 814; B. 17, 324). Kleine warzenförmige Krystalle (aus Chloroform). F: 116° (F., R.), 117° (P.). Leicht löslich in Wasser, schwer in Benzol, Schwefelkohlenstoff und Ligroin (F., R.). Zerfällt beim Kochen mit Wasser in Bromwasserstoff und das Lacton der γ -Oxy-äthylmalonsäure $\frac{H_2C--CH\cdot CO_2H}{H_2\dot{C}\cdot O\cdot CO}$ (Syst. No. 2619) (F., R.).
- 2.4-Dibrom-2-methylsäure-butansäure-(1), $\alpha.\gamma$ -Dibrom-propan- $\alpha.\alpha$ -dicarbonsäure, $\alpha.\gamma$ -Dibrom-äthylmalonsäure $C_1H_0O_4Br_2=CH_2Br\cdot CH_2\cdot CBr(CO_2H)_2$. B. Bei 6—8-stdg. Stehen von Cyclopropan-dicarbonsäure-(1.1) in Chloroform mit einer $10^{\circ}/_{\circ}$ igen Lösung von 2 At.-Gew. Brom in Chloroform (MARBURG, A. 294, 125 Anm.). Tafeln (aus Chloroform + Schwefelkohlenstoff). F: $112-113^{\circ}$ (Zers.).

a-Nitro-propan-a.a-dicarbonsäure-diäthylester, a-Nitro-äthylmalonsäure-diäthylester $\mathrm{C_9H_{15}O_6N}=\mathrm{C_2H_5\cdot C(NO_2)(CO_2\cdot C_2H_5)_2}.$ B. Durch 2-tägige Einw. von rauchender Salpetersäure auf Äthylmalonsäurediäthylester bei gewöhnlicher Temperatur (ULPIANI, R. A. L. [5] 13 II, 348; G. 35 I, 274). — Öl. — Gibt mit Natriumalkoholatlösung a-Nitro-butter-säureäureäthylester.

4. Dimethylpropandisäure, Propan-β.β-dicarbonsäure, Dimethylmalon $s\"{a}ure C_5H_8O_4 = (CH_3)_2C(CO_2H)_2$. B. Man setzt a-Brom-isobuttersäureäthylester mit Kaliumcyanid in Alkohol um und verseift das erhaltene Produkt (MARKOWNIKOW, A. 182, 337). Beim Kochen von C.C-Dimethyl-barbitursäure (CH₃)₂C CO·NH CO mit Kalilauge (CONRAD, GUTHZEIT, B. 14, 1644). Bei der Oxydation von 2.2-Dimethyl-propandiol-(1.3) mit 4 Mol. Gew. Kaliumpermanganat in wäßr. Lösung (Just, M. 17, 82). Durch Oxydation von a.a-Dimethyl-glutaconsäure $HO_2C \cdot CH \cdot CH \cdot C(CH_3)_2 \cdot CO_2H$ mit Kaliumpermanganat (Henrich, B. 32, 670). Durch Erhitzen von Dimethylacetessigsäuremethylester mit Salpetersäure (D: 1,4), neben anderen Produkten (Perkin, Soc. 83, 1233). Aus Phoronsäure beim Kochen mit stark alkalischer Kaliumpermanganatlösung (Pinner, B. 15, 585) oder neben asymm. Dimethyl-bernsteinsäure beim Erwärmen mit verdünnter Salpetersäure auf 90° (Anschütz, B. 26, 827; An., Walter, A. 368, 97). In geringer Menge bei 6-tägigem Kochen von Fenchon mit konz. Salpetersäure (Gardner, Cockburn, Soc. 73, 708). Beim Behandeln einer abgekühlten verdünnten alkalischen Lösung von Filixsäure mit verdünnter Kaliumpermanganatlösung (Daccomo, G. 24 I, 517). Neben anderen Produkten bei der Einw. von wäßr. Kali- $CH_3 \cdot O_2C \cdot C(CH_3)_2 \cdot CO \cdot C --- -C \cdot CO \cdot C(CH_3)_2 \cdot CO_2 \cdot CH_3$

N.O.N lauge auf die Verbindung

4647), die aus Dimethylacetessigsäuremethylester und konz. Salpetersäure entsteht (Perkin, Soc. 83, 1236). Der Diäthylester entsteht aus Malonsäurediäthylester, Natriumäthylat und Methyljodid (Thorne, Soc. 39, 543). Der Diäthylester entsteht neben anderen Produkten bei der Einw, von Zink auf a-Brom-isobuttersäureäthylester und Kohlensäurediäthylester (Shdanowitsch, 3H. 40, 1375; C. 1909 I, 519). Das Monoamid entsteht bei der Oxydation

CO·NH·C(CH₃)·CO₂H (Syst. No. 3366) mit Kaliumpermanganat $(CH_3)_2C$ von Mesitylsäure

in saurer Lösung neben asymm. Dimethyl-succinimid (PINNER, B. 14, 1075; B. 15, 580). Man kocht das Monoamid mit Kalilauge. - Darst. Aus dem Diäthylester (s. S. 648) durch Verseifung mit Alkali (THORNE, Soc. 39, 544; vgl. Königs, Hörlin, B. 26, 2049).

Prismen (aus Benzol + Petroläther). Beginnt etwas oberhalb 100° zu sublimieren (Thorne, Soc. 39, 544); sublimiert gegen 120° in Nadeln (Markownikow, A. 182, 337). F: 186° (Thorne), 190° (Perkin, Soc. 83, 1237 Anm.), 192—193° (Königs, Hörlin, B. 26, 2049). Zersetzt sich beim Schmelzen unter Bildung von Kohlendioxyd und Isobutter-20, 2049). Zersetzt sich beim Schmeizen unter Bildung von Kohlendioxyd und Isobuttersäure (Ma.; Tho.; Kö., Hö.); dieser Zerfall tritt teilweise schon gegen 130° ein (Tho.); löst sieh bei 13° in 10 Th. Wasser und bei 100° in weniger als 3 Th. (Franchimont, R. 4, 205). Leicht löslich in absolutem Alkohol, Äther und Essigester, sehwer löslich in Chloroform, Benzol und Ligroin (Kö., Hö.). Molekulare Verbrennungswärme: 515,3 Cal. (Stohmann, Kleber, Langbein, J. pr. [2] 40, 208). Spezifische Wärme: Hess, Ann. d. Physik [N. F.] 35, 421. Elektrolytische Dissoziationskonstante für die erste Stufe k₁ bei 25°: 7,7×10⁻⁴ (Ostwald, Ph. Ch. 3, 285), für die zweite Stufe k₂: 0,31×10⁻⁶ (durch Zuckerinversion bei 100° bestimmt) (Switte Ph. Ch. 25, 296) — Ovedstionsmittel wirken auf Diinversion bei 1000 bestimmt) (SMITH, Ph. Ch. 25, 226). - Oxydationsmittel wirken auf Dimethylmalonsäure nur sehr schwach ein (Markownikow, A. 182, 338). So wird sie von Salpetersäure selbst beim Kochen nicht angegriffen (Franchimont, R. 4, 396). Entwickelt beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure auf 160-1806 Kohlenoxyd (BISTRZYCKI, V. SIEMIRADZKI, B. 39, 60). Bei der Elektrolyse des Kaliumsalzes des Monoäthylesters entstehen Tetramethylbernsteinsäureester und Methacrylsäureester (CRUM BROWN, WALKEB, A. 274, 48, 56). Dimethylmalonsäure gibt mit Harnstoff in Gegenwart von Phosphoroxychlorid oder von Soc. 39, 544). — PbC₅H₆O₄ + $^{1}/_{2}$ H₂O. Schuppen. Unlöslich in Wasser (Markownikow, A. 182, 338).

Monomethylester $C_0H_{10}O_4=HO_2C\cdot C(CH_3)_2\cdot CO_2\cdot CH_3$. Bei der Einw. von Natriumäthylat in alkoholischer Lösung auf die Verbindung $\overset{\operatorname{CH_3} \cdot \operatorname{O}_2\operatorname{C} \cdot \operatorname{C}(\operatorname{CH}_3)_2 \cdot \operatorname{CO} \cdot \operatorname{C}}{::} \overset{\operatorname{C} \cdot \operatorname{CO} \cdot \operatorname{C}(\operatorname{CH}_3)_2 \cdot \operatorname{CO}_2 \cdot \operatorname{CH}_3}{::} \overset{\circ}{:} \overset{\circ}{$

, die aus Dimethylacetessigsäuremethyl-

 $\mathbf{N} \cdot \mathbf{O} \cdot \mathbf{N}$ ester und konz. Salpetersäure entsteht (Perkin, Soc. 83, 1237). Durch Verseifung von 1 Mol.-Gew. Dimethylmalonsäuredimethylester mit Natriumäthylatlösung, die 1 At.-Gew. Natrium enthält (Perkin, Soc. 83, 1240). — Sirup. Schwer löslich in Wasser. — Zersetzt sich beim Erhitzen unter Bildung von CO_2 und Isobuttersäuremethylester. Beim Erhitzen mit Ammoniak im geschlossenen Rohr auf 100° entsteht Dimethylmalonsäuremonoamid. — $Ca(C_0H_9O_4)_2 + 2H_2O$. Krystallinische Krusten (aus Wasser) (P., Soc. 83, 1239).

Dimethylester $C_7H_{12}O_4=(CH_3)_2C(CO_3\cdot CH_3)_2$. B. Aus dimethylmalonsaurem Silber und Methyljodid im geschlossenen Rohr (Franchimont, R. 4, 206). Bei der Einw. von Methylakohol auf Dimethylmalonsäuredichlorid, das man aus der Säure und Thionylchlorid erhält (H. Meyer, M. 27, 46). Aus Dimethylmalonsäure, Methylalkohol und konz. Schwefelsäure (H. M., M. 27, 46). — Flüssig. Kp₇₅₃: 177—178° (korr.); D¹⁵: 1,071 (Fr.). — Gibt mit konz. Ammoniak Dimethylmalonsäurediamid (H. M., M. 27, 46; vgl. H. M., B. 39, 199).

Diäthylester $C_9H_{10}O_4=(CH_3)_2C(CO_2\cdot C_2H_5)_2$. B. und Darst. Man setzt Malonsäurediäthylester mit 2 Mol.-Gew. Methyljodid und 2 Mol.-Gew. Natriumäthylat in Alkohol um (Thorne, Soc. 39, 543; Königs, Hörlin, B. 26, 2049). Das so erhaltene Präparat enthält Monomethylmalonsäurediäthylester; beim Erhitzen mit alkoholischem Ammoniak auf 1409 bis 150° wird der Monomethylmalonsäurediäthylester in das entsprechende Diamid umgewandelt, während der Dimethylmalonsäurediäthylester im wesentlichen unverändert bleibt (E. Fischer, DILTHEY, B. 35, 851). Zur Reindarstellung vgl. auch Michael, J. pr. [2] 72, 546, 551. — Flüssig, Kp_{753} : 196—196,5° (korr.) (Mi., J. pr. [2] 72, 551); Kp: 196,2—196,7° (korr.) (Perkin, Soc. 45, 511); Kp: 194,5° (Th.). D_{15}^{15} : 1,00153; D_{25}^{25} : 0,99356 (P.); D_{15}^{25} : 0,9965 (Th.). Magnetische Rotation: Pr., Soc. 45, 512, 576. - Liefert mit Essigsäureäthylester und Natrium die Natriumverbindung des a.a-Dimethyl-acetondicarbonsäurediäthylesters C₂H₅·O₂C·C(CH₃)₂·CO·CH₂·CO₂·C₂H₅ (Perkin, Smith, Soc. 83, 775). Gibt mit Harnstoff in Gegenwart von Natriumäthylat C.C-Dimethyl-barbitursäure; analoge Verbindungen entstehen mit Methyl- und Phenylharnstoff (E. Fischer, Dilthey, A. 335, 341; Merck, D. R. P. 146496; C. 1903 II, 1483),

Dimethylmalonsäuremonochlorid $C_5H_7O_3Cl = CloC \cdot C(CH_3)_2 \cdot CO_2H$. B. Aus Dimethylmalonsäure und Thionylchlorid in siedendem absolutem Äther (STAUDINGER, OTT, B. 41, 2212). — Krystalle (aus Petroläther). Schmilzt unscharf bei 64-65° unter Zersetzung. - Gibt bei vorsichtigem Erhitzen über seinen Schmelzpunkt die Verbindung (C5H6O3)x (s. u.).

Dimethylmalonsäuredichlorid, Dimethylmalonylchlorid $C_5H_6O_2CI_2=(CH_3)_2$ $C(COCI)_2$. B. Aus Dimethylmalonsäure mit Phosphorpentachlorid (Franchimont, R. 4, 207). — Flüssig. Erstarrt im Kältegemisch. Kp_{767,9}: 165°. — Liefert beim Erhitzen mit Silberoxyd oder Silberoxalat in geringer Menge Dimethylketen (STAUDINGER, BEREZA, B. 41, 4463).

Verbindung ($(C_5H_4O_3)_X$ (polymerisiertes Dimethylmalonsäureanhydrid). B. Man tropft Dimethylmalonsäuredichlorid in eine sehr gut gekühlte wäßr. Pyridinlösung und filtriert sofort (Einhorn, A. 359, 169). Bei vorsichtigem Erhitzen des Dimethylmalonsäuremonochlorids über seinen Schmelzpunkt (Staudinger, Ott, B. 41, 2213). — Amorphes Pulver. Unlöslich in den meisten Lösungsmitteln (St., O.). — Zersetzt sich bei raschem Erhitzen bei 170-175° stürmisch, bei langsamem Erhitzen allmählich bei 163-165° in Kohlendioxyd, Dimethylketen und dessen Polymere (Sr., O.). Wird beim Kochen mit Athylenbromid, Nitrobenzol, Essigsäureanhydrid und Chinolin unter Abspaltung von CO₂ zersetzt (Sr., O.). Zieht leicht Feuchtigkeit an und geht dabei in Dimethylmalonsäure über (E.). Gibt mit wäßr. Ammoniak Dimethylmalonsäurediamid und Dimethylmalonsäure (E.).

Dimethylpropanamidsäure, Dimethylmalonsäuremonoamid $C_5H_9O_3N = H_9N$ CO·C(CH₃)₂·CO₂H. B. Beim Versetzen einer durch Schwefelsäure angesäuerten Lösung von

C(CH₃)₂·CO₂H. B. Beim Versetzen einer durch Schwefelsäure angesäuerten Lösung von

Masitylsäure (Stat. No. 2266) mit. Koliumparmangungt nahen (Syst. No. 3366) mit Kaliumpermanganat, neben $CO \cdot NH \cdot C(CH_3) \cdot CO_2H$ asymm. Dimethyl-succinimid (PINNER, B. 14, 1075; 15, 580). — Schmilzt bei 84-85°. Zersetzt sich unter Entwicklung von Kohlendioxyd bei 135°. — KC, H, O, N +2H, O. Prismen. Sehr leicht löslich in Wasser.

Dimethylmalonsäure-methylester-amid $C_4H_{11}O_3N = H_2N \cdot CO \cdot C(CH_3)_2 \cdot CO_2 \cdot CH_3$. Beim Einleiten von Ammoniak in die absolut-ätherische Lösung der Verbindung

, die aus Dimethylacetessigsäuremethyl-

ester und konz. Salpetersäure entsteht (Perkin, Soc. 83, 1241). — Nadeln (aus Äther). F: 85-860

Dimethylpropandiamid, Dimethylmalonsäurediamid $C_5H_{10}O_2N_2 = (CH_3)_2C(CO \cdot CO)$ NH_2 B. Aus Dimethylmalonsäuredimethylester mittels konz. wäßr. Ammoniaks (Perkin, Soc. 83, 1242; H. MEYER, B. 39, 199; M. 27, 46). Bei der Einw. von konz. wäßr. Ammoniak.

auf Dimethylmalonsäuredichlorid (H. M., B. 39, 200; vgl. Böttcher, Ch. Z. 30, 272). Aus Dimethylmalonsäuredichlorid durch Eintragen in eine ätherische Lösung von Ammoniak oder durch Verreiben mit Ammoniumearbonat (E. Fischer, Dilithey, B. 35, 855). Bei der Einw. von konz. wäßr. Ammoniak auf die Verbindung C₁₄H₁₈O₈N₂, die aus Dimethylacetessigsäuremethylester und konz. Salpetersäure entsteht (P., Soc. 83, 1241). — Krystalle (aus Wasser). F: 269° (korr.) (P., Soc. 83, 1242), 263° (korr.) (H. M., M. 27, 46), 261° (korr.) (E. F., D., B. 35, 855). — Wird durch Alkalien schwerer als Malonamid, aber viel leichter als Diäthylmalonamid verseift (F., D., B. 35, 853). Gibt beim Erhitzen mit Kohlensäuredimethylester oder -diäthylester in Gegenwart von Alkahalkoholat im Autoklaven auf 120° C.C.Dimethyl-barbitursäure (BAYER & Co., D. R. P. 163136; C. 1905 II, 1141).

Dimethylpropannitrilsäure, Dimethylmalonsäuremononitril, a-Cyan-isobuttersäure, Dimethyleyanessigsäure C₅H₂O₂N = NC·C(CH₃)₂·CO₂H. B. Durch Oxydation des Oxypivalinsäurenitrils oder seines Essigsäureesters mit Kaliumpermanganat in wäßr. Lösung (Вöнм, M. 27, 952). — Blätter. F: 56-57°.

Dimethylmalonsäure-methylester-nitril $C_9H_9O_2N = NC \cdot C(CH_3)_2 \cdot CO_2 \cdot CH_3$ Unter den Einwirkungsprodukten eines Gemisches von Malonsäurenitril, Methyljodid und Natriummethylat findet sich der Iminoäther $NC \cdot C(CH_3)_2 \cdot C(:NH) \cdot O \cdot C_2H_5$, den man durch kalte konz. Salzsäure zerlegt (HESSE, Am. 18, 743). — Öl. Kp_{20} : $76-78^{\circ}$.

Dimethylpropanamidnitril, Dimethylmalonsäure-amid-nitril, a-Cyan-isobutyramid, Dimethylcyanacetamid $C_5H_8ON_2=NC\cdot C(CH_3)_2\cdot CO\cdot NH_2$. B. Beim Kochen von Cyanacetamid mit Natriumäthylat und Methyljodid (Errera, G. 26 I, 208). — Triklin pinakoidale (LA VALLE, G. 26 I, 208) Tafeln (aus Alkohol). F: 105-1060. Sublimierbar. Ziemlich leicht löslich in Wasser und Alkohol (E.).

Dimethylpropandinitril, Dimethylmalonsäuredinitril $C_5H_6N_2 = (CH_3)_2C(CN)_2$. Beim Erhitzen von a-Cyan-isobutyramid mit 1 Mol.-Gew. Phosphorsäureanhydrid auf 170º (Errera, Bertè, G. 26 II, 224). Aus dem Disilber- oder Dinatrium-Salz des Malonsäuredinitrils mit Methyljodid (HESSE, Am. 18, 732, 738). — Krystalle (aus Ligroin). Riecht campherartig. Sublimiert sehon bei gewöhnlicher Temperatur in Nadeln. F: $31-32^{\circ}$. campherartig. Kp: 169,50 (korr.); Kp22: 62-660. Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol.

a.a-Dichlor-propan- β . β -dicarbonsäure-diäthylester, Methyl-[dichlormethyl]-malonsäure-diäthylester $C_9H_{14}O_4Cl_2=CHCl_2\cdot C(CH_3)(CO_2\cdot C_2H_5)_2$. B. Bei der Einw. eines Überschusses von Chloroform auf Natriummethylmalonester neben dem Chlormethylenbis-methylmalonester CHCl[C(CH₃)(CO₂·C₂H₅)₂] (Kötz, Zörnig, J. pr. [2] 74, 443). — Ol. Kp₁₂: 129°. — Reduziert beim Kochen ammoniakalische Silberlösung in Gegenwart von etwas Natronlauge.

5. Dicarbonsäuren $C_6H_{10}O_4$.

1. Hexandisäure, Butan-a. δ -dicarbonsäure, Adipinsäure $C_6H_{10}O_4=HO_2C-CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CO_2H$. V. Im Rübensaft (v. Lippmann, B. 24, 3302). — B. Durch Verseifung des Dinitrils, welches aus 1.4-Dibrom-butan bezw. 1.4-Dijod-butan durch Umsetzung mit Kaliumcyanid in $80^{\circ}/_{0}$ igem Alkohol gewonnen werden kann (Hamonet, C.r. 132, 346; Henry, C. 1901 II, 807; R. 21, 2). Neben Sebacinsäure durch Einw, von CO_2 auf das Gemisch von Magnesiumverbindungen, das aus 1.4-Dibrom-butan bei der Behandlung mit Magnesium entsteht (Gauthier, A. ch. [8] 16, 349). Aus β -Jod-propionsäure durch Erhitzen mit molekularem Silber anfangs auf $100-120^{\circ}$, schließlich auf $150-160^{\circ}$ (Wislicenus, A. 149, 221) oder mit fein verteiltem Kupfer auf 160° (INCE, Soc. 67, 159). Der Diäthylester entsteht als Nebenprodukt der Einw. von Natriummalonsäurediäthylester auf Äthylenchlorid (LEAN, Lees, Soc. 71, 1063, 1067). — Beim Erhitzen von Butan-α.α.δ-tricarbonsäure auf 150° (Monte-martini, R. A. L. [5] 4 II, 110; G. 26 II, 263). Beim Kochen von δ-Cyan-butan-α.α-dicarbonsäure-diäthylester mit verdünnter Schwefelsäure (Mellor, Soc. 79, 130). Der Diäthylester entsteht beim Erhitzen von Butan- $a.a.\delta.\delta$ -tetracarbonsäure-tetraäthylester mit Natriumäthylatlösung unter Druck auf 100° (Lean, Lees, Soc. 71, 1068). Die Säure entsteht bei der Verseifung von a.a'-Dicyan-adipinsäurediäthylester mittels alkoholischer Kalilauge (Best,

3-cyan-cyclopentan-carbonsäure-(1)-äthylester $CH_2 \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5)$ C: NH (Carpenter, H. Perkin, Soc. 75, 929; Best, Thorpe, Soc. 95, 686, 696). — Der Dimethylester entsteht bei

der Elektrolyse von Bernsteinsäureanhydrid in Methylalkohol in Gegenwart von Natriummethylat (Bouveault, Bl. [3] 29, 1042). Der Diäthylester entsteht bei der Elektrolyse des bernsteinäthylestersauren Kaliums (Crum Brown, Walker, A. 261, 117; R. Meyer, Jäger,

A. 347, 40) oder Natriums (BOUVEAULT, Bl. [3] 29, 1041) sowie neben Glutarsäurediäthylester und Bernsteinsäurediäthylester bei der Elektrolyse eines Gemisches von malonäthylestersaurem Kalium und bernsteinäthylestersaurem Kalium (VANZETTI, COPPADORO, R. A. L. [5] 12 II, 211). — Adipinsäure entsteht bei der Reduktion von Hexen-(3)-disäure HO₂C-CH₂·CH·CH·CH₂·CO₂H in Wasser mit Natriumamalgam (LIMPRICHT, A. 165, 263; vgl. Marquardt, B. 2, 385). Aus a-Dichlor-muconsäure HO₂C·CH·CCl·CCl·CH·CO₂H in Natriumamalgam (RUPE, A. 256, 16). Beim Erhitzen von Schleimsäure mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor im geschlossenen Rohr auf 140° (CRUM BROWN, A. 125, 19). Beim Erhitzen von Zuckersäure mit Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor im geschlossenen Rohr auf 140–150° (DE LA MOTTE, B. 12, 1572); ebenso aus Isozuckersäure CH(OH)-CH(CO₂H) O (Syst. No. 2617) (Tiemann, Haarmann, B. 19, 1266). — Beim Erhitzen CH(OH) · CH(CO₂H) von d.l. oder d-Methyltropinsäure-dimethylester-Jodmethylat CH₃·O₂C·CH₂·CH·CH·CH₂· CH[N(CH₃)₃I]·CO₂·CH₃ mit Kalilauge auf 245° (WILLSTÄTTER, B. 28, 3283).— Beim Kochen von Sebacinsäure mit Salpetersäure (ARPPE, J. pr. [1] 95, 205; Z. 1865, 300; CARETTE, C. r. 101, 1498; ÉTAIX, A. ch. [7] 9, 360; vgl. dazu Ince, Soc. 67, 155). Bei der Oxydation von Schacinsäure mittels Kaliumpermanganats in neutraler oder schwefelsaurer Lösung auf dem Wasserbade (Carette, C. r. 101, 1498). Beim Erhitzen von Stearinsäure mit Salpetersäure (Arpfe, J. pr. [1] 95, 206; Z. 1865, 301). Beim Erhitzen von roher Ölsäure mit Salpetersäure, neben anderen Produkten (Laurent, A. ch. [2] 66, 155, 166; Bromeis, A. 35, 93, 105). Bei der Oxydation von Ricinusöl mit Salpetersäure (Dietterle, Hell, B. 17, 2221). Beim Kochen von Talg mit Salpetersäure (Malaguri, A.ch. [3] 16, 84 Anm.; vgl. dazu Ince, Soc. 67, 156; Étalk, A.ch. [7] 9, 359). Beim Kochen von Walrat mit Salpetersäure (ARPPE, J. pr. [1] 95, 206; Z. 1865, 301; vgl. A. 120, 292, 124, 99). — Beim Eindampfen von 1g Cyclopenten-(1)-CH₂-C·CO₂H dicarbonsäure-(1,2) CH₂ CH₂-C·CO₂H mit einer Lösung von 4 g Kaliumhydroxyd in 6 g Wasser (Willstätter, B. 28, 663). Bei der Oxydation von Cyclohexan mit Salpeter-6 g Wasser (Willstätter, B. 28, 663). Bei der Oxydation von Cyclohexan mit Salpetersäure (Markownikow, A. 302, 34; Nametkin, B. 42, 1375). Bei der Oxydation von Nitrocyclohexan mit Salpetersäure (Nametkin, B. 42, 1374). Bei der Zersetzung von Ozonisierungsprodukten des Cyclohexens mittels Wasser (Harbies, v. Splawa-Neymann, B. 41, 3557; vgl. Harbies, Neresheimer, B. 39, 2849). Bei der Oxydation von Cyclohexanol mit Salpetersäure (Bouveault, Locquin, Bl. [4] 3, 438), von Cyclohexanolacetat mit Kaliumpermanganat in schwach alkalischer Lösung (Mannich, B. 39, 1595), von Cyclohexanon mit verdünnter Salpetersäure (Wislicenus, Magee, A. 275, 363). Bei der Oxycul Christian (Christian Company) $CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO$ $CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH$ (Syst. No. 616) mit 6-7 Tln. Salpetersäure (D: 1,38) dation von Tropilen (LADENBURG, A. 217, 139) oder in alkalischer Lösung mit Kaliumpermanganat (CIAMICIAN, SILBER, B. 29, 486; G. 26 II, 151; WILLSTÄTTER, A. 317, 250). Bei der Oxydation von CH₂·CH : CH·CH₂ (?) (Syst. No. 616) in schwach alkalischer Lösung mit Kalium-Granatal permanganat (Ciamician, Silber, B. 29, 484). Bei der Oxydation von ar-Tetrahydro- $CH_2 \cdot CH_2 \cdot C \cdot CH = CH$ mit Kaliumpermanganat in alkalischer Lösung a-naphthylamin $CH_2 \cdot CH_2 \cdot C \cdot C(NH_2) : CH$ (Bamberger, Althausse, B, 21, 1895). Bei der Oxydation von N-[ar-Tetrahydro- β -naphthyl]- $H_2C-CH_2-C-CH=C\cdot NC_5H_{10}$ (Syst. No. 3038) in Gegenwart von Soda mit piperidin H₂C-CH₂-C-CH=CH Kaliumpermanganat (Roth, B. 29, 1179).

Darst. Man erhitzt (cyclohexanhaltigen) bei 78—82° siedenden Petroläther (Dis. 0,752), gewonnen aus Petroleum von Baku, mit der 10-fachen Menge konz. Salpetersäure (D: 1,42) in einer Retorte an einem gut wirkenden Rückflußkühler. Wenn sich nach etwa 50—60 Stunden die entweichenden Gase aufhellen, destilliert man den Retorteninhalt auf ½-1/5 ab und dampft die verbleibende Lösung auf dem Wasserbade zur Trockne ein. Man verreibt den krystallinischen Rückstand mit etwa dem gleichen Volum Wasser, filtriert nach 12 Stunden ab, nimmt die ungelösten Krystalle in der eben nötigen Menge 25°/6 igen Ammoniaks auf, schüttelt nach eventuellem Verdünnen mit Wasser die Lösung zweimal mit Äther aus, erhitzt zum Sieden und macht mit konz. Salzsäure schwach sauer (ASCHAN, B. 32, 1771). — Man gibt 60 g Cyclohexanol zu einer Lösung von 120 g krystallisierter Soda in 1 Liter Wasser und fügt dann allmählich eine Lösung von 270 g Kaliumpermanganat in 5 Liter Wasser hinzu. Man filtriert nach 3 Tagen ab, dampft das Filtrat auf 500 ccm ein, neutralisiert mit Salzsäure und versetzt noch mit 120 g 38°/6 iger Salzsäure (Mannich, Hanch, B. 41, 575). — Man läßt in 1620 g siedende käufliche Salpetersäure innerhalb 3 Stunden 300 g

Cyclohexanol einfließen und setzt das Sieden dann noch 10 Minuten fort (BOUVEAULT, Loc-QUIN, Bl. [4] 3, 438). — Man trägt allmählich 100 g des durch Reduktion von Phenol mit Wasserstoff in Gegenwart von Nickel entstehenden Gemisches von viel Cyclohexanol und wenig Cyclohexanon in 1000 g siedende Salpetersäure vom spezifischen Gewicht 1,2 ein; beim Erkalten der erhaltenen Lösung scheidet sich die Adipinsäure aus (HOLLEMAN, VAN DER LAAN, SLIJPER, R. 24, 23). — Man gibt 20 g Cyclohexanon zu einer Lösung von etwa 40 g Soda in 250 ccm Wasser, läßt eine Lösung von 64,4 g Kaliumpermanganat in 2 Liter Wasser unter Kühlung durch Wasser zutropfen, filtriert nach erfolgter Entfärbung ab, engt das Filtrat stark ein und macht mit konz. Salzsäure stark sauer (Rosenlew, B. 39, 2202). — Man gibt 20 g Cyclohexanon zu einer lauwarmen Lösung von 70 g Kaliumpermanganat und 10 g Kaliumcarbonat in 1400 g Wasser, läßt bei gewöhnlicher Temperatur stehen, bis die Lösung entfärbt ist, filtriert, dampit das Filtrat auf 150 g ein und säuert mit 70 g konz. Salzsäure an (Blaise, Köhler, Bl. [4] 5, 682). — Man erwärmt 100 g Selapeter-süure (Dr. 142) auf dem Wasserbade und keeht, selat die Gasentwicklung negaliäßt. 20 säure (D: 1,42) auf dem Wasserbade und kocht, sobald die Gasentwicklung nachläßt, 30 Stunden über freiem Feuer, indem man die verdampfende Salpetersäure von Zeit zu Zeit ersetzt. Wenn beim Erkalten der Lösung nur noch eine geringe Abscheidung von Sebacinsäure erfolgt, verjagt man die Salpetersäure auf dem Wasserbade und nimmt den Rückstand mit heißem Wasser auf. Beim Erkalten der Lösung scheidet sich etwas Sebacinsäure aus, die abfiltriert wird. Das Filtrat neutralisiert man mit einer heiß gesättigten Barytlösung. Es scheidet sich sofort bernsteinsaures Barium ab, das man abfiltriert. Die Mutterlaugen ds bernsteinsauren Bariums werden auf etwa 150 com eingeengt. Beim Eindampfen scheidet sth adipinsaures Barium aus, das abgesaugt und mit Schwefelsäure zerlegt wird. Die vom adipinsauren Barium abfiltrierte Lösung wird mit Wasser verdünnt, mit Tierkohle gekocht und eingeengt, wobei glutarsaures Barium auskrystallisiert. Man filtriert das Salz ab und dampft das Filtrat ein. Das hierbei erhaltene, amorphe Produkt löst man in Wasser, gibt zu der Lösung einen Überschuß von Salzsäure, entfernt durch Konzentrieren der Lösung den größten Teil des Chlorbariums und schüttelt dann wiederholt mit Äther aus. Die ätherische Lösung befreit man von dem Lösungsmittel, nimmt den Rückstand mit heißem Benzol auf und reinigt die sich ausscheidende Adipinsäure durch wiederholtes Umkrystallisieren aus Wasser (Bödtker, Inaugural-Dissertation [Leipzig 1891], S. 4). Über ein weiteres Verfahren zur Trennung der bei der Oxydation der Sebacinsäure entstehenden Säuren: Bernsteinsäure, Glutarsäure und Adipinsäure mittels der Bariumsalze vgl. CARETTE, C. r. 101, 1499. Die bei der Oxydation von Ricinusöl durch Salpetersäure erhaltene Adipinsäure befreit man von beigemengter Korksäure durch aufeinander folgende Behandlung mit Äther und mit Wasser;

beigemengter Korksaure durch autemander tolgende Behandlung mit Ather und mit Wasser; die Adipinsäure ist in ersterem schwerer löslich, in letzterem leichter löslich als die Korksäure (Dieterle, Hell, B. 17, 2221). Trennung der Adipinsäure von Bernsteinsäure, Glutarsäure und Pimelinsäure: Bouveault, Bl. [3] 19, 562.

Monoklin prismatische (Beugnatelli, Z. Kr. 26, 298; B. 29, 485) Krystalle (aus Essigester). Zur Krystallform vgl. auch Fock, B. 19, 1266. F: 149—149,5° (Krafft, Noerdlinger, B. 22, 818), 150° (Hamonet, C. r. 132, 346), 150,6° (Stohmann, Kleber, Langbein, J. pr. [2] 40, 210), 151° (Mannich, Hangu, B. 41, 575), 153—153,5° (kort.) (Clamician, Silber, B. 29, 485). Kp₁₀₀: 265°; Kp₅₀: 244,5°; Kp₁₅: 216,5°; Kp₁₀: 205,5° (Krafft, Noerdlinger, B. 22, 818). 100 Tle. Wasser lösen bei 15° 1,44 Tle. Säure (Dieterle, Hell, B. 17, 2222). 100 ccm der gesättigten wäßr Lösung enthalten bei 15° 1,4 Tle. Säure (Lamouroux, C. r. 128, 999). 100 Tle. Äther lösen bei 15° 0,605 Tle., bei 19° 0,633 Tle. Säure (Dieterle, Hell, B. 17, 2222). Leicht löslich in Alkohol (Arpfe, Z. 1865, 301). Molekulare Verbrennungswärme für konstantes Volum: 668,6 Cal. (Stohmann, Kleber, Langbein, J. pr. [2] 40, 210). Elektrolytische Dissoziationskonstante für die erste Stufe k, bei 25°: 3,71×10—6 (Ostwald, Ph. Ch. 3, 283), 3,76×10—6 (Smith, Ph. Ch. 25, 194), 3,77×10—6 (Voerman, R. 23, 277). Elektrolytische Dissoziationskonstante für die zweite Stufe k₃: 2,4×10—6 (durch Zuckerinversion bei 100° bestimmt) (Smith, Ph. Ch. 25, 220). Neutralisationswärme: Massol, Bl. [3] 23, 100. — Adipinsäure krystallisiert aus heißer, starker Salpetersäure auch nach Eingerem Kochen unverändert aus (Dieterle, Hell, B. 17, 2222). Geht durch mehrstündiges Erhitzen mit Essigsäureanhydrid zunächst in Adipinsäureanhydrid über, welches beim CH₂·C

langsamen Destillieren unter gewöhnlichem Druck Cyclopentanon $CH_2 \cdot CH_2 \cdot C$

Adipinsaure Salze. Ammoniumsalz. a) Salz der Säure aus Tropilen. Krystallisiert triklin pinakoidal (Bücking, 4. 217, 141). — b) Salz der Säure anderer Herkunft (NH₄)₄C₅H₄O₄ (Weidel, M. 11, 524). Krystallisiert monoklin prismatisch (Bücking, 4. 217, 143; vgl. Arper, J. pr. [1] 95, 207; v. Lang, M. 11, 524; Z. Kr. 25, 517; Bruonatelli, Z. Kr. 26, 299). 100 Tle. Wasser lösen bei 14° 39,97 Tle. Salz (Dieterle, Hell, B. 17, 2223). Verliert bei 100° die Hälfte des Ammoniaks und geht dabei in das saure Ammoniumsalz über. Beim Erhitzen auf 120—150° entweicht alles Ammoniak unter Bildung der freien Säure (D., H.). — Na₂C₆H₆O₄ +2H₂O. Krystallmasse (Ar. J. pr. [1] 95, 206; Z. 1865, 301). — Na₂C₆H₆O₄ -4 (24)₄ +2 (24)₄ +2 (24)₄ +4 (24)₄

Monomethylester der Adipinsäure $C_7H_{12}O_4 = HO_2C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Entsteht als Nebenprodukt bei der Darstellung des Cyclopentanon-(2)-carbonsäure-(1)-methylesters aus Adipinsäuredimethylester mittels Natriums in Toluol (Bouveault, Locquin, Bl. [4] 3, 435). — F: 3°. Kp₁₀: 162° .

Dimethylester C₈H₁₄O₄ = CH₃·O₂C·CH₂·CH₂·CH₂·CH₂·CH₂·CO₂·CH₃. B. und Darst. Man versetzt eine Suspension von 100 g Bernsteinsäureanhydrid in 150 g Methylalkohol mit einer Lösung von 23 g Natrium in 230 g Methylalkohol und elektrolysiert diese Lösung unter Kühlung durch Wasser, indem man Quecksilber als Kathode benutzt (BOUVEAULT, Bl. [3] 29, 1042). — Farblose Flüssigkeit. Erstarrt bei 0° krystallinisch. Schmilzt bei 8° (B., Bl. [3] 29, 1042). Kp₁₃: 115° (B., Bl. [3] 29, 1043); Kp₁₀: 112° (B., Bl. [3] 29, 1046).

Diäthylester C₁₀H₁₈O₄ = C₂H₅·O₂C·CH₂·CH₃·CH₂·CH₂·CO₂·C₂H₅. B. Siehe auch Adipinsäure. Aus Adipinsäure und Alkohol mittels Chlorwasserstoffs (ARPPE, J. pr. [1] 95, 208). Aus Adipinsäure und gewöhnlichem Alkohol mittels Schwefelsäure (BOUVEAULT, LOCQUIN, Bl. [4] 3, 439). — Flüssig. Kp: 245° (ARPPE, Z. 1865, 302); Kp₁₄: 130° (BOUVEAULT, Bl. [3] 29, 1045). — Gibt bei Einw. von Natriumäthylat die Natriumverbindung des Cyclopentanon-(2)-carbonsäure-(1)-äthylesters (DIECKMANN, A. 317, 51); die gleiche Verbindung entsteht bei der Einw. von Natrium in siedendem Benzol (Dobson, Ferns, Perkin jun., Soc. 95, 2015) oder in siedendem Toluol (BOUVEAULT, Bl. [3] 21, 1020), sowie von Natriumamid in Benzol (Bou., Locquin, C. r. 146, 82; Bl. [4] 3, 440). Läßt man eine absolut-alkoholische Lösung des Diäthylesters zu Natrium fließen, so entsteht neben dem Cyclopentanon-carbonsäure-äthylester Hexandiol-(1.6) in sehr geringer Menge (Bou., Blanc, C. r. 137, 329; Bl. [3] 31, 1204).

Adipinsäureanhydrid $C_6H_8O_3 = \frac{CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO}{CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO} O$ (?) s. Syst. No. 2475.

Adipinsäuredichlorid $C_9H_9O_2Cl_2=ClOC\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot COCl$. B. Aus Adipinsäure und Phosphorpentachlorid (Étaix, A. ch. [7] 9, 369). Beim Erwärmen von Adipinsäure mit Thionylchlorid (R. Meyer, Jäger, A. 347, 49) auf 40° (Blaise, Koehler, C. r. 148, 490; Bl. [4] 5, 683). — Flüssig. Siedet mit geringer Zersetzung bei 125-128° unter 11 mm Druck und bei 130-132° unter 18 mm Druck (Étaix). — Gibt mit 2 Mol.-Gew. Natriummalonsäurediäthylester β_1 -Dioxo-octan-a.a.d.d-d-tetracarbonsäure-tetraäthylester $[-CH_2\cdot CO\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)_2]_2$ (Scheiber, Lungwitz, B. 42, 1323). Die Reaktion mit Methylzinkjodid in Toluol führt zu Octandion-(2.7); analog verläuft die Reaktion mit $C_2H_5\cdot ZnI$ (B., K.).

Hexanamidsäure, Adipinsäuremonoamid $C_eH_{11}O_sN = HO_2C \cdot CH_2 \cdot CH_$

Hexandiamid, Adipinsäurediamid $C_8H_{12}O_2N_2 = H_2N \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH_2$. B. Aus dem Adipinsäuredimethylester mit konz. wäßr. Ammoniak (Henry, J. 1885, 1334; C. r. 100, 944). — Krystallpulver. F: 220°. Löslich bei 12,2° in 227 Tln. Wasser.

Hexannitrilsäure, Adipinsäuremononitril, δ -Cyan-valeriansäure $C_{\delta}H_{\rho}O_{2}N = NC \cdot CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot CO_{2}H$. B. Beim Lösen des Natriumsalzes des Cyancyclopentanons $NC \cdot CH \stackrel{CO}{\leftarrow} CH_{2}$ in Wasser (Best, Thorpe, Soc. 95, 711). — Flüssig. — Liefert beim Kochen mit alkoholischer Kalilauge Adipinsäure. — $AgC_{\alpha}H_{\alpha}O_{\alpha}N$. Krystallpulver.

Hexandinitril, Adipinsäuredinitril, α.δ-Dieyan-butan $C_6H_3N_2=NC\cdot CH_2\cdot CH$

3.4-Dichlor-hexandisäure, $\beta \beta'$ -Dichlor-adipinsäure $C_6H_8O_4Cl_2 = HO_2C\cdot CH_2\cdot CHCl\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Beim Sättigen einer Lösung von $\mathcal{A}^{\beta,\gamma}$ -Hydromuconsäure in Eisessig mit Chlor (Ruhemann, Soc. 57, 939). — Nadeln (aus Wasser). F: 200° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol. — Beim Erhitzen mit alkoholischer Kalilauge entsteht Muconsäure.

Diäthylester $C_{10}H_{10}O_4Cl_2 = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot CHCl \cdot CHCl \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus der Säure und Alkohol mittels Chlorwasserstoffs (RUHEMANN, Soc. 57, 939). — Tafeln. F: 48—49°.

- 2-Brom-hexandisäure, a-Brom-adipinsäure $C_8H_9O_4Br = HO_2C \cdot CHBr \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CO_2H$. B. Aus Adipinsäure und 2 At.-Gew. Brom im geschlossenen Rohr bei 160° (GAL, GAY-LUSSAC, A. 155, 250). Krystalle (aus absolutem Alkohol). F: 131° (INCE, Soc. 67, 159). Wird durch Wasser teilweise zersetzt. Geht beim Kochen mit wäßr, Alkalien in a-Oxy-adipinsäure über (GAL, GAY-LUSSAC; INCE).
- 3-Brom-hexandisäure, β -Brom-adipinsäure $C_6H_9O_4Br = HO_9C \cdot CH_2 \cdot CHBr \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Durch 4-stündiges Erhitzen von 10 g $\Delta^{\beta,\gamma}$ -Hydromuconsäure mit 42 g einer $40^{\circ}/_{\circ}$ igen Lösung von Bromwasserstoff in Eisessig im Einschlußrohre auf 100° (WILL-STÄTTER,*HOLLANDER, B. 34, 1819; A. 326, 82). Prismen (aus Wasser oder Ameisensäure). F: 147° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol, heißem Wasser und heißer Ameisensäure, schwer in Äther, sehr wenig in Benzol.
- $a.\beta$ -Dibrom-adipinsäure-dimethylester $C_8H_{12}O_4Br_2=CH_3\cdot O_2C\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Aus $\mathcal{A}^{a.\beta}$ -Dihydromuconsäuredimethylester in Chloroform mittels Broms (Rupe, A. 256, 22). Nadeln. F: 84—85°.
- 2.5-Dibrom-hexandisäure, a.a'-Dibrom-adipinsäure $C_6H_8O_4Br_2=HO_2C\cdot CHBr\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CHBr\cdot CO_2H$.
- a) Hochschmelzende Form, "A-2.5-Dibrom-adipinsäure" $C_0H_8O_4Br_2 = HO_2C$ CHBr· CH_2 ·CHBr· CO_2H . B. Man läßt auf Adipinsäure Brom in Gegenwart von rotem Phosphor einwirken und zersetzt das erhaltene Bromid mit Wasser (Auwers, Bernhardi,

B. 24, 2231). Man führt Adipinsäure durch Phosphorpentachlorid in das Chlorid über. bromiert dieses bei Wasserbadtemperatur, behandelt das Reaktionsprodukt mit Eiswasser und äthert aus. Den gelben krystallinischen Rückstand der ätherischen Lösung löst man in 60° warmem Wasser; hierbei scheidet sich die hochschmelzende Dibromadipinsäure aus, während aus der wäßr. Mutterlauge durch Äther die stereoisomere, niedrig schmelzende Dibromadipinsäure (s. u.) erhalten wird (Rosenlew, B. 37, 2090; Le Sueur, Soc. 93, 718). — Nadeln oder Blättchen (aus Ameisensäure). F: 192—193° (Le S.), 191° (Zers.) (A., B.; R.). Leicht löslich in Äther, Essigester, unlöslich in kaltem Wasser und siedendem Benzol (R.). — Gibt beim Kochen mit Barytwasser die nicht spaltbare a.a'-Dioxy-adipin-

b) Niedrigschmelzende Form, "B-2.5-Dibrom-adipinsäure" C₆H₈O₄Br₂ = HO₂C·CHBr·CH₂·CH₂·CHBr·CO₂H. B. Siehe oben bei der hochschmelzenden Form. — Krystalle (aus Ameisensäure). F: 138—139° (Rosenlew, B. 37, 2091). Leicht löslich in Wasser, Äther und Essigester, unlöslich in Benzol und Ligroin (R.). — Gibt durch Kochen

mit Barytwasser die spaltbare a.a'-Dioxy-adipinsäure (R.).

Dimethylester einer $\alpha.\alpha'$ -Dibrom-adipinsäure $C_8H_{12}O_4Br_2 = CH_3 \cdot O_2C \cdot CHBr \cdot CH_2 \cdot CHBr \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Man bromiert Adipinsäuredichlorid auf dem Wasserbade und trägt das Reaktionsprodukt in Methylalkohol ein (Le Sueur, Soc. 95, 276). — Nadeln (aus Petroläther). F: 75-76°. Leicht löslich in Benzol, Chloroform, Aceton, Äther, schwer in Alkohol, Petroläther. — Beim Erhitzen mit Monoäthylanilin im Wasserbade entsteht

1-Phenyl-pyrrolidindicarbonsäure-(2.5)-dimethylester

enyl-pyrrolidindicarbonsäure-(2.5)-dimethylester $CH_3 \cdot O_2C \cdot CH \cdot N(C_6H_5) \cdot CH \cdot CO_2 \cdot CH_3$ Diäthylester der a.a'-Dibrom-adipinsäure $C_{10}H_{16}O_4Br_2 = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CHBr \cdot CH_2 \cdot CHBr \cdot CH_3 \cdot CH$

 $\begin{array}{c} \mathrm{CH}_{2}\cdot\mathrm{CHBr}\cdot\mathrm{CO}_{2}\cdot\mathrm{C}_{2}\mathrm{H}_{5}.\\ \mathrm{a)}\quad\mathrm{Feste}\quad\mathrm{Form}\quad\mathrm{C}_{10}\mathrm{H}_{16}\mathrm{O}_{4}\mathrm{Br}_{2} = \mathrm{C}_{2}\mathrm{H}_{5}\cdot\mathrm{O}_{2}\mathrm{C}\cdot\mathrm{CHBr}\cdot\mathrm{CH}_{2}\cdot\mathrm{CH}_{2}\cdot\mathrm{CHBr}\cdot\mathrm{CO}_{2}\cdot\mathrm{C}_{2}\mathrm{H}_{5}. \quad B.\\ \mathrm{Neben}\,\,\mathrm{der}\,\,\mathrm{flüssigen}\,\,\mathrm{Form}\,\,(\mathrm{s.}\,\,\mathrm{u.})\,\,\mathrm{bei}\,\,\mathrm{der}\,\,\mathrm{Einw.}\,\,\mathrm{von}\,\,\mathrm{absolutem}\,\,\mathrm{Alkohol}\,\,\mathrm{auf}\,\,\mathrm{das}\,\,\mathrm{aus}\,\,\mathrm{Adipin-} \end{array}$ säuredichlorid durch Bromieren erhaltene Produkt (LE SUEUR, Soc. 95, 275). Man behandelt Adipinsäure mit Brom und rotem Phosphor und trägt das rohe Bromid in absoluten Alkohol ein (WILLSTÄTTER, LESSING, B. 35, 2066). Beim Aufbewahren des flüssigen a.a'-Dibrom-adipinsäurediäthylesters (LE S.). — Vierseitige Prismen (aus Alkohol und Petroläther). F: 67° (LE S.), 65,5—66,5° (W., L.). Unlöslich in Wasser; schwer löslich in kaltem Alkohol; sonst leicht löslich (W., L.). — Liefert bei Einw. von Methylamin in Benzollösung und nach-

folgender Verseifung 1-Methyl-pyrrolidindicarbonsäure-(2.5) $\mathbf{HO_{9}C \cdot CH \cdot N(CH_{3}) \cdot CH \cdot CO_{2}H}$ (W., L.). Gibt beim Erhitzen mit Äthylanilin 1. Phenyl-pyrrolidindicarbonsäure (2.5) diäthyl-

CH₂-

ester und etwas a.a'-Bis-[āthylanilino]-adipinsāurediāthylester (LE S.).
b) Flüssige Form C₁₀H₁₀O₄Br₂ = C₂H₅·O₂C·CHBr·CH₂·CH₂·CHBr·CO₂·C₂H₅. B.
Siehe oben bei der festen Form. Dickes Ol. Kp₃₃: 204—206° (LE SUEUR, Soc. 95, 275).
— Geht beim Stehen teilweise in die feste Form über.

3.4-Dibrom-hexandisäure, $\beta.\beta'$ -Dibrom-adipinsäure $C_8H_8O_4Br_2=HO_2C\cdot CH_2\cdot CH_3$ CHBr·CHBr·CH₂·CO₂H. B. Beim Übergießen von Δ^{β.γ}-Dihydromuconsäure mit Brom (BAEYER, RUPE, A. 256, 19). Aus $\mathcal{A}^{\beta,\gamma}$ -Dihydromuconsäure in heißem Eisessig mittels Broms (Limpricht, A. 165, 272; Baeyeb; Rupe, A. 256, 19). Aus $\Delta^{\beta,\gamma}$ -Dihydromuconsäure in Wasser mittels Broms (Ruhemann, Blackman, Soc. 57, 374, 375; Ruh., Soc. 57, 938). — Nadeln. F: 196° (H. Meyer, M. 22, 795), 190° (Zers.) (L.). Leicht löslich in Alkohol, Ather, heißem Wasser, weniger in kaltem (L.). — Wird in Wasser von Natriumamalgam in $\Delta^{\beta,\gamma}$ -Dihydromuconsäure übergeführt (L.). Gibt bei Behandlung mit Silberoxyd Muco-

 $\stackrel{
m OC}{\stackrel{
m OC}{\stackrel{
m C}{\tiny 4}}}$ ${
m CO_2H}$ (Syst. No. 2619) (Limpricht, A. 165, 274; vgl. Baeyer, Rupe, A. 256, 22). Liefert beim Kochen mit alkoholischer Kalilauge Muconsäure (BAEYER, RUPE, A. 256, 23).

der Einw. von Brom auf den in Chloroform gelösten Hydrochlormuconsäuredimethylester (dargestellt aus Dichlormuconsäuredimethylester mit Zinkstaub und Eisessig) (BAEYEE, Ruff, A. 256, 20). Durch aufeinander folgende Behandlung von $\beta.\beta'$ -Dibrom-adipinsäure mit Thionylchlorid und mit Methylalkohol (H. MEYEE, M. 22, 796). — Nadeln (R.). F:

 $\begin{array}{ll} \textbf{Diāthylester} & \text{C_{10}H}_{16}\text{O_4Br}_2 = \text{C_2H}_5 \cdot \text{O_2C} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CHBr} \cdot \text{CH2r} \cdot \text{CH2r} \cdot \text{$CQ}_2 \cdot \text{$C_2$H}_5, & B. & \text{Aus} \\ \beta.\beta' \text{-Dibrom-adipinsaure und Alkohol mittels Chlorwasserstoffs} & (\text{$R\text{UHEMANN}}, & \text{$BLACKMAN}, \\ \end{array}$ Soc. 57, 372). Aus Hydromuconsäurediäthylester und Brom (R., Br., Soc. 57, 372). — F: 64°: Kp_{aa}: 212°. — Gibt mit konz, wäßr, Ammoniak Muconsäurediamid.

- x.x-Dibrom-adipinsäure $C_6H_8O_4Br_2=C_4H_8Br_3(CO_2H)_2$. B. Aus Adipinsäure und 4 At.-Gew. Brom bei 160° (Gal., Gall-Lussac, A. 155, 249). Gelbliches Pulver. Geht beim Lösen in Wasser in eine Dioxyadipinsäure über.
- 2.3.4-Tribrom-hexandisäure, $a.\beta.\beta'$ -Tribrom-adipinsäure (?) $C_4H_7O_4Br_3 = HO_2C \cdot CHBr \cdot CHBr \cdot CH_2 \cdot CO_2H$ (?) B. Beim Versetzen einer heißen $\mathcal{A}^{\beta,\gamma}$ -Hydromuconsäure-Lösung mit überschüssigem Brom (Limpricht, A. 165, 269). Nadeln. F: 177 –180°. Geht beim Kochen mit Baryt in $a.\beta.\beta'$ -Trioxyadipinsäure (?) über.
- 2.3.4.5-Tetrabrom-hexandisäure, $\alpha\beta\alpha'.\beta'$ -Tetrabrom-adipinsäure $C_0H_4O_4Br_4=HO_2C\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot CO_2H$. B. Beim Erwärmen von Muconsäure mit Brom auf dem Wasserbade (Baeyer, Rupe, A. 256, 27; Ruhemann, Dufton, Soc. 59, 750). Blättchen (aus verdünntem Alkohol). Verkohlt gegen 250°, ohne zu schmelzen (Baeyer, Rupe). Kaum löslich in Wasser, ziemlich leicht in heißem, verdünntem Alkohol, in Ather und Eisessig (Baeyer, Rupe). Beim Erhitzen mit Wasser im geschlossenen Rohr auf 120° entsteht das Lacton $C_6H_6O_5Br_2$ einer Dibromdioxyadipinsäure (Ruhemann, Dufton).

Dimethylester $C_8H_{10}O_4Br_4 = CH_3 \cdot O_2C \cdot CHBr \cdot CHBr \cdot CHBr \cdot CHBr \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Durch aufeinander folgende Behandlung von $\alpha.\beta.\alpha'.\beta'$ -Tetrabrom-adipinsäure mit Phosphorpentachlorid und mit Methylalkohol (BAEYER, RUPE, A. 256, 27). — Nadeln. F: 74°.

Diäthylester $C_{10}H_{14}O_4Br_4 = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CHBr \cdot CHBr \cdot CHBr \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus Muconsäurediäthylester mit Brom im Sonnenlicht (Ruhemann, Dufton, Soc. 59, 753). — Prismen (aus Alkohol). F: 70—71°.

2. 2-Methyl-pentandisäure, Butan-a.y-dicarbonsäure, α -Methyl-glutarsäure $C_0H_{10}O_4=HO_2C\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Beim Kochen von γ -Cyan-valeriansäure $CH_3\cdot CH(CN)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$ mit Natronlauge (W. Wislicenus, A. 233, 115). Beim Kochen von α -Methyl- γ -cyan-buttersäureäthylester $NC\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2\cdot C_2H_3$ mit $50^\circ/_0$ iger Schwefelsäure (Howles, Thorpe, Udall, Soc. 77, 947). Beim Erhitzen von α - γ -Dicyan-butan $NC\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CN$ mit rauchender Salzsäure (Franke, Kohn, H₂C -CH·CH₃ mit gepulvertem Kalium-M. 23, 745). Man erhitzt α -Methyl-butyrolacton $\mathbf{H_2C} \cdot \mathbf{O} \cdot \mathbf{CO}$ cyanid im geschlossenen Rohr auf 270° und kocht das Reaktionsprodukt in wäßr. Lösung mit konz. Kalilauge (Blanc, Bl. [3] 33, 886, 890). — Man reduziert den a-[Chlormethyl]glutarsäure-diäthylester in wäßr.-alkoholischer Lösung mittels Natriumamalgams und Schwefelsäure bei $40-60^{\circ}$ und verseift das Reaktionsprodukt mit Kalilauge auf dem Wasserbade (Weidel, M. 11, 505). Man behandelt α-Methylen-glutarsäure HO₂C·C(:CH₂)·CH₂· CH₂·CO₂H mit Bromwasserstoff in Eisessig und reduziert die erhaltene Säure in Natriumdicarbonatlösung mit Natriumamalgam unter Einleiten von CO₂ (v. Pechmann, Röhm, B. 34, 428). Bei der Reduktion der aus Cyclobutandicarbonsäure (1.3) durch HBr entstehenden Brom-methylglutarsäure (F: 106-107°, S. 656-657) in verdünnter Sodalösung mit Natriumamalgam (Perkin, Simonsen, Soc. 95, 1174). — Beim Kochen von Butan-a.y.y.tricarbonsäure-triäthylester mit Salzsäure (Auwers, A. 292, 210; Metlob, Soc. 79, 128). Wird als Anhydrid neben asymm. Dimethylbernsteinsäureanhydrid erhalten, wenn man a-Bromisobuttersäureäthylester mit Natriummalonester kondensiert, das erhaltene Estergemisch mit Kalilauge verseift, die durch Salzsäure in Freiheit gesetzten Säuren auf 200° erhitzt und das erhaltene Gemisch fraktioniert destilliert; die bei 270-290° siedende Fraktion liefert beim Kochen mit Wasser α -Methyl-glutarsäure (BISCHOFF, JAUNSNICKER, B. 23, 3400; vgl. BI., B. 23, Nochen mit wasser a-methyl-glutarsaure (BISCHOFF, JAUNSNICKER, B. 23, 3400; vgl. BI., B. 23, 3395).—Beim Kochen von a-Methyl-a-oxy-glutarsäure CH₃·C(OH)(CO₂H)·CH₂·CH₂·CO₄H mit Jodwasserstoffsäure und etwas rotem Phosphor (Krekeler, B. 19, 3270). Aus dem a-Methyla-a-aceto-glutarsäure-diäthylester CH₃·CO·C(CH₃)(CO₂·C₂H₆)·CH₂·CO₂·C₂H₆ und konz. alkoholischer Kalilauge (J. Wislicenus, Limpach, A. 192, 134). Bei der Reduktion von a-Methylen-glutarsäure (vgl. Fighter, Beisswenger, B. 36, 1203) in Wasser mittels Natrium-amalgams (Weidel, M. 11, 514). Beim Erhitzen von trans-a-Methyl-glutaconsäure (vgl. Fiest, Pomme, A. 370, 61) mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) im geschlossenen Rohr auf 170—1909 (v. SMOLIGHOWSKI, M. 15, 62). Bei 21 setindigen Kachen von Saccheron (Syntherical Control Contro 170—190° (v. Smoluchowski, M. 15, 63). Bei 21-stündigem Kochen von Saccharon (Syst. No. 2625) mit Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor (Kiliani, A. 218, 369). — Bei der Oxydation von Campherphoron (Syst. No. 616) in wäßr. Suspension mittels 4% iger Kaliumpermanganatiösung (Königs, Eppens, B. 25, 265). Bei der Oxydation von Carvenon (Syst. No. 617) mittels 20/0iger Kaliumpermanganatlösung (Tiemann, Semmler, B. 31, 2890). Man oxydiert 1-Methyl-cyclopentanon-(3)-carbonsäure-(1) mit Kaliumpermanganat in neutraler bezw. schwach alkalischer Lösung und destilliert das Oxydationsprodukt im Vakuum (SEMMLER, BARTELT, B. 39, 3962).

Prismen (aus Wasser). F: 77–78° (Auwers, A. 292, 210), 77,5° (Königs, Effens, B. 25, 265). Beginnt beim langsamen Erhitzen bei 77° zu schmelzen, schmilzt erst bei 80° zu einer klaren Flüssigkeit (Franke, Kohn, M. 23, 742). Kp4: 222° (geringe Anhydridbildung) (Auwers, A. 292, 210); Kp2: 214–215° (Tiemann, Semmler, B. 31, 2892); Kp1: 205–208° (Semmler, Bartelt, B. 39, 3962). Leicht löslich in Wasser, Alkohol, Äther, weniger löslich in Benzol (Tiemann, Semmler). Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Volum: 670,5 Cal. (Stohmann, Kleber, Langbein, J. pr. [2] 40, 214). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 5.4×10^{-5} (Bethmann, Ph. Ch. 5, 405), 5.2×10^{-6} (Walden, Ph. Ch. 8, 486); bei 24.4° : 5.4×10^{-5} (Mellor, Soc. 79, 128). — Gibt beim Erwärmen mit Acetylchlorid das Anhydrid CH2 CH2 CH CH3 (Syst. No. 2475) (Auwers,

A. 292, 210). Beim Destillieren des Natriumsalzes mit, Phosphortrisulfid" entsteht β -Methylpenthiophen $\overset{CH \cdot CH_2 \cdot C \cdot CH_3}{CH - S - CH}$ (Syst. No. 2364) (Krekeler, B. 19, 3270).

 $Ag_2C_6H_8O_4$. Amorph. In Wasser unlöslich (W. Wislicenus, A. 233, 116). — $PbC_6H_8O_4$ $\div H_2O$. Warzen. Schwer löslich in kochendem Wasser (Königs, Eppens, B. 26, 810).

2-Methyl-pentannitril-(1)-säure-(5), γ -Cyan-butan- α -carbonsäure, γ -Cyan-n-valeriansäure $C_6H_9O_2N=NC\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Das Kaliumsalz entsteht bei 2—3-stündigem Erhitzen von 10 g des Lactons der γ -Oxy-valeriansäure mit 8 g Kalium-cyanid auf 280—290° (W. WISLICENUS, A. 233, 113). — Prismen (aus Äther). F: 95—96°. Zersetzt sich beim Destillieren an der Luft. Ziemlich leicht löslich in Wasser und Benzol, sehr leicht in Chloroform, schwerer in Äther. — Zerfällt beim Kochen mit Natronlauge in Ammoniak und α -Methyl-glutarsäure.

Äthylester der 2-Methyl-pentan-nitril-(5)-säure-(1), δ -Cyan-butan- β -carbon-säure-äthylester, a-Methyl- γ -cyan-buttersäure-äthylester $C_8H_{13}O_2N=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CN$. B. Man erwärmt a-Methyl-acrylsäureäthylester mit Natrium-cyanessigsäureäthylester in alkoholischer Lösung auf dem Wasserbade und destilliert das Reaktionsprodukt unter gewöhnlichem Druck (Howles, Udall, Thorpe, Soc. 77, 947). – Flüssig. Kp: 210°. – Liefert beim Verseifen mit 50°/ $_0$ iger Schwefelsäure a-Methyl-glutar-säure.

2-Methyl-pentandinitril, $a.\gamma$ -Dicyan-butan, a-Methyl-trimethylencyanid $C_6H_8N_2=NC\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot CN$. B. Aus 1.3-Dibrom-butan und Kaliumeyanid in wäßralkoholischer Lösung (Franke, Kohn, M. 23, 744) — Flüssig. Kp: $269-271^{\circ}$. Kp₁₂: 134° . Löslich in Wasser, Alkohol, Äther (F., K., M. 23, 745). — Liefert bei Reduktion mit Natrium und siedendem Alkohol 1.5-Diamino-2-methyl-pentan und 3-Methyl-piperidin (F., K., M. 23, 878). Wird durch konz. Salzsäure zu a-Methyl-glutarsäure verseift (F., K., M. 23, 745).

Diäthylester der 2¹-Chlor-2-methyl-pentandisäure, δ -Chlor-butan- $\alpha\gamma$ -dicarbonsäure-diäthylester, α -[Chlormethyl]-glutarsäure-diäthylester $C_{10}H_{17}O_4Cl=C_2H_5$. $O_3C\cdot CH(CH_2Cl)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus 2-Methylol-pentandisäure in absolutem Alkohol mittels Chlorwasserstoffs (Weidel, M. 11, 594). – Öl. Kp₅₀: 184°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol. — Reduziert man den E-ster in wäßr.-alkoholischer Lösung mittels Natriumamalgams und Schwefelsäure bei $40-60^\circ$ und verseift das Reaktionsprodukt mit Kalilauge, so erhält man die α -Methyl-glutarsäure.

2-Brom-2-methyl-pentandisäure, a-Brom-a-methyl-glutarsäure $C_6H_9O_4Br = HO_2C \cdot CB_F(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2H$ oder 2^1 -Brom-2-methyl-pentandisäure, a-[Brom-methyl]-glutarsäure $C_6H_9O_4Br = HO_8C \cdot CH(CH_2Br) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Aus a-Methylen-glutarsäure $HO_2C \cdot C(:CH_2) \cdot CH_2 \cdot CO_2H$ durch Bromwasserstoff in Eisessig (v. Pechmann, Röhm, B. 34, 428). — Krystalle (aus Äther + Petroläther). F: 112° (v. P., R.), 110—111° (Fichter, Beisswenger, B. 36, 1203).

3-Brom-2-methyl-pentandisäure, β -Brom- α -methyl-glutarsäure $C_6H_9O_3Br=HO_2C\cdot CH(CH_3)\cdot CHBr\cdot CH_2\cdot CO_2H$ oder 4-Brom-2-methyl-pentandisäure, α' -Brom- α -methyl-glutarsäure $C_6H_9O_4Br=HO_2C\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot CHBr\cdot CO_2H$. Aus transa-Methyl-glutaconsäure $HO_2C\cdot CH(CH_3)\cdot CH: CH\cdot CO_2H$ und Bromwasserstoff in Eisessig im geschlossenen Rohr bei gewöhnlicher Temperatur (Feist, Pomme, A. 370, 72). — Nadeln (aus Chloroform). F: 141°. Ziemlich schwer löslich in Chloroform und Benzol.

4-Brom-2-methyl-pentandisäure, a'-Brom-a-methyl-glutarsäure $C_6H_9O_4Br = HO_2C \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CHBr \cdot CO_2H$ oder 2^1 -Brom-2-methyl-pentandisäure, a-[Brom-methyl]-glutarsäure $C_6H_9O_4Br = HO_2C \cdot CH(CH_2Br) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Beim Erhitzen

von cis-Cyclobutan-dicarbonsäure-(1.3) mit einer bei 0° gesättigten wäßr. Bromwasserstoffsäure im geschlossenen Rohr auf 100° (Perkin, Simonsen, Soc. 95, 1174). — Nadeln (aus Benzol). F: $106-107^{\circ}$. Leicht löslich in Äther, Wasser, Ameisensäure, schwer in Chloroform, Petroläther. — Natriumamalgam reduziert in verdünnter Sodalösung zu α -Methylglutarsäure.

3.4-Dibrom-2-methyl-pentandisäure, $\beta.a'$ -Dibrom- α -methyl-glutarsäure $C_0H_9O_4Br_2 = HO_2C\cdot CH(CH_3)\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot CO_2H$. Zur Konstitution vgl. Feist, Pomme, A. 370, 61. B. Aus trans- α -Methyl-glutaconsäure in Wasser mittels Broms (v. Smoluchowski, M. 15, 62). — Krystalle (aus Äther). F: 160° (Zers.). Sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther, fast unlöslich in Benzol und Ligroin.

2.2¹-Dibrom-2-methyl-pentandisäure, a-Brom-a-[brommethyl]-glutarsäure $C_6H_8O_4Br_2=HO_2C\cdot CBr(CH_2Br)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Aus a-Methylen-glutarsäure und Brom in Eisessig (Fighter, Beisswenger, B. 36, 1203). — Nädelchen (aus Benzol + Petroläther). F: $149-150^{\circ}$.

2.4.2¹-Tribrom-2-methyl-pentandisäure, a.a'-Dibrom-a-[brommethyl]-glutar-säure $C_6H_7O_4Br_3 = HO_2C\cdot CBr(CH_2Br)\cdot CH_2\cdot CHBr\cdot CO_2H$. B. Man digeriert cis-Cyclobutan-dicarbonsäure-(1.3) mit Phosphorpentachlorid, erhitzt das Reaktionsprodukt mit Brom im geschlossenen Rohr auf 100^0 und zersetzt das Säurechlorid mit Eis (PERKIN, SIMONSEN, Soc. 95, 1172). — Tafeln (aus Äther). F: 172° (Zers.). Leicht löslich in Äther, Ameisensäure, heißem Wasser, schwer in Benzol, Chloroform, Petroläther.

Dimethylester $C_8H_{11}O_4Br_3 = CH_3 \cdot O_2C \cdot CBr(CH_2Br) \cdot CH_2 \cdot CHBr \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Aus dem (nicht isolierten) Dichlorid der Säure mit Methylalkohol (Perkin, Simonsen, Soc. 95, 1173). — Gelbliches Öl. — Reduziert man den Ester mit Zinkstaub und Essigsäure und verseift das Reaktionsprodukt mit alkoholischer Kalilauge, so erhält man die cis-Cyclobutandicarbonsäure-(1.3).

3. 2-Methylsäure-pentansäure, Butan-a.a-dicarbonsäure, Propylmalonsäure $C_6H_{10}O_4=CH_3\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)_2$. B. Man setzt Malonsäurediäthylester mit Propyljodid und Zink auf dem Wasserbade um, behandelt das Reaktionsprodukt mit Wasser und Salzsäure, unterwirft es der fraktionierten Destillation und verseift den dabei erhaltenen (Dipropylmalonsäurediäthylester enthaltenden) Propylmalonsäurediäthylester (Kp: 218° bis 225°) durch alkoholische Kalilauge (Fürth, M. 9, 309). — Tafeln (aus Benzol). F: 96° (Fürth, M. 9, 310), 93,5° (Massol, C. r. 127, 1223). 100 ccm der gesättigten wäßr. Lösung enthalten bei 0° 45,6, bei 50° 94,4 Tle. Säure (M., Lamouroux, C. r. 128, 1000). Lösungswärme: M., C. r. 127, 1223. Molekulare Verbrennungswärme: 674,7 Cal. (Stohmann, Kleber, Langerin, J. pr. [2] 40, 211). Elektrolytische Dissoziationskonstante bei 25°: 1,13×10⁻³ (Bethmann, Ph. Ch. 5, 402), 1,12×10⁻³ (Walden, Ph. Ch. 8, 449). Neutralisationswärme: Massol, C. r. 127, 1223. — Gibt beim Erhitzen auf 180° n-Valeriansäure (F.). — $CaC_6H_8O_4 + 2H_2O$. Amorph (Salzer, J. pr. [2] 61, 159).

Diäthylester $C_{10}H_{18}O_4=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)_2$. B. Aus Malonsäurediäthylester, Propyljodid und Zink auf dem Wasserbade, neben Dipropylmalonsäurediäthylester (Fürth, M. 9, 309). Aus Malonsäurediäthylester, Propylbromid oder -jodid und Natriumalkoholat (Stiassny, M. 12, 592; Bischoff, B. 28, 2619). — Zur Reindarstellung vgl. Michael, J. pr. [2] 72, 551. — Flüssig. Kp₇₇₁: 225,5—226° (korr.) (Michael, J. pr. [2] 72, 551); Kp: 221° (v. Rudzinski, Fehlings Neues Handwörterbuch d. Chemie, Bd. IV [Braunschweig 1886], S. 238); Kp₃₃₀: 193,5—194,5° (korr.) (Perkin, Soc. 45, 514). Dis 0,99309; Dis 0,98541 (P.); Dis 0,9897 (Michael). Magnetische Rotation: Perkin, Soc. 45, 514, 576. — Zur Reaktion zwischen Natriumpropylmalonester und Chloressigester vgl. Michael, B. 38, 3228; vgl. dagegen Paal, B. 39, 1436.

Propylmalonsäure-athylester-amid $C_8H_{15}O_3N=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CO\cdot NH_2$. B. Neben Propylmalonsäurediamid aus Propylmalonsäurediäthylester mittels verflüssigten Ammoniaks im geschlossenen Rohr bei $16-17^\circ$ oder mit konz. alkoholischem Ammoniak im geschlossenen Rohr bei 130° (E. FISCHEB, DILTHEY, B. 35, 850). — Sublimiert auf dem Wasserbad in Nadeln. F: 101° (korr.). Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol.

Propylmalonsäurediamid, Propylmalonamid $C_6H_{12}O_2N_2 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH(CO \cdot NH_2)_2$. B. Aus Propylmalonsäurediäthylester mit wäßr. Ammoniak bei gewöhnlicher Temperatur (P. Henby, J. 1869, 638, 639). Neben Propylmalonsäureäthylesteramid aus Propylmalonsäurediäthylester mittels verflüssigten Ammoniaks im geschlossenen Rohr bei $16-17^0$ oder mittels konz. alkoholischen Ammoniaks im geschlossenen Rohr bei 130^0 (E. Fischer, Dilthry, B. 35, 850). Beim Erwärmen von Propylcyanacctamid mit Schwefelsäure

auf 100° (CONRAD, ZART, A. 340, 341). - Krystalle (aus Wasser). F: 184° (korr.) (E. F., D.), 183° (C., Z.), 182-183° (H.). Schwer löslich in kaltem Wasser und Alkohol, unlöslich in Ather und Chloroform (H.).

Propylmalonsäuremononitril, α -Cyan-n-valeriansäure, Propylcyanessigsäure $C_6H_9O_2N=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH(CN)\cdot CO_2H$. B. Durch Einw. von $30^9/_0$ iger Kalilauge auf Propylcyanmalonsäurediäthylester $C_3H_7\cdot C(CN)(CO_2\cdot C_2H_4)_2$ (Haller, Blanc, $C.\tau.$ 132, 384). — Calciumsalz. Krystallinisch. Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol.

Propylmalonsäure-äthylester-nitril $C_8H_{13}O_2N=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot CH_4\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot CH_4\cdot CH_3\cdot CH_$ 1889, 637, 638). — Flüssig. Kp₇₆₃: 221—222°. D: 0,9822.

Propylmalonsäure-amid-nitril, a-Cyan-n-valeramid, Propylcyanacetamid $C_0H_{10}ON_2 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CN) \cdot CO \cdot NH_2$. B. Aus Propylcyanessigsäureäthylester mit konz, wäßr. Ammoniak bei gewöhnlicher Temperatur (P. Henry, J. 1889, 638). Aus Propionaldehyd, Cyanessigsäureäthylester und wäßr. Ammoniak (Guareschi, C. 1903 II, 192). — Prismen (aus Äther). F: 124—124,5° (G.), 122° (Conrad, Zart, A. 340, 341), 118° (P. H.). Kp: 281º (P. H.). Löslich in Ather und Chloroform (G.); ziemlich löslich in heißem Wasser (P. H.).

Propylmalonsäuredinitril $C_6H_8N_2=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_1\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot$ Vakuum (MERCK, D. R. P. 165693; C. 1906 I, 515). - Ol. Kp269: 2100 (M.); Kp253: 2160 bis 217° (P. H.). D¹⁸: 0.9224 (P. H.).

4-Brom-2-methylsäure-pentansäure-(1), γ -Brom-butan-a.a-dicarbonsäure, [β -Brom-propyl]-malonsäure $C_6H_9O_4Br=CH_3\cdot CHBr\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)_2$. B. Aus Allyl-Propyll-Market Allyl-Brom-propyll-malonsäure $C_6H_9O_4Br=CH_3\cdot CHBr\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)_2$. malonsäure und bei 0° gesättigter Bromwasserstoffsäure in der Kälte (Marburg, A. 294, 120 Anm.). Aus Methylvinaconsäure CH₂CCCO₂H)₂ (Syst. No. 964) und bei 0° gesättigter Bromwasserstoffsäure (M., A. 294, 121). — Körnige Krusten (aus Chloroform). F: 107,5°. Leicht löslich in Äther, Alkohol und heißem Chloroform, sehwer in kaltem Benzol, unlöslich in Schwefelkohlenstoff und Ligroin. — Beim Kochen mit Wasser entsteht Valero-CH₂—CH·CŎ₂H lactonearbonsäure (Syst. No. 2619). CH. CH.O.CO

Diäthylester der 5-Brom-2-methylsäure-pentansäure-(1), δ -Brom-butan- α - α -dicarbonsäure-diäthylester, $[\gamma$ -Brom-propyl]-malonsäure-diäthylester $C_{10}H_{17}O_4Br=CH_2Br\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)_2$. B. Aus äquimolekularen Mengen von Natriummalonsäurediäthylester und Trimethylenbromid in absoluter ätherischer Lösung bei Zimmertemperatur, neben anderen Produkten (WILLSTÄTTER, B. 33, 1163; W., ETTLINGER, A. 326, 99).

– Öl. Kp₁₆: 164–166° (W., E.); Kp₁₄: 158–160° (W.); Kp₅: 153–154° (W., E.). Flüchtig mit Wasserdampf. Mischbar mit Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser (W., E.).

Gew. Methylvinaconsäure CH₂CCCO₂H)₂ in wasserfreiem Chloroform mit einer Lösung von 2 At.-Gew. Brom in Chloroform (1 Tl. Brom, 9 Tle. Chloroform) (MARBURG, A. 294, 125 Anm.). — Nadeln (aus heißem Chloroform). F: 130—131° (Zers.). Unlösich in Schwefel-

kohlenstoff, leicht löslich in Wasser (nicht unzersetzt).

Diäthylester der 2.5-Dibrom-2-methylsäure-pentansäure-(1), a.5-Dibrom-butan- α . α -dicarbonsäure-diäthylester $C_{10}H_{10}\mathring{O}_4Br_2 = \mathring{C}H_2Br\cdot \mathring{C}H_2\cdot \mathring{C}H_2\cdot \mathring{C}H_Br(\mathring{CO}_2\cdot \mathring{C}_2H_5)_2\cdot B$. Aus [γ -Brompropyl]-malonsäurediäthylester in Chloroform mittels Broms (WILLSTÄTTER, B. 33, 1163; W., ETTLINGER, A. 326, 100). — Fast farbloses, schwerflüssiges Öl. Kp₁₃: 1766 bis 177,5° (W., E.). — Flüchtig mit Wasserdampf (W., E.). — Durch Erhitzen mit konz. Bromwasserstoffsäure im geschlossenen Rohr entsteht a. 5-Dibrom-valeriansäure (W.; W., E.). Durch Einw. von methylalkoholischem Ammoniak bei 140° entsteht Pyrrolidin-a.a-dicarbon-säurediamid (Syst. No. 3274) (W.; W., E.). $CH_2 \cdot NH \cdot C(CO \cdot NH_2)_2$

4.5-Dibrom-2-methylsäure-pentansäure-(1), $\gamma.\delta$ -Dibrom-butan-a.a-dicarbonsäure, $[\beta.\gamma$ -Dibrom-propyl]-malonsäure $C_6H_8O_4Br_2=CH_2Br\cdot CHBr\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)_2$. B. Durch Eintragen von Brom im Dunkeln und bei 0° in eine Lösung von Allylmalonsäure ` in Schwefelkohlenstoff oder Eisessig (HJELT, B. 15, 624; FITTIG, H., A. 216, 58). — Krusten

(aus Chloroform); Nadeln (aus Äther). F: 124,5° (MARBURG, A. 294, 121 Anm.). Fast unlöslich in Schwefelkohlenstoff (M.). — Geht beim Kochen mit Barytwasser in Dioxypropylmalonsäure über (H.; F., H.).

- 4. 3-Methyl-pentandisäure, β-Methyl-propan-a.γ-dicarbonsäure, Åthyliden-diessigsäure, β-Methyl-glutarsäure C₆H₁₀O₄ = CH₃·CH(CH₂·CO₂H)₂. B. Beim Kochen von β-Methyl-glutarsäuredinitril mit alkoholischer Kalilauge (Blaise, Gault, Bl. [4] 1, 88). Beim Kochen von β-Methyl-γ-cyan-buttersäure-äthylester mit 50°/α/iger Schwefelsäure (Howles, Udall, Thore, Soc. 77, 948). Beim Kochen des β-Methyl-glutarsäureanhydrids, das beim Erhitzen von Paraldehyd mit Malonsäure und Essigsäureanhydrid oder Eisessig neben anderen Produkten entsteht, mit Wasser (Komnenos, A. 218, 152). Man verseift den Äthyliden-bis-[malonsäurediäthylester] mit alkoholischer Kalilauge, destilliert die erhaltene Äthylidendimalonsäure und kocht das im Destillat enthaltene β-Methylglutarsäureanhydrid mit Wasser (Komnenos, A. 218, 165). Durch Kochen von Äthyliden-bis-[malonsäurediäthylester] mit 20°/α/iger Salzsäure (Knoevenagel, B. 31, 2588). Man erwärmt 25 g Crotonsäureäthylester mit 35 g Malonsäurediäthylester und 5 g Natrium in 60 g absolutem Alkohol auf dem Wasserbade und kocht das Reaktionsprodukt mit mäßig verdünnter Salzsäure (Auwers, B. 24, 308; Auwers, Köbner, v. Meyenburg, B. 24, 2888). Beim Kochen von β-Methyl-α-cyan-glutarsäure-diäthylester NC·CH(CO₂·C₂H₅)·CH(CH₃)·CH₂·CO₂·C₂H₅ mit verdünnter Schwefelsäure (Darbier, Thorpe, Soc. 87, 1717). Beim Erhitzen von β-Methyl-glutaconsäure mit Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor auf 155° (Feist, Beyer, A. 345, 122). Prismen und Tafeln (aus Chloroform + Schwefelkohlenstoff). F: 85–86° (Kom., A. 218, 153), 86° (A., Kö., v. M., B. 24, 2888). Flüchtig mit Wasserdampf (Knoevenagel, B. 31, 2588). Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther, weniger in kaltem Benzol und Chloroform, sehr schwer in Schwefelkohlenstoff (Walden, Ph. Ch. 8, 486). Zerfällt beim Destillieren in Wasser und β-Methyl-glutarsäureanhydrid (Syst. No. 2475) (Kom.).
- $Ag_2C_6H_8O_4$. Pulveriger Niederschlag. Unlöslich in Wasser (Kom., A. 218, 152). $CaC_6H_8O_4$ (bei 150°). Krystallinisch. Ziemlich leicht löslich in Wasser (Kom., A. 218, 153.) $PbC_6H_8O_4 + \frac{1}{2}H_2O$. Nadeln (Kom., A. 218, 153).
- β -Methyl-glutarsäure-äthylester-nitril, β -Methyl- γ -oyan-buttersäureäthylester $C_3H_{13}O_2N=NC\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Man erwärmt β -Methyl-acrylsäureäthylester mit Natriumcyanessigsäureäthylester in alkoholischer Lösung auf dem Wasserbade und destilliert das Reaktionsprodukt unter gewöhnlichem Druck (HOWLES, UDALL, THORPE, Soc. 77, 948). Flüssig. Kp: 205°. Gibt beim Verseifen mit 50°/ $_0$ iger Schwefelsäure β -Methyl-glutarsäure.
- 3-Methyl-pentandinitril, β -Methyl-glutarsäure-dinitril, β -Methyl- $a.\gamma$ -dicyan-propan $C_0H_8N_2=NC\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot CN$. B. Durch Erhitzen von a.a'-Dioximino γ -methyl-pimelinsäure $HO_2C\cdot C(:N\cdot OH)\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot C(:N\cdot OH)\cdot CO_2H$ mit Wasser (Blaise, Gault, Bl. [4] 1, 87). Durch Einw. von Hydroxylaminhydrochlorid auf a.a'-Di-keto- γ -methyl-pimelinsäure in siedendem Wasser (B., G., Bl. [4] 1, 88). Flüssig. Kp_{10} : 140°.
- $3^1.3^1.7$ richlor-3-methyl-pentandisäure, β -[Trichlormethyl]-glutarsäure $C_6H_7O_4Cl_3=HO_2C\cdot CH_2\cdot CH(CCl_3)\cdot CH_2\cdot CO_2H.$ B. Man setzt Trichloräthylidenmalonsäurediäthylester mit Natriummalonsäurediäthylester in Ather um und kocht den erhaltenen Trichloräthyliden-bis-[malonsäurediäthylester] mit $27^{\,0}/_0$ iger Salzsäure (Koetz, J. pr. [2] 75, 485). Blättehen (aus Benzel). Krystalle (aus Wasser). F: 159°.
- Diäthylester der 2-Brom-3-methyl-pentandisäure, a-Brom- β -methyl-glutarsäure-diäthylester $C_{10}H_{17}O_4Br=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CHBr\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Man erwärmt 30 g β -Methyl-glutarsäureanhydrid nacheinander mit 100 g Phosphorpentabromid und mit 40 g Brom auf dem Wasserbade und gießt das Reaktionsprodukt in absoluten Alkohol (Darbishire, Thorre, Soc. 87, 1718). Ol. Kp₂₅: $165-168^{\circ}$.
- (Darbishire, Thorre, Soc. 87, 1718). Ol. Kp₂₅: $165-168^{\circ}$.

 3-Brom-3-methyl-pentandisäure, β -Brom- β -methyl-glutarsäure C₆H₂O₄Br = $HO_2C \cdot CH_2 \cdot CBr(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Aus trans- β -Methyl-glutaconsäure mittels einer bei 0° gesättigten Bromwasserstoffsäure (Feist, A. 345, 88). Krystalle (aus Wasser). F: 129°.
- 2.3-Dibrom-3-methyl-pentandisäure, $a.\beta$ -Dibrom- β -methyl-glutarsäure $C_6H_8O_4Br_2=HO_2C\cdot CHBr\cdot CBr(CH_3)\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Man gibt zu einer Lösung von trans- β -Methyl-glutaconsäure in Eisessig + Chloroform 2 At.-Gew. Brom in Eisessig hinzu und

42*

setzt die Lösung dem direkten Sonnenlicht aus (Fichter, Schwab, A. 348, 255). — Krystalle (aus Chloroform + Petroläther). F: 145°.

Diäthylester $C_{10}H_{16}O_4Br_2=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CHBr\cdot CBr(CH_3)\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus β-Methyl-glutaconsäure-diäthylester in Benzol oder Chloroform mit Brom (Genvresse, A. ch. [6] 24, 120; Feist, A. 345, 89). — Nicht destillierbares Öl. — Gibt beim Kochen mit 8 Mol.-Gew. Kaliumhydroxyd in 300 ccm Wasser trans-β-Methyl-glutaconsäure neben wenig cis-β-Methyl-glutaconsäure (F.). Geht beim Kochen mit 4 Mol.-Gew. Kaliumhydroxyd in 150 ccm Wasser in α-Oxy-β-methyl-glutaconsäure-diäthylester $C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH(OH)\cdot C(CH_3)$: $CH\cdot CO_3\cdot C_2H_5$ über (F.).

5. 3-Methylsäure-pentansäure-(1), Butan-a.β-dicarbonsäure, Äthylbernsteinsäure C₂H₁₀O₄ = HO₂C·CH(C₂H₂)·CH₂·CO₂H. B. Der Diäthylester entsteht bei längerem Digerieren von Fumarsäurediäthylester mit Äthyljoidi und Zink (Michael, B. 29, 1791). Äthylbernsteinsäure bildet sich bei der Reduktion von Äthylidenbernsteinsäure CH₃·CH:C(CO₂H)·CH₂·CO₂H in schwach saurer Lösung mit Natriumamalgam (Fittig. Fränkel, A. 255, 41). Bei der Reduktion von Äthylmaleinsäure C₂H₃·C(CO₂H):CH·CO₂H is schwach saurer Lösung mit Natriumamalgam (Fittig. Fränkel, A. 255, 41). Bei der Reduktion von Äthylfumarsäure C₂H₃·C(CO₂H):CH·CO₂H mit Zink und verdünnter Schwefelsäure (Demarkan, A. ch. [5] 20, 488; Walden, B. 24, 2035, 2038, 2039). Bei der Oxydation von α-Āthyl-β-aceto-propionsäure CH₃·CO·CH₂·CH(C₂H₃)·CO₂H mit Salpetersäure auf dem Wasserbade (Thorne, Soc. 39, 342). Bei der Destillation der Butan-α.αβ-tricarbonsäure C₂H₃·CH(CO₂H)·CH(CO₂H)₂ (POLKO, A. 242, 121). Beim Kochen des Butan-α.αβ-tricarbonsäure-triäthylesters mit alkoholischer Kalilauge (POLKO, A. 242, 115) oder mit verdünnter Schwefelsäure (Bischoff, Walden, B. 22, 1818; Bischoff, v. Kuhlberg, B. 23, 636). Beim Erhitzen von Butan-α.β-tricarbonsäure C₂H₅·C(CO₂H)₂·CH₂·CO₂·C auf auf 120-170° (Damsky, B. 19, 3284). Bei der Verseifung des Butan-α.β-tricarbonsäure-triäthylesters mit verdünnter Schwefelsäure (Bischoff, v. Kuhlberg, B. 28, 638). Beim Kochen von α-Āthyl-α-acet-bernsteinsäure-diäthylester C₂H₅·O₂C·C(C₂H₃)(CO·CH₃)·CH₂·CO₂·C₂H₅ mit konz. alkoholischer Kalilauge (Huggerberg, A. 192, 148). Beim Kochen von α-Āthyl-α-acet-bernsteinsäure-diäthylester C₂H₅·O₂C·C(C₃H₃)·CH₂·CO₂·C₂H₅ mit konz. alkoholischer Kalilauge (Huggerberg, A. 192, 148). Beim Kochen von α-Āthyl-α-acet-bernsteinsäure-diäthylester C₃H₅·Ch(Co·CH₃)·CH₂·CO₂·C₂H₅ mit konz. alkoholischer Kalilauge (Huggerberge, A. 192, 148). Beim Kochen von α-Āthyl-α-acet-bernsteinsäure-diäthylester C₃H₅·Ch

Salze, KC₆H₉O₄. Sehr leicht löslich in Wasser (Polko, A. 242, 123). — K₂C₆H₈O₄ + 1/₂H₂O (P.). — Ag₂C₆H₈O₄. Pulver (Huggenberg, A. 192, 150). — Ca(C₆H₉O₄)₂ + 3H₂O. Pulver, schwer löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol (P.). — CaC₆H₈O₄ + 2H₂O. Prismen (Hug.). — SrC₆H₈O₄. Krystallinisch. Leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol (P.). — BaC₆H₈O₄ + 11/₂H₂O. Prismen. Leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol (P.). — ZnC₆H₈O₄ + 2H₂O. Sehr leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol (P.).

 $\begin{array}{ll} \textbf{Dimethylester} \; \mathbf{C_8H_{14}O_4} = \mathbf{CH_3 \cdot O_2C \cdot CH(C_2H_b) \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH_3}. \; \; \textbf{Bleibt bei} \; -19^6 \; \text{flüssig,} \\ \textbf{Kp:} \; \; \textbf{202-205^0}. \quad \quad \mathbf{D_{34}^{34}}. \; \; \mathbf{1,051} \; \; (\textbf{Polko,} \; A. \; \; \textbf{242,} \; \; \mathbf{125}). \end{array}$

Diäthylester $C_{10}H_{18}O_4=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH(C_2H_5)\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. Siehe auch bei Äthylbernsteinsäure. Aus Äthylbernsteinsäure und absolutem Alkohol mittels einiger Tropfen konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbade (Huggenberg, A. 192, 151). – Öl. Kp: 222–225° (Hug.), 223–226° (Polko, A. 242, 125), 230–231° (korr.) (Michael, B. 29, 1791). $D_{21}^{21}\colon 1,030$ (P.).

Diäthylester der 5-Chlor-3-methylsäure-pentansäure-(1), [β -Chlor-äthyl]-bernsteinsäurediäthylester $C_{10}H_{17}O_4Cl = C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH(CH_2\cdot CH_2Cl)\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_6$. B. Entsteht beim Einleiten von Chlorwasserstoff in eine absolut-alkoholische Lösung von

[\$\textit{\beta}\cdot\text{Oxy-\text{athyl}}\text{-bernsteins\text{aure neben deren Ester (Weidel, \$M\$. 11, 518). --- \text{Ol. } \text{Kp}_{83}: 189^o. Mischbar mit Alkohol, Ather und Benzol.

- 2-Brom-3-methylsäure-pentansäure-(1), α' -Brom- α -äthyl-bernsteinsäure $C_{\delta}H_{\theta}O_{4}Br = HO_{2}C \cdot CH(C_{2}H_{5}) \cdot CHBr \cdot CO_{2}H$. B. Entsteht in zwei diastereoisomeren Formen, wenn man Butan- $\alpha.\alpha.\beta$ -tricarbonsäure in Wasser mit Brom versetzt, vorübergehend zur Beschleunigung der Reaktion auf 50° erwärmt und nach der Entfärbung der Lösung im Wasserbade auf 70° erhitzt, bis die Kohlensäureentwicklung beendet ist. Man dampft die Lösung im Vakuum ein und krystallisiert den Rückstand fraktioniert aus Chloroform um. Hierbei scheidet sich die hochschmelzende Form zunächst aus (BISCHOFF, B. 23, 3421).
- a) Hochschmelzende Form C₆H₉O₄Br=HO₂C·CH(C₂H₅)·CHBr·CO₂H. Statt Chloroform eignet sich nach Lutz (B. 35, 4371) als Lösungsmittel für die fraktionierte Krystallisation bromwasserstoffbaltiges Wasser. — F: 202,5⁵ (Bischoff, B. 23, 3422). Elektrolytische Dissoziationskonstante einer bei 192° schmelzenden Bromäthylbernsteinsäure für die erste Stufe k₁ bei 25°: 5,41×10⁻³ (Walden, Ph. Ch. 8, 481), für die zweite Stufe k₂ bei 25°: 6,4×10⁻⁵ (Wegscheider, M. 23, 629). — Liefert beim Kochen mit konz. Salzsäure Athylfumarsäure und wenig Athylmaleinsäure (Bischoff, B. 24, 2013). Gibt mit Ammoniak in Methylalkohol die Verbindung H₂N·CO·CH(C₂H₅)·CH(OH)·CO₂H (Lutz, B. 35, 4371). Beim Erwärmen mit alkoholischer Kalilauge entsteht Äthylmaleinsäure (Bi., B. 24, 2014).
- b) Niedrigschmelzende Form $C_6H_9O_4Br = HO_2C \cdot CH(C_2H_5) \cdot CHBr \cdot CO_2H$. B. Siehe bei der hochschmelzenden Form. F: 111—116° (BISCHOFF, B. 23, 3422). Elektrolytische Dissoziationskonstante für die erste Stufe k_1 bei 25^0 : 4.23×10^{-3} (Walden, Ph. Ch. 8, 481), für die zweite Stufe k_2 bei 25° : 3.6×10^{-5} (Wegscheider, M. 23, 630). Gibt beim Kochen mit konz. Salzsäure Äthylfumarsäure und Äthylmaleinsäure (Візсногт, В. 24, 2014). Liefert mit Ammoniak in Methylalkohol 2-Amino-3-methylsäure-pentansäure-(I) C₂H₅ CH(CO₂H)· CH(NH₂)·CO₂H (Lutz, B. 35, 4371). Beim Erwärmen mit alkoholischer Kalilauge entsteht Athylmaleinsäure (BI., B. 24, 2014).
- 3-Brom-3-methylsäure-pentansäure-(1), a-Brom-a-äthyl-bernsteinsäure $C_6H_9O_4Br=HO_9C\cdot CBr(C_2H_5)\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Athylmaleinsäureanhydrid wird mit $2^1/_2$ Vol. Bromwasserstoffsäure (D: 1,49) übergossen, bei 0^0 mit Bromwasserstoff gesättigt und eingeschmolzen ca. 5 Monate stehen gelassen (Ssemenow, 3. 31, 115; C. 1899 I, 1070). Krystalle (aus Wasser). F: $140-141^0$. Leicht löslich in Äther, heißem Wasser und Chlorofoystein wird bei Wasser (1,20). form, weniger in kaltem Wasser und Benzol. — Gibt beim Kochen mit Sodalösung a-Äthylacrylsäure.
- 3.4-Dibrom-3-methylsäure-pentansäure-(1), Methylitadibrombrenzweinsäure, Methylitaconsäuredibromid $C_6H_8O_4Br_2 = HO_2C \cdot CBr(CHBr \cdot CH_3) \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Aus Methylitaconsäure und 1 Mol. Gew. Brom in Wasser (Fittig, Scheen, A. 331, 134). Drusen (aus Äther + Ligroin), bisweilen auch zugespitzte Säulen. Bräunt sich bei 165°, schmilzt bei 174°. Sehr leicht löslich in Äther, Alkohol, unlöslich in Chloroform, Ligroin. — Gibt beim Erhitzen mit Wasser 3-Brompenten-(2)-säure-(5) und etwas Methylaconsäure.
- 5-Jod-3-methylsäure-pentansäure-(1), [β -Jod-äthyl]-bernsteinsäure $C_6H_9O_4I=HO_2C\cdot CH(CH_2\cdot CH_2I)\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Aus [β -Oxy-äthyl]-bernsteinsäure in Wasser mit P_2I_4 (Weidel, M. 11, 520). Krystalle (aus Essigester). F: 152°. Leicht löslich in Wasser, Alkohol, Essigester und Benzol.
- 6. 2.2-Dimethyl-butandisäure, β -Methyl-propan-a. β -dicarbonsäure, a.a-Dimethyl-bernsteinsäure, asymm. Dimethyl-bernsteinsäure $C_8H_{10}O_4=HO_2C_7$ C(CH₃)₂·CH₂·CO₂H. B. Man setzt Isobutylendibromid (CH₃)₂CBr·CH₂Br mit Kaliumcyanid in wäßr. alkoholischer Lösung um und erhitzt das erhaltene Dinitril mit starker Salzsäure im geschlossenen Rohr auf 150 o (Hell, Rothberg, B. 22, 1740). Man erhitzt β -Chlorisovaleriansäureäthylester $(CH_3)_2CCl\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ mit Kaliumeyanid und Alkohol auf $150-160^0$ und verseift das Reaktionsprodukt durch verdünnte Salzsäure (MONTEMARTINI, 150–160° und verseit das Keaktionsprodukt durch verdunnte Salzsaure (Montemartini, G. 28 II, 306). — Beim Erhitzen von 2,2-Dimethyl-pentandisäure mit einem Gemisch von 2 Thn. konz. Schwefelsäure und 1 Tl. konz. Salpetersäure (Tiemann, B. 30, 255; vgl. Tie., B. 28, 2176). Bei der Oxydation von 2.3.3-Trimethyl-pentandisäure mit Dichromat und Schwefelsäure (Balbiano, G. 29 II, 526; vgl. Mahla, Tiemann, B. 28, 2161). Bei der Oxydation von Mesitonsäure $CH_2 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)_2 \cdot CO_2H$ mit Kaliumhypobromitlösung (Wallach, Kempe, A. 329, 99; Lapworth, Soc. 85, 1222). Bei der Oxydation von β -Dimethyl-lävulinsäure $CH_3 \cdot CO \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2H$ mit Natriumhypobromitlösung (Tiemann, B. 30, 598). Durch Oxydation von Phoronsäure $HO_2C \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CO \cdot CH_3$

C(CH₃)₂·CO₂H (Syst. No. 292) mit Salpetersäure (D: 1,4) bei 90° (Anschütz, Walter, A. 368, 97). Bei der Oxydation von Phorondiessigsäure HO₂C·CH₂·C(CH₃)₂·CH₂·CO·CH₂·C(CH₃)₂·CH₂·CO·CH₂·C(CH₃)₃·CH₂·CO·CH₂·C(CH₃)₃·CH₂·CO·CH₂·CO·CH₂·C(CH₃)₃·CO₂H (Syst. No. 292) mit alkalischer Kaliumpermanganatiösung (Vorländer, Gärtner, A. 304, 13). — Beim Kochen von β.β-Dimethyl-a.β-dicyan-propionsäureäthylester NC·C(CH₃)₂·CH(CN)·CO₂·C₂H₅ mit konz. Salzsäure (Higson, Thorpe, Soc. 39, 1466). — Wird als Anhydrid (Syst. No. 2475) neben α-Methyl-glutarsäureanhydrid erhalten, wenn man α-Bromisobuttersäureäthylester mit Natriummalonester kondensiert, das erhaltene Estergemisch mit Kalilauge verseift, die durch Salzsäure in Freiheit gesetzten Säuren auf 200° erhitzt und das erhaltene Gemisch fraktioniert destilliert (Bischoff, Jaunsnicker, B. 23, 3400; vgl. Leuckart, B. 18, 2350); die bei 230° siedende Fraktion ist das Dimethylbernsteinsäureanhydrid, das man durch Lösen in heißem Wasser in die Dimethylbernsteinsäure überführt (Barnstein, A. 242, 133); Trennung von asymm. Dimethyl-bernsteinsäure und α-Methyl-glutarsäure als Calciumsalze: Perkin, Soc. 73, 843 Anm. — Beim Erhitzen des Lactons der α'-Oxy-α.α-dimethyl-tricar-(CH₃)₂C·CH(CO₂H)·CH(CO₂H)
ballylsäure

Tropfen Wasser (BAEYER, B. 29, 2795). — Bei der Oxydation des Pulenons (Syst. No. 612) mit Kaliumpermanganat oder in verdünnter Schwefelsäure durch CrO₃ (Wallach, Kempe, A. 329, 91). Bei der Oxydation des Isophorons (Syst. No. 616) mit Kaliumpermanganat (Bredt, Rübel, A. 299, 174, 181; Crossley, Gilling, Soc. 95, 25) oder mit Natriumhypobromitösung (Kerp, Müller, A. 299, 224). Bei der Oxydation von Eucarvon (Syst. No. 620) mit Kaliumpermanganat (Baeyer, B. 29, 18). Bei der Oxydation des gewöhnlichen Jonons (Syst. No. 620) mit Kaliumpermanganat (Tiemann, B. 31, 857, 863). Neben anderen Produkten beim Kochen von β-Campholensäure (Syst. No. 894) mit Salpetersäure (D: 1,27) (Tiemann, B. 30, 259, 260). Aus Isolauronsäure (Syst. No. 1285) durch Chromsäuregemisch (Perkin, Soc. 73, 842). Als Nebenprodukt bei der Natronschmelze der Sulfocamphylsäure (Syst. No. 1584) (Perkin, Soc. 83, 847). — Das Imid (Syst. No. 3201) entsteht bei der Oxydation von Mesitylsäure (Syst. No. 3366) mit

stent der Oxydation von Mesitylsäure CO·NH·C(CH₃)·CO₂H (Syst. No. 3366) mit Kaliumpermanganat in saurer Lösung; man kocht das Imid mit Kalilauge (PINNER, B. 14, 1075; 15, 580, 582). — Bei der Oxydation von Copaivabalsamöl (Syst. No. 4728) mit Kaliumdichromat und Schwefelsäure (Levy, Engländer, A. 242, 192).

Darst. Man fügt zur Lösung von 10 g Dimethyldihydroresorein (CH₃)₂C CH₂·CO CH₂ (Syst. No. 667) und 30 g Krystallsoda in 1 Liter Wasser allmählich bei 40—50° eine Lösung von 52 g Kaliumpermanganat in etwa 3,5 Liter Wasser (Vorländer, Gärtner, A. 304, 15). — Man erhitzt Natriummalonsäurediäthylester mit α-Brom-isobuttersäureäthylester 15 Stunden in Xylollösung auf 180—190°, verseift das Reaktionsprodukt nach der Fraktionierung mit Schwefelsäure und treibt die Säure aus der schwefelsauren Lösung mit Wasserdampf über (Auwers, A. 292, 185). Man erhitzt Natriumcyanessigsäureäthylester mit α-Brom-isobuttersäureäthylester in Alkohol unter Druck auf 100° und kocht den α.α-Dimethyl-α'-cyan-bernsteinsäurediäthylester mit konz. Salzsäure (Bone, Sprankling, Soc. 75, 854, 858).

a'-cyan-bernsteinsäurediäthylester mit konz. Salzsäure (Bone, Sprankling, Soc. 75, 854, 858).

Triklin pinakoidal (Liweh, A. 242, 194; vgl. Groth, Ch. Kr. 3, 469). F: 137-138° (Hell, Rothberg, B. 22, 1741), 138-139° (Leuckart, B. 18, 2350), 138-140° (Perkin, Soc. 73, 842), 139-140° (Bredt, Rübel, A. 299, 182), 140° (Pinner, B. 15, 582), 140° bis 141° (Montemartini, G. 28 II, 306), 142° (Tiemann, B. 30, 260). 100 Tle. Wasser lösen bei 14° 7,52 Tle. (Auwers, A. 292, 185). Leicht löslich in heißem Wasser, Alkohol und Aceton; sehr schwer in Chloroform, Schwefelkohlenstoff, Ligroin und Benzol (Levy, Engländer, A. 242, 195), sowie in Äther (Baeyer, B. 29, 18). Molekulare Verbrennungswärme für konstantes Volum: 671,4 Cal. (Stohmann, Kleber, Langbein, J. pr. [2] 40, 213). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 8,0×10-5 (Walden, Ph. Ch. 8, 460), 8,05×10-5 (Bone, Sprankling, Soc. 75, 863), 8,2×10-5 (Bethmann, Ph. Ch. 5, 403). — Geht beim Erhitzen über den Schmelzpunkt in Dimethylbernsteinsäureanhydrid (Syst. No. 2475) über (Pinner, B. 15, 582). Zur Esterifizierung vgl. Blaise, C. r. 126, 753.

stantes Volum: 671,4 Cal. (Stohmann, Kleber, Langbein, J. pr. [2] 40, 213). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 8.0×10^{-5} (Walden, Ph. Ch. 8, 460), 8.05×10^{-5} (Bone, Sprankling, Soc. 75, 863), 8.2×10^{-5} (Bethmann, Ph. Ch. 5, 403). — Geht beim Erhitzen über den Schmelzpunkt in Dimethylbernsteinsäureanhydrid (Syst. No. 2475) über (Pinner, B. 15, 582). Zur Esterifizierung vgl. Blaise, C. r. 126, 753. NH₄C₆H₉O₄. Nadeln (Levy, Engländer, A. 242, 200). — NaC₆H₆O₄+3¹/₂H₂O. Monoklin prismatisch (Soret, A. 242, 199; vgl. Groth, Ch. Kr. 3, 469). Leicht löslich in Wasser (Le., Eng., A. 242, 198). — Na₂C₆H₈O₄+11H₂O. Nadeln. Leicht löslich in Wasser (Le., Eng., A. 242, 198). — CuC₆H₆O₄+2H₂O. Amorpher, grünlich-blauer Niederschlag. In Wasser sehr schwer löslich (Barnstein, A. 242, 136). — Ag₂C₆H₈O₄. Weißer Niederschlag (Le., Eng., A. 242, 197). — CaC₆H₈O₄+H₂O. Blättchen. Schwer löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol (Le., Eng., A. 242, 197). — BaC₆H₈O₄+2H₂O. Blättchen. Schwer löslich (Barn, A. 242, 135). — BaC₆H₈O₄+2/₂H₂O (Le., Eng., A. 242, 195). Monoklin prismatisch (Soret, A. 242, 196; vgl. Groth, Ch. Kr. 3, 470). In kaltem Wasser leichter als in heißem löslich; unlöslich in Alkohol (Le., Eng.). — CdC₆H₈O₄+6H₂O. Krystalle.

Schwer löslich in Wasser (Bar., A. 242, 136). — $PbC_6H_8O_4+H_2O$. Krystalle (Bar., A. 242, 136).

a-Monomethylester $C_7H_{12}O_4=HO_2C\cdot C(CH_3)_2\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Beim Kochen von asymm. Dimethylbernsteinsäureanhydrid mit Methylalkohol (Bone, Sudborough, Sprankling, Soc. 85, 547). Durch partielle Veresterung von asymm. Dimethylbernsteinsäure mittels siedender methylalkoholischer Salzsäure (B., Su., Sr., Soc. 85, 550). — Monoklin prismatische (Geipel, Z. Kr. 35, 609; vgl. Groth, Ch. Kr. 3, 471) Krystalle (aus Petroläther). F: 52°. Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 2,28×10⁻⁵. Geschwindigkeit der Veresterung mit Methylalkohol in Gegenwart von Chlorwasserstoff bei 15°: B., Su., Sp. — AgC₂H₁₁O₄ (B., Su., Sp.).

b-Monomethylester $C_7H_{12}O_4=CH_3\cdot O_2C\cdot C(CH_3)_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Durch Halbverseifung von asymm. Dimethyl-bernsteinsäuredimethylester mittels methylalkoholischer Kalilauge (Bone, Sudborough, Sprankling, Soc. 85, 548). — Platten (aus Petroläther). F: $40,5-41^{\circ}$. Kp₁₄: 141° . Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25° : $2,56\times 10^{-5}$. Geschwindigkeit der Veresterung mit Methylalkohol in Gegenwart von Chlorwasserstoff bei 15° : B., Su., Sp. — $AgC_7H_{11}O_4$ (B., Su., Sp.).

Dimethylester $C_8H_{14}O_4 = CH_3 \cdot O_2C \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Aus asymm. Dimethyl-bernsteinsäure und Methylalkohol mittels konz. Schwefelsäure (Barnstein, A. 242, 139). Aus asymm. dimethyl-bernsteinsaurem Silber und Methyljodid (Bone, Sudborough, Sprankling, Soc. 85, 548). — Flüssig. Kp: $201-202^{\circ}$ (Bo., Su., Sp.), 200° (Bar.). D_{18}^{16} : 1,0568 (Bar.).

a-Monoäthylester $C_8H_{14}O_4 = HO_2C \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Das Natriumsalz entsteht aus asymm. Dimethyl-bernsteinsäureanhydrid und Natriumäthylat (BLAISE, Bl. [3] 21, 716). Aus asymm. Dimethyl-bernsteinsäure und absolutem Alkohol mittels Chlorwasserstoffs (GÜTTES; vgl. GEIPEL, Z. Kr. 35, 610). — Monoklin prismatische Tafeln (aus Petroläther) (GEIPEL, Z. Kr. 35, 610; vgl. Groth, Ch. Kr. 3, 472).

Diäthylester $C_{10}H_{18}O_4 = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus asymm. Dimethyl-bernsteinsäure und Alkohol mittels konz. Schwefelsäure (Barnstein, A. 242, 139) oder mittels Chlorwasserstoffs (Levy, Englander, A. 242, 201). — Flüssig. Kp: 213—215° (Bar.), 215° (Le., Eng., A. 242, 201). D₁₇; 1,0134 (Bar.). D¹⁷; 0,9976 (Le., Eng.). — Liefert bei der Reduktion mit Natrium und absolutem Alkohol 2,2-Dimethyl-butandiol-(1.4) HO·CH₂·C(CH₃)₂·CH₂·CH₂·OH und ein Gemisch der beiden Dimethylbutanolide (CH₃)₂C — CO

CH₂·C(CH₃)₂·CH₂·CH₂·OH und ein Gemisch der beiden Dimethylbutanolide (CH₃)₂C-—CO (CH₃)₂C—CH₂·O, in welchem ersteres vorherrscht (Bouveault, Blanc, C. r. 137, 329; Bl. [3] 31, 1203; Bl., C. r. 138, 580; Bl. [3] 33, 883).

Chlorid des a.a-Dimethyl-bernsteinsäure-a-monoäthylesters $C_8H_{12}O_3Cl = ClOC \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_8$. B. Aus dem a-Monoäthylester (s. o.) und Phosphortrichlorid (Blaise, Bl. [3] 21, 717). — Öl.

a.a-Dimethyl-bernsteinsäure-dichlorid $C_0H_0O_2Cl_2=ClOC\cdot C(CH_3)_2\cdot CH_2\cdot COCl.$ B. Aus der asymm. Dimethyl-bernsteinsäure und Phosphorpentachlorid (Barnstein, A. 242, 138). Aus asymm. Dimethyl-bernsteinsäureanhydrid und Phosphorpentachlorid im geschlossenen Rohr bei 150° (Levy, Engländer, A. 242, 206). — Flüssig. Siedet unter geringer Zersetzung bei 200–202° (Bar.); Kp: 190–193° (L., E.).

Nitril des a.a-Dimethyl-bernsteinsäure-b-monoäthylesters, a.a-Dimethyl- β -cyan-propionsäure-äthylester $C_8H_{13}O_2N=C_2H_5\cdot O_2C\cdot C(CH_3)_2\cdot CH_2\cdot CN$. B. Durch Erhitzen des a.a-Dimethyl-a'-cyan-bernsteinsäuremonoäthylesters $C_2H_5\cdot O_2C\cdot C(CH_3)_2\cdot CH$ $(CO_2H)\cdot CN$ (BLAISE, C.r. 128, 677; Bl. [3] 21, 541). — $Kp_{75\delta}$: 217—218°.

2.2-Dimethyl-butandinitril, a.a-Dimethyl-bernsteinsäure-dinitril, Isobutylendicyanid $C_eH_8N_2=NC\cdot C(CH_3)_2\cdot CH_2\cdot CN$. B. Bei 2-wöchigem Stehen einer alkoholischen Lösung von Cyankalium mit Isobutylenbromid (Hell, Rothberg, B. 22, 1740). — Flüssig. Kp: 218—220°. Reichlich löslich in Wasser.

3-Brom-2.2-dimethyl-butandisäure, a'-Brom-a.a-dimethyl-bernsteinsäure $C_6H_9O_4Br = HO_2C \cdot C(CH_3)_2 \cdot CHBr \cdot CO_2H$, B, Durch Erhitzen von asymm. Dimethylbernsteinsäure mit Brom im geschlossenen Rohr auf 140° (Bone, Henstook, Soc. 83, 1383). Entsteht neben höher bromierten Produkten, wenn man asymm. Dimethyl-bernsteinsäure mit Brom und Phosphortribromid auf dem Wasserbade erwärmt und das Reaktionsprodukt in kaltes Wasser einträgt (BAEYER, VILLIGER, B. 30, 1954); zur Reinigung destilliert man die

erhaltene rohe Bromdimethylbernsteinsäure im Vakuum und führt das so entstehende Anhydrid (Kp₁₃: 121—123°) durch Schütteln mit Wasser wieder in die Säure über (Fichteb, Hirsch, B. 38, 3272). — Krystallmasse (aus Wasser); F: 153° (F., Hi.). Krystalle (aus Chloroform); F: 140° (Bo., He.). Krystalle mit $^{1}/_{2}$ Mol. Benzol (aus Benzol); F: 133° (F., Hi.). Leicht löslich in Wasser, Alkohol, Äther, schwer in Chloroform, unlöslich in Petroläther (Bo., He.). — Gibt beim Kochen mit Barytwasser Dimethyläpfelsäure HO $_{2}$ C·C(CH₃)·CH(OH)·CO $_{2}$ H, beim Behandeln in kaltem Wasser mit Silberoxyd das Lacton derselben (Ba., V.). Beim Erhitzen mit Diäthylanilin entsteht a.a.a'.a'.-Tetramethyl-dihydromuconsäure HO $_{2}$ C·C(CH $_{3}$)·C+C(CH $_{3}$)·CO $_{2}$ H (Bo., He.).

Diäthylester $C_{10}H_{17}O_4Br = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot C(CH_3)_2 \cdot CHBr \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. Kp_{70} : 159–164° (Bone, Sprankling, Soc. 81, 49).

7. 2-Methyl-2-methylsäure-butansäure-(1), Butan-β.β-dicarbonsäure, Methyl-äthyl-malonsäure C₆H₁₀O₄ = C₂H₅·C(CH₃)(CO₂H)₂. B. Der Diäthylester entsteht aus Methylmalonsäurediäthylester, Natriumäthylat und Äthyljodid; man verseift den Ester mit konz. Kalilauge unter Zusatz von etwas Alkohol (Conrad, Bischoff, A. 204, 147; Blaise, Marcilly, Bl. [3] 31, 317). Durch Oxydation von β-methyl-β-äthyl-trimethylenglykol C₂H₅·C(CH₃)(CH₂·OH)₂ mit Kaliumpermanganat (Neustätter, A. 351, 310). — Prismen oder Nadeln (aus Äther). F: 122° (Bl., Ma.), 118° (Co., Bl.), 117,5° (N.). Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther (Co., Bl.). Mol. Verbrennungswärme bei konst. Volum: 676,0Cal. (Stohmann, J. pr. [2] 49,114). Elektrolyt. Dissoziationskonstante für die erste Stufe k₁ bei 25°: 1,67×10⁻⁸ (Bethmann, Ph. Ch. 5, 402), 1,61×10⁻³ (Walden, Ph. Ch. 8, 451), für die zweite Stufe k₂: 0,17×10⁻⁶ (durch Zuckerinversion bei 100° bestimmt) (Smith, Ph. Ch. 25, 225). — Zerfällt beim Erhitzen auf 180° in Methyläthylessigsäure und Kohlendioxyd (Co., Bl., A. 204, 151; N., A. 351, 311). Der Zerfall erfolgt schon bei der Schmelztemperatur (118°) (Salzer, J. pr. [2] 61, 166). Beim Erhitzen im Vakuum gibt Methyläthylmalonsäure schon bei 100° ziemlich rasch Kohlendioxyd ab (Tijmstra Bz., B. 38, 2165). Wird auch beim Erhitzen der Glycerinlösung ziemlich leicht unter Bildung von Kohlendioxyd zersetzt (Obchsned der Glycerinlösung ziemlich leicht unter Bildung von Kohlendioxyd zersetzt (Obchsned der Glycerinlösung ziemlich leicht unter Bildung von Kohlendioxyd zersetzt (Obchsned der Glycerinlösung ziemlich leicht unter Bildung von Kohlendioxyd zersetzt (Obchsned der Glycerinlösung ziemlich leicht unter Bildung von Kohlendioxyd zersetzt (Obchsned der Glycerinlösung ziemlich leicht unter Bildung von Kohlendioxyd zersetzt (Obchsned der Glycerinlösung ziemlich leicht unter Bildung von Kohlendioxyd zersetzt (Obchsned der Glycerinlösung ziemlich leicht unter Bildung von Kohlendioxyd zersetzt (Obchsned der Glycerinlösung ziem

Dimethylester $C_8H_{14}O_4=C_2H_5\cdot C(CH_3)(CO_2\cdot CH_3)_2$. B. Aus Methyläthylmalonsäure und Methylalkohol mittels konz. Schwefelsäure (H. Meyer, B. 39, 199; M. 27, 47). Bei der Einw. von Methylalkohol auf Methyläthylmalonsäuredichlorid, das man aus der Säure und Thionylchlorid erhält (M., M. 27, 47). — Öl. Kp: 189—191°. — Gibt mit konz. wäßr. Ammoniak bei Zimmertemperatur Methyläthylmalonsäuremethylesteramid und Methyläthylmalonsäurediamid.

Diäthylester $C_{10}H_{18}O_4=C_2H_5\cdot C(CH_3)(CO_2\cdot C_2H_5)_2$. B. Aus Methylmalonsäurediäthylester, Äthyljodid und Natriumäthylat (Conrad, Bischoff, A. 204, 147). — Flüssig. Kp: $207-208^o$; D_{15}^{18} : 0,994.

Methyläthylmalonsäure-methylester-amid $C_7H_{13}O_3N=C_2\dot{H}_5\cdot C(CH_3)(CO\cdot NH_2)\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Aus Methyläthylmalonsäuredimethylester durch konz, wäßr. Ammoniak bei Zimmertemperatur (H. Meyer, B. 39, 199; M. 27, 47). — Sublimiert bei Wasserbadtemperatur in Nadeln. F: $106-108^\circ$.

Methyläthylmalonsäurediamid $C_0H_{12}O_2N_2=C_2H_5\cdot C(CH_3)(CO\cdot NH_2)_2$. B. Neben Methyläthylmalonsäuremethylesteramid aus Methyläthylmalonsäuredimethylester und konz. wäßr. Ammoniak bei Zimmertemperatur (H. Meyer, B. 39, 199; M. 27, 47). Aus Methyläthylmalonsäureäthylesteramid durch konz. wäßr. Ammoniak (H. M., M. 27, 48). Aus Methyläthylmalonsäuredichlorid und der fünffachen Menge konz. wäßr. Ammoniak bei 20° (Böttcher, Ch. Z. 30, 272; B. 39, 1596; vgl. dazu H. Meyer, B. 39, 200; Ch. Z. 30, 306). — Krystalle (aus Wasser). F: $182-183^\circ$ (H. M.; B.).

2-Methyl-2-methylsäure-butannitril-(1), Methyläthylmalonsäuremononitril, Methyläthylcyanessigsäure $C_6H_9O_2N=C_2H_5\cdot C(CH_3)(CN)\cdot CO_2H$. B. Der Äthylester entsteht aus Äthylcyanessigsäureäthylester durch Methylieren; man verseift den Ester mit $25^{\circ}/_{\circ}$ iger methylalkoholischer Kalilauge (Henle, Haarh, B. 41, 4263). — Krystallinisch, F: 39°. — Spaltet in wäßr. Lösung in Gegenwart von Natriumuranat in zirkular polarisiertem Licht, schneller im Sonnenlicht CO_2 ab. — $AgC_6H_9O_2N$. F: 148° (Zers.). Schwer löslich in kaltem Wasser.

Äthylester $C_8H_{13}O_2N=C_2H_5\cdot C(CH_3)(CN)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Siehe Methyläthyleyanessigsäure. — Kp: 198° (He., HA., B. 41, 4263).

Diathylester der 4-Chlor-2-methyl-2-methylsäure-butansäure-(1), $[\beta$ -chlor-äthyl]-malonsäure-diäthylester $C_{10}H_{17}O_4Cl = CH_2Cl \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$. B. Aus Natriumisobernsteinsäurediäthylester und Athylenchlorid (in absolutem Alkohol), wie die entsprechende Bromverbindung (s. u.) (MARBURG, A. 294, 103). — Flüssig. Kp₈: $127-128^9$. — Zerfällt beim Erhitzen auf 265^9 in Äthylchlorid und a-Methyl-butyrolacton- $CH_2 \cdot CH_2 \cdot C(CH_3) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ (Syst. No. 2619). carbonsäureäthylester

Diäthylester der 4-Brom-2-methyl-2-methylsäure-butansäure-(1), $[\beta\text{-brom-athyl}]\text{-malonsaure-diathylester }C_{10}H_{17}O_4Br=CH_2Br\cdot CH_2\cdot C(CH_3)(CO_2\cdot C_2H_5)_2.$ B. Entsteht neben Vinylbromid und Dimethyladipinsäuredicarbonsäure-tetraäthylester (C_2H_5 - $O_2C)_2C(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$ bei raschem Eintragen (unter Umschütteln) von 1,1 Mol.-Gew. Athylenbromid in ein Gemisch aus 1 Mol.-Gew. Isobernsteinsäurediäthylester und der 40° warmen Lösung von 1 At.-Gew. Natrium in 12—13 Tln. absolutem Alkohol (Marburg, A. 294, 101); man erhitzt ½ Stunde lang auf 100°, verjagt dann den Alkohol, extrahiert den Rückstand mit absolutem Ather, verdunstet den ätherischen Auszug und fraktioniert den Rückstand im Vakuum. — Öl. Kpg: 134—135°. — Zerfällt beim Erhitzen auf 260°, sowie auch durch Baryt in Äthylbromid und a-Methyl-butyrolactoncarbonsäureäthylester.

Diäthylester der 2¹-Jod-2-methyl-2-methylsäure-butansäure-(1), [Jodmethyl]äthyl-malonsäure-diäthylester $C_{10}H_{17}O_4I=C_2H_5\cdot C(CH_2I)(CO_2\cdot C_2H_5)_2$. B. Aus Natriumäthylmalonsäurediäthylester und Methylenjodid auf dem Wasserbade (KORTZ, ZÖRNIG, J. pr. [2] 74, 442). — Öl. Kp₁₂: 137—138°. — Färbt sich beim Aufbewahren braun.

- 8. 2.3-Dimethyl-butandisäuren, Butan- β . γ -dicarbonsäuren, a.a'-Dimethylbernsteinsäuren, symm. Dimethyl-bernsteinsäuren $C_8H_{10}O_4 = HO_2C \cdot CH(CH_8)$ CH(CH₃)·CO₂H. Es existieren zwei diastereoisomere Formen.
- a) Hochschmelzende Form, fumaroide Dimethylbernsteinsäure, Paradimethylbernsteinsäure C₆H₁₀O₄ = HO₂C·CH(CH₃)·CH(CH₃)·CO₂H. B. Aus dem Anhydrid (Syst. No. 2475) der hochschmelzenden a.a'-Dimethyl-bernsteinsäure und heißem Wasser (Otto, Rössing, B. 20, 2741; Bone, Perkin, Soc. 69, 267). Beim Erhitzen der niedrigschmelzenden a.a'-Dimethyl-bernsteinsäure mit konz. Salzsäure im geschlossenen Rohr auf 180° (Bone, Perkin, Soc. 69, 264).

Die hochschmelzende Form entsteht neben der niedrigschmelzenden nach folgenden Verfahren: Aus a.a'-Dichlor-a.a'-dimethyl-bernsteinsäure in Wasser durch Natriumamalgam auf dem Wasserbade (Otto, Beckurts, B. 18, 850; Otto, Rössing, B. 20, 2746). Bei der Einw. von Zink und Schwefelsäure auf a,a'-Dichlor-a,a'-dimethyl-bernsteinsäure in Alkohol (O., Br., B. 18, 851; O., Rö., B. 20, 2746). Bei der Reduktion von Dimethylmaleinsäureanhydrid in Wasser mittels Natriumamalgams (Weidel, A. 173, 109; Weidel, Brix, M. 3, 612; O., Be., B. 18, 842; O., Rö., B. 20, 2738, 2742; vgl. Fittig, A. 304, 176). Aus dem Dimethylmaleinsäureanhydrid in Wasser durch Zinkstaub und Schwefelsäure (Rach, A. 234, 52; vgl. Bischoff, Voit, B. 23, 644). Beim Erhitzen von Dimethylmaleinsäureanhydrid mit Jodwasserstoffsäure auf 180° (Roser, B. 15, 2013) oder auf 220° (O., Be., B. 18, 838; O., Rö., B. 20, 2738, 2742; vgl. Fit., A. 304, 176). Bei der Reduktion von Dimethylmaleinsäureanhydrid mit Jodwasserstoffsäure auf 180° (Roser, B. 15, 2013) oder auf 220° (O., Be., B. 18, 838; O., Rö., B. 20, 2738, 2742; vgl. Fit., A. 304, 176). Bei der Reduktion von Dimethylmaleinsäureanhydrid mit Notzingenderen in von School (Roser, B. 18). fumarsäure mit Natriumamalgam in wäßr., schwach alkalisch gehaltener Lösung (Fir., A. 304, 176). Bei der Reduktion von a-Methyl-itaconsäure HO₂C·CH(CH₃)·C(:CH₂)·CO₂H mit Natriumamalgam in wäßr., schwach alkalisch gehaltener Lösung (Fir., Å. 304, 178). Durch Einw. von Silberpulver auf α-Brom-propionsäure bei 150—160° (WISLICENUS, B. 2, 720) oder in siedendem Benzol (O., BE., B. 18, 846). Man erhitzt a-Brom-propionsäureäthylester mit feinverteiltem Silber auf 150-1600 (Badtemperatur), fraktioniert das Reaktionsprodukt und verseift die bei 225-235° bezw. bei 240-250° siedende Fraktion mit alkoholischer Kalilauge (Hell, Rothberg, B, 22, 62; vgl. Scherks, M. 2, 546). Man schüttelt eine alkoholische Lösung des α -Jod-propionsäureäthylesters mit Quecksilber im Sonnenlicht und verseift den erhaltenen Ester mit alkoholischer Kalilauge (Sernow, Bl. [3] 27, 15). Man elektrolysiert das Kaliumsalz des Methylmalonsäuremonoäthylesters in wäßr. Lösung, fraktioniert das Reaktionsprodukt und verseift den zwischen 2000 und 2200 siedenden Anteil durch Kochen mit alkoholischer Kalilauge (Crum Brown, Walker, A. 274, 42). Beim Erhitzen der Butan- β , β , γ -tricarbonsäure auf 160° (Bischoff, Rach, A. 234, 57) oder auf 200° (Badetemperatur) (Bone, Perkin, Soc. 69, 262). Beim Verseifen des Butan- β , β , γ -tricarbonsäure-triäthylesters mit Schwefelsäure oder Salzsäure (Пейскавт, В. 18, 2346; Візсногт, Voit, B. 22, 389; 23, 639). Beim Kochen von a.a'-Dimethyl-a-cyan-bernsteinsäurediäthylester mit verdünnter Salzsäure (1 Vol. konz. Salzsäure und 1 Vol. Wasser) (ZELINSKY, B.

21, 3166) oder mit konz. Salzsäure und der zur Lösung des Esters erforderlichen Menge Eisessig (Bone, Perkin, Soc. 69, 260) oder mit konz. Salzsäure allein (Bone, Sprankling, Soc. 75, 856). Man verseitt Butan-β.β.γ.γ-tetracarbonsäure-tetraäthylester mit Kalilauge oder mit verdünnter Schwefelsäure und destilliert das Reaktionsprodukt (Bischoff, Rach, A. 234, 64, 70, 74). Beim Kochen von a.a'-Dimethyl-a.a'-dicyan-bernsteinsäurediäthylester mit konz. Salzsäure (Higson, Thorpe, Soc. 89, 1464). Aus a.a'-Dimethyl-a-acetyl-bernsteinsäurediäthylester durch siedende alkoholische Kalilauge (Hardtmuth, A. 192, 143) oder durch heiße wäßrige Kalilauge (Bischoff, Rach, A. 234, 61). Man behandelt Kyanäthin HN:C·C(CH₃):C·C₂H₅ (Syst. No. 3565) in verdünnter Schwefelsäure mit Brom, schüttelt

 $\operatorname{HN} \cdot \operatorname{C}(\operatorname{C}_2\operatorname{H}_5)$: N die durch schweflige Säure entfärbte Lösung mit Äther aus, befreit die ätherische Lösung von dem Lösungsmittel, setzt den öligen Rückstand mit konz. wäßr. Ammoniak um und kocht das so erhaltene Dimethylbernsteinsäurediamid mit mäßig verdünnter Schwefelsäure (E. v. Meyer, J. pr. [2] 26, 355, 358, 360).

Man trennt die beiden Formen durch fraktionierte Krystallisation aus Wasser; die hochschmelzende Form ist schwerer löslich als die niedrigschmelzende (Zelinsky, B. 21, 3167; Bischoff, Voit, B. 22, 389). — Oder man trennt sie durch Behandlung mit heißem Benzol oder Chloroform; die hochschmelzende Form ist hierin unlöslich, die niedrigschmelzende löslich (Fittig, A. 304, 178). — Beim Versetzen einer verdünnten Lösung der Ammoniumsalze beider Säure mit Chloroalcium krystallisiert zunächst das Salz der niedrigschmelzenden Säure aus (Bone, Perkin, Soc. 69, 262). — Man befreit die hochschmelzende Säure von den letzten Spuren der niedrigschmelzenden, indem man das Gemisch mit Acetylchlorid behandelt, wobei die niedrigschmelzende Säure in ihr Anhydrid übergeht (Bone, Sprankling, Soc. 75, 857 Anm.).

Triklin pinakoidal (Brezina, M. 3, 612; vgl. Groth, Ch. Kr. 3, 468). D: 1,314 (Tanatar, Tschelebijew, H. 22, 549; B. 24 Ref., 271). F: 209° (Bone, Perkin, Soc. 69, 257; Bone, Sprankling, Soc. 75, 857]. Sehr wenig löslich in kaltem Wasser, leicht in siedendem Wasser (Bone, Perkin, Soc. 69, 261). Ist in Wasser schwerer löslich als die niedrigschmelzende Dimethylbernsteinsäure (Otto, Rössing, B. 20, 2742). Leicht löslich in Alkohol und Äther (E. v. Meyer, J. pr. [2] 26, 360), unlöslich in Benzol und Chloroform (Bo., Pr., Soc. 69, 261). Elektrolytische Dissoziationskonstante für die erste Stufe k₁ bei 25°: 2,08×10⁻⁴ (Crum Brown, Walker, A. 274, 44), 1,91×10⁻⁴ (Bischoff, Walden, B. 22, 1821), 1,91×10⁻⁴ (Walden, Ph. Ch. 5, 461), 2,04×10⁻⁴ (Betharn, Ph. Ch. 5, 403), bei 23°: 1,96×10⁻⁴ (Bone, Sprankling, Soc. 75, 863); für die zweite Stufe k₂: 1,3×10⁻⁶ (durch Zuckerinversion bei 100° bestimmt) (Smith, Ph. Ch. 25, 232). — Die hochschmelzende Dimethylbernsteinsäure geht bei längerem Erhitzen auf die Schmelzpunkttemperatur zunächst in ihr bei 43° schmelzendes Anhydrid, dann aber momentan in das bei 87—88° schmelzende Anhydrid der niedrigschmelzenden Dimethylbernsteinsäure über (Fittig, A. 304, 177). Auch bei der Destillation wird daher hauptsächlich das Anhydrid der niedrigschmelzenden Säure (neben etwas unveränderter hochschmelzender Säure) erhalten (Bo., Pe., Soc. 69, 265). Erhitzt man die hochschmelzende Säure mit konz. Salzsäure unter Druck auf 180°, so verwandelt sie sich zum kleinen Teil in niedrigschmelzende Säure (Bo., Pe., Soc. 69, 263). Beim Kochen mit Acetylchlorid entsteht das Anhydrid der hochschmelzenden Säure (Dto, Pe., Soc. 69, 263). Beim Kochen mit Acetylchlorid entsteht das Anhydrid der hochschmelzenden Säure, das dann bei längerem Kochen in das Anhydrid der niedrigschmelzenden Säure mit Brom entsteht Dimethylmaleinsäureanhydrid (Bischoff, Vott, B. 22, 391; 23, 645); die gleiche Verbindung entsteht, wenn man die Säure mit Brom und amorphem Phosphor auf dem Wasserbade erhitzt (Zelinsky, Kr

NH₄C₆H₉O₄ (bei 100°). Monoklin prismatisch (Brezina, M. 3, 615). Leicht löslich in Wasser (Weidel, Brix, M. 3, 614). — CuC₆H₈O₄. Grüner Niederschlag. Unlöslich in Wasser (E. v. Meyer, J. pr. [2] 26, 362). — Ag₂C₆H₈O₄. Undeutlich krystallinischer Niederschlag. Sehr wenig löslich in Wasser (E. v. M. J. pr. [2] 26, 362). — CaC₆H₈O₄ (Bone, Sprankling, Soc. 75, 861). — CaC₆H₈O₄ +H₂O (Zelinsky, Krapiwin, B. 22, 652). — CaC₆H₈O₄ +1¹/₂H₂O. Nadeln. Schwer löslich in Wasser (We., Brix, M. 3, 614). — SrC₆H₈O₄ +1¹/₂H₂O. Nadeln. Schwer löslich in Wasser (Otto, Beckurs, B. 18, 840). — BaC₆H₈O₄ +4H₂O. Krystalle (Zelinsky, Krapiwin, B. 22, 652). — PbC₆H₈O₄ +3H₂O. Tafeln oder Nadeln. Wird bei 120° wasserfrei (O., Be., B. 18, 840).

Monomethylester $C_7H_{12}O_4 = HO_2C \cdot CH(CH_3) \cdot CH(CH_3) \cdot CO_2 \cdot CH_3$. Beim Kochen des Anhydrids der hochschmelzenden a.a'-Dimethyl-bernsteinsäure mit Methylalkohol (Bone,

Sudborough, Sprankling, Soc. 85, 546). — Platten (aus Petroläther). F: 49°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: $6,05\times10^{-5}$. Geschwindigkeit der Veresterung mittels Methylalkohols in Gegenwart von Chlorwasserstoff bei 15°: B., Su., Sp. — $AgC_7H_{11}O_4$. Nadeln. Ziemlich löslich in Wasser.

Dimethylester $C_8H_{14}O_4=CH_3\cdot O_2C\cdot CH(CH_3)\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2\cdot CH_3$. Aus dem Silbersalz der hochschmelzenden a.a'-Dimethyl-bernsteinsäure und Methyljodid bei 100° (Zelinsky, Krapiwin, B. 22, 650). — Öl. Kp: 198—199°.

Diäthylester $C_{10}H_{18}O_4=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH(CH_3)\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus dem Silbersalz der hochschmelzenden a.a'-Dimethyl-bernsteinsäure mit Äthyljodid (Zelinsky, Krapiwin, B. 22, 651). — Flüssig. Kp: 219,5°; D_0^o : 1,0130; D_0^o : 1,0022 (Z., K.). Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Druck: 1304,9 Cal. (Ossipow, A. ch. [6] 20, 384, 390), 1329,4 Cal. (Stohmann, Ph. Ch. 10, 421). — Gibt beim Erhitzen mit alkoholischem Ammoniak im geschlossenen Rohr auf 120° das bei 78° schmelzende Imid (Syst. No. 3201) der hochschmelzenden a.a'-Dimethyl-bernsteinsäure (Bischoff, Voit, B. 23, 642).

Di-akt.-amylester (vgl. Bd. I, S. 385) $C_{15}H_{30}O_4 = C_2H_5 \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot O_2C \cdot CH(CH_3) \cdot CH(CH_3) \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot C_2H_5$. B. Aus der hochschmelzenden a.a'-Dimethyl-bernsteinsäure und linksdrehendem Amylalkohol mittels konz. Schwefelsäure (WALDEN, Ph. Ch. 20, 384). — Kp₃₀: 185° (korr.). $D_4^{\text{su}}_{\text{vsc}}$: 0,9452. n_D : 1,4378. [a]³⁰: +3,66°.

b) Niedrigschmelzende Form, maleinoide Dimethylbernsteinsäure, Antidimethylbernsteinsäure $C_8H_{10}O_4 = HO_2C \cdot CH(CH_3) \cdot CH(CH_3) \cdot CO_2H$. B. Beim Erwärmen des Anhydrids (Syst. No. 2475) der niedrigschmelzenden a.a'-Dimethyl-bernsteinsäure mit Wasser (Bone, Perkin, Soc. 69, 265). Das Anhydrid der niedrigschmelzenden a.a'-Dimethyl-bernsteinsäure bei längerem Erhitzen auf $210-215^o$ (Bo., Pe., Soc. 69, 264; vgl. Fittig, A. 304, 177) oder beim Destillieren (Bo., Pe., Soc. 69, 265) oder bei längerem Kochen mit Essigsäureanhydrid (Bo., Pe., Soc. 69, 267). In geringer Menge beim Erhitzen der hochschmelzenden a.a'-Dimethyl-bernsteinsäure mit konz. Salzsäure unter Druck auf 180^o (Bo., Pe., Soc. 69, 263). Weitere Bildungen siehe S. 665 bei der hochschmelzenden a.a'-Dimethyl-bernsteinsäure.

Rhombische (Vater, B. 20, 2743) Prismen (aus Wasser) (Otto, Rössing, B. 20, 2743). F; 129° (Bone, Perrin, Soc. 69, 260), 123–124° (Zelinsky, B. 21, 3167), 121–122° (Leuckart, B. 18, 2348), 120–121° (Crum Brown, Walker, A. 274, 44). D; 1,339 (Tanatar, Tschelber, W. 32, 549; B. 24 Ref., 271). 1 Tl. Säure löst sich in 33,3 Tln. Wasser von 14° (Bischoff, Voit, B. 22, 389). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Aceton, schwer in Schwefelkohlenstoff und Benzol, fast unlöslich in Ligroin (Bischoff, Voit, B. 23, 640). Ist in warmem Benzol und Chloroform leichter löslich als die hochschmelzende a.α'-Dümethyl-bernsteinsäure (Bone, Perrin, Soc. 69, 261). Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Volum: 674,2 Cal. (Stohmann, Ph. Ch. 10, 418). Elektrolytische Dissoziationskonstante für die erste Stufe k₁ bei 25°: 1,38×10–4 (Crum Brown, Walker, A. 274, 44), 1,22×10–4 (Bischoff, Walden, B. 22, 1821), bei 23°: 1,235×10–4 (Bone, Sprankling, Soc. 75, 861); für die zweite Stufe k₂: 0,53×10–6 (durch Zuckerinversion bei 100° bestimmt) (Smith, Ph. Ch. 25, 233). — Die niedrigschmelzende a.a'-Dümethyl-bernsteinsäure geht beim Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 180° größtenteils in die hochschmelzende Säure über (Bone, Perrin, Soc. 69, 264). Destilliert man die niedrigschmelzende a.a'-Dümethyl-bernsteinsäure, so steigt die Temperatur langsam auf 130° unter Abspaltung von Wasser, dann rasch auf 234°, wobei das Anhydrid der niedrigschmelzenden Säure als Öl übergeht, das sofort zu einer bei 87° schmelzenden krystallinischen Masse erstarrt (Zelinsky, B. 21, 3170; vgl. Bone, Perkin, Soc. 69, 265). Schon durch längeres Erhitzen auf den Schmelzpunkt wird die Säure vollständig in ihr Anhydrid übergeführt (Fittig, A. 304, 178). Liefert beim Erwärmen mit Acetylchlorid (Otto, Rössing, B. 20, 2743) oder mit Essigsäureanhydrid ihr bei 87° schmelzendes Anhydrid (Bone, Perkin, Soc. 69, 267). Bei der Einw. von Brom auf die geschmolzene Säure entsteht Dimethylmaleinsäureanhydrid (Bischoff, Voit, B. 23, 646). Das Ammoniumsalz gibt beim E

 $Ag_2C_6H_8O_4$. Krystallinischer Niederschlag (Zelinsky, B. 21, 3167; Bischoff, Voit, B. 23, 640). — $CaC_6H_8O_4 + 2H_2O$. Krystallpulver. In heißem Wasser schwerer löslich als in kaltem (Zelinsky, Krapiwin, B. 22, 649). Ist in Wasser weniger löslich als das Salz der hochschmelzenden Säure (Bone, Perkin, Soc. 69, 262). — $BaC_6H_8O_4 + 3H_2O$. Krystalle (Ze., Kr., B. 22, 649).

Monomethylester $C_7H_{12}O_4=HO_2C\cdot CH(CH_3)\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2\cdot CH_8$. Beim Kochen des Anhydrids der niedrigschmelzenden a.a'-Dimethyl-bernsteinsäure mit Methylalkohol (Воле, Sudborough, Sprankling, Soc. 85, 545). — Prismen (aus Petroläther). F: 38°. Leicht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln. Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 4,55×10⁻⁵. Geschwindigkeit der Veresterung mittels Chlorwasserstoffs in Methylalkohol bei 15°: B., Su., Sp. — $AgC_7H_{11}O_4$.

Dimethylester $C_3H_{14}O_4 = CH_3 \cdot O_2C \cdot CH(CH_3) \cdot CH(CH_3) \cdot CO_2 \cdot CH_3$. Aus dem Silbersalz der niedrigschmelzenden a.a. Dimethyl-bernsteinsäure mit Methyljodid bei 100° (Zelinsky, Krapiwin, B. 22, 646). — Flüssig. Kp: $199-200^{\circ}$.

Diäthylester $C_{10}H_{18}O_4=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH(CH_3)\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus dem Silbersalz der niedrigschmelzenden a.a'-Dimethyl-bernsteinsäure mit Äthyljodid (Z., K., B. 22, 647). — Öl. Kp₇₆₁: 221–222°; D₀°: 1,0218; D₀°: 1,0072 (Z., K.). Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Druck: 1298,2 Cal. (Ossipow, A. ch. [6] 20, 384, 390).

Di-akt.-amylester (vgl. Bd. I, S. 385) $C_{16}H_{30}O_4 = C_2H_5 \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot O_2C \cdot CH(CH_3) \cdot CH(CH_3) \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot C_2H_5$. B. Aus dem Silbersalz der niedrigschmelzenden a.a'-Dimethyl-bernsteinsäure und linksdrehendem Amylalkohol mittels Chlorwasserstoffs (Walden, Ph. Ch. 20, 384). — Kp₁₅: $168-169^{\circ}$ (korr.). D_{4+ac}^{so} : 0,9469. n_0 : 1,4368. [a] $_{5}^{so}$: $+3,42^{\circ}$.

- c) Derivate von a.a'-Dimethyl-bernsteinsäuren, von denen es ungewiß ist, ob sie konfigurativ zur hochschmelzenden oder zur niedrigschmelzenden a.a'-Dimethyl-bernsteinsäure gehören.
- 2.3-Dimethyl-butandiamid, a.a'-Dimethyl-bernsteinsäure-diamid $C_8H_{12}O_2N_2 = H_2N \cdot CO \cdot CH(CH_3) \cdot CH(CH_3) \cdot CO \cdot NH_2$. B. Man behandelt Kyanäthin $HN \cdot C(C_2H_5) \cdot NH_3 \cdot CH(CH_3) \cdot CO \cdot NH_4 \cdot D$. The second of the

(Syst. No. 3565) in schwefelsaurer Lösung mit Brom, entfärbt mit schwefliger Säure, äthert aus und behandelt das aus der ätherischen Lösung gewonnene Ol mit konz. wäßr. Ammoniak (E. v. Meyer, J. pr. [2] 26, 355, 358). — Prismen (aus Wasser). Schmilzt nicht bei 260°. Schr wenig löslich in kaltem Wasser, Alkohol und Äther.

2.3-Dichlor-2.3-dimethyl-butandisäure, a.a'-Dichlor-a.a'-dimethyl-bernsteinsäure $C_8H_8O_4Cl_2=HO_2C\cdot CCl(CH_3)\cdot CCl(CH_3)\cdot CO_2H$. B. Entsteht neben Dimethylmaleinsäureanhydrid bei 4-stündigem Kochen von 1 Tl. a.a-Dichlor-propionsäure mit 4 Tln. molekularem Silber und dem mehrfachem Volumen Benzol (Otto, Holst, J. pr. [2] 41, 463; vgl. Otto, Beckulars, B. 18, 826, 847). — Krusten (aus Wasser). F: 185° (O., B.). Sublimierbar. Kaum löslich in kaltem Benzol, reichlich in kaltem Wasser, Äther und noch leichter in Alkohol (O., B.). — Wird von Natriumamalgam in Dimethylbernsteinsäure und Dimethylfumarsäure (Syst. No. 179) (Auwers, Priv.-Mitt.) umgewandelt (O., B., B. 18, 850; O., Rössing, B. 20, 2736; vgl. Bischoff, Voit, B. 22, 389; 23, 644). Beim Behandeln mit Zink und Schwefelsäure entstehen die hochschmelzende und die niedrigschmelzende a.a'-Dimethyl-bernsteinsäure (O., B., B. 18, 851; O., R., B. 20, 2736; vgl. Bi., Voit, B. 22, 389; 23, 644). Liefert beim Kochen mit Benzol und Silberpulver Dimethylmaleinsäureanhydrid (O., B., B. 18, 849). Zerfällt beim Erwärmen mit alkoholischem Kali in HCl, CO₂ und 3-Chlor-2-methyl-buten-(2)-säure-(1) vom Schmelzende Xolhor-2-methyl-buten-(2)-säure-(1) und Methyläthylketon; beim Erhitzen der wäßt. Lösung des Natriumsalzes entstehen die bei 73° schmelzende und die bei 55° schmelzende 3-Chlor-2-methyl-buten-(2)-säure-(1) vom Schmelzpunkt 73° und Methyläthylketon (O., H., J. pr. [2] 41, 482). Wird von Chlor nicht verändert (O., B., B. 18, 858). — Na₂C₃H₆O₄Cl₂. Blättchen. In Alkohol schwer löslich (O., B., B. 18, 848). — K₂C₃H₆O₄Cl₂. Blättchen. Schwer löslich in Alkohol (O., B., B. 18, 848).

Monoamid $C_6H_9O_3NCl_2 = HO_2C \cdot CCl(CH_3) \cdot CCl(CH_3) \cdot CO \cdot NH_2$. B. Das Ammoniumsalz entsteht beim Versetzen einer Lösung des Anhydrids (Syst. No. 2475) der a.a'-Dichloraa'-dimethyl-bernsteinsäure in absolutem Alkohol mit alkoholischem Ammoniak (Otto, Holst, J. pr. [2] 41, 469). — Krystallpulver. — Beim Erwärmen der alkoholischen Lösung des Ammoniumsalzes erfolgt Spaltung in 3-Chlor-2-methyl-buten-(2)-amid-(1), NH₄Cl und CO_2 — NH₄C₆H₈O₃NCl₂. Seideglänzende Flitter. Unlöslich in absolutem Alkohol.

2-Brom-2.3-dimethyl-butandisäure, α -Brom- α . α' -dimethyl-bernsteinsäure $C_8H_9O_4Br=HO_2C\cdot CBr(CH_3)\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2H$. B. Aus der hochschmelzenden oder der niedrigschmelzenden $\alpha.\alpha'$ -Dimethyl-bernsteinsäure mit Brom und Phosphor (Недд., Rотнвеве, B. 22, 66). — Nadeln (aus Wasser). F: 91°. Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in Alkohol und Äther. — Wird von Zink und Salzsäure in niedrigschmelzende $\alpha.\alpha'$ -Dimethylbernsteinsäure umgewandelt.

2.2¹-Dibrom-2.3-dimethyl-butandisäure, Methyl-itaconsäuredibromid $C_aH_aO_4Br_2 = HO_2C \cdot CBr(CH_2Br) \cdot CH(CH_3) \cdot CO_2H$. B. Aus a-Methyl-itaconsäure $HO_2C \cdot C(:CH_2) \cdot CH(CH_3) \cdot CO_2H$ und Brom in ätherischer Lösung (Fittig, Kettner, A. 304, 174). — Weiß, krystallinisch. F: 153°.

Diäthylester der 2.3-Dinitroso-2.3-dimethyl-butandisäure, a.a'-Dinitroso-a.a'-dimethyl-bernsteinsäure-diäthylester $C_{10}H_{18}O_8N_2 = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot C(CH_3)(NO) \cdot C(CH_3)(NO) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Bei der Elektrolyse von a-Oximino-propionsäure-äthylester $CH_3 \cdot C(:N \cdot OH) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ in wäßr. Lösung unter Zusatz von $^1/_{10}$ der zur Bildung des entsprechenden Kaliumsalzes nötigen Menge Kaliumcarbonat (ULPIANI, RODANO, R. A. L. [5] 14 II, 604; G. 36 II, 83). — Öl. Unlöslich in Alkali. Gibt die Liebermannsche Nitrosoreaktion.

9. 3-Methyl-2-methylsāure-butansäure-(1), β-Methyl-propan-a.a-dicarbonsäure, Isopropylmalonsäure C₆H₁₀O₄ = (CH₅)₂CH·CH(CO₂H)₂. B. Der Diäthylester entsteht aus Natriummalonsäurediäthylester und Isopropyljodid auf dem Wasserbade; man verseift den Ester mit konz. wäßr. Kalilauge (Conbad), Bischoff, A. 204, 144). — Nadeln mit 2 Mol. Benzol (aus wasserfreiem Benzol). Verliert das Krystallbenzol beim Liegen an der Luft (Romburgh, R. 5, 238). Prismen; F: 87° (Conr., B.). Leicht löslich in Alkohol und Äther (Conr., B.). Löst sich ziemlich leicht in kochendem Benzol (R.). Mol. Verbrennungswärme bei konst. Vol.: 674,9 Cal. (Stohmann, Kleber, Langbein, J. pr. [2] 40, 211). Elektrolyt. Dissoziationskonstante für die erste Stufe k₁ bei 25°: 1,27×10⁻³ (Bethmann, Ph. Ch. 5, 402), für die zweite Stufe k₂: 0,35×10⁻⁶ (durch Zuckerinversion bei 100° bestimmt) (Smith, Ph. Ch. 25, 225). — Zerfällt beim Erhitzen auf 180° in Kohlendioxyd und Isopropylessigsäure (Conr., B., A. 204, 151). Diese Zersetzung tritt nach Salzer (J. pr. [2] 61, 166) schon bei 120° ein. Wird auch beim Erhitzen in Glycerinlösung ziemlich leicht unter Bildung von Kohlendioxyd zersetzt (Oechsner de Connock, Raynaud, C. 1905 I, 671). — Ag₂C₆H₃O₂. Pulver. Fast unlöslich in Wasser (Conr., B., A. 204, 146).

Dimethylester $C_8H_{14}O_4 = (CH_3)_2CH \cdot CH(CO_2 \cdot CH_3)_2$. Kp_{776} : 195° (BISCHOFF, B. 29, 977).

Diäthylester $C_{10}H_{18}O_4=(CH_3)_2CH\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)_2$. B. Aus Malonsäurediäthylester und Isopropyljodid in $10^9/_0$ igem alkoholischem Natriumäthylat auf dem Wasserbade (CONRAD, BISCHOFF, A. 204, 144). Man gibt zu einer Lösung von 3,6 g Natrium in etwa 80 g Alkohol 25 g Malonsäurediäthylester und dann 12,5 g Isopropylchlorid und erhitzt unter Druck auf 100^0 (Koetz, J. pr. [2] 75, 495). — Flüssig. Kp: $213-214^0$ (C., B.); Kp₃₃₀: $188-188.5^0$ (Perkin, Soc. 45, 514). D_{25}^{ss} : 0.98521; D_{18}^{ts} : 0.99271 (P.); D_{15}^{ss} : 0.997 (C., B.). Magnetische Rotation: Perkin, Soc. 45, 515, 551.

Äthylester-nitril, a-Cyan-isovaleriansäure-äthylester $C_8H_{13}O_2N=(CH_3)_2CH\cdot CH(CN)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus Natriumcyanessigsäureäthylester und Isopropyljoidid in absolutem Alkohol (P. Henry, J. 1889, 637, 638). Aus Natriumcyanessigsäureäthylester und Isopropylbromid in absolutem Alkohol auf dem Wasserbade (E. Fischer, Flatau, C. 1909 II, 688; B. 42, 2983). — Schwach riechende Flüssigkeit. Kp_{745} : 218—219° (korr.); Kp_{24-25} : 115—116° (Fl., Fl.); Kp: 214° (P. H.). $D^{18,6}$: 0,9864 (P. H.).

Amid-nitril, α -Cyan-isovaleriansäure-amid $C_6H_{10}ON_2=(CH_3)_2CH\cdot CH(CN)\cdot CO\cdot NH_2\cdot B$. Aus dem α -Cyan-isovaleriansäureäthylester mit konz. wäßr. Ammoniak (P. Henry, J. 1889, 639). — Tafeln. F: 125°. Kp₇₆₅: 277°.

Dinitril, Isopropylmalonitril $C_4H_8N_2=(CH_3)_2CH\cdot CH(CN)_2$. B. Beim Erhitzen von a-Cyan-isovaleriansäureamid mit Phosphorsäureanhydrid (P. Henry, J. 1889, 640). — Flüssig. $Kp_{752}\colon 204,5^{\circ}$. $D^{18,9}\colon 0,9228$.

2-Brom-3-methyl-2-methylsäure-butansäure-(1), Brom-isopropyl-malonsäure $C_6H_9O_4Br=(CH_3)_gCH\cdot CBr(CO_2H)_g$. B. Durch Bromieren von Isopropylmalonsäure (Könics, Mylo, B. 41, 4436). — Prismen (aus Benzol). Schmilzt beim schnellen Erhitzen gegen 130° (korr.). Leicht löslich in Wasser, Alkohol, Aceton. — Spaltet beim Erhitzen auf 150° CO_2 unter Bildung von α -Brom-isovaleriansäure ab.

Diäthylester $C_{10}H_{17}O_4Br=(CH_3)_2CH\cdot CBr(CO_2\cdot C_2H_5)_2$. B. Aus 10 g Isopropylmalonsäurediäthylester und 8 g Brom unter anfänglicher Eiskühlung (Koetz, J. pr. [2] 75, 495). — Flüssig. Kp: 215—230°; Kp₁₂: 119—123°. — Gibt beim Erhitzen mit Dimethylanilin auf 170—175° β . β -Dimethyl-acrylsäureäthylester, Malonsäurediäthylester und Isopropylidenmalonsäurediäthylester.

6. Dicarbonsäuren $C_7H_{12}O_4$.

1. Heptandisäure, Pentan-a.ε-dicarbonsäure, Pimelinsäure C₇H₁₂O₄ = HO₂C·(CH₂)₅·CO₂H. B. Das aus Trimethylenbromid und Natriumcyanessigester in Alkohol entstehende Reaktionsprodukt läßt sich durch Destillation mit Wasserdampf in einen flüchtigen und einen unflüchtigen Anteil zerlegen; verseift man den letzteren Anteil durch Kochen mit wäßr. Kalilauge, und erhitzt die aus der alkalischen Lösung in Freiheit gesetzte Säure auf 210° bis zum Aufhören der Kohlendioxydentwicklung, so erhält man Pimelinsäure (Cappenter, Perkin, Soc. 75, 933). Pimelinsäure entsteht ferner bei der Einw. von Kohlendioxyd auf Pentamethylen-1.5-bis-magnesiumbromid neben Cyclohexanon (Grignard, Vignon, C. r. 144, 1359). Durch Verseifen von Heptandinitril (HAMONET, C. r. 189, 60; Bl. [3] 33, 532). Durch mehrstündiges Erhitzen von Oxyketopimelinsäurediäthyleister (C₂H₅·O₂C·CH(OH)·CH₂·CO₂·C₂H₅ oder C₂H₅·O₃C·CO·CH₂·CH(OH)·CH₂·CH₂·CO₂·C₂H₅ (Syst. No. 320) mit rauchender Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor auf 200° (W. Wisticken). Goldstein, Mützeshelmer, B. 31, 626). Aus Furonsäure HO₂C·CH:CH·CH·CO·CH₂·CO₂H mit Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor bei 200° (BAEYER, B. 10, 1353). Aus Piperylendicarbonsäure HO₂C·CH:CH·CH·CH·CO·2H durch energische Reduktion naklalischer Lösung mit Natriumamalgam (Willstyter, B. 31, 1550). Beim Erhitzen von Hydrochelidonsäure CO(CH₂·CO₂H)₂·CO₂H)₂ mit Jodwasserstoffsäure auf 200–210° (HAITINGER, LIEBEN, M. 5, 358; MARCKWALD, B. 21, 1400). Durch Erhitzen von Chelidonsäure OC·CH:C(CO₂H)₂O (Syst. No. 2621) mit konz. Jodwasserstoffsäure auf 200–210° (HAIL, LIE., M. 5, 359). Aus ζ-Amino-önanthsäure durch Oxydation mit Permanganat in alkalischer Lösung (Wallach A. 343, 44; vgl. W., A. 312, 209). — Bei der Oxydation von Suberon C-H₁₂O mit konz. Salpetersäure (Schorlemmer, Dale, A. 199, 148; Markownikow, J. pr. [2] 49, 434; J. Wislicenus, Mager, A. 275, 359). Bei Behandlung von Cyclohexanon-(2)-carbonsäure-(1)-äthylester mit Natrium und kochendem Amyla

Darst. In ein siedendes Gemenge von 10 g Natrium und 50 g Amylalkohol tröpfelt man allmählich die Lösung von 5 g Salicylsäure in 100 g Amylalkohol. Ist alles Natrium gelöst, so trägt man noch stückweise 7—10 g Natrium ein, indem man die Temperatur nicht über 170° steigen läßt. Man kühlt auf 100° ab, schüttelt mit nicht zu wenig Wasser, säuert die eingeengte wäßt. Schicht durch Salzsäure an und schüttelt mit Äther aus. Den nach Verdunsten des Äthers verbleibenden Rückstand erwärmt man mit Wasser, wobei er bis auf ein Öl in Lösung geht; aus der wäßt. Lösung krystallisiert beim Erkalten zuerst etwa vorhandene Salicylsäure und dann Pimelinsäure. Etwa noch beigemengte Salicylsäure entfernt man durch Schütteln der Lösung der rohen Säure in Soda mit Permanganatlösung in der Kälte; oder man stellt die Ester dar und entfernt Salicylsäureester durch verdünnte Natronlauge (Einforn, Lumsden, A. 286, 260; Walker, Lumsden, Soc. 79, 1198; vgl. Vanzetti, G. 39 I, 46). — Das aus N-Benzoyl-piperidin mit Phosphorpentachlorid oder Phosphorpentabromid erhaltene Gemisch von Benzonitril und Pentamethylenchlorid bezw. bromid wird in alkoholischer Lösung mit Cyankalium behandelt. Man entfernt das Benzonitril durch Destillation mit Wasserdampf und verseift das entstandene Pimelinsäuredinitril durch Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 120° (v. Braun, B. 37, 3591).

Monoklin prismatische (v. Lang, Z. Kr. 25, 527; M. 5, 359). Krystalle (aus Wasser) (Haitinger, Lieben, M. 5, 359). F: 103° (Hamonet, C. r. 139, 60; Bl. [3] 33, 533), 105° (Volhard, A. 267, 81), $105-106^{\circ}$ (Markownikow, J. pr. [2] 49, 435; Auwers, A. 292, 151). Sublimiert unzersetzt (Volhard, A. 267, 81). Kp₁₀: 272° ; Kp₅₀: $251,5^{\circ}$; Kp₁₅: 223° ; Kp₁₆: 212° (Krafft, Nördlinger, B. 22, 818). 100 Tle. Wasser lösen bei $13,5^{\circ}$ 2,52 Tle. Säure (Perkin, Prentice, Soc. 59, 826). 100 ccm wäßt. Lösung enthalten bei 20° 5 Tle. Säure (Lamouroux, C. r. 128, 999). 1 Tl. löst sich in 24 Tln. Wasser von 20° (Baeyer, B. 10, 1358). Die wäßt. Lösung neigt zur Übersättigung (Gantter, Hell, B. 17, 2215). Leicht löslich in Alkohol, Äther und heißem Benzol (Baeyer), fast unlöslich in kaltem Benzol (Markownkow). Ebullioskopisches Verhalten: Mameli, G. 33 I, 491. Molekulare Verbrennungswärme für konstantes Volum: 828,3 Cal. (Stohmann, Kleber, J. pr. [2] 45, 487; vgl. St., K., Langbein, J. pr. [2] 40, 215). Elektrolytische Dissoziationskonstante für die erste Stufe k₁ bei 25° : $3,485 \times 10^{-5}$ (Bethmann, A. 275, 360; Walden, Ph. Ch. 8, 491), $3,23 \times 10^{-5}$ (Smith, Ph. Ch. 25, 196), $3,22 \times 10^{-5}$ (Voerman, R. 23, 277). Elektro-

lytische Dissoziationskonstante für die zweite Stufe k₂: 2,6×10⁻⁶ (durch Zuckerinversion bei 100° bestimmt) (SMITH, Ph. Ch. 25, 220), 4,4×10⁻⁶ (durch Verteilung bestimmt) (CHANDLER, Am. Soc. 30, 713). — Liefert bei der elektrolytischen Zersetzung des Kaliumsalzes Kohlenoxyd, Äthylen und Propylen neben geringen Mengen komplizierter ungesättigter Kohlenwasserstoffe (VANZETTI, R. A. L. [5] 17 II, 332; G. 39 I, 47). Gibt bei 6—7-stündigem Erhitzen mit der 10-fachen Menge Acetylchlorid Pimelinsäureanhydrid (VORRMAN, R. 23, 270). Auch bei mehrstündigem Erhitzen mit Essigsäureanhydrid entsteht Pimelinsäureanhydrid (BLANC, C. r. 144, 1357; Bl. [4] 3, 779). Bei der trocknen Destillation des pimelinsauren Calciums entsteht Cyclohexanon (J. WISLICENUS, MAGEE, A. 275, 361; BAEYER, A. 278, 100).

Trennung der Pimelinsäure von Bernsteinsäure, Glutarsäure und Adipinsäure: Bou-

VEAULT, Bl. [3] 19, 562.

CuC₇H₁₀O₄. Grüner Niederschlag (Gantteb, Hell, B. 17, 2216). — $Ag_2C_7H_{10}O_4$. Krystallinischer Niederschlag (Dale, Schorlemmer, A. 199, 148). — $CaC_7H_{10}O_4 + H_2O$ (J. Wislicenus, Mager, A. 275, 361; Einhorn, Lumsden, A. 286, 261). Ist in der Hitze schwerer löslich als in der Kälte (Da., Scho., A. 199, 138). — $BaC_7H_{10}O_4 + H_2O$. Tafeln, leicht löslich in Wasser (Da., Scho., A. 199, 148). — $PbC_7H_{10}O_4$. Weißer Niederschlag (Ga., Hell, B. 17, 2215).

Monoäthylester $C_9H_{16}O_4 = HO_2C \cdot [CH_2]_5 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus dem Diäthylester durch partielle Verseifung und Zersetzung des gebildeten Alkalisalzes mit Salzsäure (Walker, Lumsden, Soc. 79, 1199). — Farbloses Öl, wird bei 0^0 nicht fest. Schwer löslich in Wasser, leicht in organischen Lösungsmitteln (W., L.). — Das Kaliumsalz liefert bei der Elektrolyse den Diäthylester der Dodecandisäure (Komppa, C. 1899 II, 1016). — Calciumsalz. Leicht löslich in Wasser, und zwar leichter in kaltem als in heißem (W., L.).

Diäthylester $C_{11}H_{20}O_4=C_2H_5\cdot O_2C\cdot [CH_2]_5\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus Pimelinsäure durch Kochen mit absolutem Alkohol und konz. Schwefelsäure (Perkin, Prentice, Soc. 59, 825). — Durchdringend riechendes Öl. $Kp_{100}\colon 192-194^0$ (kort.). $D_0^0\colon 1,0080;\ D_{15}^{15}\colon 0,9988;\ D_{25}^{15}\colon 0,9920$ (Pe., Pr.). — Verseifungsgeschwindigkeit: Hjelt, B. 31, 1846. Gibt bei Einw. von Natriumäthylat Cyclohexanon-(2)-carbonsäure-(1)-äthylester (Dieckmann, A. 317, 23).

Anhydrid $C_7H_{10}O_3 = CH_2 < \begin{array}{c} CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO \\ CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO \\ \end{array} > O$ (?) s. Syst. No. 2475.

Dichlorid $C_7H_{10}O_2Cl_2=ClOC\cdot [CH_2]_5\cdot COCl.$ B. Aus Pimelinsäure und Thionylchlorid bei 30° (Blaise, Koehler, Bl. [4] 5, 687). — Farblose Flüssigkeit. Kp₁₅: 137°.

Dinitril, Pentamethylen-dicyanid, Pimelinsäuredinitril C₇H₁₀N₂ = NC· [CH₂]₅· CN. B. Durch Einw. von 2 Mol.-Gew. fein pulverisiertem Kaliumcyanid auf 1.5-Dijod-pentan in Gegenwart von 85% igem Alkohol bei Wasserbadtemperatur (Hamoner, C. r. 139, 60; Bl. [3] 33, 532). — Darst. Durch längeres Kochen von (rohem, benzonitrilhaltigem) 1.5-Di-chlor-pentan (aus N-Benzoyl-piperidin mit Phosphorpentachlorid) oder 1.5-Dibrom-pentan mit Kaliumcyanid in alkoholisch-wäßriger Lösung (v. Braun, B. 37, 3589). — Ziemlich bewegliche Flüssigkeit, erstarrt in einem Kältegemisch aus Kohlendioxyd und Äther zu einer glasigen Masse (H.). Kp₁₄: 175—176° (H.); Kp₁₂: 171—172° (v. B.). D¹⁵: 0,949 (H.) Mit organischen Solvenzien, außer Ligroin, in allen Verhältnissen mischbar, unlöslich in Wasser (v. B.). — Läßt sich mit Natrium und Alkohol ziemlich glatt zu Heptamethylendiamin reduzieren (v. Braun, Müller, B. 38, 2206).

2.3 (?) -Dibrom-heptandisäure, $a.\beta$ (?) -Dibrom-pimelinsäure, Dibromid der bei 120—121° schmelzenden Dihydropiperylendicarbonsäure $C_7H_{10}O_4Br_2 = HO_2C \cdot CHBr \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2H$ (?). B. Aus Dihydropiperylendicarbonsäure $HO_2C \cdot CH \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2H$ (?) (F: 120—121°) durch Bromdampf (Willstätter, B. 31, 1550). — Farblose Spieße (aus konz. Ameisensäure). F: 140°. Schwer löslich in kaltem Wasser.

2.6-Dibrom-heptandisäure, a.a'-Dibrom-pimelinsäure $C_7H_{10}O_4Br_2 = HO_2C \cdot CHBr \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_B \cdot CH_B$. Aus Pimelinsäure oder Pimelinsäurediäthylester durch Behardlung mit Brom und Phosphor und Zersetzung des Reaktionsproduktes mit Wasser (Wt., B. 28, 659). — Prismen (aus Äther + Ligroin). F: $140-142^{\circ}$. Sehr leicht löslich in Alkohol und Äther, ziemlich schwer in Chloroform, schwer in Benzel, fast unlöslich in Ligroin, — Natriumäthylat erzeugt Cyclopenten-(1)-dicarbonsäure-(1.2).

Diäthylester $C_{11}H_{18}O_4Br_2=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CHBr\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CHBr\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Das Einwirkungsprodukt von Brom und Phosphor auf Pimelinsäure oder Pimelinsäure-diäthylester wird mit absolutem Alkohol behandelt (WILLSTÄTTER, B. 28, 660). — Öl. Kp₂₈: 224° (korr.); Kp₂₆: 230° (korr.). — Gibt bei der Einw. von flüssigem Ammoniak die Amide

zweier stereoisomerer Piperidindicarbonsäuren-(2.6) $CH_2 \sim \frac{CH_2 \cdot CH \cdot CO \cdot NH_2}{CH_2 \cdot CH \cdot CO \cdot NH_2}$ (E. FISCHER, B. 34, 2543).

- 3.4 (?) -Dibrom-heptandisäure, $\beta.\gamma$ (?) -Dibrom-pimelinsäure, Dibromid der bei 91° schmelzenden Dihydropiperylendicarbonsäure $C_7H_{10}O_4Br_2 = HO_2C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CHBr \cdot CHBr \cdot CH_2 \cdot CO_2H$ (?). B. Aus der Dihydropiperylendicarbonsäure $HO_2C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot C$
- 2.8.4.5-Tetrabrom-heptandisäure, $a.\beta.\gamma.\beta'$ -Tetrabrom-pimelinsäure, Piperylendicarbonsäure-tetrabromid $C_7H_8O_4Br_4 = HO_2C\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Aus Piperylendicarbonsäure und Brom (Willstätter, B. 28, 3290). Wärzchen (aus Äther + Ligroin). F: 218° (Zers.). Sehr leicht löslich in Alkohol und Äther, sehr wenig in Chloroform, unlöslich in Benzol, Ligroin und kaltem Wasser.
- 2. 2-Methyl-hexandisāure, Pentan-a.δ-dicarbonsāure, a-Methyl-adipinsāure C₇H₁₂O₄ = HO₂C·CH(CH₃)·CH₂·CH₂·CH₂·CO₂H. B. Aus δ-Methyl-δ-cyan-nvaleriansāure beim Koehen mit wāßr. Kalilauge (Best, Thore, Soc. 95, 712). Durch Verseifung des (nicht rein erhaltenen) Pentan-a.δ.δ-tricarbonsäuretriäthylesters mit konz. Salzsäure (Mellor, Soc. 79, 130). Durch Destillation von Pentan-a.δ.δ-tricarbonsäure im Vakuum (Montemarth, G. 26 II, 278). Beim Erhitzen von Pentan-a.δ.δ-tricarbonsäure im Vakuum (Bone, W. H. Perkin jun., Soc. 67, 115). Der Dimethylester entsteht beim Erhitzen von 1-Methyl-cyclopentanon-(2)-carbonsäure-(1)-methylester mit wenig Natriummethylat in Methylakoholiösung auf 100° (Bouveault, Locquin, C. r. 146, 83, 138; Bl. [4] 3, 436, 450), der Diäthylester durch Erwärmen von 1-Methyl-cyclopentanon-(2)-carbonsäure-(1)-äthylester mit alkoholischer Natriumäthylatiösung (Dieckmann, A. 317, 69) oder durch Erhitzen mit wenig Natriumäthylat in absolutem Alkohol auf 150° (Bou., L., C. r. 146, 86, 138; Bl. [4] 3, 442); man verseift diese Ester durch 6-stündiges Erhitzen mit 3 Mol-Gew. alkoholischer Kalilauge im geschlossenen Rohr auf 140—150° (Bou., L., Bl. [4] 3, 450; vgl. Bou., Bl. [3] 21, 1022; Przewalski, C. 1903 II, 23). a-Methyl-adipinsäure eintseht neben β-Methyl-adipinsäure bei der Oxydation von (optisch aktivem) I-Methyl-cyclohexanon-(3) mit 10 Tln. Salpetersäure (D: 1,4) bei 60—70°; die Trennung von a- und β-Methyl-adipinsäure kann durch fraktionierte Krystallisation der Dianilide geschehen; das Dianilid der a-Methyl-adipinsäure ist leichter löslich in Alkohol als das der β-Methyl-adipinsäure (Markownikow, A. 336, 302). Da das oxydierte I-Methyl-cyclohexanon-(3) optisch aktive Modifikation der Säure (Beilstein-Redaktion).

Krystalle. F: 64° (Best, Thorpe), 63° (Mellor), 62–63° (Montemartini), 60° (Bouveault, Locquin, Bl. [4] 8, 450), 57,5–61,5° (Przewalski). Kp₂₈: 216–220° (Mo.); Kp₁₃: 209° (Bou, Lo.). Leicht löslich in Wasser, Alkohol, Äther, Chloroform, weniger in kaltem Benzol, schwer in Petroläther (Bou, Lo.; vgl. Bone, Perkin). Elektrolytische Dissoziationskonstante k₁ bei 24,4°: 4,1×10⁻⁵ (Mellor). – B. Gibt bei der Oxydation durch Chromsäuregemisch Bernsteinsäure (Mo.). Liefert beim Erhitzen mit überschüßigem Anilin ein Gemisch von Monoanilid und Dianilid, in dem ersteres vorherrscht (Unterschied von β-Methyl-adipinsäure) (Bouveault, Tetry, Bl. [3] 25, 443; Bouveault, Locquin, Bl. [4] 3, 451). – Ag₂C₇H₁₀O₄ (Bone, Perkin, Soc. 67, 116).

Dimethylester $C_9H_{16}O_4 = CH_3 \cdot O_2C \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Siehe a-Methyl-adipinsäure. — Flüssig. $K_{P_{13}}$: $116-117^0$; $K_{P_{10}}$: $112-114^0$; D_1^0 ; 1,054 (Bouveault, Locquin, C. r. 146, 138; Bl. [4] 3, 436, 451). — Geht unter dem Einfluß von Natrium bezw. Natriumamid in den Methylester der 3-Methyl-cyclopentanon-(2)-carbonsäure-(1) über.

Diäthylester $C_{11}H_{20}O_4=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Siehe a-Methyl-adipinsäure. — $Kp_{13}\colon 127-129^0$ (DIECKMANN, A. 317, 69); $Kp_{15}\colon 132-134^0$; $D_i^*\colon 1,010$ (Bouveault, Locquin, C. r. 146, 138; Bl. [4] 3, 442). — Geht unter dem Einfluß von Natriumamid in den Äthylester der 3-Methyl-cyclopentanon-(2)-carbonsäure-(1) über (B., L.), desgl. durch Natrium resp. Natriumäthylat (D.).

Diacetolester $C_{13}H_{20}O_6 = CH_3 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot O_2C \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot CH_3$. B. Durch Erhitzen des Natriumsalzes der Säure mit Chloraceton (BOUVEAULT, LOCQUIN, C. r. 146, 139; Bl. [4] 3, 451; vgl. L., C. r. 138, 1274). — Kp_{12} : 230°.

2-Methyl-hexandiamid, a-Methyl-adipinsäurediamid $C_7H_{14}O_2N_2=H_2N\cdot CO\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH_2$. B. Aus dem a-Methyl-adipinsäuredimethylester und

wäßr. Ammoniak (BOUVEAULT, LOCQUIN, C. r. 146, 138; Bl. [4] 3, 451). — Weiße Krystalle. F: 186,5°. Ziemlich löslich in Wasser, schwer in organischen Lösungsmitteln.

- 2-Methyl-hexannitril-(I)-säure-(6), δ -Cyan-n-capronsäure $C_7H_{11}O_2N=NC\cdot CH$ (CH $_3$)-CH $_2$ -CH $_2$ -CH $_2$ -CH $_2$ -CO $_2$ H. B. Aus [γ -Cyan-butyl]-malonsäure bei 180° (Best, Thorfe, Soc. 95, 705). Beim Auflösen von 1-Methyl-1-cyan-cyclopentanon-(2) in der berechneten Menge alkoholischer Kalilauge (B., Th., Soc. 95, 712). Zähes Öl. Gibt beim Kochen mit Kalilauge α -Methyl-adipinsäure. AgC $_7$ H $_{10}$ O $_2$ N. Weißer mikrokrystallinischer Niederschlag.
- 3. 2-Methylsäure-hexansäure-(1), Pentan-a.a-dicarbonsäure, Butyl-matonsäure $C_7H_{12}O_4=CH_3\cdot[CH_2]_3\cdot CH(CO_2H)_2$. B. Durch Kochen von a-Brom-capronsäure-äthylester mit Kaliumcyanid und wäßr. Alkohol und Zerlegen des gebildeten Nitrils mit Kali (Hell, Lumpp, B. 17, 2218). Prismen (aus Wasser). F: 101.5° (H., L.), 98.5° (Massol, Bl. [3] 21, 277). 100 ccm wäßr. Lösung enthalten bei 0° : 11.6 Tle., bei 50° : 79.3 Tle. Säure (M., Lamouroux, C. r. 128, 1000). Lösungswärme: M., Bl. [3] 21, 277. Leicht löslich in Alkohol und Äther (H., L.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25° : 1.03×10^{-3} (Walden, Ph. Ch. 8, 449). Neutralisationswärme: M., Bl. [3] 21, 277. Zerfällt bei 150° in Kohlendioxyd und Capronsäure (H., L.). Löst sich in konz. Schwefelsäure mit roter bis violetter Farbe (H., L.). CuC₇H₁₀O₄ + H₂O. Hellblaue fettglänzende Blättchen. 100 Tle. Wasser lösen bei 22° 0,0866 Tle. Salz. Wird bei 110° wasserfrei und ultramarinblau (H., L.). Ag₂C₇H₁₀O₄. Sehr feinpulveriger Niederschlag. 100 Tle. Wasser lösen bei 23° 0,119 Tle. Salz (H., L.). CaC₇H₁₀O₄ + 2H₂O. Amorpher Niederschlag (Salzer, J. pr. [2] 61, 159). BaC₇H₁₀O₄. Blättchen. 100 Tle. Wasser von 24° lösen 2.98 Tle. Salz (H., L.). PbC₇H₁₀O₄. Niederschlag, aus glänzenden Blättchen bestehend. 100 Tle. Wasser von 20° lösen 0.0112 Tle. Salz (H., L.).

Mononitril, a-Cyan-n-capronsäureamid $C_2H_{12}ON = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CN) \cdot CO \cdot NH_2$. B. Aus Butyraldehyd, Cyanessigsäureäthylester und Ammoniak, neben dem Ammoniumsalz des Propyldicyanglutaconimids $CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CC(CN) \cdot C(OH) > N$ (Syst. No. 3364) (Guareschi, C. 1902 II, 700). — Nadeln (aus Wasser). $F: 125,5-126,5^{\circ}$. Sublimierbar. Löslich in Ather; sehr leicht löslich in Pyridin.

- 4. 3-Methyl-hexandisäure, β -Methyl-butan-a. δ -dicarbonsäure, β -Methyl-adipinsäure $C_7H_{12}O_4 = HO_2C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2H$.
- a) Rechtsdrehende Form, d-β-Methyl-adipinsäure C₇H₁₂O₄ = HO₂C·CH₂·CH₂·CH₂·CH₂·CO₂H. B. Bei der Oxydation von d-Citronellol (Bd. I, S. 451) erst mit Kaliumpermanganat, dann mit Chromsäure und Schwefelsäure (TIEMANN, R. SCHMIDT, B. 29, 908). Bei der Oxydation von d-Citronellal (Bd. I, S. 745) erst mit Kaliumpermanganat und dann mit Chromsäure und Schwefelsäure (Tie., R. Sch., B. 29, 908). Beim Erwärmen der Ozonide des d-Citronellals mit Wasser auf dem Wasserbade (Harries, Himmelmann, B. 41, 2195). Bei der Oxydation von d-Citronellasäure erst mit Kaliumpermanganat und dann mit Chromsäure und Schwefelsäure (Tie., R. Sch., B. 29, 908; vgl. Semmler, B. 26, 2257). Beim Erwärmen der Ozonide der d-Citronellasäure mit Wasser auf dem Wasserbade (HA., HI., B. 41, 2197). Bei der Oxydation von 2.6-Dimethyl-octanol-(3)-säure-(8) mit Kalium-permanganat bei 100° (BAEYER, OEHLER, B. 29, 30). Beim Erwärmen von 2.6-Dimethylpermanganat bei 100° (BAEYER, UEHLER, B. 29, 30). Beim Erwarmen von Z.O-Immediyioctanon-(3)-säure-(8) (Oxymentbylsäure) mit alkalischer Kaliumpermanganatlösung (BECKMANN, MEHRLÄNDER, A. 289, 378). — Durch Oxydation von 1-Methyl-cyclohexen-(3) (MARKOWNIKOW, JR. 35, 1055; C. 1904 I, 1346; A. 386, 314, 321). Beim Schütteln von 8 g
 1-Methyl-cyclohexanon-(3) mit 23 g Kaliumpermanganat und 4 g Kaliumhydroxyd, gelöst
 in ³/₄ Liter Wasser (Wallach, A. 289, 344; vgl. W., B. 32, 3339; Speranski, JR, 34, 10;
 C. 1902 I, 1221), desgl. bei Oxydation mit Salpetersäure (Bouveault, Tetrey, Bl. [3] 25,
 442; Spera, JR, 34, 10; C. 1902 I, 1221), neben a-Methyl-adipinsäure (Mark., A. 336, 301).

 Die Tennung von a und 8 Methyl adipinsäure erfolgt durch fraktionierte Krystallisation Die Trennung von a- und β -Methyl-adipinsäure erfolgt durch fraktionierte Krystallisation der Dianilide, von denen das der β -Methyl-adipinsäure in Alkohol schwerer löslich ist als das der a-Methyl-adipinsäure (MARK.). Durch Oxydation von 100 Tln. Pulegon mit einer verdünnten Lösung von 210 Tln. Kaliumpermanganat (SEMMLER, B. 25, 3516; vgl. SPER. H. 34, 10; C. 1902 I, 1221). Bei der Oxydation von Isopulegol (TIEMANN, R. SCHMIDT, B. 30, 25). Bei der Oxydation von Menthol durch Kaliumpermanganat, neben 2.6-Dimethyloctanon-(3)-säure-(8) ("Oxymenthylsäure") (Arth, A. ch. [6] 7, 455). Bei der Oxydation von Menthon mit 4% liger Kaliumpermanganatlösung, neben anderen Produkten (Manasse, Rupe, B. 27, 1818; vgl. Speranski, R. 34, 10; C. 1902 I, 1221; Markownikow, H. 35, 238; C. 1903 II, 288).

Darst. Man trägt allmählich 40 Tle. Kaliumpermanganat, gelöst in 1000 Tln. Eiswasser, unter Umschütteln in ein Gemisch von 20 Tln. Citronellal und 1000 Tln. Eiswasser ein, erhitzt die filtrierte Lösung mit einer Mischung von 40 Tln. Kaliumdichromat und 50 Tln. Schwefelsäure auf dem Wasserbade bis zur völligen Reduktion des Dichromats, entfernt das entstandene Aceton durch Destillation mit Wasserdampf, befreit durch Soda von Chromverbindungen und behandelt die Lösung in der Wärme mit Permanganat, bis dieses nicht mehr schnell entfärbt wird; man fällt aus dem Filtrat Oxalsäure mit Calciumchlorid aus, säuert nach dem Filtrieren stark mit Schwefelsäure an und äthert die β-Methyl-adipinsäure aus. Nötigenfalls reinigt man sie mittels ihres Kupfersalzes (Τιεμανν, Schmidt, B. 29, 908). Reinigung der Säure durch Vakuumdestillation: Speranski.

908). Reinigung der Säure durch Vakuumdestillation: Speranski.

Krystalle (aus Chloroform + Benzol). F: 93-94,5°; die erstarrte Probe schmilzt, sofort wieder erhitzt, bei 84,5° (Wagner, B. 27, 1642). Schmilzt bei 100° getrocknet, bei 90,5° bis 91°, im Vakuum über Schwefelsäure getrocknet, bei 78-83° (Markownikow, C. 1903 II, 288); F: 91° (Speranski, C. 1902 I, 1222), 89° (Baever, Öhler, B. 29, 30), 86° bis 87,5° (Aeth, A. ch. [6] 7, 456), 84,5° (Semmler, B. 25, 3516). Kp₃₀: 230°; Kp₈: 205° (Mark., C. 1903 II, 288); Kp_{14,5}: 210-212° (Semmler, B. 25, 3516). Leicht löslich in Wasser, Alkohol, Choroform, Aceton, Ather und Essigester, wenig in kaltem Benzol, Toluol und Xylol, sehr wenig in Benzin und Petroläther (Mark., C. 1903 II, 288). [a]_D: +8,42° (2,463 g in 100 ccm Wasser) (Manasse, Rupe, B. 27, 1820); [a]_D: +8,62° (in 17,4°) iger wäßr. Lösung) (Mark., C. 1903 II, 288). Für eine Lösung von 5 g in 10 g Alkohol (von 94°) ist bei 1 dm Säulenlänge a_D: +2° (Semmler, B. 25, 3516). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 4,2×10-5 (Walden, Ph. Ch. 8, 491), 4,01×10-5 (Ostwalder, s. Manasse, Rupe, B. 27, 1821), 3,97×10-5 (Franke, B. 27, 1821). — Liefert beim Erhitzen über den Schmelzpunkt kein Anhydrid (Tiemann, R. Schmidt, B. 29, 910). Gibt bei der Oxydation HO₂C·CH₂·C(CH₃·CH₂ (Semmler, C. 2000).

mit Kaliumpermanganat γ -n-Valerolacton- γ -essigsäure O·CO·CH₂ (SEMMLER, B. 25, 3516) und γ -n-Valerolacton (Markownikow, C. 1903 II, 288). Liefert bei der Destilation mit Natronkalk I-Methyl-cyclopentanon-(3) (SEMMLER, B. 25, 3517; Markownikow,

lation mit Natronkalk 1-Methyl-cyclopentanon-(3) (Semmler, B. 25, 3517; Markownikow, C. 1899 I, 1211). Gibt mit Phenylisocyanat das Dianilid $C_5H_{10}(CO\cdot NH\cdot C_6H_5)_2$ (Arth, Bl. [3] 15, 228).

Bl. [3] 15, 228).

CuC₇H₁₀O₄. Weißgrüner amorpher Niederschlag, der beim Kochen mit Wasser in blaugrüne Prismen übergeht (Manasse, Rupe, B. 27, 1820). — Ag₂C₇H₁₀O₄. Niederschlag (Arth, A. ch. [6] 7, 459). — BaC₇H₁₀O₄. Pulver (Beckmann, Mehrländer, A. 289, 379).

Dimethylester $C_0H_{16}O_4 = CH_3 \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Aus der Säure mit Methylalkohol und Chlorwasserstoff (Freundler, Bl. [3] 13, 7). — Kp_{16} : 126°; D^{18} : 1,008; $[\alpha]_p$: +3°49′ (Haller, Desfontaines, C. r. 140, 1207).

Monoëthylester $C_9H_{16}O_4=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$ oder $HO_2C\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Als Nebenprodukt bei der Darst, des Diäthylesters (s. u.) (MARKOWNIKOW, H. 35, 246; C. 1903 II. 287). — Kp₁₁: 164—166°. D₀°: 1,0830; D₀°: 1,0673.

Diäthylester $C_{11}H_{20}O_4 = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. Darst. Aus 1 Tl. β-Methyl-adipinsäure, 1,8 Tln. Alkohol und 0,25 Tln. konz. Schwefelsäure durch 18-stündiges Kochen, neben dem Monoäthylester (Markownikow, 3£. 35, 245; C. 1903 II, 287). — Flüssig. Kp₇₄₆: 257° (M.); Kp₁₆: 138° (Haller, Despontaines, C. r. 140, 1207; vgl. H., D., C. r. 136, 1613); Kp₁₆: 126,5° (Semmler, B. 25, 3517). D₀°: 1,0128; D₀°: 0,9950 (M.); D¹⁸: 1,04 (H., D., C. r. 140, 1207); D²⁰: 1,0001 (S.). n_D: 1,4335 (S.). [a]_D: +2°24′ (H., D., C. r. 140, 1207; vgl. C. r. 136, 1613). [a]_D bei verschiedenen Temperaturen: Guye, Aston, C. r. 124, 196. — Liefert beim Erhitzen mit Natrium und absolutem Alkohol 3-Methyl-hexandiol-(1.6) (Bouveault, Blanc, C. r. 137, 329; Bl. [3] 31, 1204).

Dipropylester $C_{12}H_{24}O_4 = CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot$

 $\begin{array}{lll} \textbf{Diisobutylester} & \text{C_{1_5}H}_{28}\text{$O}_4 = (\text{CH}_3)_2\text{CH}\cdot\text{CH}_2\cdot\text{$O}_2\text{C}\cdot\text{CH}_2\cdot\text{CH}(\text{CH}_3)\cdot\text{CH}_2\cdot\text{CH}_2\cdot\text{CO}_2\cdot\text{CH}$

Dichlorid $C_7H_{10}^{\uparrow}U_2Cl_2 = CloC \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot COCl$. B. Aus β -Methyladipinsäure mit Phosphorpentachlorid (Semmler, B. 26, 774). — Flüssig. Kp₁₀: 117—119°. D²⁰: 1,2201. n_D: 1,4709.

Diamid $C_7H_{14}O_2N_2 = H_2N \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH_2$. B. Aus β-Methyladipinsäuredichlorid mit konz. wäßr. Ammoniak (Semmler, B. 26, 774). — Krystalle (aus Wasser). F: 191°. Leicht löslich in Wasser, fast unlöslich in Äther.

Dihydrazid $C_7H_{16}O_2N_4 = H_2N \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_2(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot NH_2$ B. Aus dem Ester durch Erhitzen mit Hydrazinhydrat (ÉTAIX, FREUNDLER, Bl. [3] 17, 806). — Weiße Nadeln. F: 136°. Löslich in Wasser, siedendem Alkohol und Aceton, fast unlöslich in kaltem Alkohol.

Diazid $C_7H_{10}O_2N_6=N_3\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO\cdot N_3$. Darst. Aus dem Dihydrazid durch Einw. von Natriumnitrit und Essigsäure (ÉTAIX, FREUNDLER, Bl. [3] 17, 806). — Schweres Ol. Erstarrt nicht bei -10° .

Diäthylester der 2.5-Dibrom-3-methyl-hexandisäure, a.a'-Dibrom-β-methyladipinsäure-diäthylester $C_{11}H_{18}O_4Br_2 = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CHB_r \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CHB_r \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Durch Bromieren von rechtsdrehender β-Methyl-adipinsäure mit Brom und Phosphor und Eintragen des Produktes in Alkohol (Willstätter, v. Sicherer, B. 32, 1291). — Öl. Kp_{24} : $202-204^0$ (korr.); Kp_4 : $182-183^0$.

- b) Linksdrehende Form, l- β -Methyl-adipinsäure $C_7H_{12}O_4 = HO_2C \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Bei der Oxydation von l-Rhodinol erst mit Kaliumpermanganat, dann mit Chromsäure (Tiemann, R. Schmidt, B. 29, 923; vgl. Bouveault, C. r. 122, 673; Bl. [3] 23, 465). F: 84,5° (T., Sch.). Die 33°/ $_0$ ige wäßt. Lösung dreht im 1-dm-Rohr 2° nach links (T., Sch.).
- e) Inaktive Form, dl- β -Methyl-adipinsäure $C_7H_{12}O_4 = HO_2C \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_2$
- 5. 3-Methylsäure-hexansäure-(1). Pentan-a,β-dicarbonsäure, Propytbernsteinsäure C₇H₁₂O₄ = CH₃·CH₂·CH₂·CH₂·CH(CO₂H)·CH₂·CO₂H. B. Beim Erhitzen von 3.3-Dimethylsäure-hexansäure-(1) (Waltz, A. 214, 59). Bei der Reduktion von Propylmaleinsäure mit Natriumamalgam (Fittig, Glaser, A. 304, 188; vgl. Seemenow, Ж. 23, 439). Bei der Reduktion von Propylfmarsäure mit Natriumamalgam (F. G.; vgl. Demarçay, A. ch. [5] 20, 491). Bei der Reduktion von γ-Äthyl-itaconsäure C₂H₅·CH·C(CO₂H)·CH₂·CO₂H mit Natriumamalgam (F., G.). Krystalle (aus Benzol oder aus Wasser). F: 91° (Waltz), 91-92° (F., G.), 91-92,5° (Walden, B. 24, 2036), 92-93° (Demarçay), 95° (Salzer, J. pr. [2] 61, 166). 100 Tle. kaltes Chloroform lösen 2.83 Tle. Säure (Hjelt, B. 26, 1926). Elektrolytische Dissoziationskonstante für die erste Stufe k₁ bei 25°: 8,9×10⁻⁵ (Walden, B. 24, 2036; vgl. Ph. Ch. 8, 457), für die zweite Stufe k₂: 1,2×10⁻⁶ (durch Zuckerinversion bei 100° bestimmt) (Smith, Ph. Ch. 25, 233). CaC₇H₁₀O₄ +2H₂O (Salzer, J. pr. [2] 61, 166).

Dimethylester $C_9H_{16}O_4 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH_3$. Aus der Säure mit Dimethylsulfat (Locquin, Bl. [4] 5, 1073). — Kp₁₅: 112°; Kp₁₁: 107°.

Diäthylester $C_{11}H_{20}O_4 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. Aus der Säure mit Alkohol und Chlorwasserstoff (Locquin, *Bl.* [4] 5, 1073). — Kp₂₅: 132—134°.

Diamid $C_7H_{14}O_2N_2 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CO \cdot NH_2) \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH_2$. B. Aus dem Dimethylester und wäßr. Ammoniak (Locquin, Bl. [4] 5, 1073). — Nadeln (aus absolutem Alkohol, der mit einigen Tropfen Eisessig versetzt ist). F: 234—235° (Quecksilberbad). Sehr wenig löslich in Alkohol.

Dihydrazid $C_7H_{16}O_2N_4 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CO \cdot NH \cdot NH_2) \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot NH_2$. B. Aus dem Dimethylester und überschüssigem Hydrazinhydrat auf dem Wasserbade (Locquin, Bl. [4] 5, 1073). — Weißes Pulver (aus absolutem Alkohol). F: 176°.

- 3-Brom-3-methylsäure-hexansäure-(1), a-Brom-a-propyl-bernsteinsäure, Äthylcitrabrombreuzweinsäure $C_7H_{11}O_4Br=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CBr(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Propylmaleinsäure wird mit rauchender Bromwasserstoffsäure auf dem Wasserbade 6 Stunden erhitzt (Fittig, Glaser, A. 304, 194). Darst. Aus Propylmaleinsäureanhydrid und Bromwasserstoffsäure (D: 1,49); das Gemisch wird mit Bromwasserstoff gesättigt (Ssemenow, X. 31, 115; C. 1899 I, 1071). Harte warzenförmige Krystalle. F: 119° (F., G.), 122° bis 123° (S.). Sehr leicht löslich in Wasser, löslich in Chloroform (F., G.).
- 4-Brom-3-methylsäure-hexansäure-(1), [a-Brom-propyl]-bernsteinsäure, Äthylitabrombrenzweinsäure $C_7H_{11}O_4Br=CH_3\cdot CH_2\cdot CHBr\cdot CH(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Aus

- γ -Äthyl-itaconsäure mit rauchender Bromwasserstoffsäure (FITTIG, GLASER, A. 304, 193). Prismen (aus Wasser). Schmilzt bei 145—146° unter Bromwasserstoffabspaltung. Leicht löslich in heißem Wasser, ziemlich schwer in Chloroform, Benzol und Ligroin. Geht beim Kochen mit Wasser in γ -Äthyl-paraconsäure über.
- 3.4-Dibrom-3-methylsäure-hexansäure-(1), a-Brom-a-[a-brom-propyl]-bernsteinsäure, Äthylitadibrombrenzweinsäure $C_7H_{10}O_4Br_2=CH_3\cdot CH_2\cdot CHBr\cdot CBr(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. γ -Äthyl-itaconsäure wird mit Chloroform und der berechneten Menge Brom im geschlossenen Rohr auf 70° erhitzt (7 Stunden) und die bromierte Säure durch Benzol von unveränderter Itaconsäure getrennt (FITTIG, GLASER, A. 304, 190). Krystallwarzen. F: 153—154°. Leicht löslich in warmem Benzol, Äther und Chloroform, schwer in Ligroin.
- 6. 3-Methylsäure-hexansäure-(6), Pentan-a-γ-dicarbonsäure, a-Äthylglutarsäure C₇H₁₂O₄ = CH₃·CH₂·CH₂·CH₂·CH₂·CO₂H. B. Beim Kochen von 1 Vol. a-Äthyl-a-carboxy-glutarsäuretriäthylester (aus Natriumäthylmalonsäurediäthylester und β-Jod-propionsäureäthylester) mit 1 Vol. konz. Salzsäure und 1 Vol. Wasser (Auwers, Titherley, A. 292, 144, 214). Durch Verseifung von a-Äthyl-a-aceto-glutarsäurediäthylester (aus Äthylacetessigester und β-Jod-propionsäureester) (Hell, Glöckler, vgl. Auwers, Titherley, A. 292, 144). Bei der Einw. von Acetessigester auf a-Äthyl-acrylsäureäthylester in Gegenwart von Natriumäthylat bei Wasserbadtemperatur (Blatse, Luttringer, Bl. [3] 33, 769). Durch Reduktion von a-Äthyliden-glutarsäure mit Natriumamalgam (Fichter, Eggert, B. 31, 1999). Große Krystalle (aus Benzol-Ligroin). F: 60,5° (A., T.). Siedet bei 250—260° (H., G.) (unter geringer Anhydridbildung) (A., T.); Kp₃₀: 194—196° (A., T.); Kp₁₀: 123° (B., L.). Leicht löslich in Wasser, Alkohol, Äther und Benzol, fast unlöslich in Ligroin (A., T.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 5,852×10⁻⁵ (Pfaff, A. 292, 144, 214), bei 24,2°: 5,6×10⁻⁵ (Mellor, Soc. 79, 128).
- 2-Brom-3-methylsäure-hexansäure- (θ) , α -[α -Brom-äthyl]-glutarsäure $C_7H_{11}O_4Br=CH_3\cdot CHBr\cdot CH(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Durch Auflösen von α -Äthyliden-glutarsäure in Eisessig-Bromwasserstoff (Fichter, Eggert, B. 31, 2000). Aus α -Vinyl-glutarsäure und Eisessig-Bromwasserstoff (F., E.). Halbkugelige Aggregate (aus Petroläther). F: 88—89°.
- 2.3-Dibrom-3-methylsäure-hexansäure-(6), a-Brom-a-[a-brom-äthyl]-glutarsäure $C_7H_{10}O_4Br_2 = CH_3 \cdot CHBr \cdot CBr(CO_2H) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Aus a-Äthyliden-glutarsäure und Brom in Schwefelkohlenstoff (Fichter, Eggert, B. 31, 2000). Nadeln (aus Chloroform). F: 157—160°. Geht beim Kochen mit Wasser in 3-Brom-hexen-(2)-säure-(6) über.
- 7. 3-Åthyl-pentandisäure, β-Åthyl-propan-a.γ-dicarbonsäure, Propylidendiessigsäure, β-Åthyl-glutarsäure C₇H₁₂O₄ = CH₃·CH₂·CH₂·CH₂·CO₂H)₂. B. Beim Erhitzen eines Gemisches aus gleichen Gewichtsteilen Malonsäure, Propionaldehyd und Eisessig (Komnenos, A. 218, 167). Durch Erhitzen von 5 g β-Aceto-glutarsäureanhydrid mit 30 g Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) und 1 g rotem Phosphor auf 175° (EMERY, A. 295, L26). Durch Erhitzen des Dinitrils (s. u.) mit alkoholischer Kalilauge (BLAISE, GAULT, Bl. [4] 1, 91). Prismen (aus Chloroform). F: 73° (E.; B., G.), 66—67° (K.). Destillierbar (K.). Leicht löslich in Wasser, Alkohol, Äther und Chloroform (K.; E.). Ag₂C₇H₁₀O₄. Niederschlag (E.).
- Dinitril $C_7H_{10}N_2 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_2 \cdot CN)_2$. B. Durch Erhitzen von a.a'-Dioximino-p-äthyl-pimelinsäure $HO_2C \cdot C(:N \cdot OH) \cdot CH_2 \cdot CH(C_2H_5) \cdot CH_2 \cdot C(:N \cdot OH) \cdot CO_2H$ mit Wasser (Blaise, Gault, Bl. [4] 1, 90). Durch Einw. von Hydroxylaminhydrochlorid auf a.a'-Diketo-p-äthyl-pimelinsäure in der Hitze (B., G.). Flüssig. Kp_{12} : 144°.
- 8. 2.2-Dimethyl-pentandisäure, γ -Methyl-butan-a, γ -dicarbonsäure, a.a-Dimethyl-glutarsäure $C_7H_{12}O_4 = HO_2C \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. Zur Konstitution vgl. Blaise, C. r. 128, 676. B. Durch Erhitzen von a.a-Dimethyl-butyrolacton mit KCN im geschlossenen Rohr auf 270° und Verseifen des Kondensationsproduktes mit wäßr. Kalilauge (Blanc, C. r. 138, 580; Bl. [3] 33, 886). Aus γ -Chlor-isobutylessigsäureäthylester durch Behandlung mit KCN und darauffolgende Verseifung (Montemartini, G. 28 II, 294). Aus β -Jod-a.a-dimethyl-glutarsäure durch Einw. von Zink und Schwefelsäure (Blaise, C. r. 136, 1464; Bl. [3] 29, 1036). Aus β -Keto-a.a-dimethyl-glutarsäurediäthylester durch Reduktion, zuerst mit Natriumamalgam und dann mit Jodwasserstoffsäure (Perkin, Smith, Soc. 83, 12). Durch Behandeln von 3,3-Dimethyl-hexanon-(2)-säure-(6) mit alkalischer Brom-

lösung, neben Bromoform oder Tetrabrommethan (Tiemann, B. 28, 2176; Perkin, Soc. 73, 846). Aus a.a. Dimethyl-y-aceto-buttersäure durch Oxydation mit Kaliumhypobromit-Lösung (Wallach, Kempe, A. 329, 97). Beim Behandeln von a.a-Dimethyl-ò-aceto-n-valerian-säure mit dem 1½-fachen Volum Salpetersäure (D: 1,48) bei 30-70° (Rupe, Liechtenhan, B. 41, 1283). — Bei der Oxydation des Jonons durch Kaliumpermanganat (TIEMANN, B. 31, 862). Durch Oxydation von 1.1-Dimethyl-cyclopenten-(2) mit Salpetersäure (Kishner, JH. 40, 1003; C. 1908 II, 1859). Entsteht neben 3.3-Dimethyl-hexanon-(2)-säure-(6) bei der Oxydation von Isocampherphoron (Syst. No. 616) mit Kaliumpermanganat (Tremann, B. 30, 257). Bei der Oxydation von β-Campholensäure (Syst. No. 894) mit Salpetersäure (D: 1,27), neben Isocamphoronsäure u. a. Produkten (Tiemann, B. 30, 260). Bei der Oxydation von β-Dioxydihydrocampholensäure (Syst. No. 1100) mit überschüssigem Chromsäure-Gemisch (Tiemann, B. 30, 254). Aus β -Campholytsäure (Isolauronoisäure) (Syst. No. 894) bei der Oxydation mit Salpetersäure in der Wärme (Blanc, Bl. [3] 19, 284; Blasse, Bl. [3] 21, 623; T., B. 33, 2942). Die Säure wird auch bei der Oxydation von a-Campholytsäure mit Salpetersäure erhalten, da sich diese dabei teilweise in β -Campholytsäure umlagert (T., B. 33, 2941).

Nadeln (aus konzentrierter Salzsäure) (Perkin, Soc. 73, 846) oder aus Benzol-Ligroin (Rupe, Liechtenhan, B. 41, 1284). F: 90° (Perkin, Smith, Soc. 83, 14), 85° (Blanc, C. r. 138, 580; Bl. [3] 33, 886), 84° (Blaise, C. r. 136, 1465; Bl. [3] 29, 1037), 83-84° (Kishner, C. 1908 II, 1859), 82° (Wallach, Kempe, A. 329, 97). Leicht löslich in Wasser (Blanc), Alkohol, Chloroform und Eisessig, schwer in Ligroin (Rupe, Liechtenhan). — (Blanc), Arono, Chloroform und Eisessig, schwef in Ligion (Note, Liechtenbar). — Wird beim Erhitzen mit Salpetersäure-Schwefelsäure zu α.α-Dimethyl-bernsteinsäure oxydiert (Тієманн, В. 30, 255). Das Monoamid, das aus dem Anhydrid (Syst. No 2475) durch Behandlung mit NH₂ entsteht, wird durch NaOBr in γ-Amino-α.α-dimethyl-buttersäure übergeführt (Blaise, Bl. [3] 21, 629). α.α-Dimethyl-glutarsäure geht, mit Essigsäure-anhydrid behandelt, in ihr Anhydrid über (Реккін, Soc. 73, 847). Beim Erwärmen mit $(CH_3)_2C \cdot \overline{CH}_2 \cdot CH_2$ (TIE-

konz. Schwefelsäure entsteht neben dem Anhydrid Isocaprolacton

MANN, B. 29, 3021).

 $NH_4C_7H_{11}O_4$. Blättchen. Leicht löslich in Wasser (Blaise, Bl. [3] 21, 625). — $KC_7H_{11}O_4$. Krystalle. Sehr leicht löslich in Wasser (BL.). — $\text{CuC}_7\text{H}_{10}\text{O}_4$. Blaugrüner Niederschlag, sehr wenig löslich in Wasser (BL.). — $\text{CaC}_7\text{H}_{10}\text{O}_4 + 3\,\text{H}_2\text{O}$. Krystalle. Leicht löslich in Wasser (BL.). — $\text{PbC}_7\text{H}_{10}\text{O}_4$. Weiße Flocken (BL.).

Dimethylester $C_9H_{16}O_4=CH_3\cdot O_2C\cdot C(CH_3)_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Aus der Säure mit Methylalkohol und Chlorwasserstoff (Blaise, Bl. [3] 21, 626). — Flüssig. Kp: 2150 bis 216°.

Monoäthylester $C_9H_{16}O_4 = HO_2C \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Das Natriumsalz entsteht aus dem Anhydrid der Säure (Syst. No. 2475) und Natriumäthylat (BL., Bl. [3] 21, 719). — Öl. — Na $C_9H_{15}O_4$. Prismen (aus Alkohol).

Diäthylester $C_{11}H_{20}O_4 = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus der Säure mit absolutem Alkohol und Chlorwasserstoff (BLAISE, Bl. [3] 21, 626). — Kp: 235° bis 236°. - Liefert bei der Reduktion mit Natrium und absolutem Alkohol 2.2-Dimethyl-(CH₃)₂C CO (Blanc, C. r.

pentandiol-(1.5) und a.a-Dimethyl-i.n-valerolacton CH2 CH2 CH2 138, 580; Bl. [3] 33, 888; vgl. BOUVMAULT, Bl., C. r. 137, 329; Bl. [3] 31, 1203).

Diamylester $C_{17}H_{32}O_4=C_5H_{11}\cdot O_2C\cdot C(CH_3)_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_5H_{11}$. Siedet bei 287° bis 291° unter geringer Zersetzung (BLAISE, Bl. [3] 21, 626).

Dichlorid $C_7H_{10}O_2Cl_2 = ClOC \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot COCl.$ B. Phosphorpentachlorid (BLAISE, Bl. [3] 21, 627). — Kp_{35} : 135—137°. Aus der Säure mit

Diamid $C_7H_{14}O_2N_2 = H_2N \cdot CO \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH_2$. B. Aus dem Dichlorid der Säure mit währ. Ammoniak (BLAISE, Bl. [3] 21, 628). — F: 169–172°. Leicht löslich in Wasser,

Diäthylester der 3-Chlor-2.2-dimethyl-pentandisäure, β -Chlor-a.a-dimethylglutarsäurediäthylester $C_{11}H_{19}O_4Cl=C_2H_5\cdot O_2C\cdot C(CH_3)_2\cdot CHCl\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. Aus β -Oxy-a.a-dimethyl-glutarsäure durch Phosphorpentachlorid und Zersetzung des Produktes mit Alkohol (Perkin, Smith, Soc. 83, 17). - Öl.

Diäthylester der 4-Brom-2.2-dimethyl-pentandisäure, a'-Brom-a.a-dimethylglutarsäurediäthylester $C_{11}H_{12}O_4Br = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot CHB_1 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. Man behandelt a.a-Dimethyl-glutarsäureanhydrid (Syst. Nr. 2475) mit PCl₅ und Brom und trägt das Reaktionsprodukt in Alkohol ein (Perkin, Soc. 81, 252). — Farbloses Öl. Kp $_{35}$: $165-170^{\circ}$.

- **3.4-Dibrom-2.2-dimethyl-pentandisäure**, $\beta.a'$ -Dibrom-a.a-dimethyl-glutarsäure $C_7H_{10}O_4Br_2 = HO_2C \cdot C(CH_3)_2 \cdot CHBr \cdot CHBr \cdot CO_2H$.
- a) Niedrigschmelzende Form, "cis- $\beta.a'$ -Dibrom-a.a-dimethyl-glutarsäure" $C_7H_{10}O_4Br_2 = HO_2C \cdot C(CH_3)_2 \cdot CHBr \cdot CHBr \cdot CO_2H$. B. Aus cis-a.a-Dimethyl-glutaconsäure und Brom (Perkin, Smith, Soc. 83, 16). Krystalle (aus Ameisensäure). F: 149—151°. Schwer löslich in Wasser. Wird durch siedendes Wasser unter Entwicklung von Bromwasserstoff zersetzt.
- b) Hochschmelzende Form, "trans- β .a'-Dibrom-a.a-dimethyl-glutarsäure" $C_7H_{10}O_4Br_2=HO_2C\cdot C(CH_3)_2\cdot CHBr\cdot CHBr\cdot CO_2H$. B. Aus trans-a.a-Dimethyl-glutaconsäure und Brom (Perkin, Soc. 81, 254; P., Smith, Soc. 83, 18). Nadeln (aus Eisessig oder Ameisensäure). F: ca. 215—217° (heftige Zers.) (P., S.), 217—219° (P.). Unlöslich in kaltem Wasser, Benzol, Chloroform, leicht löslich in Methylalkohol (P.). Gibt beim Kochen mit Wasser das Lacton der β -Brom-a'-oxy-a.a-dimethyl-glutarsäure (P.).
- 3-Jod-2.2-dimethyl-pentandisäure, β -Jod-a.a-dimethyl-glutarsäure $C_7H_{11}O_4I = HO_2C \cdot C(CH_3)_2 \cdot CHI \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Durch I-stündiges Erhitzen von trans-2.2-Dimethyl-glutaconsäure mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) auf dem Wasserbade (Blaise, C. r. 136, 1463; Bl. [3] 29, 1034). Krystalle (aus Äther + Petroläther). F: 168° (Zers.). Sehr wenig löslich in kaltem Wasser, fast unlöslich in Benzol und Petroläther, ziemlich löslich in Äther. Liefert bei der Einw. von Zink und Schwefelsäure a.a-Dimethyl-glutarsäure (B., C. r. 136, 1464; Bl. [3] 29, 1036). Beim Kochen der wäßr. Lösung des Natriumsalzes entsteht ein Gemisch von Isocaprolacton und Brenzterebinsäure (Blaise, Courtot, C. r. 139, 292; Bl. [3] 35, 153).
- 9. 2-Methyl-2-methylsäure-pentansäure-(1). Pentan- β . β -dicarbonsäure, Methylpropylmalonsäure $C_7H_{12}O_4=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C(CH_3)(CO_2H)_2$. B. Der Diäthylester entsteht beim Behandeln von Propylmalonsäurediäthylester mit Natriumäthylat und Methyljodid (Stiassny, M. 12, 593). Krystalle (aus Benzol). F: $106-107^\circ$. Leicht löslich in Wasser, Äther und Chloroform. $CaC_7H_{10}O_4$. In heißem Wasser viel schwerer löslich als in kaltem.

Dimethylester $C_9H_{18}O_4=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C(CH_3)(CO_2\cdot CH_3)_2$. B. Durch Kochen der Säure mit Methylalkohol und konz. Schwefelsäure (H. MEYER, M. 27, 1092). — Flüssig. Kp: 206—209° (korr.). — Gibt mit Ammoniak das Diamid.

Diäthylester $C_{11}H_{20}O_4=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C(CH_3)(CO_2\cdot C_2H_5)_2$. B. Siehe oben bei der Säure. — Flüssig. Kp: 220—223° (STIASSNY, M. 12, 593).

Diamid $C_7H_{14}O_3N_2 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)(CO \cdot NH_2)_2$. B. Aus dem Dimethylester und wäßr. Ammoniak (H. MEYER, M. 27, 1092). — Krystalle (aus Wasser). F: 182°.

Äthylester-nitril, Methylpropylcyanessigsäureäthylester $C_9H_{15}O_2N=CH_3\cdot CH_2\cdot C(CH_3)(CN)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Bei Einw. von Propyljodid auf eine alkoholische Lösung von Natrium-a-cyan-propionsäureäthylester (Granger, B. 30, 1055). — Öl von thymian-ähnlichem Geruch. Kp: $216-222^{\circ}$.

Diäthylester der 2-Dichlormethyl-2-methylsäure-pentansäure-(1), Dichlormethyl-propyl-malonsäurediäthylester $C_{11}H_{18}O_3Cl_2=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C(CHCl_2)(CO_2\cdot C_2H_5)_2$. B. Beim Erhitzen von Natriumpropylmalonsäurediäthylester und Chloroform auf 130° unter Druck, neben Chlormethylen-bis-propylmalonsäurediäthylester (Kötz, Zörnig, J. pr. [2] 74, 446). — Farbloses Öl. Kp₁₆: 156—158°.

Äthylester des 5-Brom-2-methyl-2-methylsäure-pentannitrils-(1), Methyl- $[\gamma$ -brompropyl]-malonsäure-äthylester-nitril, Methyl- $[\gamma$ -brom-propyl]-cyanessigsäure-äthylester $C_9H_{14}O_2NBr=CH_2Br\cdot CH_2\cdot C(CH_3)(CN)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Bei allmählichem Eintragen des Gemisches einer Lösung von 22 g Natrium in 240 ccm absolutem Alkohol und 124 g α -Cyan-propionsäure-äthylester in 197 g 1.3-Dibrom-propan (Zelinsky, Generosow, B. 29, 729). — Öl. Kp₁₃: $160-163^\circ$.

10. 2.3-Dimethyl-pentandisäure, β -Methyl-butan-a.y-dicarbonsäure, a. β -Dimethyl-glutarsäure $C_7H_{12}O_4 = HO_2C \cdot CH(CH_3) \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CO_2H$.

a) Flüssige Form, "trans-aβ-Dimethyl-glutarsäure" C₇H₁₂O₄ = HO₂C·CH (CH₃)·CH(CH₂)·CH₂·CO₂H. B. Aus αβ-Dimethyl-α-cyan-glutarsäure beim Erhitzen mit konz. Salzsäure, neben αβ-Dimethyl-glutarimid (Syst. No. 3201) (Thorre, Young, Soc. 83,

- 357). Beim Kochen von α-Oxy-α.β-dimethyl-glutarsäure mit Jodwasserstoffsäure (Kp. 127°) (MONTEMARTINI, G. 26 II, 280; B. 29, 2060). Beim Destillieren der Säure, die durch Einw. von γ-Chlor-buttersäureäthylester auf Natriummethylmalonester und darauffolgende Verseifung erhalten wird, im Vakuum, neben α-Methyl-adipinsäure (M.). Nach Blatse (C. r. 130, 1716) ist die Säure von MONTEMARTINI keine reine Verbindung. Gibt bei der Oxydation durch Chromsäuregemisch Bernsteinsäure (M., G. 26 II, 273). Ag₂C₇H₁₀O₄. Krystallinischer Niederschlag (M.).
- b) Feste Form, "cis-a. β -Dimethyl-glutarsäure" $C_7H_{12}O_4=HO_2C\cdot CH(CH_3)\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Aus a. β -Dimethyl-glutarimid (Syst. No. 3201) bei Hydrolyse mit $30^{\circ}/_{0}$ iger Schwefelsäure (Th., Y., Soc. 83, 357). Durch Einw. von KCN auf Methylpentanolid $CH_3\cdot CH\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2$ bei $270-280^{\circ}$ und Verseifen der gebildeten Nitrilsäure $CH_3\cdot CH(CN)\cdot CH_3\cdot C$
- CH(CH₃)·CH₂·CO₂H, neben einer zweiten, flüssigen, bei der Einw. von Acetylchlorid kein Anhydrid bildenden Dimethyl-glutarsäure (Blaise, Bl. [3] **29**, 335). Durch Erhitzen der aβ-Dimethyl-a'-carboxy-glutarsäure auf 145°; zur Reinigung wird die Säure in den Äthylester (Kp₂₄: 138°) verwandelt und dieser wieder verseift (B., C. r. 136, 243). Nadeln (aus konz. Salzsäure). F: 87° (Th., Y.), 84—85° (B., Bl. [3] **29**, 333). Leicht löslich in Wasser und den organischen Lösungsmitteln mit Ausnahme von Petroläther (B., Bl. [3] **29**, 333). Geht bei der Einw. von Acetylchlorid bereits in der Kälte in das Anhydrid (Syst. No. 2475) über (B., C. r. 136, 243). Ag₂C₇H₁₀O₄. Weiß, amorph (Th., Y., Soc. 83, 357). Calciumsalz. Krystalle, schwer löslich in Wasser (B., Bl. [3] **29**, 333).

Diäthylester der 4-Brom-2.3-dimethyl-pentandisäure, a'-Brom- $a.\beta$ -dimethylglutarsäurediäthylester $C_{11}H_{19}O_4Br=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH(CH_3)\cdot CH(CH_3)\cdot CHBr\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Durch Erhitzen von 33 g $a.\beta$ -Dimethyl-glutarsäureanhydrid (Syst. No. 2475) mit 100 g PCl₃ und 40 g Brom und Eingießen des Reaktionsproduktes in absoluten Alkohol (Darbishire, Thorpe, Soc. 87, 1720). — Öl. Kp₂₅: $160-163^{\circ}$.

11. 3-Methyl- \geq -methylsäure-pentansäure-(1), β -Methyl-butan-a.a-dicarbonsäure, sek.-Butyl-malonsäure $C_7H_{12}O_4$, $= CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot CH(CO_2H)_2$. B. Aus sek.-Butyljodid und Malonsäurediäthylester durch Kochen mit Natriumäthylatlösung bis zur neutralen Reaktion und Verseifen des gebildeten Esters mit konz. wäßt. Kalilauge (F. Ehrlich, B. 41, 1455; C. 1908 II, 299; vgl.: van Romburgh, R. 6, 152; Kulisch, M. 14, 560; Neuberg, Rewald, C. 1908 I, 1925). — Tafelförmige Krystalle (aus Chloroform). F: 76° (v. Ro.). Leicht löslich in Wasser, Alkohol, Äther und in kochendem Benzol (v. Ro.). — Gibt beim Erhitzen β -Methyl-n-valeriansäure (K.). Liefert mit Brom in Ätherlösung Bromsek-butyl-malonsäure $C_4H_9 \cdot CBr(CO_2H)_2$ (E.). — $Ag_2C_7H_{10}O_4$. Niederschlag (Ro.).

Diäthylester $C_{11}H_{20}O_4 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$. B. Aus Natriummalonsäurediäthylester und sek.-Butyljodid (van Romburgh, R. 6, 152). — Flüssig. Kp₇₇₄: 233—234° (korr.) (v. R.); Kp: 224—225° (Kulisch, M. 14, 562). D¹⁵: 0,988 (Ro.).

- 2-Brom-3-methyl-2-methylsäure-pentansäure-(1), a-Brom- β -methyl-butan-a.a-dicarbonsäure, Brom-sek.-butyl-malonsäure $C_7H_{11}O_4Br = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot CBr(CO_2H)_2$. B. Aus sek.-Butyl-malonsäure mit Brom in ätherischer Lösung (F. Ehrlich, B. 41, 1456; C. 1908 II, 299). Krystalle (aus Benzol) (E.). F: 114—115° (Zers.) (E.), 116,5° (Brasch, Friedmann, B. Ph. P. 11, 378). Leicht löslich in Wasser, Alkohol, Ather, schwer in kaltem Benzol, fast unlöslich in Petroläther (E.). Liefert bei der Destillation im Vakuum unter Abspaltung von Kohlendioxyd a-Brom- β -methyl-n-valeriansäure (E.).
- 12. 2-Methyl-3-methylsäure-pentansäure-(1), Pentan- $\beta.\gamma$ -dicarbonsäure, a-Methyl-a'-äthyl-bernsteinsäure, symm. Methyl-äthyl-bernsteinsäure $C_7H_{12}O_4=CH_3\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2H$.
- a) Hochschmelzende Form, fumaroide a-Methyl-a'-äthyl-bernsteinsäure $C_7H_{12}O_4=CH_3\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2H$. B. Durch Verseifen des aus Citraconsäurediäthylester, Äthyljodid und Zink erhaltenen Produktes vom Siedepunkt $235-237^{\circ}$ (Michael, B. 29, 1791). Ein Gemisch von fumaroider und maleinoider Methyläthylbernsteinsäure bildet sich nach folgenden Verfahren: Beim Erwärmen von Methyläthylmaleinsäureanhydrid mit Zinkstaub und verdünnter Schwefelsäure (Küster, H. 55, 511), mit Zinkstaub und Essigsäure (K., K., K. 345, 58). Beim Verseifen von K. 24, 345, 58). Beim Verseifen von K. 21, 385; K. 1890, 1622). Beim Verseifen von K-Methyl-K-athyl-K-cyan-bernsteinsäurediäthylester mit konzentrierter Salzsäure (K-ELINSKY, K-SYSCHICHIN, K-Cyan-bernsteinsäurediäthylester mit konzentrierter Salzsäure (K-Cyan-bernsteinsäurediäthylester mit konzentrierter Salzsäurediäthylester mit konzent

Salzsäure (Z., B.). Aus rohem Pentan- β , β , γ -tricarbonsäuretriäthylester durch Verseifen mit verdünnter Schwefelsäure (BISCHOFF, MINTZ, B. 23, 647; vgl. BISCHOFF, WALDEN, B. 22, 1817). Aus Pentan- β , γ , γ -tricarbonsäure-triäthylester durch Verseifung mit verdünnter Schwefelsäure (BISCHOFF, MINTZ, B. 23, 648; B., B. 24, 1067). Beim Kochen von α -Keto- β -methyl- γ -äthyl-hatyrolacton- γ -carbonsäure mit 5 0 / $_{0}$ iger wäßr. Natronlauge (FICHTER, A. 361, 387). Beim Kochen des Dioxydimethylchinons OC $\langle C(CH_{3}); C(CH) \rangle$ CO mit wäßr. Natronlauge (FICHTER, A. 361, 385).

Um ein Gemisch von fumaroider und maleinoider Methyläthylbernsteinsäure zu zerlegen, krystallisiert man zunächst aus heißem Wasser um; es scheidet sich beim Erkalten der größte Teil der fumaroiden Säure in Nadeln aus. Die in der Mutterlauge verbliebenen Säuren kann man in Form ihrer neutralen Calciumsalze trennen, von denen das Salz der fumaroiden Säure in heißem Wasser schwer, in kaltem Wasser leicht löslich ist, während das Salz der maleinoiden Säure in heißem und in kaltem Wasser schwer löslich ist. Man verwandelt daher das Gemisch der Säuren in der Hitze in die Calciumsalze, läßt abkühlen, filtriert und regeneriert einerseits aus dem auskrystallisierten, andererseits aus dem in Lösung gebliebenen Salz die Säure (Auwers, Fritzweiler, A. 298, 154).

Fumaroide Methyläthylbernsteinsäure krystallisiert aus Wasser in langen flachen Nadeln. Sie schmilzt bei mäßig schnellem Erhitzen bei 180°; je nach der Schnelligkeit des Erhitzens kann indessen der Schmelzpunkt zwischen I77° und 182° beobachtet werden (A., F., A. 298, 157). 100 Tle. Wasser lösen bei 17° 3 Tle. Säure (A., F.). Leicht löslich in Äther und Alkohol, schwer in Chloroform, sehr wenig in Benzol, fast unlöslich in Ligroin (A., F.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 2,10×10⁻⁴ (Bethmann, Ph. Ch. 5, 404), 2,13×10⁻⁴ (Walden, A. 298, 148). — Spaltet bei etwa 190° Wasser ab. Gibt bei längerem Erhitzen auf 210—220° ein Produkt, das mit Wasser reichlich maleinoide Säure liefert (A., F., A. 298, 162). Wird durch Acetylchlorid nicht in die stereoisomere Säure umgelagert, geht bei längerem Erhitzen mit 18°/0 iger Salzsäure auf ca. 220° zu ca. 10°/0 in die maleinoide Form über (A., F.).

Erhitzen mit $18^{0}/_{0}$ iger Salzsäure auf ca. 220^{0} zu ca. $10^{0}/_{0}$ in die maleinoide Form über (A., F.). CaC₇H₁₀O₄. Derbe Blättchen (aus heißer Lösung). Leicht löslich in kaltem Wasser, schwer in heißem Wasser (A., F., A. 298, 159). — CaC₇H₁₀O₄ +5 H₂O. Krystalle (Zelinsky, Bytschichin, 3K. 21, 385). — BaC₇H₁₀O₄ +2 H₂O. Sehr leicht löslich in Wasser (Z., B.).

b) Niedrigschmelzende Form, maleinoide a-Methyl-a'-äthyl-bernsteinsäure $C_7H_{12}O_4=CH_3\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2H$. B. S. o. bei der fumaroiden Säure. — Haarfeine, sternförmig geordnete Nädelchen (aus Wasser). F: $101-102^{\circ}$ (Auwers, Fritzweiler, A. 298, 159). 100 Tle. Wasser lösen bei 13° 16,1 Tle. Säure (A., F.). Leicht löslich in allen organischen Mitteln außer Ligroin (A., F.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25° : $2,12\times10^{-4}$ (Walden, A. 298, 148), $2,01\times10^{-4}$ (Walden, Ph. Ch. 8, 463), $1,98\times10^{-4}$ (Bethmann, Ph. Ch. 5, 404). — Spaltet bei ca. 160° Wasser ab (A., F.). Lagert sich, mit $18^{\circ}/_{\circ}$ iger Salzsäure auf ca. 220° erhitzt, reichlich in die fumaroide Säure um (A., F.).

 $CaC_7H_{10}O_4+H_2O$. In der Hitze etwas schwerer in Wasser löslich als in der Kälte (A., F.). — $BaC_7H_{10}O_4+5H_2O$ (Zelinsky, Bytschichin, 3K. 21, 385).

- 13. 2-Methyl-3-methylsäure-pentansäure-(5), γ -Methyl-butan-a. β -dicarbonsäure, Isopropylbernsteinsäure $C_7H_{12}O_4=(CH_3)_2CH\cdot CH(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CO_2H$.
- a) Aktive Isopropylbernsteinsäure $C_7H_{12}O_4 = (CH_3)_2CH \cdot CH(CO_2H) \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Durch Oxydation von a-Oxy- β -isopropyl-glutarsäurelacton (aus Eucalyptus-Phellandren) mit Bleisuperoxyd in essigsaurer oder schwefelsaurer Lösung (Semmler, B. 36, 1751). F: 116°. Das Anhydrid (vgl. Syst. No. 2475) ist linksdrehend.
- b) Inaktive Isopropylbernsteinsäure $C_7H_{12}O_4 = (CH_3)_2CH \cdot CH(CO_2H) \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Bei der Reduktion von Isopropylfumarsäure $(CH_3)_2CH \cdot C(CO_2H) \cdot CH \cdot CO_2H$ mit Natriumamalgam (FITTIG, Krafft, A. 304, 207; vgl. Demargay, A. ch. [5] 20, 492; Walden, B. 24, 2037). Bei der Reduktion von $\nu.\nu$ -Dimethyl-itaconsäure (Teraconsäure) $(CH_3)_2C \cdot C(CO_2H) \cdot CH_2 \cdot CO_2H$ mit Natriumamalgam (FI., Kr., A. 304, 206). Durch Reduktion von Isopropylmaleinsäure $(CH_3)_2CH \cdot C(CO_2H) \cdot CH \cdot CO_2H$ mit Natriumamalgam (FI., Kr., A. 304, 207).

Beim Erhitzen von Terebinsäure (CH₃)₂C·CH(CO₂H)·CH₂ mit rauchender Jodwasserstoffsäure auf 170° (?) (MIELCK, A. 180, 70). Aus Amylenbromid, das aus käuflichem Amylen vom Siedepunkt 29-35° dargestellt ist, durch Behandlung mit Kaliumcyanid und Verseifung des Reaktionsproduktes (in sehr geringer Menge) (Auwers, F. Mayer, A. 298, (CH₃)₂C·CH₂·CH₂ durch Erhitzen mit Kaliumcyanid und

150, 177). Aus Isocaprolacton O——CO durch Erhitzen mit Kaliumeyanid und

Verseifen des entstehenden Nitrils (Blaise, C. r. 124, 90). Beim Erhitzen von 4-Methyl-2.3-dimethylsäure-pentansäure-(1) (CH₃)₂CH·CH(CO₂H)·CH(CO₂H)₂ (Roser, A. 220, 275; Schleicher, A. 267, 123). Beim Erhitzen von 2-Methyl-3.3-dimethylsäure-pentansäure-(5) (CH₃)₂CH·C(CO₂H)₂·CO₂H (Waltz, A. 214, 60; H.felt, B. 16, 2622). Beim Zerlegen von a-Isopropyl-a-acet-bernsteinsäurediäthylester CH₃·CO·C(C₃H₇)(CO₂·C₂H₅)·CH₂·CO·₂·C₂H₆ durch Kalilauge (Roser, A. 220, 272). Aus l-ò-Oxy-a-isopropyl-apronsäure (CH₃)₂CH·CH (CO₂H)·CH₂·CH₃·CH(OH)·CH₃ durch Oxydation mit Kaliumpermanganat in alkalischer Lösung (Tutin, Soc. 91, 274). Beim Schmelzen von d-Camphersäure mit Ätzkali oder Ätznatron, neben anderen Verbindungen (Hlastwetz, Grabowski, A. 145, 207; Mahla, Tiemann, B. 28, 2152; Crossley, Perkin, Soc. 73, 22). Bei der Oxydation von Carvotanaceton (Semmler, B. 33, 2456). — Darst. Je 15—20 g Camphersäure werden mit der dreifachen Menge Ätzkali geschmolzen, bis der anfänglich kleinblasige, graue Schaum sich zu bräunen beginnt und großblasig wird. Man übersättigt die Schmelze mit Schwefelsäure, läßt längere Zeit stehen, filtriert vom Harze ab und schüttelt mit Äther aus. Den nach Abdestillieren des Äthers verbleibenden Rückstand kocht man anhaltend mit Wasser, um flüchtige Fettsäuren zu entfernen. Dann neutralisiert man mit Ammoniak, gibt Calcium-chlorid hinzu und kocht auf, wodurch das Calciumsalz körnig krystallinisch ausfällt. Man zersetzt es mit Schwefelsäure und äthert die Säure aus (Kachler, A. 169, 168).

Triklin pinakoidale (v. Zepharowich; vgl. Groth, Ch. Kr. 3, 495; Wick, B. 16, 2622) Krystalle. F: 120° (Tutin, Soc. 91, 274), 118° (Mahla, Tiemann, B. 28, 2152), 116—117° (Bentley, Perkin, Thorpe, Soc. 69, 274), 116° (Auwers, F. Mayer, A. 298, 178), 115° bis 116° (Crossley, Perkin, Soc. 73, 23), 112° (Semmler, B. 33, 2457). Kp₁₂: 212° (Semmler). Leicht löslich in Alkohol, Äther (Kachler, A. 169, 170), Chloroform, Benzol und lauwarmem Wasser (Mahla, Tiemann, B. 28, 2152). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 7,5×10-6 (Walden, Ph. Ch. 8, 457). — Geht beim Schmelzen langsam in das Anhydrid (Syst. No. 2475) über (C., P.). Liefert bei der Oxydation mit Chromsäuregemisch Terebinsäure (Lawrence, Soc. 75, 527)). Gibt bei energischer Oxydation mit Salpetersäure

Valerolactondicarbonsäure O—CO—CH₂ (Bredt, Kershaw, B. 32, 3662).

 $-(NH_4)_2C_7H_{10}O_4$. Hygroskopische Blätter (Kachler, A. 169, 170). $-Na_2C_7H_{10}O_4$ (bei 130°) (K., A. 169, 170). $-CuC_7H_{10}O_4$ (bei 160°). Grüner Niederschlag (K., A. 169, 171). $-Ag_2C_7H_{10}O_4$. Niederschlag, löslich in viel Wasser (K., A. 169, 172). $-MgC_7H_{10}O_4$ (bei 180°). Weißes Pulver (K., A. 169, 171). $-CaC_7H_{10}O_4$ (bei 130°). Krystallpulver (Kachler, A. 169, 171). 100 The. der wäßr. Lösung enthalten bei 9° 0,465 The. und bei Siedehitze 0,245 The. Salz (Bauer, Schuler, J. 1878, 734); 100 The. Wasser lösen bei 13° 0,295 The. Salz (Roser, A. 220, 276). $-SrC_7H_{10}O_4$. Sehr leicht löslich in kaltem Wasser, fast unlöslich in kochendem (Schleicher, A. 267, 125). $-BaC_7H_{10}O_4$ (bei 200°). Sehr leicht löslich in Wasser (K., A. 169, 171).

Diäthylester $C_{11}H_{20}O_4=(CH_3)_2CH\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus der Säure mit Alkohol und Chlorwasserstoff (Kachler, A. 169, 172). — Kp: $236-240^\circ$.

Dichlorid $C_7H_{10}O_2Cl_2 = (CH_3)_2CH \cdot CH(COCl) \cdot CH_2 \cdot COCl.$ B. Aus dem Anhydrid der Säure (Syst. No. 2475) mit PCl_5 (K., A. 169, 173). — Siedet nicht unzersetzt bei 210°.

- 3-Brom-2-methyl-3-methylsäure-pentansäure-(5), β -Brom- γ -methyl-butan- $\alpha.\beta$ -dicarbonsäure, α -Brom- α -isopropyl-bernsteinsäure $C_7H_{11}O_4Br=(CH_3)_2CH\cdot CBr$ (CO₂H)·CH₂·CO₂H. B. Aus Isopropylmaleinsäureanhydrid und Bromwasserstoffsäure (D: 1,49); das Gemisch wird mit Bromwasserstoff gesättigt (SSEMENOW, \mathcal{H} . 31, 115; C. 1899 I, 1071). F: 152° (Zers.). Zersetzt sich mit Wasser von 60—70° zu einer furchtbar riechenden, flüchtigen Säure. Beim Kochen mit Sodalösung entsteht α -Isopropyl-acrylsäure.
- c) Isopropylbernsteinsäure von unbekanntem optischem Verhalten $C_7H_{12}O_4 = (CH_3)_2CH \cdot CH(CO_2H) \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Beim Eintragen von 105 g Kaliumpermanganat in $5^0/_0$ iger Lösung in die siedende Lösung von 10 g Tetrahydrocarvon in 50 Tln. Sodalösung (BAEYER, ÖHLER, B. 29, 36). Bei der Oxydation der (aus Tetrahydrocarvon erhältlichen) 3-Methoäthyl-heptanon-(6)-säure-(1) mit Permanganat (B., Ö.). Prismen. F: 114—115°.
- 14. 2.4-Dimethyl-pentandisäure, Pentan- β . δ -dicarbonsäure, symm. oder a.a'-Dimethyl-glutarsäure $C_7H_{12}O_4 = HO_9C \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot CO_2H$.
- g) Hochschmelzende Form, fumaroide a.a'-Dimethyl-glutarsäure $C_7H_{12}O_4=HO_2C\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2H$. B. Ein Gemisch von fumaroider und maleinoider a.a'-Dimethyl-glutarsäure entsteht bei den nachfolgenden Reaktionen: Bei $5^1/_2$ -stündigem Erhitzen von 2.4-Dimethyl-pentanol-(3)-disäure mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) auf 130° bis 135° (Reformatski, B. 28, 3264). Durch Einw. von Methylenjodid auf Natrium-a-cyan-

propionsäureäthylester und Verseifung des Kondensationsproduktes mit Salzsäure (Zelinsky, B. 22, 2823). Beim Verseifen des a.a'-Dimethyl-a-cyan-glutarsäureesters erst mit methylalkoholischem Kali, dann mit konz. Salzsäure entsteht das Imid der maleinoiden Säure (Syst. No. 3201) neben der freien fumaroiden Säure; das Gemisch wird durch Soda getrennt (Howles, Thorpe, Udall, Neale, Soc. 77, 949). Man kondensiert Natriummalonsäureester mit a-Brom-isobuttersäureester, kocht den entstandenen Trioarbonsäureester mit Methyljodid und Natriumäthylatlösung, verseift nun durch alkoholisches Kali und erhitzt die durch Salzsäure in Freiheit gesetzten Säuren auf 2000 bis zum Aufhören der Kohlensäureentwicklung (BISCHOFF, JAUNSNICKER, B. 23, 3402). Beim Kochen des Pentan- β . β . δ -tricarbonsäure-triäthylesters $CH_3 \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$ (dargestellt aus α -Brom-isobuttersäureester und Natriummethylmalonsäureester) mit verdünnter Schwefelsäure (Bischoff, Mintz, B. 23, 649; 24, 1046; Auwers, Jackson, B. 23, 1611; A., Köbner, B. 24, 1930; A., Thorpe, A. 285, 310). Durch Behandeln von Methacrylsäureester mit Methylmalonsäureester und Natriumäthylat und Verseifung des Reaktionsproduktes mit verdünnter Salzsäure (Auwers, Köbner, B. 24, 1936). Man kondensiert a-Brom-isobuttersäureester mit Natrium-a-cyan-propionsäureester in Alkohol, verseift das Reaktionsprodukt durch alkoholische Kalilauge und erhitzt die durch Salzsäure in Freiheit gesetzten Säuren auf 200° bis zum Aufhören der Kohlendioxyd-Entwicklung (Bone, Perkin, Soc. 67, 423, 428; 69, 268; vgl. Auwers, Oswald, A. 285, 298). Beim Erhitzen von Pentan-β,β,δ,δ-tetracarbonsäure (Dressel, A. 256, 183; Bischoff, B. 23, 1465) oder beim Kochen ihres Tetraäthylesters mit 50% iger Schwefelsäure (DRESSEL, A. 256, 184).

Zur Zerlegung eines Gemisches von fumaroider und maleinoider a.a'-Dimethyl-glutarsäure behandelt man es mit Acetylchlorid; hierbei geht die maleinoide Säure in das Anhydrid (Syst. No. 2475) über, das mit Wasser die maleinoide Säure zurückliefert, während die fumaroide Säure unverändert bleibt (A., T., A. 285, 311, 315, 332). — Das Gemisch der beiden Stereoisomeren läßt sich ferner trennen, indem man die Ammoniumsalze 4 Stunden im geschlossenen Rohr auf 160° erhitzt; dabei geht die maleinoide Säure in das Imid (Syst. No. 3201) über, während das Ammoniumsalz der fumaroiden Säure unverändert bleibt; das Imid kann dann dem Erhitzungsprodukt durch Äther in Gegenwart von Wasser entzogen werden, während das Ammoniumsalz in Wasser gelöst bleibt (Thorre, Young, Soc. 83, 354, 358). — Trennung der fumaroiden Säure von der maleinoiden durch Überführung der ersteren in das schwer lösliche saure Calciumsalz: Auwers, Thorpe, A. 285, 335.

Die fumaroide a.α'-Dimethyl-glutarsäure krystallisiert aus Wasser in monoklinen Prismen (v. Kraatz-Koschlau, A. 285, 323). F: 140—141° (Auwers, Thorpe, A. 285, 323). Kaum flüchtig mit Wasserdämpfen (A., Th.). 100 Tle. Wasser lösen bei 17° 4,4 Tle. und bei 25° 5,6 Tle. (A., Th.). Leicht löslich in Alkohol, äther, Aceton, Eisessig und Essigester, weniger in Chloroform, schwer in kaltem Benzol, unlöslich in Schwefelkohlenstoff und Ligroin (А., Тн.). Elektrolytische Dissoziationskonstante für die erste Stufe k₁ bei 25°: 5,8×10⁻⁵ (Schischkowski, *Ph. Ch.* 22, 180), 5.9×10^{-5} (Paul. *A.* 285, 324), für die zweite Stufe k_2 : 1.5×10^{-6} (durch Zuckerinversion bei 100° bestimmt) (SMITH, *Ph. Ch.* 25, 237).

Gibt bei längerem Kochen das Anhydrid (Syst. No. 2475) der maleinoiden Form (Auwers, Thorre, A. 285, 325). Geht beim Erhitzen mit Salzsäure auf 200° teilweise in die maleinoide Form über (A., Th.). Bleibt beim Digerieren mit Acetylchlorid auf dem Wasserbade unverändert (A., Th., A. 285, 326). Wird, in Soda gelöst, von Essigsäureanhydrid nicht verändert (A., B. 31, 2113). — Das Gemisch der fumaroiden mit der maleinoiden Säure (F: 102°) gibt beim Erwärmen mit Brom und rotem Phosphor je nach den Versuchsbedingungen a.a'-Dibrom-a.a'-dimethyl-glutarsäureanhydrid oder dessen $CBr(CH_3) \cdot CO -$

Säure nebst zwei stereoisomeren bromierten Lactonsäuren $CH_2 \cdot C(CH_3)(CO_2H)$ und 1970) (Syst. No. 2619) (A., Jackson, B. 23, 1614; A., Kauffmann, B. 25, 3232); mit der reinen fumaroiden Säure wurde bisher nur die Bromierung zu a.a'-Dibrom-a.a'-dimethylglutarsäureanhydrid durchgeführt (A., A. 292, 231). — Die aus dem Silbersalz der fumaroiden a.a'-Dimethylglutarsäure mit Methylenjodid bezw. Äthylenbromid dargestellten Ester zerfallen bei der Destillation im Vakuum in symm.-Dimethyl-glutarsäureanhydrid und Formaldehyd bezw. Äthylenoxyd (A., A. 292, 203).

Ag₂C₇H₁₀O₄ (A., Th., A. 285, 312). — Ca(C₇H₁₁O₄)₂. Flockiger Niederschlag. Schwer löslich in Wasser (A., Th., A. 285, 335).

b) Niedrigschmelzende Form, maleinoide a.a'-Dimethyl-glutarsäure C₇H₁₂O₄ = HO₂C·CH(CH₃)·CH₂·CH(CH₃)·CO₂H. B. S. o. bei der fumaroiden a.a'-Dimethyl-glutarsäure. — Triklin pinakoidale (v. Kraatz-Koschlau, A. 285, 328) Krystalle (aus Wasser). F: 127-128° (AUWERS, THORTE, A. 285, 328), 100 Tle. Wasser lösen bei 17° (AUWERS, A. 285, 40 Tl. August 185). 4,1 Tle., bei 25° 4,9 Tle. (A., Th.). Elektrolytische Dissoziationskonstante für die erste Stufe k_1 bei 25° : 5.2×10^{-5} (Schischkowski, 36. 28, 673; Ph. Ch. 22, 180; vgl. Walden, Ph. Ch. 8, 487), für die zweite Stufe k₂: 1,6×10⁻⁶ (durch Zuckerinversion bei 100° bestimmt) (SMITH, Ph. Ch. 25, 237). — Geht bei der Destillation teilweise in die fumaroide Form über (A., Th., A. 285, 329). Verwandelt sich beim Erhitzen mit Salzsäure auf 200° teilweise in die fumaroide Form (A., Th.). Wird von Acetylchlorid schon in der Kälte in das Anhydrid (Syst. No. 2475) verwandelt (A., Th.). Wird, in Soda gelöst, von Essigsäureanhydrid rasch in ihr Anhydrid verwandelt (A., B. 31, 2113). Über die Bromierung vgl.: Auwers, Kauffmann, B. 25, 3237; A., A. 292, 231.

c) Derivat einer a.a'-Dimethyl-glutarsäure, dessen konfigurative Zugehörigkeit unbekannt ist.

2.4-Dibrom-2.4-dimethyl-pentandisäure, a.a'-Dibrom-a.a'-dimethyl-glutarsäure $C_7H_{19}O_4Br_2 = HO_2C \cdot CBr(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CBr(CH_3) \cdot CO_2H$. B. Man erwärmt 1 Tl. eines Gemisches von fumaroider und maleinoider a.a'-Dimethyl-glutarsäure (F: 102°) 10 Stunden lang mit 7–9 Tln. Brom und getrocknetem rotem Phosphor (2 At.-Gew. auf 3 Mol.-Gew. Säure), wobei ein Gemisch von a.a'-Dibrom-a a'-dimethyl-glutarsäure und zwei stereoisomeren $CBr(CH_3) \cdot CO$

bromierten Lactonsäuren (F: 112° und 197°) (Syst. No. 2619) entsteht;

CH₂·C(CH₃)(CO₂H)—

(F: 112° und 197°) (Syst. No. 2019) entstent; man verdunstet das überschüssige Brom, läßt den öligen Rückstand stehen bis er erstarrt, kocht die erhaltene Krystallmasse wiederholt mit Benzol aus, welches hauptsächlich die niedrigschmelzende bromierte Lactonsäure (F: 112°) aufnimmt, entzieht dem Rückstand durch kalten Äther alle Dibromdimethylglutarsäure, verdunstet die ätherische Lösung zur Trockne, behandelt den Rückstand mit wenig Äther, wobei etwas vorher mit in Lösung gegangene hochschmelzende bromierte Lactonsäure (F: 197°) ungelöst zurückbleibt und krystallisiert die durch den Äther ausgezogene Dibromdimethylglutarsäure aus viel siedendem Benzol um (Auwers, Kauffmann, B. 25, 3233). — Prismen (aus Benzol); F: 150° (Zers.); leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther, schwer in Benzol, fast unlöslich in Ligroin (A., Ka.). — Liefert mit Wasser in der Kälte die beiden stereoisomeren bromierten Lactonsäuren (F: 112° und 197°) (s. o.); in der Hitze entsteht nur das bei 197° schmelzende Isomere (A., KA.). Bei anhaltendem Kochen mit Wasser entstehen zwei stereoisomere Lactonsäuren C(OH)(CH₃)·CO——O

[F: wasserfrei 107° und F: 189—190° (Syst. No. 2624) (A., KA.); vgl.

FITTIG, KRAUS, A. 353, 3]. Bei der Einw. kalter Natronlauge wird nur die niedrigschmelzende Lactonsäure (F: 107°) gebildet (A., KA.).

15. 4-Methyl-2-methylsäure-pentansäure-(1), γ-Methyl-butan-a.a-dicarbonsäure, Isobutylmalonsäure C₁H₁₂O₄ = (CH₃)₂CH·CH₂·CH(CO₂H)₂. B. Der Diäthylester entsteht aus Natriummalonsäurediäthylester und Isobutyljodid (Guthzett, A. 209, 236; Könug, M. 15, 19) oder Isobutylbromid (E. Fischer, Schmitz, B. 39, 351); man gießt 100 g Ester bei Zimmertemperatur auf eine Lösung von 208 g Kali in 167 g Wasser, versetzt mit 170 g Wasser und unter starker Kühlung mit der berechneten Menge konz. gekühlter Salzsäure und schüttelt mit viel Äther aus (E. F., Sch.). – Krystalle (aus Benzol). F: 108° (korr.) (E. F., Sch.). In Wasser, Alkohol und Äther leicht löslich (G.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 9,0×10⁻⁴ (Walden, Ph. Ch. 8, 450). – Liefert beim Erhitzen Isobutylessigsäure (K.). Gibt mit Brom Brom-isobutyl-malonsäure (E. F., Sch.). – Silbersalz. Wasserfreier unlöslicher Niederschlag (HJelt, J. 1882, 875). – Calciumsalz. Wasserfreier unlöslicher Niederschlag (HJ.).

Diäthylester $C_{11}H_{20}O_4 = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$. Darst. Man löst 14,5 g Natrium in 145 g absolutem Alkohol, gibt 100 g Malonester und 90 g Isobutylbromid hinzu und kocht 4—5 Stunden bis zur neutralen Reaktion (E. FISCHER, SCHMITZ, B. 39, 351). — Kp: 225° (G.); Kp₃₄: 133—134° (korr.); Kp₁₂: 112—114° (E. F., SCH.); Kp₁₄: 118—120° (Nef. A. 318, 155). D¹⁷: 0,983 (G.).

Äthylester-nitril, Isobutylcyanessigsäureäthylester $C_9H_{15}O_2N = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CH(CN) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus Natriumcyanessigester mit Isobutyljodid (Henry, J. 1889, 638). — Kp: 220—240°.

Amid-nitril, Isobutyleyanessigsäureamid $C_7H_{12}ON_2 = (CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CH(CN)\cdot CO\cdot NH_2\cdot B$. Aus Isobutyleyanessigsäureäthylester und Ammoniak (Henry, J. 1889, 639). Bei der Kondensation von 19 g Isobutyraldehyd, 45 ccm Cyanessigester und 60 ccm wäßr. Ammoniak (D: 0,90), neben Isopropyl-dicyan-glutaconimid (CH₃) $_2CH\cdot C < C(CN) - C(OH) > N$ (Syst. No. 3364) (Guareschi, C. 1903 II, 192). — Platten (aus warmem Wasser). F: 104° bis 104,5° (G.). Kp₇₄₅: 275–280° (G.); Kp: 275° (H.). Löslich in Alkohol, Äther und Chloroform (G.).

Dinitril, Isobutylmalonitril $C_7H_{10}N_2=(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CH(CN)_2$. B. Aus dem Diamid der Säure mit P_2O_5 (Henry, J. 1889, 640). — Flüssig. Kp: 222°; $D^{18,5}$: 0,9116.

Chlor-isobutylmalonsäurediäthylester $C_{11}H_{19}O_4Cl=(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CCl(CO_2\cdot C_2H_5)_2$. B. Durch Einw. von Chlor auf Isobutylmalonsäureester (Guthzeit, A. 209, 237). — Kp: 245—247°; D¹⁵: 1,091. — Wird von Alkalien in Isobutyltartronsäure $C_4H_9\cdot C(OH)$ (CO₂Ĥ), übergeführt, beim Kochen mit verdünnter Schwefelsäure nur sehr langsam zersetzt.

Brom-isobutylmalonsäure $C_7H_{11}O_4Br=(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CBr(CO_2H)_2$. B. Aus Isobutylmalonsäure durch Bromierung (E. Fischer, Schmftz, B. 39, 352). — Krystalle (aus Benzol). F: $139-141^0$ (korr.) (Zers.). Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther, schwer in kaltem Benzol, fast unlöslich in Petroläther. — Liefert beim Erhitzen a-Brom-isocapronsäure.

16. 3.3-Dimethyl-pentandisäure, $\beta.\beta$ -Dimethyl-propan-a. γ -dicarbon-säure, $\beta.\beta$ -Dimethyl-glutarsäure $C_7H_{12}O_4 = HO_2C \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Bei der Einw. von Schwefelsäure auf $\beta.\beta$ -Dimethyl-propan-a. $\alpha.\gamma.\gamma$ -tetracarbonsäuretetraäthylester $(C_2H_5 \cdot O_2C)_2CH \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$ (Lawrence, C. 1899 I, 921). β -Chlor-isovaleriansäureester wird mit Natriummalonsäureester umgesetzt, das Reaktionsprodukt verseift und destilliert (Montemartini, G. 28 II, 307). Beim Erhitzen von $\beta.\beta$ -Dimethyl-propan-a. $\alpha.\gamma$ -tricarbonsäure $HO_2C \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH(CO_2H)_2$ (erhalten durch Kondensation von $\beta.\beta$ -Dimethyl-acrylsäureester mit Natriummalonsäureester und Verseifung) auf 185 – 1900 (Parkyll-Coopeyay, Sec. 69, 1472), and biograp Allways. B. 28, 1131). Durch Kondensation (Perkin, Goodwin, Soc. 69, 1472; vgl. hierzu: Auwers, B. 28, 1131). Durch Kondensation von Cyanessigester mit β . β -Dimethyl-acrylsäureester und Verseifung des Reaktionsproduktes (Perkin, Thorre, Soc. 75, 49). Durch 5-6-stündiges Kochen von $\beta.\beta$ -Dimethyl- $\alpha.a'$ -Dicyanglutarsäurediäthylester mit $50^{\circ}/_{\circ}$ iger Schwefelsäure (Komppa, B. 33, 3534). Aus $\beta.\dot{\beta}$ -Dimethyl-a.a'-dicyan-glutarsäureimid durch warme 60% ige Schwefelsäure (Guareschi, C.

. -CO mit Kaliumcyanid 1901 I, 821). Durch Erhitzen von Dimethylbutanolid CH. und Verseifung des entstandenen Nitrils (BLAISE, C. r. 126, 1153). Aus Dimethyldihydroresorcin (CH₃)₂C<CH₂·CO>CH₂ durch Oxydation mit Natriumhypochlorit (Komppa, A. 368, 135), Natriumhypobromit (Komppa, B. 32, 1423; Vorländer, Kohlmann, B. 32, 1879) oder durch Erhitzen mit rauchender Salzsäure auf 230° (HAAS, Soc. 89, 200). Aus Bromdimethyldihydroresorcin (CH₂)₂C<CH₂·CO>CHBr mit Natriumhypobromit (KOMPPA, B.

32, 1424). — Darst. 100 g Dimethyldihydroresorcin werden mit 65 g Kaliumhydroxyd in 750 ccm Wasser gelöst; die Lösung wird langsam zu überschüssiger konz. Natriumhypochlorit-Lösung gegeben (Walker, Wood, Soc. 89, 599). Durch Einw. von Chlorkalk auf eine sodaalkalische Lösung von Dimethyldihydroresorcin bei etwa 40-50° (VORLANDER,

KOHLMANN, A. 322, 258).

Nadeln (aus Benzel). F: 103-104° (GUARESCHI, C. 1901 I, 821), 101-102° (BLAISE, C. r, 126, 1155), 100-101° (AUWERS, B. 28, 1132), 100° (MONTEMARTINI, G. 28 II, 310).

Sehr leicht löslich in Wasser, Alköhol und Äther, schwer in kaltem Benzel, fast unlöslich in Ligroin (A.). Wird aus der wäßr. Lösung durch HCl-Gas gefällt (Perkin, Goodwin, Soc. 69, 1474). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 2,206×10⁻⁴ (Pfaff, A. 292, 146), 2.00×10^{-4} (Walker; Auwers, A. 292, 146). — Zerfällt mit Acetylchlorid, wie auch bei der Destillation, in Wasser und das Anhydrid (Syst. No. 2475) (A., B. 28, 1132). Das Dinatriumsalz liefert bei der Elektrolyse in wäßr. Lösung CO₂ und CO neben wenig asymm. Methyläthyl-äthylen und anderen Produkten (WALKER, Wood, Soc. 89, 602). $- Ag_2C_7H_{10}O_4$. Schweres Pulver (Auwers, B. 28, 1132).

Dimethylester $C_9H_{16}O_4=CH_3\cdot O_2C\cdot CH_2\cdot C(CH_3)_2\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Aus der Säure mit Methylalkohol und Chlorwasserstoff (Komppa, B. 32, 1423; A. 368, 136). — Öl. Kp₁₅: In the Heenytainonoi und Chiorwasserstoff (Komppa, B. 32, 1423; A. 368, 136). — Öl. Kp₁₅: $103-104^{\circ}$; D_{20}^{∞} : 1,0385 (K., B. 32, 1423). — Kondensiert sich mit Oxalsäuredimethylester bei Gegenwart von alkoholfreiem Natriummethylat in Äther zu Diketo-apocamphersäuredimethylester (CH₃)₂CC $CH(CO_2 \cdot CH_3)$ —CO (K., A. 368, 137).

Diäthylester $C_{11}H_{20}O_4 = C_2H_5 \cdot O_3C \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus der Säure mit Alkohol und konz. Schwefelsäure (Perkin, Goodwin, Soc. 69, 1475). — Kp₇₅₅: 241° bis 243° (P., G.); Kp₁₅: 127—128° (korr.); D₂₀²⁰: 0,9929 (Комрра, B. 32, 1424).

Monoamid, $\beta.\beta$ -Dimethyl-glutaramidsäure $C_7H_{13}O_3N = H_2N \cdot CO \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Aus Dimethylbutanolid $CH_3 \cdot CCH_2 \cdot O$ durch Erhitzen mit Kaliumdurch Erhitzen mit Kalium-CH_o—CO

cyanid und Verseifung des entstandenen Nitrils mit Salzsäure (BLAISE, C. r. 126, 1154). — Nadeln (aus Äther). F: 146°. Kp: 268°. — Wird leicht durch Kalilauge verseift, ist dagegen gegen konz. Salzsäure beständig.

Äthylester-nitril, β , β -Dimethyl- γ -cyan-buttersäure-äthylester $C_9H_{15}O_2N=NC\cdot CH_2\cdot C(CH_3)_2\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Durch Destillation des β , β -Dimethyl- α -cyan-glutarsäure-monoäthylesters (Perkin, Thorpe, Soc. 75, 53). — Leichtflüssiges Öl. Kp: 244°. — Gibt mit konz. Salzsäure das Imid der β , β -Dimethyl-glutarsäure (Syst. No. 3201).

Dimethylester der 2-Brom-3.3-dimethyl-pentandisäure, a-Brom- β . β -dimethylglutarsäure-dimethylester $C_9H_{15}O_4Br=CH_3\cdot O_2C\cdot CHBr\cdot C(CH_3)_2\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Aus β . β -Dimethyl-glutarsäureanhydrid (Syst. No. 2475) durch Behandlung mit Phosphorpentabromid und darauf mit Methylalkohol (Perkin, Thorpe, Soc. 75, 55). — Kp₂₀: 172°.

a-Brom- β , β -dimethyl-glutarsäure-monoäthylester $C_9H_{15}O_4Br = HO_2C \cdot CHBr \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus β , β -Dimethyl-glutarsäureanhydrid durch Behandlung mit Phosphorpentachlorid und darauf mit Alkohol, neben dem Diäthylester (Perkin, Thorpe, Soc. 75, 55). — Kp₃₅: 240°. — Gibt durch Kochen mit alkoholischem Kali Caronsäure $CH \cdot CO_2H$ mit Natriumcarbonat das Lacton der α -Oxy- β , β -dimethyl-glutarsäure.

α-Brom- β . β -dimethyl-glutarsäure-diäthylester $C_{11}H_{19}O_4Br = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CHBr \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus β . β -Dimethyl-glutarsäureanhydrid durch Behandlung mit Phosphorpentabromid und darauf mit Alkohol (Perkin, Thorpe, Soc. 75, 54). — Farbloses Öl. Kp_{2n}: 181°.

Monoäthylester der 2.2-Dibrom-3.3-dimethyl-pentandisäure, a.a-Dibrom- $\beta.\beta$ -dimethyl-glutarsäure-monoäthylester $C_9H_{14}O_4Br_2=HO_2C\cdot CBr_2\cdot C(CH_3)_2\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_3$ (?). B. Bei der Darstellung des a.a'-Dibrom- $\beta.\beta$ -dimethyl-glutarsäure-diäthylesters (s. u.) als Nebenprodukt (Perkin, Thorpe, Soc. 79, 755). — Öl. Destilliert nicht unzersetzt. — Geht durch Soda in a.a-Dioxy- $\beta.\beta$ -dimethyl-glutarsäure über.

2.4-Dibrom-3.3-dimethyl-pentandisäure, a.a'-Dibrom- $\beta.\beta$ -dimethyl-glutarsäure $C_7H_{10}O_4Br_2=HO_2C\cdot CHBr\cdot C(CH_2)_2\cdot CHBr\cdot CO_2H$. B. Durch Einw. von Phosphorpentabromid und Brom auf $\beta.\beta$ -Dimethyl-glutarsäureanhydrid (Syst. No. 2475) und Behandlung des Produktes mit wasserfreier Ameisensäure (P., Th., Soc. 79, 755). — Prismen (aus Ameisensäure). F: 187—189° (Zers.). Leicht löslich in heißem Wasser. — Beim Kochen mit Wasser entsteht das Lacton der a'-Brom-a-oxy- $\beta.\beta$ -dimethyl-glutarsäure.

Diäthylester $C_{11}H_{18}O_4Br_2=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CHBr\cdot C(CH_3)_2\cdot CHBr\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus $\beta.\beta$ -Dimethyl-glutarsäureanhydrid durch Bromierung mit Phosphorpentabromid und Brom und Stehenlassen des Produktes in absolut-alkoholischer Lösung (Perkin, Thorpe, Soc. 79, 754). — Flüssig. Kp₃₀: 194°. — Durch alkoholische Kalilauge entsteht Äthoxycaronsäure, durch wäßr. Kalilauge $\alpha.\alpha'$ -Dib om- $\beta.\beta$ -dimethyl-glutarsäure neben etwas Äthoxycaronsäure. Bei der Einw. von Natriumäthylat und Natriummalonester entsteht die Verbindung $(CH_3)_2C\cdot C_2H_5\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)_2$

17. 3-Methyl-3-methylsäure-pentansäure-(1), β-Methyl-butan-a.β-dicarbonsäure, a-Methyl-a-äthyl-bernsteinsäure, asymm. Methyläthyl-bernsteinsäure (Isopimelinsäure) C₇H₁₂O₄ = CH₃·CH₂·C(CH₃)(CO₂H)·CH₂·CO₂H. B. Man kocht 450 g Amylenbromid (aus käuflichem Amylen vom Siedepunkt 35–38°) mit 300 g Cyankalium von 98°/₀ und 1¹/₂ Liter Wasser 70 Stunden lang und verseift das entstandene Nitril durch Kochen mit alkoholischer Kalilauge (Hell., B. 24, 1390; Bauer, Schuler, J. 1878, 733; vgl. Auwers, A. 298, 149). Aus β-Methyl-β-äthyl-a-β-dicyan-propionsäureäthylester mittels siedender Salzsäure (Higson, Thorpe, Soc. 89, 1468). — Darst. Das Gemisch von Tricarbonestern (Kp₁₅: 135–160°), welches aus α-Brom-methyläthylessigsäure-methylester und Natriummalonsäuredimethylester durch Umsetzung in Xylollösung erhalten wird, wird mit mäßig verdünnter Schwefelsäure verseift; erhitzt man die so erhaltenen Dicarbonsäuren auf 200°, so geht die Methyläthylbernsteinsäure in ihr Anhydrid über, während die homologen Glutarsäuren unverändert bleiben. Das Anhydrid (Syst. No. 2475) wird aus dem Gemisch im Vakuum abdestilliert und durch Kochen mit Wasser in die Säure übergeführt (A., Fritzweiler, A. 298, 166; vgl. A., A. 292, 154; A., Schlosser, A. 292, 182).

geführt (A., Fritzweiler, A. 298, 166; vgl. A., A. 292, 154; A., Schlosser, A. 292, 182).
Rhombische (Kloos, B. 24, 1392; Ditscheiner, Z. Kr. 5, 646; V. Goldschmidt, A. 298, 171) Prismen (aus Wasser). F: 103-104° (Auwers, A. 298, 171). 100 Tle. Wasser

lösen bei 15° 15,4 Tle. Säure (A.). Sehr leicht löslich in Alkohol, heißem Benzol und Äther, leicht in Wasser, Methylalkohol und Eisessig, wenig in kaltem Benzol, schwer in Ligroin (A.; Hell, B. 24, 1393). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 9,5×10⁻⁵ (Walden, A. 298, 172; Ph. Ch. 8, 492). — Zerfällt bei 135° in das Anhydrid (Syst. No. 2475) und Wasser (Hell, B. 24, 1393). Einw. von Brom: Bauer, M. 4, 348.

NH $_4$ C $_7$ H $_{11}$ O $_4$. Feine Nädelchen. Sehr leicht löslich in Wasser (Hell, B. 24, 1394). — CuC $_7$ H $_{10}$ O $_4$ (Auwers, Fritzweiler, A. 298, 173). — CuC $_7$ H $_{10}$ O $_4$ +H $_2$ O. Blaugrüne Blättchen. 100 Tle. Wasser lösen bei 16 0 0,04 Tle. Salz (H., B. 24, 1395). — Ag $_2$ C $_7$ H $_{10}$ O $_4$. Weißer Niederschlag (Hell, B. 24, 1395). — CaC $_7$ H $_{10}$ O $_4$ +H $_2$ O (A., F., A. 298, 175). — Ag $_2$ C $_7$ H $_{10}$ O $_4$ +2 H $_2$ O (A., F., A. 298, 175). — SrC $_7$ H $_{10}$ O $_4$ +4 H $_2$ O. Feine Nädelchen. 100 Tle. Wasser lösen bei 22 0 0,191 Tle. und bei 100 0 0,135 Tle. des wasserfreien Salzes (H.). — SrC $_7$ H $_{10}$ O $_4$ +2 H $_2$ O (A., F., A. 298, 175). — SrC $_7$ H $_{10}$ O $_4$ +4 H $_2$ O. Feine Nädelchen. 100 Tle. Wasser lösen bei 24 0 2,676 Tle., bei 100 0 1,73 Tle. des wasserfreien Salzes (H., B. 24, 1394). — BaC $_7$ H $_{10}$ O $_4$ +1/ $_2$ H $_2$ O. 100 Tle. Wasser lösen bei 22 0 12,07, bei 100 0 4,28 Tle. des wasserfreien Salzes (H., B. 24, 1394). — ZnC $_7$ H $_{10}$ O $_4$. Niederschlag. 100 Tle. Wasser lösen bei 16 0 0,66 Tle., bei 100 0 0,242 Tle. (H., B. 24, 1395). — CdC $_7$ H $_{10}$ O $_4$ +2H $_2$ O. Niederschlag, aus feinen Nädelchen bestehend. 100 Tle. Wasser lösen bei 15 0 0,118 Tle., bei 100 0 0,129 Tle. Salz (H., B. 24, 1395). — PbC $_7$ H $_{10}$ O $_4$. Pulveriger Niederschlag. 100 Tle. Wasser lösen bei 16 0 0,005, bei 100 0 0,01 Tle. Salz (H., B. 24, 1395). — NiC $_7$ H $_{10}$ O $_4$. Enthält wechselnde Mengen Krystallwasser (A., F., A. 298, 174; vgl. H., B. 24, 1394). Wird bei 130 0 wasserfrei (H.); 100 Tle. Wasser lösen bei 20 0 0,211 Tle., bei 100 0 0,180 Tle. des wasserfreien Salzes (H.).

18. 3.3-Dimethylsäure-pentan, Pentan-γ.γ-dicarbonsäure, Diäthylmalonsäure C₇H₁₂O₄ = HO₂C·C(C₂H₅)₂·CO₂H. B. Der Diäthylester entsteht durch Behandeln von Malonsäurediäthylester mit 2 Mol.-Gew. Natriumäthylat und 2 Mol.-Gew. Athyljodid; man verseift den Ester durch Kochen mit konz. alkoholischer Kalilauge und reinigt die Säure in Form des Calciumsalzes (Corrad, A. 204, 138). Der Diäthylester entsteht ferner aus Malonsäurediäthylester, Äthyljodid und Zink (Shukowski, J. pr. [2] 39, 447; Daimler, A. 249, 180); desgleichen aus 2 Mol.-Gew. Athylmalonsäurediäthylester, 1 Mol.-Gew. Magnesiumäthylat und etwas mehr als 2 Mol.-Gew. Athyljodid in Gegenwart von absolutem Alkohol (Meunier, C. r. 137, 715; Bl. [3] 29, 1175); desgl. aus Dicarboxyglutaconsäurester, Äthyljodid und Zink auf dem Wasserbade (Guthert, Weiss, Schäffer, J. pr. [2] 80, 401, 422).

— Prismen (aus Wasser). Krystallisiert aus viel Benzol mit 1—2 Mol. Krystallbenzol (van Romburgh, R. 5, 239). F: 125° (Daimler, A. 249, 181), 121° (Corrad, A. 204, 139). 100 Tle. Wasser von 16° lösen 65 Tle. Säure; leicht löslich in Alkohol und Äther (Corrad), schwer in kaltem Chloroform (Daimler). Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Druck: 332,9 Cal. (Stohmann, J. pr. [2] 49, 114). Elektrolytische Dissoziationskonstante für die erste Stufe k₁ bei 25°: 8,5×10—3 (Salim, Ph. Ch. 63, 97; vgl. Walden, Ph. Ch. 8, 451), für die zweite Stufe k₂: 0,18×10—6 (durch Zuckerinversion bei 100° bestimmt) (Smith, Ph. Ch. 25, 224). — Zerfällt bei 170—180° in Diäthylessigsäure und Kohlendioxyd (Corrad, A. 204, 141). Das Kaliumsalz des Monoäthylesters liefert bei der Elektrolyse Tetraäthylbernsteinsäureester und den Äthylester der festen a-Äthyl-crotonsäure (Crum Brown, J. Walker, A. 274, 51; J. Walker, A. P. Walker, Soc. 87, 962). Diäthylmalonsäure gibt beim Erhitzen mit Brom auf 160—180° Brom-diäthylessigsäure (Kalle & Co., D. R. P. 175585; C. 1906 II, 1693), beim Erhitzen mit Brom und etwas Wasser auf 150° Diäthylglykolsäure neben anderen Produkten (Guther, A. 20

auch die Reaktionen des Diäthylesters. — $NaC_7H_{11}O_4$. Krystalle (aus Alkohol) (Shukowski, $J.\ pr.\ [2]\ 39,\ 449$). — $K_2C_7H_{10}O_4$ (Sh., $J.\ pr.\ [2]\ 39,\ 449$). — $Ag_2C_7H_{10}O_4$. Niederschlag (Sh., $J.\ pr.\ [2]\ 39,\ 449$). — $CaC_7H_{10}O_4$. Krystallinisch (Conrad, $A.\ 204,\ 140$).

Dimethylester $C_9H_{16}O_4=CH_3\cdot O_2C\cdot C(C_2H_5)_2\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Bei der Einw. von Methylalkohol auf Diäthylmalonsäuredichlorid, das man aus Diäthylmalonsäure und Thionylchlorid erhält (H. Meyer, M. 27, 46). Aus Diäthylmalonsäure, Methylalkohol und konz. Schwefelsäure (M.). — Schwach riechende Flüssigkeit. Kp: 204—205°. — Wird durch Ammoniak nicht verändert (M., M. 27, 47; vgl. M., B. 39, 199).

Diäthylester $C_{11}H_{20}O_4=C_2H_5\cdot O_2C\cdot C(C_2H_5)_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Siehe Diäthylmalonsäure. Reindarstellung: Michael, J. pr. [2] 72, 537, 551. – Flüssig. Kp: 230–230,5°

(korr.) (Perkin, Soc. 45, 513), $228,5-229,5^{\circ}$ (korr.) (Michael, J. pr. [2] 72, 551); Kp: 223° (Conrad, A. 204, 138), $220-222^{\circ}$ (Meunier, C. r. 137, 715; Bl. [3] 29, 1175); Kp: $295-198^{\circ}$ (korr.) (Perkin). D_{15}° : 0,99167; D_{15}° : 0,98441 (P.); D_{15}° : 0,990 (C.). Magnetische Rotation: Perkin, Soc. 45, 576. — Ist gegen Kalilauge ziemlich beständig (Michael, J. pr. [2] 72, 546). Über die Einw. von wäßr. Ammoniak vgl. H. Meyer, M. 27, 1095. Gibt mit Harnstoff in Gegenwart von Natriumäthylat C.C-Diäthyl-barbitursäure (Veronal) (C_2H_5) $_2$ C $CO\cdot NH$ $_2$ CO (Syst. No. 3618) (E. Fischer, Dilthey, A. 335, 338; Merck, D. R. P. 146496, 147280; C. 1903 II, 1483; 1904 I, 69). Die Kondensation mit Acetyl-harnstoff gibt ebenfalls Veronal (Merck, D. R. P. 147278; C. 1904 I, 68). Beim Erhitzen mit Thioharnstoff und alkoholischem Natriumäthylat entsteht C.C-Diäthyl-thiobarbitursäure (C_2H_5) $_2$ C $CO\cdot NH$ $_2$ CS (Syst. No. 3618) (E. F., D., A. 335, 350). Liefert beim Erhitzen mit Guanidin und alkoholischem Natriumäthylat C.C-Diäthyl-malonylguanidin (C_2H_5) $_2$ C $CO\cdot NH$ $_2$ C: NH (E. F., D., A. 335, 352; Chem. Fabrik Schering, D. R. P. 189076; C. 1908 I, 76). Gibt beim Erhitzen mit Methylguanidin in absolutem Alkohol in Gegenwart von Natriumäthylat auf 100 -110° , C.C-Diäthyl-malonyl-methylguanidin (C $_2H_5$) $_2$ C $CO\cdot NH$ $_2$ C: N·CH $_3$ (Majima, B. 41, 185), mit Arylguanidinen in Gegenwart von methylalkoholischem Alkaliäthylat C.C-Diäthyl-malonyl-arylguanidin (Höchster Farbw., D. R. P. 172979; C. 1906 II, 984). Verhalten gegen Zinkäthyljodid: Michael, Am. 25, 424.

Monochlorid $C_7H_{11}O_3Cl = ClOC \cdot C(C_2H_5)_2 \cdot CO_2H$. B. Aus Diäthylmalonsäure und Thionylchlorid in siedendem absolutem Äther (Staudinger, Ott, B. 41, 2213). — Öl. — Gibt beim Erhitzen im Vakuum neben anderen Produkten Diäthylessigsäurechlorid. Gibt mit Anilin Diäthylmalonanilidsäure.

Dichlorid, Diäthylmalonsantesette Dichlorid, Diäthylmalonsaure mit $C_7H_{10}O_2Cl_2 = ClOC \cdot C(C_2H_8)_2 \cdot COCl.$ B. Durch gelindes Erwärmen von Diäthylmalonsäure mit $2^l/_2$ Mol.-Gew. Phosphorpentachlorid (E. Fischer, Dilthey, B. 35, 854). — Kp: 196,5—197,5° (korr.) (F., D.). — Gibt mit wäßr. Pyridinlösung das hochmolekulare Anhydrid der Diäthylmalonsäure $(C_7H_{10}O_8)_x$ (s. u.) (Einhorn, v. Diesbach, B. 39, 1222). Gibt mit Urethan Diäthylmalonyl-diurethan (W. Traube, D. R. P. 171992; C. 1906 II, 574). Beim Erhitzen von Harnstoff mit Diäthylmalonylchlorid entsteht C.C-Diäthylmalonylharnstoff (Syst. No. 3618) (E. F., D., A. 335, 341; Merck, D. R. P. 146949; C. 1904 I, 68). Beim Eintropfen des Chlorides in eine gekühlte Lösung von Harnstoff in Pyridin bildet sich Diäthylmalonsäuremonoureid (Einhorn, v. Diesbach, A. 359, 158); Mechanismus der Reaktion: Einhorn, A. 359, 148. Liefert mit Thioharnstoff C.C-Diäthyl-malonylthioharnstoff (Syst. No. 3618) (Merck, D. R. P. 182764; C. 1907 I, 1648). Gibt mit einer alkoholischen Lösung von Guanidin C.C-Diäthyl-malonylguanidin (Syst. No. 3618) (E. F., D., A. 335, 353; Merck, D. R. P. 158890; C. 1905 I, 842).

Hochmolekulares Diäthylmalonsäureanhydrid (C₇H₁₀O₃)x. Über das Molekulargewicht s.: E., v. D. A. 359, 160; Staudinger, Ott, B. 41, 3829. B. Man läßt zu einer eisgekühlten Lösung von 8g Soda und 3g Pyridin in 100 ccm Wasser innerhalb einer halben Stunde 10 g Diäthylmalonylchlorid tropfen (E., v. D., A. 359, 159; E., v. D., B. 39, 1222). — Feste amorphe Körnchen. Schmilzt unscharf bei 80-85° (E., v. D.). Zersetzungspunkt: 95-97° (Staudinger, Ott, B. 41, 3829). Etwas löslich in Benzol, Athylenbromid, Nitrobenzol; die Lösungen sind kolloidal (St., O.). — Zersetzt sich beim Erhitzen über den Schmelzpunkt (E., v. D.). Liefert beim Erhitzen auf 180° bei 12 mm Druck im Wasserstoffstrom das Diäthylketen (St., O., B. 41, 2216). Gibt mit verdünnter Kalilauge Diäthylmalonsäure, mit Ammoniak neben Diäthylmalonsäure Diäthylmalonsäure Diäthylmalondiäthylamid. Beim Kochen mit indifferenten Lösungsmitteln, z. B. Benzol, entstehen Diäthylessigsäure-Anhydrid und das tetramolekulare Anhydrid der Diäthylmalonsäure ((s. u.) (E., v. D.).

Tetramolekulares Diäthylmalonsäureanhydrid ($C_7H_{10}O_3$)₄ (?). B. Beim Kochen des hochmolekularen Diäthylmalonsäureanhydrids (s. o.) mit Benzol oder einem anderen indifferenten Lösungsmittel, neben Diäthylessigsäure-Anhydrid (Einhorn, v. Diesbach, B. 39, 1223; A. 359, 167). — Tafeln (aus Essigester). F: 220° (Zers.). Leicht löslich in kaltem Benzol, sehr wenig in Äther, unlöslich in Wasser und Alkohol. Verhält sich gegen Alkalien, Ammoniak und Diäthylamin wie das hochmolekulare Diäthylmalonsäureanhydrid.

Monoamid der Diäthylmalonsäure, Diäthylmalonamidsäure $C_7H_{13}O_3N = H_2N \cdot CO \cdot C(C_2H_5)_2 \cdot CO_2H$. B. Durch Erwärmen von Diäthyleyanessigsäure mit konz. Schwefelsäure (CONRAD, ZART, A. 340, 349). Aus Diäthylmalonamidsäureäthylester beim Kochen

mit alkoholischer Natronlauge (C., Z.). Aus dem hochmolekularen Diäthylmalonsäureanhydrid und Ammoniak (Einhorn, v. Diesbach, B. 39, 1223; A. 359, 162). Durch $2^1/_2$ -stündiges Erhitzen von Desoxyveronal (C_2H_5) $_2C$ - $CO\cdot NH$ - CH_2 mit Brom in Eisessig im geschlossenen Rohr auf 100^0 (Tafel, Thompson, B. 40, 4493). — Prismen oder Tafeln (aus Wasser). F: 146 0 (C., Z.; E., v. D.), 144 0 (Ta., Th.). Sehr leicht löslich in Methylalkohol, Alkohol, Essigester, heißem Wasser, ziemlich schwer in Äther, unlöslich in Benzol und Petroläther (Ta., Th.). Gibt beim Erhitzen auf den Schmelzpunkt Diäthylacetamid (C., Z.).

Methylen-bis-diäthylmalonamidsäure $C_{13}H_{24}O_6N_2 = HO_2C \cdot C(C_2H_5)_2 \cdot CO \cdot NH \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CO \cdot C(C_2H_5)_2 \cdot CO_2H$. B. Man stellt aus Methylen-bis-trichloracetamid und Kalilauge eine Lösung von Methylendiamin her und setzt Diäthylmalonsäuredichlorid zu (Einhorn, Mauermayer, A. 343, 309). — Sechseckige Schuppen (aus verdünntem Eisessig). F: 189° bis 190°. Sehr leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser. Leicht löslich in Alkohol, elber in Wasser. Leicht löslich in Alkohol, och wer in Wasser. Leicht löslich in Alkohol, och werden Erbeit der in Alkohol, och

Äthylester-amid der Diäthylmalonsäure, Diäthylmalonamidsäure-äthylester $C_9H_{17}O_3N = H_2N \cdot CO \cdot C(C_2H_5)_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus 10 g Diäthylcyanessigester beim Erhitzen mit einer Mischung von 15 cem konz. Schwefelsäure und 3 cem Wasser auf 100° (Conrad, Zart, A. 340, 348; vgl. Merck, D. R. P. 162280, 163200; C. 1905 II, 725, 1141). Aus Malonamidsäureäthylester durch Einw. von Äthyljodid und Natriumäthylat (Chem. Fabr. Schering, D. R. P. 182045; C. 1907 I, 1232). — Prismen (aus Alkohol). F: 79°; Kp: 263° (C., Z.). Leicht löslich in siedendem Wasser, Äther, Alkohol, Benzol (C., Z.), Essigester (Merck). Gibt in Gegenwart von Natriumäthylat mit Harnstoff C.C-Diäthyl-malonylharnstoff (C₂H₅)₂C CO·NH CO, mit Thioharnstoff C.C-Diäthyl-malonylthioharnstoff, mit Guanidin C.C-Diäthyl-malonylguanidin (M., D. R. P. 163200; C. 1905 II, 1141).

Diäthylmalonsäurediamid, Diäthylmalonamid $C_7H_{14}O_2N_2 = H_2N \cdot CO \cdot C(C_2H_5)_2 \cdot CO \cdot NH_3$. B. Aus Diäthylmalonsäuredichlorid und der 5-fachen Menge von konz. wäßr. Ammoniak bei 20° (Böttcher, Ch. Z. 30, 272; B. 39, 1596; vgl. H. Meyer, B. 39, 200). Durch allmähliches Eintröpfeln von 10 g Diäthylmalonsäuredichlorid in 300 ccm gekühlten, bei 0° mit Ammoniak gesättigten Äther (E. FISCHER, DILTHEY, B. 35, 854). Durch Verreiben von Diäthylmalonsäuredichlorid mit Ammoniumcarbonat (F., D.). Aus Diäthylcyanacetamid beim Erhitzen mit Schwefelsäure (CONRAD, ZART, A. 340, 339; MERCK, D. R. P. 162280; C. 1905 II, 725) oder Salpetersäure (MERCK). Aus Diäthyl-cyan-acetylurethan (C_2H_5)₂C(CN)·CO·NH·CO₃·C₂H₅ mit konz. Schwefelsäure (CONRAD, ZART, A. 340, 341). Beim Behandeln von C.C-Diäthyl-malonylthoharnstoff mit Natriumamalgam, neben anderen Produkten (Einhorn, v. Diesbach, B. 40, 4903). — Flächenreiche Krystalle oder lange Nadeln (aus Wasser). F: 224° (kort.) (F., D.), 220° (C., Z.). Kp: 360° (fast keine Zers.) (C., Z.). Sublimierbar (C., Z.). Löslich in ca. 100 Tln. kaltem Wasser, in ca. 13,5 Tln. heißem Wasser, schwerer in Alkohol, fast unlöslich in Äther (F., D.). — Gibt mit Chloral die additionelle Verbindung C₇H₁₄O₂N₂+C₂HOCl₃ (Burreows, Keane, Soc. 91, 271). Liefert mit Phosgen bei 150° C.C-Diäthyl-malonylharnstoff (Akt. Ges. f. Anilinf., D. R. P. 167332; C. 1906 I, 881). Die gleiche Verbindung entsteht bei der Reaktion mit Kohlensäureestern in Gegenwart von Alkoholaten (Bayer & Co., D. R. P. 163136; C. 1905 II, 1141). Mit Schwefelkohlenstoff und Natriumäthylat entsteht C.C-Diäthylmalonylthioharnstoff (Bayer & Co., D. R. P. 168407; C. 1906 I, 1200). Kondensiert sich mit Benzaldehyd in Gegenwart von HCl zu 4.6-Dioxo-5.5-diäthyl-2-phenyl-hexahydropyrimidin (C₂H₅)₂C

CO·NH CO

Additions produkt von Diäthylmalonamid und Chloral C₂H₁₅O₃N₂Cl₃ = H₂N·CO·C(C₂H₅)₂·CO·NH₂+CCl₃·CHO. B. Beim Erhitzen molekularer Mengen Chloral und Diäthylmalonsäurediamid mit einigen Tropfen Salzsäure (Burrows, Keane, Soc. 91, 271). — Prismen (aus heißem Alkohol). F: 178°. Leicht löslich in heißem Wasser, Alkohol und Äther. Beständig gegen heiße verdünnte Salzsäure.

N.N´-Bis-oxymethyl-diäthylmalonsäurediamid $C_9H_{18}O_4N_2=HO\cdot CH_2\cdot NH\cdot CO\cdot C(C_2H_5)_2\cdot CO\cdot NH\cdot CH_2\cdot OH$. Aus 5 g Diäthylmalonsäurediamid in 80 g Wasser, etwas Bariumhydroxyd und 5,3 g Formaldehyd von 35,66°/0 (Einhorn, Sproengerts, A. 343, 272). — Blättehen (aus Aceton). F: 141°. Leicht löslich in Alkohol und Wasser. — Spaltet beim Erhitzen Formaldehyd ab.

N.N'-Diformyl-diäthylmalonsäurediamid $C_9H_{14}O_4N_2 = OHC \cdot NH \cdot CO \cdot C(C_2H_5)_2 \cdot CO \cdot NH \cdot CHO$. B. Aus N.N'-Bis-oxymethyl-diäthylmalonsäurediamid durch Oxydation mit Chromsäuremischung (Einhorn, Sproengerts, Å. 343, 273). — Krystalle (aus Aceton). F: 178°. Schwer löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther und Chloroform.

Mononitril der Diäthylmalonsäure, Diäthyleyanessigsäure $C_7H_{11}O_2N=NC\cdot C(C_2H_{5})_2\cdot CO_2H$. B. Durch Erhitzen von Diäthylmalonsäuredinitril mit konz. Salzsäure auf 1000 (B. C. Hesse, Am. 18, 748). Man dampit den Diäthyleyanessigsäureäthylester mit alkoholischer Natronlauge ein (CONRAD, ZART, A. 340, 349). — F: 570 (H.). Kp: 2400 bis 2450 (C., Z.); Kp₁₈: 162-1640 (H.). — Gibt bei wiederholtem laugsamem Destillieren Diäthylacetonitril (Hobering, Baum, D. R. P. 186739; C. 1907 II, 1030). Liefert mit konz. Salzsäure bei 1600 Diäthylessigsäure (Hesse. Am. 18, 748). Gibt mit konz. Sehwefelsäure erwärmt Diäthylmalonamidsäure (CONRAD, ZART, A. 340, 349).

Äthylester-nitril der Diäthylmalonsäure, Diäthylcyanessigsäureäthylester $C_9H_{15}O_2N=NC\cdot C(C_2H_5)_2\cdot CO_3\cdot C_2H_5$. B. Aus 7,8 g Diäthylcyanacetiminoäthyläther, gelöst in 65 cem 33%/aigem Alkohol und 8 cem konz. Satzsäure (B. C. Hesse, Am. 18, 746). — Darst. Das durch Einw. von Natrium und Athyljodid auf Cyanessigester erhaltene Gemisch von Mono- und Diäthyl-cyanessigester wird mit kaltem Ammoniak 24 Stunden stehen gelassen, wobei der Monoäthylcyanessigester in Amid verwandelt wird, der Diäthylcyanessigester intakt bleibt (Hessler, Am. 22, 171). — Öl. Kp: 215—216% (Hessler); Kp₁₅: 100—101% (Hesse). Mischbar mit organischen Flüssigkeiten. Unlöslich in Wasser (Hessler). Gibt mit Harnstoff und alkoholischem Natriumäthylat bei gewöhnlicher Temperatur Diäthylcyanacetylharnstoff (Conrad, Zarr, A. 340, 336; Merck, D. R. P. 156383; C. 1905 I, 54). Liefert beim Erhitzen mit Harnstoff und alkoholischem Natriumäthylat (C., A. 340, 316; M., D. R. P. 156384; C. 1905 I, 58) oder mit Natrium oder Natriumäthylat (C., A. 340, 316; M., D. R. P. 156384; C. 1905 I, 58) oder mit Natrium oder Natriumäthylat (C., M.) NR. CO (Syst. No. 3618). Gibt beim Erhitzen mit Thioharnstoff und alkoholischem Natriumäthylat 4-Oxo-2-thio-6-imino-5-5-diäthyl-hexahydropyrimidin (Syst. No. 3618) (Conrad, A. 340, 325; Bayer & Co., D. R. P. 162219; C. 1905 II, 728). Gibt beim Erhitzen mit Guanidin in Gegenwart von Natriumalkoholat 4-Oxo-2-6-diimino-5-5-diäthyl-hexahydro-pyrimidin (Syst. No. 3618) (Conrad, A. 340, 323; Bayer & Co., D. R. P. 158592; C. 1905 I, 636; Merck, D. R. P. 162657, 168405; C. 1905 II, 1062; 1906 I, 1199).

Amid-nitril der Diäthylmalonsäure, Diäthylcyanacetamid $C_7H_{12}ON_2=NC\cdot C(C_2H_5)_2\cdot CO\cdot NH_2$. B. Durch Kochen von Cyanacetamid mit alkoholischer Natriumäthylatlösung und Äthyljodid (Errera, G. 26 I, 206). Aus Diäthylmalonsäuredinitril und wenig Natriumäthylat (B. C. Hesse, Am. 18, 747). Aus Diäthyl-cyan-acetylharnstoff und alkoholischer Natronlauge oder Natriumäthylat bei 120° (Conrad, Zart, A. 340, 339). Aus 2.4-Dioxo-6-imino-1-methyl-5.5-diäthyl-hexahydropyrimidin $(C_2H_5)_2C < C(:NH)-N(CH_3) > CO$ mit Natriumäthylat bei 160° (Conrad, Zart, A. 340, 331). — Tafeln oder Nadeln (aus Wasser). F: 121° (Errera). Leicht löslich in siedendem Wasser, Alkohol, Äther, Essigester (C., Z.), wenig in Benzol und Ligroin (H.). — Gibt beim Erhitzen mit konz. anorganischen Säuren Diäthylmalonsäurediamid (Merck, D. R. P. 162280; C. 1905 II, 725).

Diäthylmalonsäure-nitril-iminoäthyläther, Diäthylcyanacetiminoäthyläther $C_9H_{16}ON_2 = NC \cdot C(C_2H_5)_2 \cdot C(:NH) \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus Malonsäuredinitril, alkoholischer Natriumäthylatlösung und Äthyljodid bei 72° (B. C. Hesse, Am. 18, 744). — Öl. Kp₁₅: 90—91°. — Liefert mit alkoholischer Salzsäure Diäthylcyanessigsäureäthylester.

Diäthylmalonsäuredinitril, Diäthylmalonitril, $\gamma\gamma$ -Dieyan-pentan $C_7H_{10}N_2=NC\cdot C(C_2H_5)_2\cdot CN$. B. Beim Erhitzen von Diäthyl-cyan-acetamid mit Phosphorpentoxyd auf 170° (Errera, Berte, G. 26 II, 223). Aus dem Disither- oder Dinatrium-Salz des Malonsäuredinitrils und Äthyljodid (B. C. Hesse, Am. 18, 731, 739). — F: 44—45° (E., B.). Sehr flüchtig (E., B.). Kp: 195—195,5° (korr.) (E., B.); Kp₂₄: 91—93° (H.). Löslich in Alkohol, Äther, Benzol, Chlorotorm, Aceton, Ligroin, wenig in heißem Wasser (H.). — Liefert mit konz. Salzsäure bei 100° Diäthyloyanessigsäure (H.). Gibt beim Kochen mit alkoholischer Natriumäthylatlösung Diäthylcyanacetamid (H.). Gibt mit Harnstoff in Gegenwart von Natriumäthylat 2-Oxo-4.6-diimino-5.5-diäthyl-hexahydropyrimidin

 $(C_2H_5)_2C < \stackrel{C}{C}(:NH) - NH > CO$ (Merck, D. R. P. 166448; C. 1906 I, 620).

^{19. 2.2.3-}Trimethyl-butandisäure, β -Methyl-butan- β . γ -dicarbonsäure, Trimethylbernsteinsäure $C_7H_{12}O_4=HO_2C\cdot C(CH_3)_2\cdot CH(CH_2)\cdot CO_2H$.

a) Rechtsdrehende Form, d-Trimethylbernsteinsäure $C_7H_{12}O_4 = HO_2C \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH(CH_3) \cdot CO_2H$. B. Aus der inaktiven Säure durch Spaltung mittels des Chininsalzes (Paolini, G. 30 II, 508). — Krystalle (aus Wasser). F: 140°. $[a]_p$: + 4,83° in ca. $5^{\circ}/_0$ -iger wäßr. Lösung.

b) Inaktive Form, dl-Trimethylbernsteinsäure $C_7H_{12}O_4 = HO_2C \cdot C(CH_3)_2 \cdot$ CH(CH₃)·CO₂H. B. Durch Oxydation von γ-Oxy-a.a β-trimethyl-butyrolacton [tautomer mit 2 2 3-Trimethyl-butanal-(4)-säure-(1)] (Syst. No. 281) mittels Chromsäure (Blaise, Courtot, Bl. [3] 35, 1001). Bei mehrstündigem Kochen von a.a β-Trimethyl-β-cyan-propionsäure mit konz. Salzsäure (Bone, Perkin, Soc. 67, 427). Aus Trimethylcyanbernsteinsäureester durch 45-stündiges Kochen mit starker Salzsäure (Bone, Sprankling, Soc. 75, 858). Wird (neben a a'-Dimethyl-glutarsäure) erhalten, wenn man a-Brom-isobuttersäureester mit a-Cyan-propionsäurcester in Gegenwart von Natriumäthylat in Alkohol reagieren läßt und das Reaktionsprodukt entweder durch Kochen mit Schwefelsäure zersetzt (Zelinsky, Bes-REDKA, B. 24, 468; AUWERS, OSWALD, A. 285, 260; 283, 298), oder es durch alkoholische Kalilauge verseift und die durch Salzsäure abgeschiedenen Säuren auf 200° bis zum Aufhören der Kohlendioxyd-Entwicklung erhitzt (Bone, Perkin, Soc. 67, 423, 427). Entsteht (neben a a'-Dimethyl-glutarsäure), wenn man a-Brom-isobuttersäureester mit Natriummethylmalonsäureester in Xylol erhitzt, das Reaktionsprodukt entweder mit alkoholischer Kalilauge verseift und die durch Salzsäure in Freiheit gesetzten Säuren auf 200° bis zum Aufhören der Kohlensäureentwicklung erhitzt (Bischoff, B. 24, 1046; Auwers, A. 285, 243, 259; Bone, Perkin, Soc. 67, 431) oder es mit Schwefelsäure verseift (Auwers, 4. 285, 301). Aus α, β β -Trimethyl- α, β -dieyan-propionsäureester durch Verseifung mit siedender Salzsäure (Higson, Thorpe, Soc. 89, 1467). Bei der Oxydation von Campher mit Salpetersäure (Bredt, B. 27, 2093). Das Anhydrid (Syst. No. 2475) entsteht bei der langsamen Destillation von Camphoronsäure (Syst. No. 184) (Br., G. 292, 109; A., O., A. 285, 299). Trimethylbernsteinsäure bildet sich beim Schmelzen der beiden stereoisomeren Camphoransäuren ("Oxycamphoronsäuren") (Syst. No. 2621) mit Kali (Br., A. 299, 159, 160; vgl. Lapworth, Lenton, Soc. 81, 21). Bei der Oxydation von Camphersäure mit Chromsäuregemisch (Königs, B. 26, 2338). Aus der Glycidsäure HO₂C·CH<C(CH₃)₂>C(CH₂)·CO₂H ("Balbianos Säure aus Camphersäure") (Syst. No. 2593) durch Bromwasserstoffsäure bei 140° oder durch Phosphorhalogenide und nachfolgende Behandlung mit Wasser (Balbiano, R. A. L. [5] 6 II, 3; G. 29 II, 545; B. 30, 1902). Aus derselben Glycidsäure entsteht das Anhydrid beim Erhitzen auf 170-2200 (MAHLA, TIEMANN, B. 28, 2161). - Darst. Aus dem rohen Gemisch von α - und β -Camphoransäure, welches aus Camphoronsäure durch Erhitzen mit Brom und darauffolgende Behandlung mit Wasser entsteht, durch Schmelzen mit Kali (Br., A. 299, 139, 159).

Rhombische (Fock, A. 292, 117) Prismen. F: 152° (Auwers, A. 292, 142), 148—149° (Bone, Sprankling, Soc. 75, 862). Mit Wasserdampf schwer flüchtig (Auwers, Oswald. A. 285, 304). 100 Tle. Wasser lösen bei 15° 9,57 Tle. (A. O., A. 285, 305). Löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Aceton und Essigester, schwer in kaltem Benzol, fast unlöslich in Ligroin und Schwefelkohlenstoff (A., O.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 3,04×10⁻⁴ (Paul. A. 285, 250), 3,07×10⁻⁴ (Walden, Ph. Ch. 8, 475), 3,21×10⁻⁴ (Bone, Sprankling, Soc. 75, 864), 3,22×10⁻⁴ (Zelinsky, Besredka, B. 24, 473). — Liefert bei der Destillation unter Atmosphärendruck ihr Anhydrid (Syst. No. 2475) (Bone, Sudborough, Sprankling, Soc. 85, 551). Liefert beim Erhitzen mit Brom unter Druck nur Bromtrimethylbernsteinsäureanhydrid (Syst. No. 2475); behandelt man Trimethylbernsteinsäure mit Brom in Gegenwart von rotem Phosphor und gießt das Produkt in Alkohol, so entsteht ein Gemisch dieses Anhydrids mit Bromtrimethylbernsteinsäurediäthylester (Bone, Sprankling, Soc. 81, 50).

CuC₇H₁₀O₄+H₂O. Blauweißer Niederschlag (Auwers, Oswald, A. 285, 309). — CuC₇H₁₀O₄+2 H₂O. Blauweißer Niederschlag (A., O.). — $A_{3}C_{7}H_{10}O_{4}$. Weißer Niederschlag (Bone, Sprankling, Soc. 75, 858). — $CaC_{7}H_{10}O_{4}+H_{2}O$. Schwer lösliche Blättchen (Bredt, A. 292, 114). — $CaC_{7}H_{10}O_{4}+3H_{2}O$ (Bredt, A. 292, 114). Verliert bei $100^{0.1}/_{2}H_{2}O$ (Bone, Sprankling, Soc. 75, 862). — $BaC_{7}H_{10}O_{4}+H_{2}O$. Blättchen (A., O., A. 285, 308). — $ZnC_{7}H_{10}O_{4}$. Prismen. Leicht löslich in kaltem Wasser, wird daraus beim Kochen ausgefällt (A., O.). — $PbC_{7}H_{10}O_{4}+H_{2}O$. Krystallinischer Niederschlag (A., O.).

a-Monomethylester $C_8H_{14}O_4$. B. Durch Halbverseifung von Trimethylbernsteinsäuredimethylester (Bone, Sudborough, Sprankling, Soc. 85, 552). — Öl. Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 2,66×10⁻⁵. Esterifizierungskonstante: B., Su., Sp. — $AgC_8H_{13}O_4$.

b-Monomethylester $C_8H_{14}O_4$. B. Aus Trimethylbernsteinsäureanhydrid (Syst. No 2475) durch Kochen mit Methylalkohol oder durch partielle Veresterung von Trimethylbernsteinsäure (B., Su., Sp., Soc. 85, 551). — Öl. Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 3,11×10⁻⁵. Esterifizierungskonstante: B., Su., Sp. — $AgC_8H_{12}O_4$.

Mononitril, 2.2.3-Trimethyl-butannitril-(4)-säure-(1), a.a β -Trimethyl- β -cyan-propionsäure, a.a-Dimethyl- β -cyan-buttersäure $C_7H_{11}O_2N=HO_2C\cdot C(CH_3)_2\cdot CH(CH_3)\cdot CN$. B. Beim 8–10-stündigen Kochen von 1 Tl. Trimethyl-cyan-bernsteinsäureester mit

2 Tln. Kali und Alkohol, neben anderen Verbindungen. Man verjagt den Alkohol, übersättigt den Rückstand mit Salzsäure und schüttelt mit Äther aus. Die entwässerte ätherische Lösung wird verdunstet und der Rückstand im Vakuum destilliert. Das Destillat kocht man mit Wasser, neutralisiert mit Ammoniak und läßt mit Calciumehlorid stehen, wodurch a.a-dimethyl- β -eyan-buttersaures Salz auskrystallisiert (Bone, Perkin, Soc. 67, 423). — Nadeln. F: 126°. Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in heißem Wasser, sehr leicht in Alkohol und Chloroform, unlöslich in Ligroin. Wird von konz. Salzsäure nur bei mehrstündigem Kochen zerlegt in Ammoniak und Trimethylbernsteinsäure. Liefert mit Essigsäureanhydrid die $a.a.\beta$ -Trimethyl- β -aceto- β -eyan-propionsäure $HO_2C \cdot C(CH_3)_2 \cdot C(CO \cdot CH_3)$ (CH₃)·CN. — $AgC_7H_{10}O_2N$. Nadeln. Ziemlich löslich in kaltem Wasser.

Diäthylester der 3-Chlor-2.2.3-trimethyl-butandisäure, Diäthylester der Chlortrimethyl-bernsteinsäure $C_{11}H_{19}O_4Cl = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot C(CH_3)_2 \cdot CCl(CH_3) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. 10 g Oxytrimethylbernsteinsäureester werden in 50 g Chloroform gelöst und mit 9,5 g Phosphorpentachlorid auf 83° erwärmt; nach beendeter Reaktion wird mit Sodalösung gewaschen und im Vakuum fraktioniert (Komppa, C. 1898 II, 1168). — Farblose, leichtbewegliche, angenehm riechende Flüssigkeit. Kp₁₂: 114,5—115,5°.

3-Brom-2.2.3-trimethyl-butandisäure, Brom-trimethylbernsteinsäure (', $H_{11}O_4$ Br = $HO_2C \cdot C(CH_3)_2 \cdot CBr(CH_3) \cdot CO_2H$. B. Durch Einw. von Brom und Phosphortribromid auf Trimethylbernsteinsäure (Komppa. B. 35, 534). — Krystallinische Masse (aus Äther-Ligroin). F (eines anhydridhaltigen Produktes): ca. 187°.

Monoäthylester $C_9H_{15}O_4B_r = C_2H_3 \cdot O_2C \cdot C(CH_3)_2 \cdot CB_r(CH_3) \cdot CO_2H$ oder $HO_2(CCH_3)_2 \cdot CB_r(CH_3) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ oder Gemisch beider. B. Beim Erhitzen von Brom-trimethylbernsteinsäureanhydrid (Syst. No 2475) mit Alkohol im Einschlußrohr auf 160° oder mit alkoholischem Natriumäthylat (Bone, Sprankling, Soc. 81, 55). — Farblose halbfeste Masse. Zersetzt sich bei Destillation im Vakuum.

Diäthylester $C_{17}H_{19}O_4Br=C_2H_5\cdot O_2C\cdot C(CH_3)_2\cdot CBr(CH_3)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Durch Behandlung von Trimethylbernsteinsäure mit Brom und rotem Phosphor und Eingießen des Produktes in Alkohol (Bone, Sprankling, Soc. 81, 52). — Hellgelbes Öl von stechendem Geruch. Kp₂₀: 160—170⁶ (Zers.).

3.3¹-Dibrom-2.2.3-trimethyl-butandisäure, a'-Brom-a'-brommethyl-a.a-dimethyl-bernsteinsäure $C_7H_{10}O_4Br_2=HO_2C\cdot C(CH_3)_3\cdot CBr(CH_2Br)\cdot CO_2H$ (?). B. Aus a a-Dimethyl-itaconsäurediäthylester durch Brom in Chloroformlösung und Hydrolyse des Reaktionsproduktes mit Salzsäure (Bone, Sprankling, Soc. 81, 56). — Weiße Krystalle (aus Salzsäure). F: 178—179°.

20. 2.3-Dimethyl-2-methylsäure-butansäure-(1). γ -Methyl-butan- β . β -dicarbonsäure, Methylisopropylmalonsäure $C_7H_{12}O_4=(CH_3)_2CH\cdot C(CH_3)(CO_2H)_2$. B. Der Diäthylester entsteht aus Isopropylmalonsäurediäthylester, Natriumäthylat und Methyljodid in alkoholischer Lösung (Van Romburgh. R. 5, 236) oder aus Methylmalonsäurediäthylester, Natriumäthylat und Isopropylbromid in alkoholischer Lösung (Perkin, Soc. 69, 1477); man verseift den Ester mit alkoholischer Kalilauge (Van R.). — Krystalle (aus Benzol). Schmilzt gegen 124°. — Ag₂C₇H₁₀O₄. Niederschlag. — Calciumsalz. Fast unlöslich in Wasser.

Diäthylester $C_{11}H_{20}O_4=(CH_3)_2CH\cdot C(CH_3)(CO_2\cdot C_2H_5)_2$. B. Siehe Methylisopropylmalonsäure. — Darst. Man versetzt 345 g Methylmalonsäurediäthylester mit der Lösung von 46 g Natrium in 500 g absolutem Alkohol, fügt 260 g Isopropylbromid hinzu und erhitzt (Perkin, Soc. 69, 1477). — Flüssig. Kp₇₅₂: 221° (korr.) (van Romburch, R. 5, 234); Kp: 217—222° (P.). D^{15} : 0,990 (v. R.).

21. Dicarbonsäure $C_7H_{12}O_4$. Über eine Dicarbonsäure $C_7H_{12}O_4$ s. bei Umwandlungsprodukten des Cyanessigsäureäthylesters, S. 589.

7. Dicarbonsäuren $C_8H_{14}O_4$.

1. Octandisäure, Hexan-a. ζ -dicarbonsäure, Korksäure (Suberinsäure) $C_8H_{14}O_4 = HO_2C \cdot [CH_2]_6 \cdot CO_2H$. B. Bei der Einw. von Salpetersäure auf Kork (Brugnatelli, Gm. 3, 563). Bei der Einw. von Salpetersäure auf Stearinsäure (Bromeis, A. 35, 89) und auf Ölsäure (Laurent, A. 28, 258; Bromeis, A. 35, 96). Bei der Einw. von Salpetersäure auf Leinöl (Sacc, A. 51, 226), Ricinusöl (Tilley, A. 39, 166), Cocosfett (Wirz, A.

Darst. Man übergießt Ricinusol mit etwas Salpetersäure (D: 1,2-1,3), erwärmt das Gemisch gelinde und setzt, wenn die erste heftige Reaktion nachläßt, weitere Mengen Säure zu, bis 2 Tle. Säure auf 1 Tl. Ricinusöl verbraucht sind. Man kocht dann einen Tag, trennt die saure Lösung von dem Öl und kocht letzteres nochmals ca. 12 Stunden mit neuen Mengen Säure. Nach beendeter Oxydation trennt man die sauren Lösungen von dem beigemengten Öle im Scheidetrichter, befreit sie von der Salpetersäure durch Erwärmen unter zeitweisem Ersatz des verdampfenden Wassers und engt sie schließlich stark ein. Beim Erkalten scheiden sich Krystalle ab (ARPPE, A. 120, 288). Dieses krystallinische Rohprodukt wird abfiltriert und zur Entfernung der leichter löslichen, mit Wasserdampf nicht flüchtigen Säuren (Oxalsäure) wiederholt aus heißem Wasser umkrystallisiert oder nach dem Schmelzen und Pulvern mit kaltem Wasser behandelt. Den in Wasser schwer löslichen Anteil filtriert man ab, trocknet ihn und schmilzt ihn. Man pulvert die Schmelze und zieht das Pulver wiederholt mit einer zur vollständigen Lösung unzureichenden Menge Äther aus. Die ätherischen Auszüge, deren jeder gesondert durch Abdestillieren des Athers und Umkrystallisieren des Rückstandes aus Wasser aufgearbeitet wird, liefern nacheinander ein öliges Nebenprodukt, Gemische desselben mit Azelainsäure, reine Azelainsäure, Gemische von Azelainsäure mit Korksäure und schließlich reine Korksäure. Sobald dieser Punkt erreicht ist, unterbricht man die Extraktion mit Äther und krystallisiert den Rückstand aus Wasser um (ARPPE, A. 124, 89; vgl. Dale, A. 132, 244; Markownikow, B. 26, 3090). Nach Grote (A. 130, 208), sowie nach Dale und Schorlemmer (A. 199, 145) läßt man das Rieinusöl in die heiße Salpetersäure einfließen, wodurch eine zu stürmische Reaktion vermieden wird. Zur Ausführung der Oxydation des Ricinusöls durch Salpetersäure vgl. auch Vanzetti, R. A. L. [5] 16 H, 81; G. 37 H, 388. — Darstellung von Korksäure durch Oxydation von Kork mittels Salpetersäure: Dale, Schorlemmer, A. 199, 146; Markownikow, B. 26, 3089.

Trennung von Korksäure und Azelainsäure (s. auch unter Darstellung). Man löst das (bei der Oxydation des Ricinusöls) erhaltene Gemisch von Azelainsäure und Korksäure in heißem wäßr. Ammoniak und fällt fraktioniert mit einer wäßr. Calciumchloridlösung. Die ersten Niederschläge geben beim Zersetzen mit Salzsäure reine Azelainsäure, die späteren enthalten neben dieser Korksäure, von der man jene durch fraktionierte Krystallisation aus Wasser trennen kann. Aus einer heißen wäßr. Lösung beider Säuren krystallisiert während des Erkaltens zuerst Azelainsäure aus, dann bei weiterem Abkühlen Korksäure (Grote, A. 130, 208; vgl. dazu Dale, Schorlemmer, A. 199, 145; Gantter, Hell, B. 14. 1550; Étaix, A. ch. [7] 9, 384). — Trennung von Korksäure und Azelainsäure in Form der Magnesiumsalze, von denen das azelainsaure Salz das in Wasser schwerer lösliche ist: Gantter, Hell, B. 14, 1552; Derlon, B. 31, 1959. Über Trennungsverfahren, die auf einer Kombination des Ätherextraktionsverfahrens mit der Methode der fraktionierten Fällung als Calcium- bezw. Magnesiumsalze beruhen vgl.: Gantter, Hell, B. 14, 1552; Derlon, B. 31, 1959; Étaix, Ā. ch. [7] 9, 384. — Nach Blaise, Köhler (Bl. [4] 5, 689) zieht man zur Entfernung der Azelainsäure das bei der Oxydation des Ricinusöls entstehende Säuregemisch dreimal mit siedendem Benzol aus, in welchem die Korksäure nahezu unlöslich ist.

gemisch dreimal mit siedendem Benzol aus, in welchem die Korksaure nahezu unlostich ist. Nadeln (aus Wasser) oder unregelmäßige Tafeln. F: 140° (Krafft, Nördlinger, B. 22, 818), 144° (Blaise, Köhler, Bl. [4] 5, 689). Destilliert gegen 300° (Gantter, Hell, B. 13, 1166). Über partielle Anhydridbildung bei der Destillation s. Anderlin, G. 24 I, 475. Kp₁₀₀: 279°; Kp₅₀: 258,5°; Kp₁₅: 230°; Kp₁₀: 219,5° (Krafft, Nördlinger, B. 22, 818). Verhalten bei der Destillation im Vakuum des Kathodenlichtes: Krafft, Wellandt, B. 29, 1326. — 100 Tle. Wasser lösen bei 15,5° 0,142 Tle. Säure (Gantter, Hell, B. 13, 1166). 100 ccm wäßr. Lösung enthalten bei 0° 0,08, bei 20° 0,16, bei 50° 0,98 und bei 65° 2,22 Tle. Korksäure (Lamouroux, C. r. 128, 999). Lösungswärme: Massol, Bl. [3] 17, 745. 100 Tle.

Ather lösen bei 15° 0,809 Tle. Säure (Ga., H., B. 14, 1549). Fast unlöslich in Chloroform. — Molekulare Verbrennungswärme: 988,6 Cal. (Luginin, A. ch. [6] 23, 199), bei konstantem Volum: 982,8 Cal., bei konstantem Druck: 983,7 Cal. (Stohmann, Klebeb, J. pr. [2] 45, 488). — Elektrocapillare Funktion: Gouy, A. ch. [8] 8, 331. Elektrolytische Dissoziationskonstante der ersten Stufe k_1 bei 25° : $2,58 \times 10^{-5}$ (Ostwald, Ph. Ch. 3, 283), $3,11 \times 10^{-5}$ (Bethmann, Ph. Ch. 5, 401), $2,99 \times 10^{-5}$ (Smith, Ph. Ch. 25, 196), $3,04 \times 10^{-5}$ (Voerman, R. 23, 278). Elektrolytische Dissoziationskonstante der zweiten Stufe k_2 bei 100° : $2,5 \times 10^{-6}$ (Smith, Ph. Ch. 25, 220), bei 25° : $3,3 \times 10^{-6}$ (?) (Wegscheider, M. 23, 625, 635), $2,8 \times 10^{-6}$ (Chandler, Am. Soc. 30, 713). Neutralisationswärme: Massol, Bl. [3] 17, 745.

Elektrolyse des Dikaliumsalzes in wäßriger Lösung: Vanzetti, R. A. L. [5] 16 II, 82, 139; G. 37 II, 390. Chlorierung: Bauer, Gröger, M. I, 510. Mischt man Korksäure mit überschüssigem wasserfreiem Ätzbaryt, rührt dann mit Wasser zum Teig an und unterwirft die hierbei erhaltene feste Masse nach dem Pulvern der Destillation, so geht nach dem anfänglichen Entweichen von Wasser bei Dunkelrotglut ein Ol über, aus dem sich n-Hexan isolieren läßt (Dale, A. 132, 245; vgl. Riche, A. 113, 105). Korksäure zerfällt beim Destillieren mit gelöschtem Kalk in CO₂, Wasser und Suberon C₇H₁₂O (Boussingault, A. 19, 308; Tilley, A. 39, 166); daneben entsteht nach Dale und Schorlemmer (A. 199, 147) stets etwas n-Hexan, nach Markownikow (M. 25, 562) neben ungesättigten Kohlenwasserstoffen etwas Benzol. Geht durch Erhitzen mit Essigsäureanhydrid in Korksäureanhydrid über, welches bei der Destillation unter normalem Druck Suberon liefert (Blanc, Bl. [4] 3, 779).

uber, weiches bei der Destillation unter hormatem Drück Suberon liefert (Blanc, B. [4] 3, 779).

(NH₄)₂C₃H₁₂O₄. Tafeln (Arppe, C. 1865, 213; Z. 1865, 300). Blättchen (Gantter, Hell, B. 13, 1166). 100 Tle. Wasser lösen bei 25° 37.83 Tle. Salz (G., H.). Verliert bei 110° allmähitch alles Ammoniak (G., H.). — NaC₃H₁₃O₄. Nadeln (A.). — Na₂C₃H₁₂O₄ + ½H₂O. Undeutlich krystallinisch (A.). 100 Tle. Wasser lösen bei 14° 49,91 Tle. wasserfreies Salz (G., H.). — K₂C₃H₁₂O₄. Nadeln und Blätter (A.). 100 Tle. Wasser von 14° lösen 84,66 Tle. Salz (G., H.). — CuC₃H₁₂O₄ + H₂O. Blaugrün (A.). Geht bei längerem Stehen unter Wasser in ein ultramarinblaues Salz von der Zusammensetzung CuC₃H₁₂O₄ + 2H₂O über (G., H.). 100 Tle. Wasser von 16° lösen 0,024 Tle. wasserfreies Salz (G., H.). — Ag₂C₃H₁₂O₄ + 2H₂O₄. Pulveriger Nicderschlag (A.). 100 Tle. Wasser von 8° lösen 0,0075 Tle. Salz (G., H.). — MgC₃H₁₂O₄ + 3H₂O. Nadeln (A.). 100 Tle. Wasser von 20° lösen 13,54 Tle. wasserfreies Salz (G., H.). — CaC₄H₁₂O₄ + H₂O. Krystallpulver (A.). 100 Tle. Wasser lösen bei 14° 0,62 Tle. und bei Siedehitze 0,423 Tle. wasserfreies Salz (G., H.). — SrC₃H₁₂O₄. Krystallpulver (A.). 100 Tle. Wasser lösen bei 14° 2,9 Tle. und bei Siedehitze 1,8 Tle. Salz (G., H.). — ZnC₃H₁₂O₄. Krystallinischer Niederschlag (A.). 100 Tle. Wasser von 14° lösen 0,080 Tle. wasserfreies Salz (G., H.). — HgC₃H₁₂O₄. Grobkrystallinischer Niederschlag. 100 Tle. Wasser von 5,5° lösen 0,012 Tle. Salz (G., H.). — PbC₃H₁₂O₄. Krystallinischer Niederschlag (A.). 100 Tle. Wasser von 16° lösen 0,080 Tle. Salz (G., H.). — PbC₃H₁₂O₄. Krystallinischer Niederschlag (A.). 100 Tle. Wasser von 16° lösen 0,012 Tle. Salz (G., H.). — PbC₃H₁₂O₄. Krystallinischer Niederschlag (A.). 100 Tle. Wasser von 16° lösen 0,012 Tle. Salz (G., H.). — DGC₄H₁₂O₄. Krystallinischer Niederschlag (A.). 100 Tle. Wasser von 16° lösen 0,003 Tle. Wasser von 16° lösen 0,004 Tle. Wasser von 16° lösen 0,004 T

Dimethylester $C_{10}H_{18}O_4 = CH_3 \cdot O_2C \cdot [CH_2]_6 \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Aus Korksäure, Methylalkohol und konz. Schwefelsäure (Laurent, A. 28, 260). Aus Korksäuredichlorid und Methylalkohol (H. Meyer, M. 22, 421). — Öl. Kp; 268° (H. M.). D¹⁸: 1,014 (L.). — Liefert beim Erhitzen mit Natrium und absolutem Alkohol Octandiol-(1.8) (Bouveault, Blanc, C. r. 137, 329; Bl. [3] 31, 1204).

Diäthylester $C_{12}H_{22}O_4=C_2H_5\cdot O_2C\cdot [CH_2]_6\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Bei der Elektrolyse einer wäßr. Lösung des Kaliumsalzes des Glutarsäuremonoäthylesters (Crum Brown, Walker, A. 261, 119). — Darst. Man digeriert 3 Tle. Korksäure mit 5 Tln. Alkohol und 5 Tln. konz. Schwefelsäure (Gantter, Hell., B. 13, 1170). — Flüssig. Kp: $282-286^\circ$; Kp $_{320}$: 251° bis 253° (korr.); D_{15}^{16} : 0.98516; D_{25}^{25} : 0.97826 (Perkin, Soc. 45, 517). Magnetische Rotation:

Perkin, Soc. 45, 576. — Wird von wäßr. Ammoniak sehr langsam angegriffen (G., H.). Verseifungsgeschwindigkeit: Hjelt, B. 31, 1846. Durch Einw. von Natriumäthylat entsteht ein öliger Ester, der mit Eisenchlorid in Alkohol eine tiefblaue Färbung gibt und beim Kochen mit verdünnter Schwefelsäure unter Kohlensäure-Abspaltung Suberon liefert (Dieckmann, A. 317, 49).

Di-akt.-amylester (vgl. Bd. I, S. 385) $C_{18}H_{34}O_4 = C_2H_5 \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot O_2C \cdot [CH_2]_6 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot C_2H_5 \cdot D_4^{so}$; 0,9395 (Walden, *Ph. Ch.* 55, 13). Drehungsvermögen: Walden: 30, 767; *C.* 1899 I, 327. Rotationsdispersion: Walden, *Ph. Ch.* 55, 13.

Anhydrid
$$C_8H_{12}O_3 = \frac{CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO}{CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO}O$$
 (?) s. Syst. No. 2475.

Diehlorid, Suberylchlorid $C_8H_{12}O_2Cl_2=CloC\cdot [CH_2]_6\cdot COCl.$ B. Aus Korksäure und Phosphorpentachlorid (Étaix, A. ch. [7] 9, 386). Durch Einw. von Thionylchlorid auf Korksäure (H. Meyer, M. 22, 421) bei 50° und schließlich bei 70° (Blaise, Köhler, Bl. [4] 5, 690). — Flüssig. Kp₁₅: $162-163^\circ$ (E.). Kp₁₂: $143-147^\circ$ (B., K.).

Monoamid, Suberamidsäure $C_8H_{15}O_3N = HO_2C \cdot [CH_2]_6 \cdot CO \cdot NH_2$. B. Neben Korksäurediamid beim Einleiten von Ammoniak in eine Benzollösung von Korksäureanhydrid (Étaix, A. ch. [7] 9, 393). — Krystalle (aus Wasser). F: 125—127°. Schwer löslich in kaltem Wasser.

Diamid, Suberamid $C_5H_{16}O_2N_2=H_2N\cdot CO\cdot [CH_2]_6\cdot CO\cdot NH_2$. B. Beim Erhitzen von 1 Mol.-Gew. Korksäure mit $1^1/_2$ Mol.-Gew. Rhodanammonium auf $155-160^\circ$ (Ssolonina, K. 28, 557). Aus Korksäuredichlorid und Ammoniak (Aschan, B. 31, 2350). Beim Einleiten von Ammoniak in eine Benzollösung von Korksäureanhydrid, neben Korksäuremonoamid (Étaix, A. ch. [7] 9, 393). Aus Korksäurediazid und alkoholischem Ammoniak (Curtus, Clemm, J. pr. [2] 62, 201). — Krystalle (aus Alkohol oder Wasser). F: 216° (E; Cu., Cl.), 216–217° (A.). Löstich in ca. 1170 Tln. Wasser bei 18° (Ss.). Sehr wenig löslich in kaltem Alkohol, unlöslich in Äther. (Ss.). — Natriumhypobromit erzeugt 1.6-Diaminohexan (Ss.). Durch Reduktion mit Natrium in amylalkoholischer Lösung entsteht Octandiol-(I.8) (Scheuble, Löbl., M. 25, 345).

Dinitril $C_8H_{12}N=NC\cdot[CH_2]_6\cdot CN$. B. Durch Kochen von 34 g 1.6-Dijod-hexan. 18 g Kaliumcyanid und 50 g $90^{\circ}/_{\circ}$ lgem Alkohol (Hamonet, C. r. 136, 246). — Flüssigkeit. Erstarrt in einer Eis-Kochsalzmischung zu Nadeln vom Schmelzpunkt $-3,5^{\circ}$. Kp₁₆: 185°. D¹⁸: 0,954.

Dihydrazid $C_8H_{18}O_2N_4 = H_2N\cdot NH\cdot CO\cdot [CH_2]_8\cdot CO\cdot NH\cdot NH_2$ B. Beim Eintragen von 1 Mol.-Gew. Korksäurediäthylester in $2^1/_2$ Mol.-Gew. nahezu siedendes Hydrazinhydrat (Curtus, Clemm, B. 29, 1166; J. pr. [2] 62, 198). — Blätter (aus verdünntem Alkohol). F: 185–186°. Schwer löslich in kaltem Wasser und Alkohol). — Mit salpetriger Säure entsteht Korksäurediazid (s. u.).

Diazid $C_8H_{12}O_2N_6=N_3\cdot CO\cdot [CH_2]_6\cdot CO\cdot N_3$. B. Aus dem Korksäuredihydrazid (s. o.) durch Natriumnitrit in verdünnter Essigsäure (Curtus, Clemm, B. 29, 1166; J. pr. [2] 62, 200). — Krystalle (aus Äther). F: 25°. Unlöslich in Wasser; löslich in Alkohol und Aceton. — Zersetzt sich beim Aufbewahren. Verpufft beim Erhitzen. Liefert mit Wasser Hexamethylenharnstoff, mit alkoholischem Ammoniak Korksäurediamid und mit Alkohol Hexamethylendiurethan.

a-Brom-korksäure C₈H₁₃O₄Br = HO₂C·CHBr·[CH₂]₅·CO₂H. B. Neben a a'-Dibrom-korksäure bei der Einw. von Brom auf Korksäure in Gegenwart von rotem Phosphor (GANTTER, HELL, B. 15, 145; HELL, REMPEL, B. 18, 813). — Scheidet sich aus konz. heißer wäßr. Lösung ölig ab und erstarrt erst beim Umrühren krystallinisch (G., H.; H., R.). Krusten (aus Äther) (G., H.). F: 100—101° (H., R.). Wenig löslich in kaltem Wasser (H., R.). Löst sich in jedem Verhältnis in Wasser von 60—70° (G., H.). Äußerst leicht löslich in Alkohol und Äther, leicht in Chloroform, schwer in Benzol, Schwefelkohlenstoff und Ligroin (H., R.). — Beim Behandeln mit alkoholischer Kalilauge entstehen Oxykorksäure und deren Äthyläthersäure (H., R.). Mit Kaliumeyanid entsteht ein Nitril, das beim Kochen mit alkoholischer Kalilauge Korksäure regeneriert (G., H.).

a.a'-Dibrom-korksäure $C_8H_{12}O_4Br_2=HO_2C\cdot CHBr\cdot [CH_2]_4\cdot CHBr\cdot CO_2H$. B. Durch Bromieren von Korksäure in Gegenwart von rotem Phosphor (Gantter, Hell, B. 15, 149; Hell, Rempel, B. 18, 814). — Prismen (aus Wasser). F: 173 $^{\circ}$ (H., R.). In Chloroform, Benzol, Ligroin und in kaltem Wasser sehr sehwer löslich, leicht in Alkohol und Äther (H.,

R.). — Gibt mit Ag_2O eine schwer krystallisierbare Säure (G., H.). Mit alkoholischer Kallauge entstehen Diäthoxykorksäure und Subercolsäure $C_8H_{16}O_4$ (s. u.) (H., R., B. 18, 818). Beim Erhitzen mit konz. Ammoniak und Ammoniumcarbonat auf 120° entsteht a.a'-Diaminokorksäure (Neuberg, Neimann, H. 45, 98).

Subercolsäure $C_8H_{10}O_4$. B. Eutsteht neben Diäthoxykorksäure beim Kochen von a.a'-Dibrom-korksäure mit alkoholischer Kalijauge (Hell, Rempel, B. 18, 820). — Pulver. Sublimiert bei $225-230^{\circ}$ unter teilweiser Zersetzung und ohne zu schmelzen. — Nimmt direkt Brom auf. — $MgC_8H_8O_4+2H_2O$. Blätter. Sehr leicht löslich in Wasser. — $CaC_8H_8O_4$. — $BaC_8H_8O_4$. Blätter. — $Ag_2C_8H_8O_4$. Niederschlag.

a.a'-Dibrom-korksäure-diäthylester $C_{12}H_{20}O_{4}Br_{2} = C_{2}H_{5}\cdot O_{2}C\cdot CHBr\cdot [CH_{2}]_{4}\cdot CHBr\cdot CO_{2}\cdot C_{2}H_{5}$. B. Durch Bromieren der Korksäure und Umsetzung des Rohbromids mit Alkohol (Willstätter, B. 28, 665). — Öl. Kp₂₆: 233—236° (korr.). — Mit Natriumäthylat entstehen Diäthoxykorksäure und wenig Dioxykorksäure.

2 2-Methyl-heptandisäure, n-Hexan-a.t-dicarbonsäure, a-Methyl-pimetinsäure C₈H₁₄O₄ = HO₂C·CH(CH₃)·CH₂·CH₂·CH₂·CH₂·CH₂·CO₂H. B. Beim Verseifen der Verbindung C₂H₅·O₂C·C(CH₃)(CN)·CH₂·CH₂·CH₂·CH₂·CH₂·CO₂H₅)₂ mit l Vol. konz. Schwefelsäure + 1 Vol. Wasser (Zelinsky, Generosow, B. 29, 730). Bei der Reduktion von o-Kresotinsäure oder besser Dibrom-o-Kresotinsäure mit Natrium und Amylalkohol (Eindorn, Ehret, A. 295, 175; D. R. P. 90556; C. 1897 I, 1006). Bei der Reduktion von a-Oxy-uvitinsäure (Einhorn, Ehret, A. 295, 175). Bei der Oxydation von Isocampher durch Permanganat, Chromsäure oder Salpetersäure (Angeli, Rimini, G. 26 II, 34, 517). Beim Kochen von 1-Methyl-cyclohexanon-(2)-carbonsäure-(1)-äthylester mit methylalkoholischer Kalilauge (Dirckmann, A. 317, 108). — Krystallinisch. F: 57—58° (Z., G.). Kp₁₅: 223° bis 224° (Z., G.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 3,15×10⁻⁵ (Z., G.). — Beim Destillieren mit Atzkalk entsteht 1-Methyl-cyclohexanon-(2) (Z., G.). — CaC₈H₁₂O₄. Wird aus der konz. Lösung durch absoluten Alkohol gefällt (E., E.).

Diäthylester $C_{12}H_{22}O_4=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. Beim Kochen von 1-Methyl-cyclohexanon-(2)-carbonsäure-(1)-äthylester in Alkohol mit Natriumäthylat (DIECKMANN, B. 33, 2683; A. 317, 108). Aus α -Methyl-pimelinsäure, Alkohol und konz. Schwefelsäure (EINHORN, EHRET, A. 295, 178). – Öl. Kp₂₃: 132–137° (E., E.). Kp₁₂: 140° (D.). – Liefert bei der Einw. von Natrium den (nicht rein erhaltenen) 1-Methyl-cyclohexanon-(2)-carbonsäure-(3)-äthylester (D., A. 317, 108).

- 3. 2-Methylsäure-heptansäure-(1). Hexan-a.a-dicarbonsäure, n-Amylmatonsäure $C_9H_{14}O_4=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH(CO_9H)_2$. B. Durch Kochen von a-Brom-önanthsäureäthylester mit Kaliumcyanid und wäßrigem Alkohol und Zerlegen des Produktes mit Kalilauge (Hell, Schüle, B. 18, 626). Prismen. F: 82°. Sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther. Zerfällt bei 140° in CO_2 und Önanthsäure. $Ag_2C_8H_{12}O_4$. Flockiger Niederschlag. 100 Tle. Wasser lösen bei 180° 0,089 Tle. Salz. $CaC_8H_{12}O_4$. Krystallpulver. 100 Tle. Wasser lösen bei 18° 0,044 Tle. Salz. $CaC_8H_{12}O_4$. 100 Tle. Wasser lösen bei 16° 0,093 Tle. Salz. $CaC_8H_{12}O_4$. 100 Tle. Wasser lösen bei 16° 0,603 Tle. und bei 100° 0,66 Tle. Salz. $CaC_8H_{12}O_4$. 100 Tle. Wasser lösen bei 18° 0,0173 Tle. Salz. $CaC_8H_{12}O_4$. Feinkörniger Niederschlag. 100 Tle. Wasser lösen bei 20° 0,008 Tle. Salz. $CaC_8H_{12}O_4$. Feinkörniger Niederschlag. 100 Tle. Wasser lösen bei 20° 0,008 Tle. Salz.
- 4. 3-Methyl-heptandisäure. β -Methyl-pentan-a. ϵ -dicarbonsäure, β -Methyl-pimelinsäure $C_8H_{14}O_4=HO_2C\cdot[CH_2]_3\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Durch Reduktion von Dibrom-m-kresotinsäure mit Natrium und Amylalkohol (Einhorn, Ehret, A. 295, 180; D. R. P. 90556; C. 1897 I, 1006). Krystallinisch. F: 48—50°. Unzersetzt destillierbar. Leicht löslich in Alkohol usw., außer in Ligroin. Beim Erhitzen mit Kalk entsteht 1-Methyl-cyclohexanon-(3). $CaC_8H_{12}O_4$. Blättchen.

Diäthylester $C_{12}H_{22}O_4=C_2H_5\cdot O_2C\cdot [CH_2]_3\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. Öl. Kp₂₅: 155—160° (E1., En., A. 295, 180). — Gibt bei der Einw. von Natrium ein Gemisch von 1-Methyl-cyclohexanon-(3)-carbonsäure-(4)-äthylester und 1-Methyl-cyclohexanon-(3)-carbonsäure-(2)-äthylester (E1., Klages, B. 34, 3793).

5. 3-Methylsäure-heptansäure-(1), Hexan-a, β -dicarbonsäure. Butylbernsteinsäure $C_8H_{14}O_4=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_3H$. B. Durch Reduktion von Propylitaconsäure mit Natriumamalgam (Fittig, Schmidt, A. 256, 107). Durch Reduktion von Butylmaleinsäure oder Butylfumarsäure mit Natriumamalgam (Fittig, Fightler, A. 304, 254). — Krystallwarzen (aus Wasser). F: 81° (F., S.).

- 6. 3-Methylsäure-heptansäure-(7), Hexan-a.δ-dicarbonsäure, α-Äthyladipinsäure C₈H₁₄O₄ = C₂H₅·CH(CO₂H)·CH₂·CH₂·CH₂·CO₂H. B. Aus 3.3-Dimethylsäure-heptansäure-(7) durch Destillation im Vakuum (Montemartini, G. 26 II, 285) oder durch Erhitzen auf 170—210° (Lean, Lees, Soc. 71, 1067). Beim Kochen der δ-Cyan-önanthsäure (s. u.) mit wäßr. Kalilauge (Best, Thobre, Soc. 95, 713). Krystalle. F: 48° (Mellor, Soc. 79, 131), 48—50° (L. L.), 49° (B., Th.). Kp₂₀: 225—226° (Mo.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 24,2°: 4,15×10—5 (Me., Soc. 79, 131). Bei der Oxydation mit Chromsäuregemisch entsteht Bernsteinsäure (Mo.).
- 3-Mononitril, δ -Cyan-önanthsäure $C_8H_{13}O_2N=C_2H_5\cdot CH(CN)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Durch Verseifen von 1-Äthyl-I-cyan-cyclopentanon-(2) mit alkoholischer Kalilauge (Best, Thorre, Soc. 95, 713). — Zähes Öl. — $AgC_8H_{12}O_2N$. Krystallinischer Niederschlag.
- 7. 4-Methyl-heptandisäure. γ -Methyl-pentan-a.s-dicarbonsäure, γ -Methyl-pimelinsäure $C_8H_{14}O_4=CH_3\cdot CH(CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2H)_2$. B. Bei der Reduktion von Dibrom-p-kresotinsäure mit Natrium und Amylalkohol (Einhorn, Ehret, A. 295, 185; D. R. P. 90556; C. 1897 I, 1006). F: 56-57°. Leicht löslich in Alkohol usw. Destillert unzersetzt. Liefert bei der Destillation mit Kalk 1-Methyl-cyclohexanon-(4). $CaC_8H_{12}O_4$. Leicht löslich in Wasser, unlöslich in absolutem Alkohol.
- Diäthylester $C_{12}H_{22}O_4 = CH_3 \cdot CH(CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5)_3$. Gelbliches Öl. Kp_{31} : $160-167^0$ (El., Eh., A. 295, 185).
- 8. 4-Methylsäure-heptansäure, Hexan-a. γ -dicarbonsäure, a-Propyl-glutarsäure $C_8H_{14}O_4=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Durch Verseifung von Hexan-a γ γ -tricarbonsäuretriäthylester mit siedender Salzsäure (Mellor, Soc. 79, 129). Krystalle (aus Wasser). F: 66-68°. Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 24.4° : 5.86×10^{-5} .
- 9. 2.2-Dimethyl-hexandisäure. δ -Methyl-pentan-a. δ -dirarbonsäure, a.a-Dimethyl-adipinsäure $C_8H_{14}O_4=HO_2C\cdot C(CH_3)_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$ (s. auch S. 701, No. 21). Zur Konstitution vgl.: Tiemann, B. 33, 3707. B. Aus Geronsäure $HO_2C\cdot C(CH_3)_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO\cdot CH_3$ (Syst. No. 281) durch NaBrO (Tiemann, B. 31, 860; Rupe, Liechtenhan, B. 41, 1284). In geringer Menge neben a a-Dimethyl-glutarsäure bei der Oxydation des gewöhnlichen Ionons (Tiemann, B. 31, 859, 862) oder des β -Ionons mit Kaliumpermanganat (Tiemann, B. 31, 873). Beim Erhitzen von 2.2-Dimethyl-5-methylsäure-hexandisäure auf 180–200° (Blanc, Bl. [3] 23, 279; 33, 893; C. r. 139, 67). Man kocht den Triäthylester der 2.2-Dimethyl-5-methylsäure-hexandisäure mit Salzsäure, dampft die erhaltene Lösung zur Trockne ein und erhitzt den Rückstand auf 180–190° (Bl., C. r. 142, 1085; Bl. [4] 3, 287). Durch Erhitzen des Lactons

im geschlossenėn Rohr auf 270° und Verseifen des Kondensationsproduktes mit wäßr. Kalilauge (Bl., C. r. 138, 580; Bl. [3] 33, 889). — Krystalle (aus Ligroin und Benzol oder aus Wasser). Nadeln (aus Chloroform + Petroläther). F: 87—88° (T., B. 31, 873; Bl., Bl. [3] 23, 280), 89—90° (Crossley, Renour, Soc. 89, 1555). Leicht löslich in den üblichen Lösungsmitteln (T., B. 31, 860). Ist in Wasser, das mit Chlorwasserstoffgas gesättigt ist, weniger löslich als die β β-Dimethyl-adipinsäure (C., R., Soc. 89, 1553). — Gibt bei der Oxydation α -a-Dimethyl-glutarsäure (T., B. 31, 860). Beim Kochen mit Acetylchlorid entsteht ein Anhydrid $C_8H_{12}O_3$ (Bl., Bl. [3] 33, 893). Gibt mit Resorcin und konz. Schwefelsäure eine braunrote Lösung, die sich auf Zusatz von Natronlauge himbeerrot färbt und grün fluoresciert (C., R., Soc. 89, 1555). — $Ag_2C_8H_{12}O_4$ (Bl., Bl. [3] 23, 279). — Kupfersalz. Schwer löslich (T., B. 31, 860).

Diäthylester $C_{12}H_{22}O_4 = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. Flüssig. Kp₁₈: 148° (Blanc, *C. r.* 146, 77).

10. 2-Methyl-2-methylsäure-hexansäure-(1). Hexan- β . β -dicarbonsäure, Methyl-butyl-malonsäure $C_8H_{14}O_4=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CCH_2\cdot (CO_2H)_2$. B. Durch Verseifen des Dimethyl- oder Diäthylesters (RASETTI, Bl. [3] 33, 688). — Nadeln (aus Benzol + Petroläther). F: 99—101°. Löslich in Wasser, Alkohol und Äther. — $CuC_8H_{12}O_4+1^{1}/_2H_2O$. Blaues Krystallpulver. — $BaC_8H_{12}O_4+H_2O$.

Dimethylester $C_{10}H_{18}O_4 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot C(CH_3)(CO_2 \cdot CH_3)_2$. B. Aus n-Butyljodid und der Natriumverbindung des Methylmalonsäuredimethylesters (RASETTI, Bl. [3] 33, 688). — Kp: 219—221°.

- Diäthylester $C_{12}H_{32}O_4 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot C(CH_3)(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$. *B.* Aus n-Butyljodid und der Natriumverbindung des Methylmalonsäurediäthylesters (RASETTI, *Bl.* [3] 33, 687). Kp: 235,5—237,5°.
- II. 2.3-Dimethyl-hexandisäure, γ -Methyl-pentan-a.5-dicarbonsäure, $\alpha.\beta$ -Dimethyl-adipinsäure $C_8H_{14}O_4=HO_2C\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2H$. B. Durch Erhitzen von 2.3-Dimethyl-2-methylsäure-hexandisäure auf 200° (Noyes, Cox, Am. Soc. 25, 1096). Öl. $Ag_2C_8H_{12}O_4$.
- 12. 2-Methyl-3-methylsäure-hexansäure-(1), Hexan- β . γ -dicarbonsäure-a-Methyl-a'-propyl-bernsteinsäure $C_8H_{14}O_4=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot$
- a) Hochschmelzende Form, "trans- α -Methyl- α -propyl-bernsteinsäure" $C_8H_{14}O_4=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2H$. B. Durch Kochen des aus Natriumpropylmalonester und a-Brom-propionsäureester entstehenden Esters CH₃·CH₂·CH₂·C(CO₂· $C_2H_5)_2$ ·CH(CH₃)·CO₂·C₂H₅ mit einer konz. Lösung von Natriumhydroxyd (Tschugajew, Schloesinger, Æ. **36**, 1264; C. 1905 I, 536). Entsteht neben der niedrigschmelzenden Form, wenn man α-Methyl-α'-propyl-α'-eyan-bernsteinsäurediäthylester mit alkoholischer Kalilauge verseift und das Reaktionsprodukt mit 50% iger Schwefelsäure kocht; man destilliert das hierbei erhaltene Gemisch der beiden stereoisomeren Säuren mit Wasserdampf, wobei das Anhydrid der niedrigschmelzenden Säure übergeht (Bone, Sprankling, Soc. 77, 1302). Bei der Reduktion des Methylpropylmaleinsäureanhydrids mit Zinkstaub und Essigsäure auf dem Wasserbade, sowie mit Natrium- oder Aluminiumamalgam in saurer und Essigsaure auf dem Wasserbade, sowie mit Natrium- oder Aluminiumamalgam in saurer Lösung (Küster, Haas, A. 346, 21). Bei der Reduktion des Methylpropylmaleinsäureanhydrids mit Zinkstaub und verdünnter Schwefelsäure auf dem Wasserbade, neben geringen Mengen der niedrigschmelzenden Säure (Küster, H. 55, 513). Beim Erhitzen der niedrigschmelzenden a-Methyl-a'-propyl-bernsteinsäure mit konz. Salzsäure im geschlossenen Rohr (B., Sp.). – Nadeln. F: 156—1570 (Tsch., Sch.), 158—1600 (B., Sp.). Sublimiert bei vorsichtigem Erhitzen (Tsch., Sch.). Leicht löslich in Äther, Alkohol und heißem Wasser, und Chlosoform, unleich in Rengal (K. H.). In Wasser und Chlosoform, unleich in Rengal (K. H.). weniger in kaltem Wasser und Chloroform; unlöslich in Benzol (K., H.). In Wasser weniger löslich als die niedrigschmelzende Säure (B., Sp.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k: 3.35×10^{-4} (B., Sr.). – Geht beim Kochen teilweise in die niedrigschmelzende Säure über (K., H. 55, 514). Beim Erhitzen mit Essigsäureanhydrid im geschlossenen Rohr auf 1800 erfolgt vollständige Umwandlung in das Anhydrid der niedrigschmelzenden Säure (B., Sp.). Gibt beim allmählichen Eintragen in heißes Acetylchlorid ein flüssiges Anhydrid, das mit Wasser die hochschmelzende Säure zurückbildet (B., Sp.). Liefert eine Anilsäure vom Schmelzpunkt 166-1670 (B., Sp.). - Ag₂C₈H₁₂O₄ (B., Sp.).
- b) Niedrigschmelzende Form, "cis-a-Methyl-a'-propyl-bernsteinsäure" $C_8H_{14}O_4=CH_8\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH(CO_3H)\cdot CH(CH_3)\cdot CO_3H$. B. Beim Kochen der hochschmelzenden a-Methyl-a'-propyl-bernsteinsäure (Küster, H. 55, 514). Das Anhydrid der niedrig-Schmelzenden a-Methyl-a'-propyl-bernsteinsäure entsteht beim Erhitzen der hochschmelzenden säure mit Essigsäureanhydrid im geschlossenen Rohr auf 180° (Bone, Sprankling, Soc. 77, 1303). Weitere Bildungsweisen der niedrigschmelzenden a-Methyl-a'-propyl-bernsteinsäure s. bei der hochschmelzenden Säure. Krystalle (aus Benzol). F: 92-93° (B., Sp.; K.). Leicht löslich in Wasser (B., Sp.). Elektrolytische Dissoziationskorstante k: 2.71×10^{-4} (B., Sp.). Geht beim Erhitzen mit konz. Salzsäure im geschlossenen Rohr teilweise in die hochschmelzende Säure über (B., Sp.). Gibt ein flüssiges Anhydrid und eine Anilsäure vom Schmelzpunkt 82-84° (B., Sp.). $Ag_2C_8H_{12}O_4$ (B., Sp.).
- 13. 2-Methyl-3-methylsäure-hexansäure-(6), δ -Methyl-pentan-a. γ -dicarbonsäure. a-Isopropyl-glutarsäure $C_8H_{14}O_4=(CH_3)_2CH\cdot CH(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$.
- a) Aktive a-Isopropyl-glutarsäure aus aktivem 1-Methyl-3-isopropyl-cyclopentanon-(2) $C_8H_{14}O_4 = (CH_3)_2CH \cdot CH(CO_2H) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Bei der Oxydation des (aus Benzylidenmenthon erhältlichen) optisch aktiven 1-Methyl-3-isopropyl-cyclopentanons-(2) mittels siedender $25^{\,0}/_{\rm o}$ iger Salpetersäure (Martine, A. ch. [8] 3, 95). Farblose Krystalle. F: $94-95^{\,0}$ (M.). Ist schwach rechtsdrehend (Blanc, Priv.-Mitteilung; vgl. Bl., Bl. [3] 33, 905).
- b) Aktive a-Isopropyl-glutarsäure aus aktiver a-Oxy- β -isopropyl-adipinsäure $C_8H_{14}O_4 = (CH_8)_2CH \cdot CH(CO_2H) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_3H$ (unbestimmt, ob optisch

identisch mit der sub a aufgeführten Säure). B. Durch Oxydation von aktiver a-Oxy β -isopropyl-adipinsäure (aus Eucalyptus-Phellandren) mit Bleisuperoxyd (SEMMLER, B. 36, 1751). — F: $94-95^{\circ}$.

c) Inaktive a-Isopropyl-glutarsäure $C_8H_{14}O_4=(CH_3)_2CH\cdot CH(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Durch Erhitzen von δ -Methyl-pentan-a γ γ -tricarbonsäure $(CH_3)_2CH\cdot C(CO_2H)_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$ (Perkin, Soc. 69, 1495). Entsteht neben β -Isopropyl-glutarsäure, wenn man Isopropylbenrsteinsäureanhydrid mit Natrium und absolutem Alkohol reduziert, das so entstehende Gemisch von a- und β -Isopropyl-butyrolacton mit Kaliumcyanid erhitzt und das Reaktionsprodukt mit Kalilauge verseift (Blanc, Bl. [3] 33, 904). — Prismen (aus heißem Wasser). F: 94—95° (P.). Leicht löslich in Alkohol, Äther, ziemlich leicht löslich in Benzol, fast unlöslich in Petroläther (P.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei $24,4^\circ$: $5,55\times10^{-5}$ (Mellor, Soc. 79, 129). — $Ag_2C_8H_{12}O_4$ (P.).

Diäthylester $C_{12}H_{22}O_4 = (CH_3)_2CH \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus inaktiver a-Isopropyl-glutarsäure und absolutem Alkohol in Gegenwart von konz. Schwefelsäure (Perkin, Soc. 69, 1496). — Flüssig. Kp₄₅: 158—160°.

d) Präparate von a-Isopropyl-glutarsäure, die der Herkunft nach optisch aktiv sein könnten, deren optisches Verhalten aber nicht festgestellt ist.

a-Isopropyl-glutarsäure aus Isocampher $C_8H_{14}O_4=(CH_3)_2CH\cdot CH(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Beim Schütteln von Isocampher, verteilt in kalihaltigem Wasser, mit Permanganatlösung (Angell, Rimini, G. 26 II, 42, 517; C. 1897 I, 417; Rimini, R. A. L. [5] 9 I, 161). — Krystalle (aus Wasser). F: 96°. Elektrolytische Dissoziationskonstante k: 5.25×10^{-6} . — Bei der Oxydation mit Chromsäuregemisch entsteht Bernsteinsäure.

a-Isopropyl-glutarsäure aus Dihydropulegenon $C_8H_{14}O_4 = (CH_3)_2CH \cdot CH$ $(CO_2H) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Bei der Einw. von Natriumhypobromit auf die a-Isopropyl-y-aceto-buttersäure $(CH_3)_2CH \cdot CH(CO_2H) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot CH_3$, welche bei der Oxydation von Dihydropulegenon $C_2H_{16}O$ mit Permanganat entsteht (WALLACH, COLLMANN, THEDE, A. 327, 139). — Krystalle (aus Wasser). F: 94—95°. Leicht löslich in Wasser. — $Ag_2C_8H_{12}O_4$.

a-Isopropyl-glutarsäure aus Dihydrocamphoketon $C_8H_{14}O_4=(CH_3)_2CH\cdot CH$ $(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Bei der Oxydation von Dihydrocamphoketon $C_9H_{16}O$ (aus Camphersäure) mit Salpetersäure (Crossley, Perkin, Soc. 73, 30). — Krystalle. F: 94°.

a-Isopropyl-glutarsäure aus Dihydrocampherphoron $C_8H_{14}O_4 = (CH_3)_2CH \cdot CH(CO_2H) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Durch Oxydation der durch Abbau von Dihydrocampherphoron $C_9H_{16}O$ (aus Campherphoron) mit Permanganat entstehenden a-Isopropyl- γ -acetobuttersäure mittels Natriumhypobromits (Semmler, B. 37, 239). — Krystalle. F: 95° (S.).

- a-Isopropyl-glutarsäure aus Buccocampher $C_8H_{14}O_4 = (CH_3)_2CH \cdot CH(CO_2H) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Bei der Einw. von Natriumhypobromit auf die α-Isopropyl-γ-aceto-buttersäure, welche bei der Oxydation des Buccocamphers mit Ozon entsteht (Semmleb, Mc Kenzie, B. 39, 1164). F: 94–95°; Kp_{16} : 202–205°. $Ag_2C_8H_{12}O_4$. In Wasser schwer löslich.
- 14. 2.4-Dimethyl-hexandisäure, β -Methyl-pentan-a. δ -dicarbonsäure, a. β '-Dimethyl-adipinsäure $C_8H_{14}O_4 = HO_2C \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. Rechtsdrehende Form $C_8H_{14}O_4 = HO_2C \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Durch Verseifen des rechtsdrehenden 1.4-Dimethyl-cyclopentanon-(2)-carbonsäure-(1)-äthylesters, zuerst mittels Natriumäthylats bei 170°, darauf mittels Kaillauge (HALLER, DESFONTAINES, C. r. 140, 1206; vgl. DESFONTAINES, C. r. 138, 210). F: 80°; Kp₁₈: 214—216°; [a]_b: $+4^044'$ (0,2111 g Substanz, gelöst in 10 ccm Alkohol) (H., D.).
- 15. 4-Methyl-2-methylsäure-hexansäure-(1), γ -Methyl-pentan-a.a-dicarbonsäure $C_8H_{14}O_4=C_2H_5\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)_2$. Aktive Form, akt.-Amyl-malonsäure $C_8H_{14}O_4=C_2H_5\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)_2$.

Diäthylester $C_{12}H_{22}O_4=C_2H_5\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)_2$. $D_{1,ac}^{20}$: 0,9665; Rotationsdispersion: Walden, Ph. Ch. 55, 11.

16. 2-Methyl-4-methylsäure-hexansäure-(1). Hexan- β . δ -dicarbonsäure-a-Methyl- α '-äthyl-glutarsäure $C_8H_{14}O_4=HO_2C\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot CH(C_2H_5)\cdot CO_2H$. Zur Konstitution vgl.: Bischoff, Mintz, B. 23, 3410; B., B. 24, 1053; sowie ferner: B., Walden, B. 23, 1950; W., Ph. Ch. 8, 488. Existiert in zwei diastereoisomeren Formen.

B. Beide Formen entstehen nebeneinander, wenn man den Triäthylester der 2-Methyl4.4-dimethylsäure-hexansäure-(1) mit alkoholischer Kalilauge verseift und aus der erhaltenen Tricarbonsäure Kohlendioxyd abspaltet (Bischoff, Mintz, B. 23, 652; B., B. 24, 1053). Beide Formen werden erhalten, wenn man den Tetraäthylester der 2-Methyl-2.4.4-trimethylsäure-hexansäure-(1) mit alkoholischer Kalilauge verseift und aus der erhaltenen Tetracarbonsäure Kohlendioxyd abspaltet (B., B. 24, 1056). Man trennt die beiden Säuren durch fraktionierte Krystallisation aus Wasser (B. M. R. 23, 652; R. B. 24, 1054)

saure-nexansaure (1) intraktionischer Kanlauge verseitt und aus der ernahenen Tetracarbonsäure Kohlendioxyd abspaltet (B., B. 24, 1056). Man trennt die beiden Säuren durch
fraktionierte Krystallisation aus Wasser (B., M., B. 23, 652; B., B. 24, 1054).

a) Hochschmelzende a-Methyl-a'-äthyl-glutarsäure, Paramethyläthylglutarsäure C₃H₁₄O₄ = HO₂C·CH(CH₃)·CH₂·CH(C₂H₅)·CO₂H. Feine Nädelchen (aus
Wasser). F: 105° (B., M., B. 23, 652; B., B. 24, 1054). Sehr leicht löslich in den meisten
Solvenzien, weniger in kaltem Wasser und Ligroin, unlöslich in Schwefelkohlenstoff und
Xylol, sonst leicht löslich. Ist in Wasser etwas sehwerer löslich als die niedrigschmelzende
Form (B., B. 24, 1054). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 5,9×10⁻⁵ (B.

W., B. 23, 1956).

b) Niedrigschmelzende a-Methyl-a'-äthyl-glutarsäure, Mesomethyläthyl-glutarsäure $C_8H_{14}O_4=HO_2C\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot CH(C_2H_5)\cdot CO_2H$. Nadeln (aus Wasser). F: 61° (B., B. 24, 1054). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25: 5,7×10⁻⁵ (B., W., B. 23, 1956), 5,6×10⁻⁵ (W., Ph. Ch. 8, 488).

- 17. 2-Methyl-4-methylsäure-hexansäure-(6). δ-Methyl-pentan-a.β-dicarbonsäure, Isobutylbernsteinsäure C₃H₁₄O₄ = (CH₃)₂CH·CH₂·CH(CO₂H)·CH₂·CO₂H.

 B. Durch Hydrolyse von Acetylisobutylbernsteinsäurediäthylester mit verdümter Salzsäure (Bentley, Perkin, Soc. 73, 50). Durch Einw. von Monochloressigsäureäthylester auf Natrium-Isobutylmalonsäureester, Verseifung und CO₂-Abspaltung (B., P., Soc. 73, 63). Aus Isobutylävulinsäure durch Oxydation mit Kaliumhypobromit (B., P., Soc. 73, 52). Durch Reduktion von Isobutylfumarsäure mit Zink und verd. Schwefelsäure (Demarçax, A. ch. [5] 20, 494; Walden, B. 24, 2037, 2038). Aus Isopropylitaconsäure, Isobutylmaleinsäure oder Isobutylfumarsäure durch Reduktion mit Natriumamalgam (Fittig, Burwell, 1, 304, 270). Durch Erwärmen von Isobutyläthantricarbonsäure auf 160° (Fittig, Thron. 4, 304, 285; Hjelt, B. 32, 529). Rhombische (Stuber, A. 304, 271) Krystalle. F: 103—104° (D.), 107—108° (F., B.), 109° (B., P.), 105° (aus Benzol), 107° (aus Wasser) (HJ.). Leicht löslich in Wasser, Ather und Alkohol, schwer in Chloroform. Verliert bei 150° Wasser (B., P.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 8,82×10⁻⁵ (Walden, B. 24, 2037). Durch Oxydation mit KMnO₄ entsteht Isopropylisoparaconsäure (F., B.). Das Anhydrid ist flüssig (HJ.). CaC₈H₁₂O₄. Schwer löslich. BaC₈H₁₂O₄. Leicht löslich (HJ.).
- 18. 2.5-Dimethyl-hexandisäure, Hexan- β . ϵ -dicarbonsäure, a. α '-Dimethyl-adipinsäure $C_8H_{14}O_4 = HO_2C \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot CO_2H$. Existiert in zwei diastereoisomeren Formen.
- B. Beide Formen werden nach den folgenden Verfahren nebeneinander erhalten: Man erhitzt festes oder flüssiges 2.5-Dibrom-hexan mit Kaliumeyanid in wäßr.-alkoholischer Lösung im geschlossenen Rohr auf 100° und verseift das Reaktionsprodukt durch Koehen mit 20°/₀iger alkoholischer Kalilauge (Mohr, B. 34, 808). Beim Erhitzen von 2.5-Dimethyl-2.5-dimethylsähre-hexandisäure auf 180° (Kitzing, B. 27, 1580) oder beim Erhitzen des Tetraäthylesters dieser Säure mit verdünnter Schwefelsaure (Lean, Soc. 65, 1005). Beim Koehen von a.a'-Dimethyl-aa'-dioyan-adipinsäure-diäthylester mit verdünnter Schwefelsäure (Zelinsky, B. 24, 3998). Beim Kochen von 1.3-Dimethyl-1-cyan-cyclopentanon-(2)-carbonsäure-(3)-äthylester mit alkoholischer Kalilauge entsteht in überwiegender Menge die hochschmelzende Säure neben sehr geringen Mengen der niedrigschmelzenden (Best, Thorfe, Soc. 95, 707). Zur Trennung der beiden Säuren kann die fraktionierte Krystallisation des Gemisches aus Wasser dienen; hierbei scheidet sich im wesentlichen die hochschmelzende Säure zuerst aus (Zelinsky, B. 24, 3999). Oder man zieht das Gemisch mit einer ungenügenden Menge kalten Wassers oder Äthers aus, wobei hauptsächlich die niedrigschmelzende Säure in Lösung geht (Mohr, B. 34, 811). Oder man trennt durch fraktioniertes Fällen aus der ätherischen Lösung mit hochsiedendem Petroläther (Mohr, B. 34, 811).
- a) Hochschmelzende a.a'-Dimethyl-adipinsäure $C_8H_{14}O_4 = HO_2C \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot CO_2H$. Bildung aus der niedrigschmelzenden Form: Beim Erhitzen der niedrigschmelzenden Form mit Wasser oder mit Wasser und etwas Ammoniak im geschlossenen Rohr (Mohr, B. 34, 813). Beim Erhitzen mit Wasser und Salzsäure im geschlossenen Rohr auf 200° (Zelinsky, B. 24, 4004). Prismen (aus Wasser) (B., Th.). Krystallographisches: Z., B. 24, 4001. F: 140–141°; Kp: 320–322° (Z., B. 24, 4001). 100 Tle.

- Wasser lösen bei 22° 0,5664 Tle. Säure (Z.). Schwer löslich in Äther und Chloroform (Z.). Elektrolytische Dissoziationskonstante der ersten Stufe $\mathbf{k_1}$ bei 25°: 4,2×10⁻⁵ (Z.. B. 24, 4002). Elektrolytische Dissoziationskonstante der zweiten Stufe $\mathbf{k_2}$ bei 25°: 1,7×10⁻⁶ (SMITH, Ph. Ch. 25, 238). Geht beim Erhitzen im geschlossenen Rohr mit Wasser oder mit Wasser und geringen Mengen Basen, wie Ammoniak, Piperidin, Anilin, teilweise in die niedrigschmelzende Form über (Монк, B. 34, 813). $\mathrm{Ag_2C_8H_{12}O_4}$. Krystallinisch (Z., B. 24, 4000).
- b) Niedrigschmelzende a.a'-Dimethyl-adipinsäure $C_8H_{14}O_4 = HO_2C \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH$
- c) Derivat der a.a'-Dimethyl-adipinsäure, dessen sterische Zugehörigkeit unbestimmt ist.
- Mononitril der a.a'-Dimethyl-adipinsäure, a-Methyl- δ -cyan-capronsäure $C_8H_{13}O_2N = HO_2C \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH(CH_2) \cdot CN$. B. Beim Erhitzen der Säure $(HO_2C)_2 \cdot C(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot CN$ auf 170^0 (Best, Thorpe, Soc. 95, 706). Zähe Flüssigkeit. $AgC_8H_{12}O_2N$. Nadeln (aus Wasser).
- 19. 5-Methyl-2-methylsäure-hexansäure-(1), δ-Methyl-pentan-a.a-dicarbonsäure, Isoamylmalonsäure C₃H₁₄O₄ = (CH₃)₂CH·CH₂·CH₂·CH(CO₂H)₂. B. Beim Kochen des entsprechenden Diäthylesters (s. u.) mit konz. Kalilauge (Paal, Hoffmann, B. 23, 1497). Bei der Destillation des entsprechenden Amidnitrils (s. u.) mit Barytwasser im Wasserdampfstrom (Piccinini, C. 1904 I, 879). Nadeln (aus Benzol + Ligroin). F: 93° (Zers.) (Paal, Hoffmann), 98° (Massol, C. r. 127, 527; Pl.). 100 cem wäßt. Lösung enthalten bei 0° 38,5 Tle., bei 50° 83,4 Tle. Säure (Massol, Lamouroux, C. r. 128, 1000). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Essigester und heißem Benzol, sehr schwer in Ligroin (Pa., H.). Neutralisationswärme: M., C. r. 127, 526. K₂C₈H₁₂O₄. Bildungswärme: M., C. r. 127, 527. Wird erst beim Erhitzen auf 130—135° im Wasserstoffstrom wasserfrei (M.). Ag₃C₈H₁₂O₄. Amorph (Pa., H.). CaC₈H₁₂O₄. Amorph (Pa., H.).
- Diäthylester $C_{12}H_{22}O_4=(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)_2$. B. Aus Natriummalonsäurediäthylester und Isoamylbromid in Alkohol auf dem Wasserbade (Paal, Hoffmann, B. 23, 1496). Aus Isoamylmalonsäure und Alkohol mittels HCl (P., H., B. 23, 1496). Öl. Kp: 240—242° (Pa., H.).
- Di-akt.-amylester $C_{18}H_{34}O_4=(CH_8)_2CH\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot CH_4\cdot CH_3\cdot CH_5]_2$. Drehungsvermögen: Walden, H. 30, 767; C. 1899 I, 327.
- , Diamid $C_8H_{16}O_2N_2 = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CO \cdot NH_2)_2$. B. Aus dem entsprechenden Diäthylester mit alkoholischem Ammoniak im geschlossenen Rohr bei 150° (Paal, Hoffmann, B. 23, 1498). Nadeln (aus Alkohol). F: 210°. Leicht löslich in heißem Alkohol, schwer in Benzol, unlöslich in Äther und Ligroin.
- Amid-nitril, δ -Methyl- α -cyan-capronsäureamid $C_8H_{14}ON_2 = (CH_4)_2CH \cdot CH_2 \cdot CH(CN) \cdot CO \cdot NH_2$. B. Neben Isobutyldicyanglutaconimid bei der Kondensation von Isovaleraldehyd mit Cyanessigsäureäthylester oder Cyanacetamid durch Ammoniak (Guareschi, C. 1903 II, 192). Nadeln (aus verdünntem Alkohol). F: 142,5°. Sublimierbar. Schwer löslich in Wasser, sehr leicht in Pyridin.
- 20. 3.3-Dimethyl-hexandisäure, $\beta.\beta$ -Dimethyl-butan-a.5-dicarbonsäure, $\beta.\beta$ -Dimethyl-adipinsäure $C_8H_{14}O_4=HO_2C\cdot CH_2\cdot C(CH_3)_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$ (s. auch unten No. 21). Zur Konstitution vgl. Tiemann, B. 33, 3707. B. Durch NaBrO aus Isogeronsäure (Tiemann, Schmidt, B. 31, 884). Durch Oxydation von 3-Oxy-1.1-dimethyl-hexahydrobenzol mit Salpetersäure (Crossley, Renour, Soc. 87, 1496). Man erhitzt 5-Brom-3.3-

dimethyl-pentansäure-(1)-äthylester $C_2H_5 \cdot O \cdot CO \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2$ Br in alkoholischer Lösung in Gegenwart von etwas Natriumjodid mit Kaliumcyanid und verseift den entstandenen Nitrilsäureester mit $30^0/_0$ iger Kalilauge (Blanc, Bl. [4] 3, 292). Man erhitzt

das Lacton $O\cdot CO\cdot CH_2\cdot C(CH_3)_2\cdot CH_2\cdot CH_2$ mit Kaliumcyanid auf 275° und verseift dann das Reaktionsprodukt (Blanc, C. r. 139, 802; Bl. [3] 33, 899). — Nadeln (aus Alkohol). F: 86—87° (C., R., Soc. 89, 1555), 87° (T., Sch., B. 31, 884; Bl., Bl. [3] 33, 899). Sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol, Äther, Benzol, Essigester, unlöslich in Ligroin (T., Sch., B. 31, 884). Ist in Wasser, das mit Chlorwasserstoffgas gesättigt ist, etwa 10—12 mal leichter löslich als die a.a-Dimethyl-adipinsäure und kann von dieser durch fraktionierte Krystallisation aus chlorwasserstoffhaltigem Wasser getrennt werden (C., R., Soc. 89, 1553). — Gibt mit Resorein und konz. Schwefelsäure eine braunrote Lösung, die sich auf Zusatz von Natronlauge dunkel carmoisinrot färbt und schwach violett fluoresciert (C., R.). — $Ag_2C_8H_{12}O_4$. Ziemlich löslich in Wasser (T., Sch., B. 31, 884).

21. gem.-Dimethyl-adipinsäure $C_8H_{14}O_4$ aus Tetrahydroeucarvon [identisch entweder mit a.a-Dimethyl-adipinsäure (No. 9) oder mit $\beta\beta$ -Dimethyl-adipinsäure (No. 20)]. B. Bei der Oxydation von Tetrahydroeucarvon (Syst. No. 613) mit Kaliumpermanganat, neben anderen Produkten (Baeyer, B. 31, 2024). — Prismen (aus Äther + Ligroin). F: 87—88°. Leicht löslich außer in Benzol und Ligroin. — Kupfersalz. Blaugrüne Prismen. — Silbersalz. Amorphes Pulver.

22. 3.3-Dimethylsäure-hexan, Hexan- γ - γ -dicarbonsäure. Äthyl-propyl-malonsäure $C_8H_{14}O_4=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C(C_2H_5)(CO_2H)_2$. B. Durch Verseifen des Diäthylesters (s. u.) mit $30^6/_0$ iger Natronlauge (RASETTI, Bl. [3] 33, 684). — Nadeln. F: 117—118°. Löslich in Alkohol, Methylalkohol, Äther und Wasser, fast unlöslich in Petroläther. — $CuC_8H_{12}O_4+1^1/_2H_2O$. Grüne Krystalle. — $BaC_8H_{12}O_4+H_2O$. Blättchen.

Dimethylester $C_{10}H_{18}O_4 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C(C_2H_5)(CO_2 \cdot CH_3)_2$. B. Durch Esterifizierung der freien Säure (RASETTI, Bl. [3] 33, 685). — Farbloses Öl. Kp: 215—217°. D_0^o : 1,0335. D_2^o : 1,0140. Löslich in Alkohol und Äther. n_0^o : 1,43035.

Diäthylester $C_{12}H_{22}O_4=CH_3\cdot CH_2\cdot C(C_2H_5)(CO_2\cdot C_2H_5)_2$. B. Aus Natrium-Propylmalonsäurediäthylester und Äthyljodid oder aus Natrium-Athylmalonsäurediäthylester und Propyljodid (Rasetti, Bl. [3] 33, 684). — Farbloses Öl. Kp: $234-236^\circ$.

Äthylester-nitril, Äthylpropylcyanessigsäureäthylester $C_{10}H_{17}O_2N=CH_3\cdot CH_2\cdot C(C_2H_5)(CN)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus Propylcyanessigsäureäthylester, Natriumäthylat und Äthyljodid (CONRAD, A. 340, 318). — Kp: 226—229°. D¹⁵: 0,952.

Amid-nitril, Äthylpropyleyanacetamid $C_8H_{14}ON_2 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot C(C_2H_5)(CN) \cdot CO \cdot NH_2$. B. Als Nebenprodukt neben Äthylpropylbarbitursäuremonoimid $(C_3H_7)(C_2H_5)C < C(:NH) \cdot NH > CO$, durch Erhitzen von Äthylpropyleyanessigsäureäthylester mit Harnstoff und Natrium in Alkohol (CONBAD, ZART, A. 340, 343). — F: 116°. Löslich in Alkohol und Äther.

23. 3-Methyl-4-methylsäure-hexansäure-(1), β -Methyl-pentan-a.y-dicarbonsäure, β -Methyl-a-äthyl-glutarsäure $C_8H_{14}O_4 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH(CO_2H) \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Durch Reduktion ihres Bromderivates $CH_3 \cdot CHBr \cdot CH(CO_2H) \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CO_2H$ (s. u.) mit Natriumamalgam (v. Pechmann, B. 33, 3340). — Prismen (aus Wasser). F: $100-101^{\circ}$. Leicht löslich in Wasser und Ather. Elektrolytische Dissoziationskonstante k: 6.7×10^{-5} .

6,7 \times 10⁻⁵. Über eine Dicarbonsäure C₈H₁₄O₄, welche früher als β -Methyl- α -äthyl-glutarsäure angeschen wurde, vgl. No. 37 (S. 707).

5-Brom-3-methyl-4-methylsäure-hexansäure-(1), β-Methyl-a-[a-brom-äthyl]-glutarsäure, Dicrotonsäure-hydrobromid $C_8H_{18}O_4Br=CH_3\cdot CHBr\cdot CH(CO_2H)\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Durch Addition von Bromwasserstoff an Dicrotonsäure $CH_3\cdot CH:C(CO_2H)\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot CO_2H$ (v. Peohmann, B. 33, 3339). — Nadelige Drusen (aus Wasser). Leicht löslich in heißem Wasser unter teilweiser Zersetzung. — Beim Aufbewahren oder beim Erwärmen der Lösung wird Bromwasserstoff abgespalten unter Bildung von Dicrotonsäure und 3-Methyl-hexen (4)-säure-(1). Bei der Reduktion mit Natriumamalgam entsteht β -Methyl-a-äthyl-glutarsäure.

- 24. 3.4-Dimethylsäure-hexan, Hexan- γ . δ -dicarbonsäure. a.a'-Diäthylbernsteinsäure $C_8H_{14}O_4=HO_2C\cdot CH(C_2H_5)\cdot CH(C_2H_5)\cdot CO_2H$. Existiert in zwei diastereoisomeren Formen.
- B. Beide Formen eutstehen nach den folgenden Verfahren nebeneinander: Die Diäthylester werden neben anderen Produkten beim Erhitzen von α-Brom-buttersäureäthylester mit fein verteiltem Silber auf 150—160° erhalten; durch Erwärmen mit Bromwasserstoffsäure (spez. Gew.: 1,65) auf 100° werden die Ester verseift. Die freien Säuren lassen sich durch ihre sehr verschiedene Löslichkeit in Wasser trennen (Hell, Mühlhäuser, B. 13, 475, 479; vgl. Hell, B. 6, 30). Die Diäthylester entstehen bei der Elektrolyse einer wäßr. Lösung des Kaliumsalzes des Äthylmalonsäure-monoäthylesters (Crum Brown, Walker, A. 274, 45). Beide Säuren entstehen durch Erhitzen von 3.3.4-Trimethylsäure-hexan auf 150—160° oder besser durch 12-stündiges Kochen von 50 cem des Triäthylesters dieser Säure mit 60 cem Wasser und 50 cem konz. Schwefelsäure (Bischoff, Hjelf, B. 21, 2089, 2093); hierbei entsteht außer den beiden stercoisomeren Säuren noch eine Säure (bezw. Säuregemisch) vom Schmelzpunkt 137—142° (Auwers, A. 309, 323). Beide Säuren entstehen, wenn man 3.3.4-Trimethylsäure-hexan, das man durch Verseifung des a.α'-Diäthyl-α-cyan-bernsteinsäurediäthylesters mit alkoholischer Kalilauge erhält, mit schwacher Salzsäure erwärmt (Вутвошення, Zellnsky, Ж. 21, 376).
- a) Hochschmelzende oder fumaroide Form, Paradiüthylbernsteinsäure $C_8H_{14}O_4 = HO_2C \cdot CH(C_2H_5) \cdot CH(C_2H_5) \cdot CO_2H$. Spezielle Bildungsweisen: Beim Erhitzen von Xeronsäureanhydrid $C_8H_{16}O_3$ mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,88) auf 180–190° (Otto, A. 239, 279; vgl. Bischoff, B. 21, 2105). Durch Erhitzen von 5 g niedrigschmelzender a.a'-Diäthyl-bernsteinsäure mit 20 ccm Salzsäure (D: 1,145) auf 200° (Bischoff, B. 21, 2103). Tafeln oder Nadeln. Krystallographisches: Wiik, B. 21, 2097. Schmitzt, rasch erhitzt, bei 192° unter geringer Zersetzung (B., H.J.). 100 Tle. Wasser lösen bei 23° 0,61 Tle. und bei 95° 6,7 Tle. Säure (B., H.J.). Leicht löslich in Alkohol, Ather und Aceton, schwer in kaltem Eisessig und Chloroform, kaum in Schwefelkohlenstoff und Benzol; unlöslich in Ligroin (B., H.J.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 2,45×10⁻⁴ (Ostwald, Ph. Ch. 3, 286; Walden, Ph. Ch. 8, 462), 2,35×10⁻⁴ (Crum Brown, Walker, A. 274, 46). Geht beim Erhitzen auf 200—220° in die niedrigschmelzende Form bezw. deren Anhydrid (Syst. No. 2475) über (B., B. 21, 2103). Wird beim Kochen mit Wasser nicht verändert (B., B. 21, 2103). Na₂C₈H₁₂O₄. Amorph. Leicht löslich in Wasser (B., H.J., B. 21, 2098). CuC₈H₁₂O₄ +H₂O. Dunkelblaugrüner, amorpher Niederschlag (B., H.J.). Ag₂C₈H₁₂O₄. Pulveriger Niederschlag (Hell, Mühlhäuser, B. 13, 481). CaC₈H₁₂O₄ +2H₂O. Blättchen. Ziemlich leicht löslich in Wasser leichter als in heißem (B., H.J.). Blättrige Masse. Löst sich in kaltem Wasser leichter als in heißem (B., H.J.).

Diäthylester $C_{12}H_{22}O_4 = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CH(C_2H_5) \cdot CH(C_2H_5) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus dem Silbersalz mit Äthyljodid (Bytschichin, Želinsky, H. 21, 381). — Flüssig. Kp₇₄₈: 235—237°. D_0^{s} : 0,9736. — Liefert mit alkoholischem Kali nur hochschmelzende Diäthylbernsteinsäure.

b) Niedrigschmelzende oder maleinoide Form, Antidiäthylbernsteinsäure $C_8H_{14}O_4 = HO_2C \cdot CH(C_2H_5) \cdot CH(C_2H_5) \cdot CO_2H$. Spezielle Bildungsweisen: Neben sehr geringen Mengen der hochschmelzenden Form aus α α'-Diäthyl-bernsteinsäureanhydrid (Syst. No. 2475) durch Wasser (Bytschichin, Zellinsky, Æ. 21, 378). Bei längerem Erhitzen der hochschmelzenden Form auf 200–220° (Bischoff, B. 21, 2103). — Krystalle (aus Wasser). Krystallographisches: Gottfriedt, B. 21, 2100. F: 129° (korr.) (Bl., Hjelf, B. 21, 2101). 100 Tle. Wasser lösen bei 23° 2,4 Tle. Säure (Bl., Hj., B. 21, 2100). Sehr leicht löslich in heißem Wasser, Aikohol, Äther, Aceton und Eisessig, leicht in Chloroform, schwer in Schwefelkohlenstoff und Benzol, unlöslich in Ligroin (Bl., Hj., B. 21, 2101). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 3,43×10 ⁴ (Ostwald, Ph. Ch. 3, 286; Walden, Ph. Ch. 8, 462), 3,47×10 ⁴ (Crum Brown, Walker, A. 274, 47). — Wird die Säure kurze Zeit wenige Grade über den Schmelzpunkt erhitzt, so bleibt sie unverändert (Bl., Hj., B. 21, 2101). Geht bei raschem Erhitzen auf 175–180° im Capillarrohr in das Diäthylbernsteinsäureanhydrid über (By., Z, Æ. 21, 378). Letzteres entsteht auch unter gewissen Bedingungen beim Erhitzen auf einige Grade über ihren Schmelzpunkt, z. B 8 Stdn auf 150° oder 10 Stdn. auf 130–135° (By., Z., Æ. 21, 381). Lagert sich beim Erhitzen mit Wasser auf 190° oder mit verdünnter Salzsäure auf ca. 200° in die hochschmelzende Form um (Bl., B. 21, 2103). — Na₂C₈H₁₂O₄. Körnig (Bl., HJ., B. 21, 2101). — CuC₈H₁₂O₄ + H₂O. Blaugrüner pulveriger Niederschlag (Bl., HJ.). — ZnC₈H₁₂O₄ + 6 H₂O. Blätterig. Löst sich in kaltem Wasser leichter als in heißem (Bl., HJ.).

Diäthylester $C_{12}H_{32}O_4=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH(C_2H_5)\cdot CH(C_2H_5)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus dem Silbersalz der Säure mit Athyljodid (Bytschichin, Zelinsky, H. 21, 381). — Flüssig. Kp_{747} :

 $237-239^{\circ}$; D_{i}° : 0,9904. — Liefert mit alkoholischem Kali nur die niedrigschmelzende Diäthylbernsteinsäure.

- c) Derivate der a.a'-Diäthyl-bernsteinsäure, deren konfigurative Zugehörigkeit unbestimmt ist.
- 3.4-Dichlor-3.4-dimethylsäure-hexan, a.a'-Dichlor-a.a'-diäthyl-bernsteinsäure $C_3H_{12}O_4Cl_2=HO_2C\cdot CCl(C_2H_5)\cdot CCl(C_2H_5)\cdot CO_2H$. B. Das Anhydrid entsteht aus Xeronsäureanhydrid mit einer Lösung von Chlor in CCl₄ im SonnenLicht; man löst das Anhydrid in Wasser und dampft die Lösung bei gewöhnlicher Temperatur im Vakuum ein (MICHAEL, Tissot, J. pr. [2] 52, 340). Syrup.
- a.a'-Dinitroso-a.a'-diāthyl-bernsteinsäure-diāthylester $C_{12}H_{2c}O_4N_2=C_2H_5\cdot O_2C\cdot C(C_2H_5)(NO)\cdot C(C_2H_5)(NO)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Durch Elektrolyse des Kaliumsalzes des a-Oximino-buttersäureāthylesters (Ülpiani, Rodano, R. A. L. [5] 14 II, 606; G. 36 II, 85). Ol. Unlöslich in Alkalien. Zeigt die Liebermannsche Nitrosoreaktion.
- 25. 3-Methoäthyl-pentan-disäure, β-Isopropyl-propan-a.γ-dicarbonsäure, β-Isopropyl-glutarsäure $C_8H_{14}O_4=(CH_3)_2(CH\cdot CH(CH_2\cdot CO_2H)_2)$. B. Beim Erhitzen von Terpenylsäure (Syst. No. 2619) mit ranchender Jodwasserstoffsäure (+ Phosphor) auf 180° bis 200° (Schryver, Soc. 63, 1343). Durch 12-stündiges Koehen von Isobutylidenbismalonester mit der 7-8-fachen Menge $20^\circ/_0$ iger Salzsäure (Sch.; Knoevenagel, B. 31, 2589). Aus γ-Chlor-isocapronsäureäthylester (CH₃)₂CCl·CH₂·CH₃·CO₃·C₂H₅ und Natriummalonsäurediäthylester bildet sich (unter Umlagerung) der Ester (CH₃)₂CH·CH(CH₂·CO₂·C₂H₅) cH(CO₂·C₂H₅)₂; die ihm entsprechende Säure wird auf 200° erhitzt (Noves, Am. Soc. 23, 400; Noves, Doughty, B. 38, 948; Am. Soc. 27, 237; vgl. Blanc, Bl. [3] 33, 900, 901 Anm.). Durch Oxydation von Dihydrophellandren oder Dihydrolimonen mit Permanganat, neben Essigsäure (Semmler, B. 36, 1035). Darst. Durch 2-stündiges Kochen des Imids, welches aus β-Isopropyl-α-eyan-glutarsäure-diäthylester (Kondensationsprodukt von Natriumeyanessigester mit β-Isopropyl-acrylsäureester) durch Verseifung gewonnen wird, mit 50°/ $_0$ iger Schwefelsäure (Howles, Thorpe, Udall, Soc. 77, 944). Nadeln (aus Salpetersäure). Platten (aus Wasser). F: 96,5 97° (K.), 99 100° (Sch.), 100° (H., Th. U.), 102° (N., Am. Soc. 23, 400). Leicht löslich in Äther, Benzol, Wasser, schwer in Ligroin, Chloroform, Schwefelkohlenstoff und Alkohol (K.). Bei der Oxydation mit Chromsäuregemisch entsteht Terpenylsäure (Lawrence, Soc. 75, 529). Ku pfersalz. Grünes Pulver (N., Am. Soc. 23, 400). Ag₂C₃H₁₂O₄. Weißer käsiger Niederschlag. Sehr wenig löslich in Wasser (K., B. 31, 2589). CaC₃H₁₂O₄ + xH₂O. Schwer löslich in Wasser (N., Am. Soc. 23, 400).

Diäthylester $C_{12}H_{22}O_4=(CH_3)_2CH\cdot CH(CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5)_2$. B. Aus β -Isopropyl-glutar-säure und Alkohol in Gegenwart von Chlorwasserstoff (Knoevenagel, B. 31, 2589). — Kp: 250°.

Äthylester-nitril, β -Isopropyl- γ -cyan-buttersäure-äthylester $C_{10}H_{17}O_2N=(CH_3)_2CH\cdot CH(CH_2\cdot CN)\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus den Produkten der Kondensation von Natriumcyanessigester und β -Isopropyl-acrylsäureester durch Ansäuern und Destillation (Howles, Thorpe, Udall, Soc. 77, 943). — Flüssig. Kp₇₅₅: 234°.

26. 3-Äthyl-2-methylsäure-pentansäure-(1). β -Äthyl-butan-a.a-dicarbonsäure, sek.-Amyl-matonsäure $C_5H_{14}O_4=(CH_3\cdot CH_2)_2CH\cdot CH(CO_2H)_2$. B. Aus dem entsprechenden Diäthylester durch Verseifen mit Barytwasser (Lumière, Perrix, Bl. [3] 31, 350) oder mit Natronlauge (Fichter, Kiefer, Bernoulli, B. 42, 4713). — Krystalle (aus Benzol oder Toluol und Petroläther). F: $52-53^\circ$ (L., P.), 58° (F., K., B.). — Zerfällt beim Destillieren in CO_2 und β β -Diäthyl-propionsäure (F., K., B.). — Na $C_3H_{13}O_4$ — 9 H_2O . Blätterige Krystallmasse. Bildet bei 175° Wasser, CO_2 und β β -Diäthyl-propionsäure und hinterläßt das Salz Na $_2C_8H_{12}O_4$ (F., K., B.). — Na $_2C_8H_{12}O_4$. Blättchen. Leicht löslich (F., K., B.).

Diäthylester $C_{12}H_{22}O_4 = (CH_3 \cdot CH_2)_2 CH \cdot CH (CO_2 \cdot C_2H_5)_2$. B. Aus Natriummalonsäurediäthylester und 3-Jod-pentan (Lumière, Perrin, Bl. [3] 31, 350; Fichter, Kiefer, Bernoulli, B. 42, 4712). — Flüssig. Kp: 242—245° (L., P.); Kp₁₆: 130° (F., K., B.).

27. 3-Methyl-3-äthyl-pentandisäure, β -Methyl- β -äthyl-propan-a. γ -dicarbonsäure, β -Methyl- β -äthyl-glutarsäure $C_8H_{14}O_4 = HO_2C \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)(C_2H_5) \cdot C(CH_3)(C_2H_5)$

- CH₂·CO₂H. B. Aus β -Methyl- β -äthyl- α α' -dieyan-glutarsäureimid durch warme 60% ige Schwefelsäure (Guareschi, C. 1901 I, 821). Nadeln (aus Wasser). F: 87%. Kp₇₄₀: 260%. Ag₂C₈H₁₂O₄. ZnC₈H₁₂O₄.
- 28. 2.2.3-Trimethyl-pentandisäure, a.a. β -Trimethyl-propun-a.y-dicarbonsäure, a.a. β -Trimethyl-glutarsäure $C_aH_{14}O_4=HO_2C\cdot C(CH_3)_2\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Aus a a β -Trimethyl-glutaconsäure durch Erhitzen mit Natrium in alkoholischer Lösung (Perkin, Thorpe, Soc. 71, 1187). F: 112°. Leicht löslich in Wasser und organischen Lösungsmitteln. Wird aus der wäßr. Lösung durch Chlorwasserstoff gefällt. $Ag_2C_8H_{12}O_4$. Weißer, schwer löslicher Niederschlag.
- 3-Chlor-2.2.3-trimethyl-pentandisäure-diäthylester $C_{12}H_{21}O_4Cl = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot C(CH_3)_2 \cdot CCl(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus β -Oxy- $\alpha.a$ β -trimethyl-glutarsäureester durch Phosphorpentachlorid (Pebkin, Thorre, Soc. 71, 1180). Farbloses Öl. Kp₂₀: 139°. Geht sehr leicht in Trimethylglutaconsäureester über.
- 3-Brom-2.2.3-trimethyl-pentandisäure-diäthylester $C_{12}H_{21}O_4Br=C_2H_5\cdot O_2C\cdot C(CH_3)_2\cdot CBr(CH_3)\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus β -Oxy- α α β -trimethyl-glutarsäurediäthylester und Phosphorpentabromid (Perkin, Thorpe, Soc. 71, 1181). Gelbliches Öl. Kp₁₈: 145°.
- 3.4-Dibrom-2.2.3-trimethyl-pentandisäure $C_8H_{12}O_4Br_2=HO_2C\cdot C(CH_3)\cdot CBr(CH_3)\cdot CHBr\cdot CO_2H$. B. Aus a a β -Trimethyl-glutaconsäure durch Einw. von Brom in Chloroform-Lösung (Perkin, Thorre, Soc. 71, 1184). F: 169° (Zers.). Leicht löslich in Äther, Alkohol und Aceton, schwer in Schwefelkohlenstoff und Chloroform, fast unlöslich in Benzol und Petroleumäther.
- 29. 2.2-Dimethyl-3-methylsäure-pentansäure-(1), β -Methyl-pentan- β . γ -dicarbonsäure. a.a-Dimethyl-a-äthyl-bernsteinsäure $C_8H_{14}O_4=HO_2C\cdot CH$ (C_2H_5)· $C(CH_3)_2\cdot CO_2H$. B. Man erhitzt eine Lösung von Natrium-Äthylmalonsäurediäthylester in Xylol mit a-Brom-isobuttersäureester 21 Stunden auf $180-190^{\circ}$, kocht das Produkt mit alkoholischem Kali und fraktioniert die erhaltenen Säuren (BISCHOFF, MINTZ, B. 23, 3410; BI., B. 24, 1050). Prismen (aus Wasser). F: 139° (BI., M., B. 23, 3412). Kp: 230-240° (BI., M., B. 23, 3411). 1 Tl. löst sich bei 17,5° in 27 Tln. Wasser (BI., B. 24, 1052). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Aceton, schwerer in Benzol, unlöslich in Schwefelkohlenstoff und Ligroin (BI., M., B. 23, 3413). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 5.82×10^{-4} (Walden, B. 23, 3412), 5.56×10^{-4} (W.), 5.66×10^{-4} (Bone, Sprankling, Soc. 77, 1305). Gibt beim Erhitzen auf 145° im Capillarrohr Wasser ab (BI., B. 24, 1052). $Ag_2C_3H_{12}O_4$. Krystallinisch (BI., M., B. 23, 3412).
- 30. 2.2.4-Trimethyl-pentandisäure, β-Methyl-pentan-β.δ-dicarbonsäure. a.a.a'-Trimethyl-glutarsäure C₃H₁₄O₄ = HO₂C·C(CH₃)·CH₂·CH(CH₃)·CO₂H. B. Der Diäthylester entsteht neben anderen Produkten bei 6-stündigem Erhitzen von 3 Tln. a-Bromisobuttersäureäthylester mit 2 Tln. Silberpulver auf 120—130° (Auwers, V. Meyer, B. 22, 2013; vgl. Hell, Wittekind, B. 7, 320); die bei 200—250° siedenden Anteile des Produktes werden mit dem gleichen Volum Bromwasserstoffsäure (D: 1,7) 10 Stunden lang auf 100° erhitzt. Das Reaktionsprodukt versetzt man nun mit überschüssiger fester Soda und destilliert im Dampfstrome. Den Rückstand säuert man an und destilliert wiederum im Dampfstrome. Hierbei geht Tetramethylbernsteinsäure (resp. deren Anhydrid) über; dem Rückstand entzieht Äther die Trimethylglutarsäure (A., V. M., B. 23, 300). a.a.a'-Trimethylglutarsäure entsteht ferner bei der Verseifung des Reaktionsproduktes aus Zink und a-Brom-isobuttersäureseter (Shdanowirsch, K. 40, 1362, 1365; C. 1909 I, 519). Wird neben Tetramethylbernsteinsäure erhalten, wenn man Natriumacetessigester mit α-Brom-isobuttersäure-äthylester unter 2,5 Atm. Druck erhitzt und das entstandene Estergemisch mit alkoholischer Kalilauge verseift (Bischoff, Walden, B. 26, 1457). Bei 5-stündigem Kochen von Oxytrimethylglutarsäurelacton mit konz. Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor (Auwers, A. 292, 223). Durch Reduktion von trans-a.a.γ-Trimethyl-glutaconsäure mit Alkohol und Natrium (Perkin, Smith, Soc. 83, 779). Blättchen (aus Wasser). F: 95° (H., Wi.), 95—96° (Sh.), 97° (A., V. M., B. 23, 300), 97—98° (P., Sm.). Läßt sich unzersätzt sublimieren (A., V. M., B. 23, 301). Leicht löslich in kaltem Wasser, sehr leicht in den üblichen organischen Lösungsmitteln, etwas weniger in Schwefelkohlenstoff und Ligroin (A., V. M., B. 23, 301). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 3,48×10—5 (Bethmann, Ph. Ch. 5, 406, 417 Anm. 2; vgl. A., V. M., B. 23, 302). Geht bei längerem Kochen in das Anhydrid (Syst. No. 2475) über (A., V. M., B. 23, 301

Diäthylester $C_{12}H_{22}O_4=C_2H_5\cdot O_2C\cdot C(CH_3)_2\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. Kp: 230° bis 231°; D°: 1,012; D^{13,5}: 1,0015 (Hell, Wittekind, B. 7, 321).

3.4-Dibrom-2.2.4-trimethyl-pentandisäuren, a'.\(\beta\)-Dibrom-a.a.a'-trimethyl-glu-

tarsäuren $C_8H_{12}O_4Br_2 = HO_2\tilde{C} \cdot C(CH_3)_2 \cdot CHBr \cdot CBr(CH_3) \cdot CO_2H$.

a) Hochschmelzende oder "trans"-Form, Dibromid der trans-a.a. γ -Trimethyl-glutaconsäure $C_8H_{12}O_4Br_2 = HO_2C \cdot C(CH_3)_2 \cdot CHBr \cdot CBr(CH_3) \cdot CO_2H$. B. Durch Einw. von trocknem Bromdampf auf trans-a $\alpha \gamma$ -Trimethyl-glutaconsäure (Pebkin, Smith, Soc. 83, 779). — Ockerfarbige Nadeln (aus Ameisensäure). F: 205—207°. — Zersetzt sich beim Erhitzen unter Entwicklung von Brom und Bromwasserstoff.

b) Niedrigschmelzende oder "cis"-Form, Dibromid der cis-a.a.γ-Trimethylglutaconsäure C₈H₁₂O₄Br₂ = HO₂C·C(CH₃)₂·CHBr·CBr(CH₃)·CO₂H. B. Aus cis-a a γ-Trimethyl-glutaconsäure und trocknem Bromdampf (Perkin, Smith, Soc. 85, 158). — Krystallinische Krusten (aus Ameisensäure). Schmilzt bei etwa 168° unter Zersetzung. Sehr wenig löslich in Ameisensäure.

31. 2.4-Dimethyl-2-methylsäure-pentansäure-(1). δ -Methyl-pentan- β - β -dicarbonsäure, Methylisobutylmalonsäure $C_8H_{14}O_4 = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)$ ($CO_2H)_2$. B. Der Diäthylester entsteht aus Methylmalonsäureester, Natriumäthylat und lsobutylbromid (Burrows, Bentley, Soc. 67, 510). — F: 122°. Äußerst löslich in Wasser. — $Ag_2C_8H_{12}O_4$. Niederschlag.

Diäthylester $C_{12}H_{22}O_4 = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot C(CH_3) \cdot (CO_2 \cdot C_2H_5)_2$. Kp: 230–2350 (Burrows, Bentley, Soc. 67, 510).

32. 2.3.3-Trimethyl-pentandisāure. $\beta.\beta$ -Dimethyl-butan-a. γ -dicarbon-sāure, $a.\beta.\beta$ -Trimethyl-glutarsāure $C_8H_{14}O_4 = HO_2C \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH(CH_3) \cdot CO_2H$. B. Entsteht neben 2.3.3-Trimethyl-pentanolid-(4 1)-sāure-(5) und 2.3.3-Trimethyl-pentanolid-(2.5)-sāure-(1) beim Kochen von Balbianos Sāure $C_8H_{12}O_5$ (aus Camphersāure) (Syst. No. 2593) mit Jodwasserstoffsāure (und etwas Phosphor) (Balbiano, B. 27, 2136; 28, 1507; C. 32 I, 488; Mahla, Tiemann, B. 28, 2161). Aus 2.3 3-Trimethyl-pentanolid-(4.1)-sāure-(5) durch Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure auf 140-150° (Balbiano, R. A. L. [5] 8 I, 422). Durch Methylierung von Natrium- β -Dimethyl-a-cyan-glutarsäurediäthylester und darauf folgende Verseifung mit alkohol. Kalilauge oder Salzsäure entsteht das Imid (Syst. No. 3201), aus dem Imid durch 5-stdg. Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 200° die Säure (Perkin, Thorpe, Soc. 75, 65). — Prismen. F: 88—89° (Ball., B. 27, 2136). Sehr leicht löslich in warmem Wasser, schwer in Benzol (Ball., B. 27, 2136). Elektrolytische Dissoziationskonstante k: 1,43×10-4 (Montemartini; vgl. Ball., G. 29 II, 522). — Bei der Oxydation mit Chromsäuremischung entsteht a.a-Dimethyl-bernsteinsäure (Ball., B. 28, 1507). — $Ag_2C_8H_{12}O_4$. Weißer krystallinischer Niederschlag. Fast unlöslich in kaltem Wasser (Ball., G. 29 II, 522). — CaC $_8H_{12}O_4$ +21/ $_2H_2O$. Mikroskopische Tafeln. Fast unlöslich in kochendem Wasser, löslich in kaltem (Ball., B. 27, 2136). — PbC $_8H_{12}O_4$ (Ball., G. 29 II, 523).

Diäthylester $C_{19}H_{22}O_4=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH_2\cdot C(CH_3)_2\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus dem Silbersalz der Säure und Athyljodid (Balbiano, G. 29 II, 523). — Flüssig. Kp: 247—249°.

Äthylester-nitril, $\alpha.\beta.\beta$ -Trimethyl- γ -cyan-buttersäureäthylester $C_{10}H_{17}O_{2}N=NC\cdot CH_{2}\cdot C(CH_{3})\cdot CH(CH_{3})\cdot CO_{2}\cdot C_{2}H_{3}$ oder $\beta.\beta.\gamma$ -Trimethyl- γ -cyan-buttersäureäthylester $C_{2}H_{5}\cdot O_{3}C\cdot CH_{2}\cdot C(CH_{3})\cdot CH(CH_{3})\cdot CN$? B. Aus Methylcyanessigsäureäthylester und Dimethylacrylsäureäthylester mit Natriumäthylat in alkoholischer Lösung durch 24-stündiges Erhitzen und Destillation des erhaltenen Öls (Thorpe, Young, Soc. 77, 939). — Öl. Kp: 224°. — Gibt bei der Verseifung mit $50^{\circ}/_{0}$ iger Schwefelsäure $\alpha.\beta.\beta$ -Trimethyl-glutarsäure.

33. 3.3-Dimethyl-2-methylsäure-pentansäure-(1). $\beta.\beta$ -Dimethyl-butan-a.a-dicarbonsäure, tert.-1myl-malonsäure $C_8H_{14}O_4=CH_3\cdot CH_2\cdot C(CH_3)_2\cdot CH$ $(CO_2H)_2$.

Diäthylester $C_{12}H_{22}O_4=CH_3\cdot CH_2\cdot C(CH_3)_2\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)_2$. B. Aus Malonsäurediäthylester und dem Bromid $(CH_3)_2CBr\cdot C_2H_6$ (Bischoff, B. 28, 2628). — Öl. Kp₇₆₁: 238°.

34. 2-Methyl-3.3-dimethylsäure-pentan, β -Methyl-pentan- γ . γ -dicarbon-säure, Athyl-isopropyl-malonsäure $C_8H_{14}O_4=(CH_3)_3CH\cdot C(C_2H_5)\cdot (CO_2H)_2$. B. Durch Verseifung des entsprechenden Diäthylesters mit alkohotischer Kalilauge (CROSSLEY,

LE SUEUR, Soc. 77, 90). — Nadeln (aus Benzol). F: $131-131,5^{\circ}$. Leicht löslich in Alkohol und Wasser. — $Ag_2C_8H_{12}O_4$. Weißer Niederschlag.

Diäthylester $C_{12}H_{22}O_4=(CH_3)_2CH\cdot C(C_2H_5)(CO_2\cdot C_2H_5)_2$. B. Aus Natrium-äthylmalonsäurediäthylester und Isopropyljodid in Alkohol bei 100° (Crossley, Le Surur, Soc. 77, 89). — Flüssig. Kp: $232-233^{\circ}$.

Äthylester-nitril, Äthylisopropylcyanessigsäureäthylester $C_{10}H_{17}O_2N=(CH_3)_2$ $CH\cdot C(C_2H_5)(CN)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus a-Cyan-buttersäureäthylester, Isopropyljodid und Natriumäthylat bei 100^0 (Crossley, Le Sueue, Soc. 77, 91). — Flüssigkeit von Pfefferminzgeruch. Kp_{756} : $226-227^0$. — Gibt beim Verseifen mit verdünnter Schwefelsäure Äthylisopropylessigsäure.

- 35. 2.4-Dimethyl-3-methylsäure-pentansäure-(1). δ -Methyl-pentun- β - γ -dicarbonsäure, a-Methyl-a'-isopropyl-bernsteinsäure $C_8H_{14}O_4=(CH_3)_2CH$ - $CH(CO_2H)\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2H$. B. Entsteht in 2 diastereoisomeren Formen beim Erhitzen der Säure $(CH_3)_2CH\cdot CH(CO_2H)\cdot C(CH_3)(CO_2H)_2$ auf 200^0 (Bentley, Perkin, Thorpe, Soc. 69, 275). Man trennt beide Säuren durch Krystallisation aus Wasser oder durch Einleiten von Dampf in ihre Lösung in Schwefelsäure von $50^0/_0$. Hierbei verflüchtigt sich nur die niedrigschmelzende Säure.
- a) Hochschmelzende oder fumaroide Form, "trans-a-Methyl-a'-isopropylbernsteinsäure" $C_8H_{14}O_4=(CH_3)_2CH\cdot CH(CO_2H)\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2H$. Spezielle Bildungsweise. Aus Methylisopropylmaleinsäureanhydrid durch Zinkstaub und Essigsäure (Küster, Haas, A. 346, 23).

Nadeln (aus Wasser). F: 171° (K., H.), 174—175° (B., P., Th.). Geht bei 190° in das Anhydrid (Syst. No. 2475) über (B., P., Th.). Unlöslich in Benzol. schwer löslich in Chloroform und Ligroin, leicht in heißem Wasser (B., P., Th.). 100 Tle. Wasser lösen bei 18° 0,64 Tle. (B., P., Th.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 1,58×10⁻⁴ (Bone, Sprankling, Soc. 77, 671). — Bei der Destillation im Vakuum entsteht hauptsächlich das Anhydrid der niedrig schmelzenden Säure (B., P., Th.). Geht beim Erhitzen mit konz. Salzsäure teilweise in die niedrig schmelzende Säure über (B., P., Th.; vgl. K., H., A. 346, 23). — Ag₂C₈H₁₂O₄ (B., P., Th.).

- b) Niedrigschmelzende oder maleinoide Form, "cis-a-Methyl-a'-isopropylbernsteinsäure" $C_8H_{14}O_4=(CH_3)_2CH\cdot CH(CO_2H)\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2H$. Mikroskopische Nadeln. F: 125—1260 (B., P., Th.). Geht bei 1400 in das Anhydrid (Syst. No. 2475) über (B., P., Th.). Leicht löslich in Alkohol usw., außer in Ligroin (B., P., Th.). 100 Tle. Wasser lösen bei 1804,43 Tle. (B., P., Th.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 250: 6,6 × 10⁻⁴ (Bone, Sprankling, Soc. 77, 671). Geht beim Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 1800 teilweise in die hochschmelzende Säure über (B., P., Th.). $Ag_2C_8H_{12}O_4$ (B., P., Th.).
- 36. Tetramethylbutandisäure. β.γ-Dimethyl-butan-β.γ-dicarbonsäure, Tetramethylbernsteinsäure C₈H₁₄O₄ = HO₂C·C(CH₃)₂·C(CH₃)₂·CO₂H. B. Man erhitzt 3 Tle. a-Brom-isobuttersäureäthylester und 2 Tle. trocknes Silberpulver 6 Stunden auf 120° bis 130°, verseift den bei 200--250° siedenden Teil des Reaktionsproduktes durch 10-stündiges Erhitzen mit dem gleichen Volum Bromwasserstoffsäure (D: 1,7) im geschlossenen Rohr auf 100°, übersättigt mit Soda, destilliert Äthylbromid und unverseiften Ester mit Wasserdampf ab, säuert mit Schwefelsäure an und destilliert von neuem mit Wasserdampf. Mit diesem geht Tetramethylbernsteinsäure bezw. ihr Anhydrid über, während a.a.a.'-Trimethyl-glutarsäure im Rückstand bleibt (Auwers, V. Meyer, B. 22, 2013; 23, 297). Tetramethylbernsteinsäurediäthylester und a.a.a'-Trimethyl-glutarsäurediäthylester entstehen auch beim Erhitzen von α-Brom-isobuttersäureäthylester mit Natriumacetessigester unter einem Druck von 2,5 Atm. (Bischoff, Walden, B. 26, 1457). Der Diäthylester der Tetramethylbernsteinsäure entsteht bei der Elektrolyse einer wäßr. Lösung des Kaliumsalzes des Dimethylmalonsäuremonoäthylesters (Crum Brown, Walker, A. 274, 49); man verseift den Diäthylester durch Kochen mit mäßig konz. Schwefelsäure und destilliert das Produkt mit Wasserdampf (Auwers, A. 292, 181). Tetramethylbernsteinsäure entsteht neben ihrem Anhydrid bei ¹/₂-stündigem Kochen von Tetramethylbernsteinsäure entsteht neben ihrem Anhydrid bei ¹/₂-stündigem Kochen von Tetramethylbernsteinsäure dinitril (s. u.) oder von Azoisobuttersäure-dinitril mit 80°/₀/ger Schwefelsäure (Thiele, Heuser, A. 290, 40). Das Kaliumsalz entsteht beim Erhitzen von azoisobuttersaurem Kalium auf 100° (Th., H.). Krystalle. Der Schmelzpunkt wechselt mit der Art des Erhitzens; läßt man die Temperatur des Bades rasch bis auf etwa 180° und dann langsam steigen, so schmilzt die Säure bei 190°

bis 192°; erhitzt man rasch, so kann man die Temperatur auf 200° steigern, bevor das Schmelzen eintritt (A., V. M., B. 23, 300). Schmilzt, rasch erhitzt, bei 195° (Zers.) (C. B., W., A. 274, 50). Verflüchtigt sich reichlich mit Wasserdampf infolge Bildung des Anhydrids (Syst. No. 2475) (A., A. 292, 160). 100 Tle. Wasser von 13,5° lösen 0,48 Tle. Säure (A., A. 292, 181). Leicht löslich in Alkohol und Benzol, ziemlich schwer in Äther, Chloroform, Schwefelkohlenstoff, unlöslich in Ligroin (A., V. M., B. 23, 300). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 3,14×10⁻⁴ (Bethann, Ph. Ch. 5, 404), 3,11×10⁻⁴ (C. B., W., A. 274, 50). — Geht beim Erhitzen auf den Schmelzpunkt, sowie beim Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 200° in das Anhydrid über (A., V. M., B. 23, 300). Dieses entsteht auch bei der Einw. von Brom und rotem Phosphor auf die Säure (A., V. M., B. 23, 305).

Monomethylester $C_9H_{16}O_4=HO_2C\cdot C(CH_3)_2\cdot C(CH_3)_2\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Das Natriumsalz entsteht durch Auflösen des Tetramethylbernsteinsäureanhydrids (Syst. No. 2475) in einer methylalkoholischen Lösung von 1 Mol.-Gew. Natriummethylat (Auwers, A. 292, 178). — Prismen (aus Petroläther). F: 63° (Bone, Sudbordugh, Sprankling, Soc. 85, 554), 68° (A.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 1,22×10⁻⁵ (B., Su., Sp.). — Bei der Elektrolytse des Natriumsalzes entsteht ein Öl, das größtenteils zwischen 150° und 160° destilliert (A., A. 292, 181). — AgC₉H₁₅O₄. Nadelu. Ziemlich löslich in Wasser (B., Su., Sp.).

Dimethylester $C_{10}H_{19}O_4 = CH_3 \cdot O_2C \cdot C(CH_3)_2 \cdot C(CH_3)_2 \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Aus dem Silbersalz der Säure und Methyljodid in Äther (AUWERS, A. **292**, 179). — Prismen (aus Ligroin). F: 31°. Sehr leicht löslich in allen Lösungsmitteln.

Monoäthylester $C_{10}H_{18}O_4 = HO_2C \cdot C(CH_3)_2 \cdot C(CH_3)_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus Tetramethylbernsteinsäureanhydrid und Natriumäthylat (Auwers, A. 292, 179). — Dickflüssig. Zerfällt bei der Destillation in das Anhydrid und Alkohol.

Diäthylester $C_{12}H_{22}O_4 = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot C(CH_3)_2 \cdot C(CH_3)_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Bei vorsichtigem Erhitzen von Azoisobuttersäurediäthylester (Thiele, Heuser, A. 290, 41). — Kp: 218—220°.

Dinitril $C_8H_{12}N_2 = NC \cdot C(CH_3)_2 \cdot C(CH_3)_2 \cdot CN$. B. Beim Erhitzen von Azoisobuttersäure-dinitril mit Wasser fast bis zum Sieden (Thiele, Heuser, A. 290, 39). — Blätter und Prismen (aus verdümntem Alkohol). F: 169°. Sehr flüchtig.

37. Dicarbonsäure $C_8H_{14}O_4$ von ungerisser Konstitution (vgl. dazu v. Pechmann, B. 33, 3327). B. Entsteht neben a-Äthyl-adipinsäure, wenn man das aus Natrium-Äthylmalonsäurediäthylester und γ -Chlor-buttersäureäthylester entstehende Estergemisch mit alkoholischer Kalilauge verseift und die erhaltenen Säuren unter vermindertem Druck destiliert (Montemartini, G. 26 II, 285). — Flüssig. — Das Anhydrid ist flüssig.

8. Dicarbonsäuren CoH16O4.

1. Nonandisäure, Heptan-a,η-dicarbonsäure, Azelainsäure ("Le parg ylsäure") C₃H₁₆O₄ = HO₂C·[CH₂]₇·CO₂H. B. Bei der Einw. von Salpetersäure auf die höheren Fettsäuren des Cocosöls (Wirz, A. 104, 261), auf Ricinusöl (Arppe, A. 124, 86), auf chinesisches Wachs (Buckton, J. 1857, 303). Bei der Oxydation des Keratins mit Kaliumpermanganat (Lissizin, H. 62, 226). — Aus δ-Oxy-azelainsäure HO·CH(CH₂·CH₂·CH₂·CO₂H)₂ durch Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure (v. Pechmann, B. 37, 3821). Beim Erhitzen von 2.8-Dimethylsäure-nonandisäure auf 200° (Haworth, Perkin, Soc. 65, 104; B. 26, 2249). Bei der Oxydation von ι-Oxy-stearinsäure (Shukow, Schestakow, C. 1903 I, 525). Aus der hochschmelzenden Φ.ι-Dioxy-stearinsäure beim Schmelzen mit Kuli (Lie Sueub, Soc. 79, 1313) oder bei der Oxydation mit Permanganat (Edmed, Soc. 73, 630). Aus der niedrigschmelzenden Φ.ι-Dioxy-stearinsäure bei der Oxydation mit Permanganat (Edmed, Soc. 73, 630). Beim Ranzigwerden von Ölsäure (Scala, C. 1898 I, 439). Aus ölsaurem Natrium in wäßr. Lösung durch Ozon, neben Pelargonaldehyd und Pelargonsäure (Harries, Thieme, A. 343, 355). Beim Erwärmen von Ölsäureozonid C₁₈H₃₄O₅ (S. 466) mit Wasser (Molinari, Soncini, B. 39, 2740; Ha., Türk, B. 39, 3733; Ha., Tank, B. 40, 4556; Ha., Franck, B. 42, 455), mit wäßr. Alkalien (Mo., So., B. 39, 2740), mit Kaliumdisulfitlösung (Mo., Barosi, B. 41, 2795), neben anderen Produkten. Beim Erwärmen des Ölsäureozonidperoxyds C₁₈H₃₄O₆ (S. 466) mit Wasser, neben anderen Produkten (Ha., Türk, B. 39, 3733; Ha., Thieme, A. 343, 357). Beim Ranzigwerden von Ölivenöl (Scala, C. 1899 I, 439). Beim Erwärmen von Trioleinozonid (S. 469) mit 30% ger alkoholischer Kalilauge auf dem Wasserbade, neben anderen Produkten (Mo., Fenaroli, B. 41, 2790).

Durch Kochen des Elaidinsäureozonidperoxyds (S. 470) C₁₈H₃₄O₆ mit Wasser, neben anderen Produkten (Ha., Thieme, A. 343, 357). Durch Behandlung von Stearolsäure in Hexan mit Ozon und Zersetzen des Reaktionsproduktes mit Wasser, neben Pelargonsäure (Harries, B. 40, 4907). Aus a-Eläostearinsäurediozonid (S. 497) durch Spaltung mit Wasser (Majima, B. 42, 678). Aus Linolensäureozonidperoxyd (S. 500) durch Spaltung mit Wasser, neben dem Halbaldehyd der Azelainsäure (E. Erdmann, Raspe, B. 42, 1337). Beim Erhitzen von Pelargonyl-azelainamidsäure CH₃·[CH₂]·CO·NH·CO·[CH₂]·CO₂H mit Salzsäure (D: 1,19) auf 100° (Spieckermann, B. 29, 813).

Darst. Man verseift Ricinusöl durch Erhitzen mit alkoholischer Kalilauge, setzt durch Ansäuern mit Schwefelsäure die Fettsäuren in Freiheit, wäscht und trocknet sie. Je 30 g davon werden mit 200 ccm $4^{\,0}/_{0}$ iger Kalilauge gelöst und mit 1 Liter Wasser von 35° und 75 g Kaliumpermanganat behandelt. Nach Verlauf der ersten Einw. wird $^{\,1}/_{2}$ Stunde auf 90° erhitzt (Maquenne, Bl. [3] 21, 1061). — Darstellung aus Ricinusöl durch Oxydation mit Salpetersäure und Trennung von Azelainsäure und Korksäure siehe bei Korksäure S. 692.

Blätter oder abgeplattete Nadeln. F: 106,5° (Harries, Thieme, A. 343, 360), 106,2° (Massol, Bl. [3] 19, 301), 106° (Gantter, Hell, B. 14, 1547). Schmelzpunkte der Gemenge von Azelainsäure und Korksäure: Gantter, Hell, B. 14, 561). Über partielle Anhydridbildung bei der Destillation s. Anderlin, G. 24 I, 476. Kp₁₀₀: 286,5°; Kp₅₀: 265°; Kp₁₅: 237°; Kp₁₀: 225,5° (Krafft, Nördlinger, B. 22, 818); Verhalten bei der Destillation im Vakhum des Kathodenlichts: Krafft, Weilandt, B. 29, 1326. D: 1,0287 (Eijkman, R. 12, 275). 100 ccm wäßt. Lösung enthalten bei 0° 0,10, bei 20° 0,24, bei 50° 0,82 und bei 65° 2,2 Tle. Azelainsäure (Lamouroux, C. r. 128, 999). 100 Tle. Wasser lösen bei 10° 0,257 Tle. Azelainsäure (Grote, A. 130, 209). 100 Tle. Wasser lösen bei 12° 0,108 Tle. Azelainsäure (Ga., He., B. 14, 561). 100 Tle. Wasser lösen bei 15° 0,212, bei 22° 0,214, bei 44,5° 0,817, bei 55° 1,648 Tle. Azelainsäure (Molinari, Feraroli, B. 41, 2790, Anm. 1). Löst sich in jedem Verhältnis in siedendem Wasser (Gr., A. 130, 209). Schr leicht löslich in Alkohol (Ga., He.). 100 Tle. Åther lösen bei 11° 1,88 Tle. und bei 15° 2,68 Tle. Säure (Ga., He.). n^{107,3} : 1,42508; n^{107,3} : 1,43554 (Elijkman, R. 12, 275). Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Volum: 1140,1 Cal. (Stohmann, Klebber, Langber, J. pr. [2] 40. 216). Elektrolytische Dissoziationskonstante für die erste Stufe k₁ bei 25°: 2,96×10⁻⁵ (Bethmann, Ph. Ch. 5, 401), 2,88×10⁻⁵ (Voerman, R. 23, 278), 2,53×10⁻⁶ (Smith, Ph. Ch. 25, 197). Elektrolytische Dissoziationskonstante für die erste Stufe k₂: 2,7×10⁻⁶ (durch Leitfähigkeit bestimmt) (Chandler, Am. Soc. 30, 713), 4,3×10⁻⁶ (durch Leitfähigkeit bestimmt) (Chandler, Am. Soc. 30, 713), 4,3×10⁻⁶ (durch Leitfähigkeit bestimmt) (Chandler, Am. Soc. 30, 713), 4,3×10⁻⁶ (durch Leitfähigkeit bestimmt) (Smith, R. 40, 4556; vgl. auch Dale, Schorlemmer, A. 199, 149; Miller, Tschitschkin, 36. 31, 414; C. 1899 II, 181).

Menge Azelaon zu beinden senent (Harries, Iank, B. 40, 4990; vgl. auch Dale, Schorlem-Mer, A. 199, 149; Miller, Tschitschkin, Æ. 31, 414; C. 1899 II, 181).

NH4C₃H₁₅O₄, Blättchen. In Wasser schwerer löslich als das neutrale Salz (Arppe, Z. 1865, 298; Gantter, Hell, B. 14, 562). — (NH₄)₂C₉H₁₄O₄. Blättchen. In Wasser schr leicht löslich. Verliert schon über Schwefelsäure Ammoniak und geht in das saure Salz über (Ga., He.). — Na₂C₉H₁₄O₄ + H₂O. Blättchen. In Wasser leicht löslich (Arppe, A. 124, 95; Ga., He.). — KC₉H₁₅O₄ + C₉H₁₆O₄. Schwer lösliche, kugelige Aggregate (Ga., He.). — KC₉H₁₅O₄. Krystallmasse (Ga., He.). — K₂C₉H₁₄O₄. Blättchen (Ga., He.). — K₂C₉H₁₄O₄ + 2H₂O. Feine, scheibenförmig gruppierte Nadeln (A., A. 124, 95). — CuC₉H₁₄O₄. Blaugrüner Niederschlag. 100 The Wasser lösen bei 23° 0,010 The. Salz (Ga., He.). — Ag₂C₉H₁₄O₄. Pulveriger Niederschlag (A., A. 124, 97). 100 The Wasser lösen bei 14° 0,0015 The Salz (Ga., He.). — Ag₃C₉H₁₄O₄ + H₂O. bei 100°. Das Krystallwasser entweicht erst bei 150° (Grote, A. 130, 209). — MgC₉H₁₄O₄ + 3 H₂O. Fettglänzende Blättchen. 100 The Wasser lösen bei 18° 3,63 The und bei 100° 4,74 The wasserfreies Salz (Ga., He.). — CaC₉H₁₄O₄. Körnig-krystallinischer Niederschlag (Gr., A. 130, 210). 100 The Wasser lösen bei 17,5° 0,186 The und bei 100° 0,193 The Salz (Ga., He.). — SrC₉H₁₄O₄ + H₂O. Undeutliche Krystalle. 100 The Wasser lösen bei 18° 0,930 The und bei 100° 1,853 The wasserfreies Salz (Ga., He.). — SrC₉H₁₄O₄ + 2H₂O. Krystallinische Krusten (A., A. 124, 96). — BaC₉H₁₄O₄ + H₉O. Undeutliche Krusten. 100 The Wasser lösen bei 16,5° 0,650 The und bei 100° 0,628 The wasserfreies Salz (Ga., He.). — ZnC₉H₁₄O₄. Krystallinischer Niederschlag. 100 The Wasser lösen bei 12° 0,026 The Salz (Ga., He.). — CdC₉H₁₄O₄. Niederschlag. 100 The Wasser lösen bei 13° 0,0011 The Salz (Ga., He.). — PbC₉H₁₄O₄. Pulveriger Niederschlag. 100 The Wasser lösen bei 13°

Hellrote Flitter und Blättchen (A., Z. 1865, 297). — $\operatorname{MnC_9H_{14}O_4} + 3 \operatorname{H_2O}$. Niederschlag, aus feinen Nädelchen bestehend. 100 Tle. Wasser lösen bei 14^0 0,206 Tle. und bei 100^0 0,108 Tle. wasserfreies Salz (Ga., He.). — $\operatorname{Fe}(\operatorname{OH})(\operatorname{C_9H_{14}O_4}) + 2 \operatorname{H_2O}$ (?). Ziegelroter pulveriger Niederschlag (A., A. 124, 97). 100 Tle. Wasser lösen bei $14,5^0$ 0,0018 Tle. Salz (Ga., He.). — $\operatorname{CoC_9H_{14}O_4} + 6 \operatorname{H_2O}$. Hellrote sechsseitige Tafeln. 100 Tle. Wasser lösen bei 13^0 0,693 Tle. und bei 100^0 0,225 Tle. wasserfreies Salz (Ga., He.). — $\operatorname{NiC_9H_{14}O_4} + 6 \operatorname{H_2O}$. Apfelgrüne Prismen. 100 Tle. Wasser lösen bei 16^0 0,683 Tle. und bei 100^0 0,563 Tle. wasserfreies Salz (Ga., He.).

Monoäthylester $C_{11}H_{20}O_4 = HO_2C \cdot [CH_2]_7 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Beim Erwärmen des Ozonidperoxyds des Linolensäureäthylesters auf dem Wasserbade (E. Erdmann, Bedford, Raspe, B. 42, 1338). — Wachsartig.

Diäthylester $C_{13}H_{24}O_4=C_2H_5\cdot O_2C\cdot [CH_2]_7\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. Darst. 1 Mol.-Gew. Azelainsäure, 3 Mol.-Gew. Alkohol und $^{1}/_{20}^{0}/_{0}$ Schwefelsäure werden 20 Stunden erwärmt (MILLER, Æ. 31, 421; C. 1899 II, 182; vgl. Arffe, Z. 1865, 298). — Flüssig. Kp: 291—292°; D°; 0,99060; D°; 0,9766 (M.). — Verseifungsgeschwindigkeit: HJELT, B. 31, 1846. Verhalten gegen Natriumäthylat: DIECKMANN, A. 317, 49.

$$\textbf{Anhydrid} \ \ C_9 H_{14} O_3 = C H_2 < \begin{matrix} C H_2 \cdot C H_2 \cdot C H_2 \cdot C O \\ C H_2 \cdot C H_2 \cdot C H_2 \cdot C O \end{matrix} > O \ (?), \ \ \text{s. Syst. No. 2475}. \end{matrix}$$

Dichlorid $C_9H_{14}O_2Cl_2 = ClOC \cdot [CH_2]_7 \cdot COCl.$ *B.* Aus Azelainsäure und Thionylchlorid (Blaish, Koehler, *Bl.* [4] 5, 692). — Flüssig. Kp₁₈: 166° (B., K.); Kp₁₃: 165° (ÉTAIX, A. ch. [7] 9, 398).

Monoamid, Azelainamidsäure $C_9H_{17}O_3N = HO_2C \cdot [CH_2]_7 \cdot CO \cdot NH_2$. B. Beim Einleiten von Ammoniak in eine Benzollösung von Azelainsäureanhydrid, neben Azelainsäurediamid (ÉTAIX, A. ch. [7] 9, 402). — Nadeln. F: 93—95°.

Pelargonyl-azelainamidsäure $C_{18}H_{33}O_4N = HO_2C \cdot [CH_2]_7 \cdot CO \cdot NH \cdot CO \cdot [CH_2]_7 \cdot CH_3$. B. Aus dem Oxim der Stearoxylsäure $HO_2C \cdot [CH_2]_7 \cdot CO \cdot C(:N \cdot OH) \cdot [CH_2]_7 \cdot CH_3$ durch Behandlung mit Phosphorpentachlorid und Eintragen des Reaktionsprodukts in Wasser (Spieckermann, B. 29, 813). — Zerfällt mit Salzsäure (D: 1,19) bei 100° in Pelargonsäure, Azelainsäure und Ammoniak.

Azelainsäurediamid $C_9H_{18}O_2N_2 = H_2N\cdot CO\cdot [CH_2]_7\cdot CO\cdot NH_2$. B. Beim Erhitzen von Azelainsäure mit Rhodanammonium (Solonina, \mathcal{H} . 28, 558). Beim Einleiten von Ammoniak in eine Benzollösung von Azelainsäureanhydrid, neben Azelainamidsäure (Étaix, A. ch. [7] 9, 402). — Prismen. F: 175–176° (Sso.), 172° (É.). — Gibt mit Natrium und Amylalkohol Enneamethylenglykol (Scheuble, Löbl, M. 25, 1085).

Azelainsäuredinitril $C_0H_{14}N_2=NC\cdot[CH_2]_7\cdot CN$. Darst. Durch Einw. von 2 Tln. Phosphorpentachlorid auf 1 Tl. des fein gepulverten Azelainsäurediamids (SSOLONINA, \mathcal{H} . 29, 410; C. 1897 II, 848). — Dickes Öl. Kp_{19-20} : 195—196°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol. — Wird durch Erhitzen mit Kalilauge oder Salzsäure langsam, aber quantitativ in Azelainsäure übergeführt.

2.8-Dibrom-nonandisäure, a.a'-Dibrom-azelainsäure $C_9H_{14}O_4Br_2 = HO_2C \cdot CHBr \cdot [CH_2]_5 \cdot CHBr \cdot CO_2H$. B. Man behandelt 30 g Azelainsäure, innig mit 6,5 g Phosphor gemischt, mit 235 g Brom und gießt das Reaktionsprodukt in Wasser (Neuberg, C. 1906 H, 765). — Gelbliches Öl.

Dithioazelainsäure, Thioazelainsäure $C_9H_{10}O_2S_2=HS\cdot CO\cdot [CH_2]_7\cdot CO\cdot SH$ bezw. $HO\cdot CS\cdot [CH_2]_7\cdot CS\cdot OH$. B. Durch Erhitzen von Azelainsäurediphenylester mit Natriumhydrosulfid in Alkohol auf höchstens 110° und Zersetzung des gebildeten Natriumsalzes mit Salzsäure (Bouchonnet, C. r. 140, 1600). — Hellgelbe Nadeln (aus Äther). F: 72° bis 74°. Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol, Äther, Benzol, Ligroin. — Wird durch viel Wasser zersetzt. Bleiacetat fällt aus der Lösung der Säure oder des Natriumsalzes einen gelblich weißen Niederschlag, der rasch braun und darauf schwarz wird. Einw. von Jodjodkaliumlösung auf das Natriumsalz: B., C. r. 140, 1601. — Natriumsalz. Leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol und Äther.

2. 3-Methylsäure-octansäure-(8). Heptan-a.s-dicarbonsäure, a-Äthylpimelinsäure $C_9H_{16}O_4=HO_2C\cdot CH(C_2H_5)\cdot [CH_2]_4\cdot CO_2H$. B. Durch Behandeln von

Heptan-a.a.e.e-tetracarbonsäuretetraäthylester $C_2H_5 \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5)_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_1(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$ mit alkoholischer Kalilauge und Erhitzen der erhaltenen Säure auf 200° (Crossley, W. H. Perkin jun., Soc. 65, 990). — Öl. Kp₈₂: 260—265°.

Diäthylester $C_{13}H_{24}O_4=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH(C_2H_5)\cdot [CH_2]_4\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus der Säure mit Alkohol und konz. Schwefelsäure (Crossley, W. H. Perkin jun., Soc. 65, 990). — Flüssig. Kp_{83} : 198—200°.

- 3. 4-Methylsäure-octansäure-(8). Heptan-a. δ -dicarbonsäure. a-Propyladipinsäure $C_9H_{18}O_4=HO_2C\cdot CH(CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Durch Verseifung von Heptan-a. δ . δ -tricarbonsäuretriäthylester und Abspaltung von Kohlendioxyd aus der entstandenen Tricarbonsäure (Mellor, Soc. 79. 131). F: 55—59°. Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 24,4°: 4,2×10 5 .
- 4. 2-Methyl-3-methylsäure-heptansäure-(7), ε-Methyl-hexan-a.δ-dicarbonsäure. a-Isopropyl-adipinsäure C₂H₁₆O₄ = (CH₃)₂CH·CH(CO₂H)·CH₂·CH₂·CH₂·CH₂·CO₂H. B. Durch Erhitzen von ε-Methyl-hexan-a.δ-tricarbonsäure (CH₃)₂CH·CH (CO₂H)·CH₂·CH₂·CH(CO₂H)₂ auf 180° (Blanc, Bl. [3] 33. 907; C. r. 141, 1032). Durch Verseifen des I-Isopropyl-cyclopentanon-(2)-carbonsäure-(1)-diäthylesters mittels überschüssiger alkoholischer Kalilauge bei 130° unter Druck, neben etwas I-Isopropyl-cyclopentanon-(2) (Bouveault, Locquin, C. r. 146, 84, 139; Bl. [4] 3, 445, 446). Prismen (aus Benzol + Petroläther). F: 63° (Bl.), 66—67° (Bou., L.). Kp₁₂: 222° (Bou., L.). Sehr leicht löslich in Wasser und neutralen organischen Lösungsmitteln, ausgenommen Petroläther (Bou., L.). Liefert beim Erhitzen mit überschüssigem Anilin fast ausschließlich Monoanilid (Bou., L., Bl. [4] 3, 452).

Dimethylester $C_{11}H_{20}O_4=(CH_3)_2CH\cdot CH_1(CO_2\cdot CH_3)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Aus 80 g l-Isopropyl-cyclopentanon-(2)-carbonsäure-(1)-methylester beim 3-stündigen Kochen mit 0,2 g Natrium in 25 cem Methylalkohol (Kötz, Schüler, A. 350, 223). — Öl. Kp₁₅: $132-133^{\circ}$. — Liefert bei Behandlung mit Natrium 3-Isopropyl-cyclopentanon-(2)-carbonsäure-(1)-methylester.

Monoäthylester $C_{11}H_{20}O_4 = (CH_3)_2CH \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2H$ oder $(CH_3)_2CH \cdot CH(CO_2H) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Bei Behandlung von α -Isopropyladipinsäurediäthylester mit Natriumamid, neben vorwiegend 3-Isopropyl-cyclopentanon-(2)-carbonsäure-(1)-äthylester (Bouveault, Locquin, Bl. [4] 3, 447, 452). — Kp₁₅: 185°.

Diäthylester $C_{13}H_{24}O_4 = (CH_3)_2CH \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus a-Isopropyl-adipinsäure mit Alkohol und Chlorwasserstoff (Bouveault, Locquin, Bl. [4] 3, 446). — Kp₁₇: 148–149°; D₄: 0,9876 (B., L., C. r. 146, 139; Bl. [4] 3, 446, 452). — Geht unter dem Einfluß von Natrium oder Natriumamid in 3-Isopropyleyclopentanon-(2)-carbonsäure-(1)-äthylester über (B., L.; s. a. Kötz, Schüler, A. 350, 225).

- 5. 2-Methyl-4-methylsäure-heptansäure-(1), Heptan- β . \$\delta\$-dicarbonsäure. \$a-Methyl-a'-propyl-glutarsäure, symm. Methyl-propyl-glutarsäure \$C_9H_{16}O_4\$ = \$CH_3\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2H\$. Existiert in zwei diastereoisomeren Formen. \$B\$. Beide Formen entstehen beim Erhitzen der \$a\$-Methyl-a'-propyl-a'-carboxy-glutarsäure, welche durch Kondensation von \$a\$-Brom-isobuttersäureester und Natrium-propylmalonsäureester und nachfolgende Verseifung gewonnen wird (BISCHOFF, TIGER-STEDT, \$B\$. 23, 1940).
- a) Hochschmelzende α -Methyl- α -propyl-glutarsäure $C_3H_{16}O_4=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2H$. Darst. Man erwärmt α -Methyl- α -propyl- α -carboxy-glutarsäure mit konz. Salzsäure bis zur Beendigung der Kohlendioxyd-Entwicklung und erhitzt das erhaltene Säuregemisch mit Salzsäure im Druckrohr auf 270° (Bischoff, Tigerstedt, B. 23, 1940). Undeutlich krystallinisch. F: $101-102^\circ$. Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25° : 5.9×10^{-5} (Walden, Ph.~Ch.~8, 488).
- b) Niedrigschmelzende a-Methyl-a'-propyl-glutarsäure $C_9H_{16}O_4=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2H$. Darst. Man erhitzt die a-Methyl-a'-propyl-a'-carboxy-glutarsäure auf 270°, destilliert und verwandelt das erhaltene Anhydrid durch Kochen mit Wasser in die Säure zurück (BISCHOFF, TIGERSTEDT, B. 23, 1940). Nadeln (aus Ligroin). F: $51-53^\circ$. Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 5.4×10^{-5} (WALDEN, Ph. Ch. 8, 488).

6. 2.5-Dimethyl-heptandisäure, β -Methyl-hexan-a.e-dicarbonsäure, a. β -Dimethyl-pimelinsäure $C_9H_{10}O_4 = HO_2C \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot CO_3H$. B. Der Diäthylester entsteht bei $1^1/_2$ stündigem Kochen von 17 g 1.4-Dimethyl-cyclohexanon-(2)-carbonsäure-(1)-äthylester mit einer Lösung von 0,3 g Natrium in 17 ccm Alkohol; man verseift ihn durch heiße Salzsäure (Kötz, A. 357, 203). — Ag₂C₃H₁₄O₄.

Diäthylester $C_{12}H_{24}O_4=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2\cdot C_2H_5.$ B. S. $a.\beta'$ -Dimethyl-pimelinsäure. — Öl. Kp₁₂: 152—153° (Körz, A. 357, 203).

- 7. 2-Methyl-5-methylsäure-heptansäure-(7), e-Methyl-hexan-a. β -dicarbonsäure, Isoamylbernsteinsäure $C_9H_{16}O_4=(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH(CO_2H)\cdot CH(CO_2H)\cdot$ CO₂H. B. Aus Isobutyl-itacon-, -eitracon- oder -mesacon-säure durch Reduktion in saurer Lösung mit Natriumamalgam (Fittig, Schirmacher, A. 304, 306). Durch Erhitzen von a-Isoamyl-äthan-a a β-tricarbonsäure (F., Sch., A. 304, 308). Beim Verseifen von a-Isoamyl-a'-cyan-bernsteinsäurediäthylester (Lawrence, P. Ch. S. No. 212; C. 1899 II, 254). — F: 83–84° (L., P. Ch. S. No. 226; C. 1900 II, 370). Sehr leicht löslich in Wasser, Äther, Chloroform und Benzol, unlöslich in Ligroin (F., Sch.). — Beginnt schon wenig über dem Schmelzpunkt Wasser abzuspalten (F., Sch.). — $Ag_2C_9H_{14}O_4$. Niederschlag, in Wasser schwer löslich (F., Sch.). — $CaC_9H_{14}O_4$. In der Hitze schwerer in Wasser löslich als in der Kälte (F., Sch.). — $BaC_9H_{14}O_4 + \frac{1}{2}H_2O$. Ähnelt dem Calciumsalz (F., Sch.).
- 3.4-Dibrom-2-methyl-5-methylsäure-heptansäure-(7), $[a.\beta$ -Dibrom-isoamyl]bernsteinsäure, Isobutylaticonsäure-dibromid $C_9H_{14}O_4Br_2 = (CH_3)_2CH \cdot CHBr \cdot CHBr \cdot CH(CO_2H) \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Durch Addition von Brom an die Isobutylaticonsäure in Chloroformlösung, neben viel Brom-isobutylisoparaconsäure $(CH_3)_2CH \cdot CH \cdot CHBr \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CO_2H$ (Syst. No. 2619) (FITTIG, ERLENBACH, A. 304, 315). — Kryställchen (aus Aceton-Ligroin). F: 210°. Unlöslich in kaltem Wasser und Chloroform, leicht in Aceton. Liefert beim Stehen in alkalischer Lösung oder beim Kochen mit Wasser Isobutylisaconsäure $(CH_3)_2CH\cdot CH\cdot CH\cdot C\cdot CH_2\cdot CO_2H$

(Syst. No. 2619).

- **4.5-Dibrom-2-methyl-5-methylsäure-heptansäure-(7)**, α -[α -Brom-isoamyl]a-brom-bernsteinsäure, Isobutyl-itadibrom-brenzweinsäure, Isobutylitaconsäure- $\begin{array}{ll} \textbf{dibromid} \ \ C_9H_{14}O_4Br_2 = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CHBr \cdot CBr(CO_2H) \cdot CH_2 \cdot CO_2H. \quad \textit{B.} \quad \text{Aus Isobutyl-} \end{array}$ itaconsäure und Brom in Wasser (FITTIG, KRAENCKER, A. 331, 142). - Warzen oder Krusten. F: 168-171°. Sehr leicht löslich in Äther, schwer in Chloroform und Ligrofn. Beim Erwärmen mit Wasser entsteht Bromisooctensäure (CH₃)₂CH·CH₂·CH:CBr·CH₂·CO₂H, $(\mathrm{CH_3})_2\mathrm{CH}\cdot\mathrm{CH_2}\cdot\mathrm{CH}\cdot\mathrm{C}(\mathrm{CO}_2\mathrm{H})\colon\mathrm{CH}$ Isobutaconsäure und etwas Brom-isobutylparaconsäure $C_4H_9 \cdot CH \cdot CBr(CO_2H) \cdot CH_2$ ĊO
- 8. 2.6-Dimethyl-heptandisäure, Heptan- β . ζ -dicarbonsäure, a.a'-Dimethyl-pimelinsäure $C_9H_{18}O_4=HO_8C\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CO_2H$. Existiert in zwei diastereoisomeren Formen (Para-Form und Anti-Form). B. Beide entstehen gleichzeitig bei den folgenden Reaktionen: Beim Verseifen von a.a'-Dimethyl-a a'-diacetylpimelinsäureester durch verdünnte alkoholische Kalilauge, neben anderen Verbindungen (Kipping, Mackenzie, Soc. 59, 577). Beim Kochen von a a'-Dimethyl-a.a'-dicyan-pimelin-säurediäthylester mit konz. Kalilauge und Erwärmen der erhaltenen Säure mit konz. Schwefelsäure (Zellinsky, B. 24, 4004). Der Diäthylester (Gemisch beider stereoisomerer Formen (?) (Kp₈₀: 190—191°) entsteht aus Methylacetessigester, Natriumäthylat und Trimethylenbromid bei Gegenwart von wasserhaltigem Alkohol (Kipping, Soc. 67, 140). Man trennt die isomeren Formen, die leicht flüssig bleiben, durch Darstellung der Anilide; das Anilid der Parasäure ist viel weniger löslich als jenes der Antisäure (Kipping, Soc. **67**, 147).
- a) Para-a.a'-dimethyl-pimelinsäure $C_9H_{16}O_4 = HO_3C \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot CO_2H$. Monoklin prismatische (Pope, Soc. 67, 150) Krystalle (aus Wasser). F: $81-81,5^{\circ}$ (Kipping, Soc. 67, 149). 100 Tle. Wasser lösen bei 15° 1,17 Tle. (K.). Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol, Chloroform, weniger in Petroläther (K.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 3.44×10^{-5} (Walker, Soc. 67, 150). $Ag_2C_9H_{14}O_4$ (K., Mackenzie, Soc. 59, 579). $BaC_9H_{14}O_4$ (K., M.).

b) Anti-a.a'-dimethyl-pimelinsäure $C_9H_{10}O_4 = HO_2C \cdot CH(CH_2) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_2) \cdot CO_2H$. Spezielle Bildungsweise. Beim Erhitzen von a a'-Dimethyl-a a'-dicarboxypimelinsäure auf $200-220^\circ$ (Perkin, Prentice, Soc. 59, 831; vgl. K., Soc. 67, 143). — Rhombische (Pope, Soc. 67, 152) Krystalle (aus Wasser). F: $76-76,5^\circ$ (K.). 100 Tle. lösen bei 15° 2,206 Tle. Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol, Chloroform, weniger in Petroläther (Kipping, Soc. 67, 149). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25° : $3,43\times10^{-5}$ (Walker, Soc. 67, 150).

Diäthylester $C_{13}H_{24}O_4=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CO_2\cdot C_2H_5\cdot B$. Aus der Säure mit Alkohol und konz. Schwefelsäure (Perkin, Prentice, Soc. 59, 831). — Flüssig. Kp_{100} : 195—196°; D_1^4 : 0,9817; D_{15}^6 : 0,9728. Mischbar mit Alkohol.

- 9. 3.3-Dimethyl-heptandisäure, β.β-Dimethyl-pentan-a.ε-dicarbonsäure. β.β-Dimethyl-pimetinsäure C₃H_{1ε}O₄ = HO₂C·CH₂·C(CH₃)₂·CH₂·CH₂·CH₂·CH₂·CO₂H. B. Durch Oxydation der 4.4 Dimethyl-octanon-(2)-saure-(8) mit Brom und Natronlauge (LÉSER. Bl. [3] 21, 548). Durch Oxydation von 3.3-Dimethyl-octanon-(7)-säure-(1) mit Brom und Kalilauge (Wallach, Köhler, A. 339, 110). Durch 15-stündiges Erhitzen des Triäthylesters C₂H₅·O₂C·CH₂·C(CH₃)₂·CH₂·CH₂·CH₂·CH₂·CH₂·C₂H₅)₂ mit Salzsäure (Blanc, C. r. 142, 998; Bl. [4] 3, 299). Nadeln (aus heißem Wasser). F: 104° (L.), 102—103° (W., K.). Schwer löslich in Wasser (B.). Gibt beim Destillieren des Calciumsalzes mit Natronkalk 1.1-Dimethyl-cyclohexanon-(3) (L.; W., K.).
- 10. 3.3-Dimethylsäure-heptan. Heptan-y-y-dicarbonsäure, Äthylbutyl-matonsäure $C_9H_{16}O_4=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C(C_2H_5)(CO_2H)_9$. B. Der Diäthylester entsteht aus 14 g Äthylmalonsäurediäthylester, einer Lösung von 1,7 g Natrium in 20 ccm Alkohol und 13,5 g Butyljodid beim 6-stündigen Erwärmen auf dem Wasserbade; man verseift ihn durch Kochen mit der berechneten Menge $30^{0}/_{0}$ iger wäßr. Kalitauge (RAPER, Soc. 91, 1837). Farblose Nadeln (aus Wasser). F: 116°. Zerfällt bei 165° in CO_2 und a-Äthylcapronsäure.

 $\begin{array}{ll} \textbf{Diāthylester} & C_{13}H_{24}O_4 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C(C_2H_5) (CO_2 \cdot C_2H_5)_2. & \text{Flüssig.} & \text{Kp: } 235-245^6 \text{ (RAPER, } \textit{Soc. 91, } 1837). \end{array}$

- 11. 3-Methyl-4-methylsäure-heptansäure-(1), β -Methyl-hexan-a. γ -dicarbonsäure, β -Methyl-a-propyl-glutarsäure $C_9H_{16}O_4=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_1(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$.
- 2.3-Dibrom-8-methyl-4-methylsäure-heptannitril-(1) $C_9H_{13}O_2NBr_2=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot C$
- 12. 3.4-Dimethylsäure-heptan. Heptan- γ . δ -dicarbonsäure.a-Äthyl-a'-propyl-bernsteinsäure $C_8H_{16}O_4=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)\cdot CH(C_2H_5)\cdot CO_2H$. Existiert in zwei diastereoisomeren Formen. B. Beide Formen entstehen gleichzeitig bei folgenden Reaktionen: Beim Kochen von p-Diäthyl-dioxybenzochinon $OC< C(OH)\cdot C(C_2H_5)\cdot COM$ mit wäßr. Natronlauge (Fighter, A. 361, 388). Beim Kochen von a-Keto- β -äthyl- γ -propyl-butyrolacton- γ -carbonsäure mit $5^{\circ}/_{0}$ iger Natronlauge (F., A. 361, 391). Die Trennung der beiden Formen erfolgt durch Krystallisation aus Wasser, in dem die hochschmelzende schwerer löslich ist.
- a) Hochschmelzende a-Äthyl-a'-propyl-bernsteinsäure $C_9H_{16}O_4=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot CO_2H$. Krystalle. F: 178–179°. In Wasser weniger löslich als die niedrigschmelzende Säure (F., A. 361, 388). $BaC_9H_{14}O_4+H_2O$. Krystallpulver. Schwer löslich in-heißem Wasser.

Diäthylester $C_{13}H_{24}O_4=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CH(C_2H_5)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus der Säure mit Alkohol und konz. Schwefelsäure (Fighter, A. 361, 389). — Farbloses Öl. Kp₁₆: 134—135°. — Liefert bei der Verseifung die hochschmelzende Säure zurück.

b) Niedrigschmelzende a-Äthyl-a'-propyl-bernsteinsäure $C_9H_{16}O_4=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_5\cdot CO_2H$. Krystalle. F: 97–98°. In Wasser leichter löslich als die hochschmelzende Säure (F., A. 361, 389).

- 13. 3-Methyl-5-methylsäure-heptansäure-(1). β -Methyl-hexan-a. δ -dicarbonsäure. β '-Methyl-a-äthyl-adipinsäure $C_3H_{16}O_4=HO_2C\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot CH(C_2H_5)\cdot CO_2H$. B. Durch Verseifen eines Esters der 3-Methyl-1-äthyl-eyelopentanon-(5)-carbonsäure, zuerst mit Natriumäthylat bei 170°, dann mit Kalilauge (HALLER, DESFONTAINES, C. r. 140, 1206; vgl. D., C. r. 138, 211). F: 97-98°. [a]_p: +13°31' (0,1355 g gelöst in 10 ccm Alkohol).
- 14. 3.5-Dimethylsäure-heptan. Heptan- γ . ε -dicarbonsäure. a.a'-Diäthylglutarsäure $C_8H_{16}O_4=CH_3\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CH_3$. Existiert in einer hochschmelzenden, einer niedrigschmelzenden Form und in einer Mischform. B. Die beiden ersten entstehen gleichzeitig bei der Reduktion der β -Oxy-a a'-diäthyl-glutarsäure mit Jodwasserstoffsäure. Die hochschmelzende Form läßt sich leicht ausscheiden; durch systematische fraktionierte Krystallisation des verbleibenden Produkts gelingt die Isolierung der niedrigschmelzenden Form (Reformatski, R. 34, 364, 367; C. 1902 II, 107).
- a) Hochschmelzende a.a'-Diäthyl-glutarsäure $C_9H_{16}O_4 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH(CO_2H) \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot Darst$. Man kocht bis zur neutralen Reaktion 125 g a.a'-Dicarboxyglutarsäureester $(C_2H_5 \cdot O_2C)_2CH \cdot CH_2 \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_3)_2$ mit einer Lösung von 17,3 g Natrium in 250 g absolutem Alkohol und 125 g Äthyljodid, verjagt den Alkohol und versetzt den Rückstand mit Wasser; man destilliert das ausgeschiedene Öl im Vakuum und verseift den Ester durch Schwefelsäure (Auwers, Sinchof, A. 292, 205; vgl. Guthzeiff, Dressel, A. 256, 187). Man krystallisiert das Reaktionsprodukt aus Wasser und Ligroin um (A., S). Monoklin prismatische (Tarassenko) Krystalle. F: 119,5—120° (Reformatski, R. 34, 364; C. 1902 II, 107), 118—119° (A., S.). 100 Tie. Wasser lösen bei 19° 0,8095 Tie. Säure (R.). Sehr leicht löslich in Aceton, leicht in Alkohol, Äther, Benzol und Chloroform, ziemlich schwer in Ligroin (A., S.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 5,5×10—6 (Bethmann, Ph. Ch. 5, 406), bei 11°: 5,342×10—6 (Pfaff, A. 292, 207). Gibt mit Acetylchlorid ein Anhydrid (R.). K₂C₃H₁₄O₄. Strahlig-krystallinische Masse (R.).
- b) Niedrigschmelzende a.a'-Diäthyl-glutarsäure $C_9H_{18}O_4=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_1$ (CO_2H)· $CH_2\cdot CH$ (CO_2H)· $CH_2\cdot CH_3\cdot B$. S. oben. Monoklin prismatische (Tarassenko, H. 34, 367; C. 1902 II, 107) Krystalle. F: 93,5—94,5° (Reformatski, H, 34, 368; C. 1902 II, 107). 100 Tle. Wasser lösen bei 19° 1,5280 Tle. (R.). Gibt kein Anhydrid mit Acetylchlorid (R.). $K_2C_9H_{14}O_4$. Haarförmige Masse (R.).
- c) Mischform aus hochschmelzender und niedrigschmelzender a.a'-Diäthylglutarsäure C₉H₁₆O₄ = CH₃·CH₂·CH(CO₂H)·CH₂·CH(CO₂H)·CH₂·CH₃. B. Aus gleichen Teilen der hochschmelzenden und der niedrigschmelzenden Form (Reformatski, 34, 369; C. 1902 II, 107). F: 76—78° (vgl. auch Auwers, Singhof, A. 292, 207).
- 15. 4.4-Dimethylsäure-heptan, Heptan- $\delta.\delta$ -dicarbonsäure, Dipropylmatonsäure $C_9H_{18}O_4=HO_2C\cdot C(CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3)_2\cdot CO_2H$. B. Der Diäthylester entsteht aus Malonsäureester, Propyljodid und Zink; man verseift ihn mit alkoholischer Kalilauge (Fürth, M. 9, 318). Krystallkörner (aus Chloroform). F: 158° (F.). Molekulare Verbrennungswärme für konstanten Druck: 1146,1 Cal. (Stohmann, J. pr. [2] 49, 114). Elektrolytische Dissoziationskonstante für die erste Stufe k_1 bei 25°: $1,12\times10^{-2}$ (Smith, Ph. Ch. 25, 201), für die zweite Stufe k_2 : $0,05\times10^{-6}$ (durch Zuckerinversion bei 100° bestimmt) (Sm., Ph. Ch. 25, 224).

Monoäthylester $C_{11}H_{20}O_4 = HO_2C\cdot C(C_3H_7)_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Das Kaliumsalz entsteht aus dem Diäthylester durch Erwärmen mit einer unzureichenden Menge methylalkoholischer Kalilauge (CRICHTON, Soc. 89, 929). — Das Kaliumsalz liefert bei der Elektrolyse in wäßr. Lösung ein Gemisch von Estern der β -Äthyl- α -propyl-acrylsäure, Di-n-propyl-glykolsäure und Tetrapropylbernsteinsäure.

Diäthylester $C_{13}H_{24}O_4 = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot C(C_3H_7)_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. S. Dipropylmalonsäure. — Darst.: MICHAEL, J. pr. [2] 72, 551. — Kp: 248—249° (korr.),

Dichlorid $C_9H_{14}O_2Cl_2=ClOC\cdot C(C_3H_7)_2\cdot COCl.$ B. Aus Dipropylmalonsäure und Phosphorpentachlorid (E. FISCHER, DILTHEY, B. 35, 855). — Kp: $221-223^\circ$.

Äthylester-amid $C_{11}H_{21}O_3N=H_2N\cdot CO\cdot C(C_3H_7)_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus Dipropyleyanessigester beim Erhitzen mit Schwefelsäure auf 100° (CONRAD, ZART, A. 340, 350; MERCK, D. R. P. 162280, 163200; C. 1905 II, 725, 1141). Aus Malonamidsäureäthylester durch Einw. von Propyljodid und Natriumäthylat (Chem. Fabr. Schering, D. R. P. 182045; C. 1907 I, 1232). — Weiße Nadeln. F: 92° (C., Z.). — Gibt mit Harnstoff bei Gegenwart von

Natriumäthylat unter Entwicklung von Ammoniak C.C.Dipropyl-barbitursäure (C., Z.; Chem. Fabr. Sch.).

Diamid C₉H₁₈O₂N₂ = H₂N·CO·C(C₃H₇)₂·CO·NH₂. B. Aus Dipropylmalonsäuredichlorid durch Eintropfen in ätherisches Ammoniak oder Verreiben mit Ammoniumcarbonat (E. Fischer, Dilthey, B. 35, 855). Durch Erwärmen von Dipropylcyanacetamid mit konz. Schwefelsäure (Conrad, Zart, A. 340, 343; Merok, D. R. P. 162280; C. 1905 II, 725). Aus C.C-Dipropyl-thiobarbitursäure mit 3 0/0 igem Natriumamalgam in wäßr. Supension (Einhorn, A. 359, 178). — Nadeln (aus Wasser). F: 2140 (korr.) (F., D.), 2100 (E.). Löslich in 72 Th. siedendem Wasser (F., D.).

Äthylester-nitril, Dipropylcyanessigsäureäthylester $C_{11}H_{19}O_2N=NC\cdot C(C_3H_7)_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus Cyanessigester, Propyljodid und Natriumäthylat (CONRAD, A. 340, 319). — Kp: $241-242^b$. D_{16}^{16} : 0,937.

Amid-nitril, Dipropyleyanacetamid C₃H₁₆ON₂ = NC·C(C₃H₇)₂·CO·NH₂. B. Beim Kochen von Cyanacetamid mit Natriumäthylat und Propylbromid (Errera, G. 26 I, 204). Durch Erhitzen von Dipropyleyanacetylharnstoff (C₂H₇)₂C(CN)·CO·NH·CO·NH₂ mit Natriumäthylat auf 120° (CONRAD, ZART, A. 340, 342). — F: 152—153° (E.), 153° (C., Z.). Löslich in Ather und Alkohol (C., Z.), unlöslich in Ligroin (E.).

Dinitril, Dipropylmalonitril $C_0H_{14}N_2=NC\cdot C(C_3H_7)_2\cdot CN$. B. Beim Erhitzen von Dipropylcyanacetamid mit Phosphorpentoxyd auf 170^{6} (Errera, Berrè, G. 26 II, 222). — Krystalle (aus Ligroin). F: $46-47^{\circ}$. Kp: 223,5° (korr.). Leicht löslich in den üblichen Lösungsmitteln. — Beim Behandeln mit Alkohol und Natrium entstehen Dipropylacetamid und 4^T-Amino-4-methyl-heptan (C₂H₂)₂CH·CH₂·NH₂.

- 16. 3-Methoäthyl-hexandisäure, β -Isopropyl-butan-a. δ -dicarbonsäure. β -Isopropyl-adipinsäure $C_{\varphi}H_{1e}O_{4}=(CH_{3})_{2}CH\cdot CH(CH_{2}\cdot CO_{2}H)\cdot CH_{2}\cdot CH_{2}\cdot CO_{2}H$.
- a) Inaktive β -Isopropyl-adipinsäure $C_9H_{16}O_4=(CH_3)_2CH\cdot CH(CH_3\cdot CO_2H)\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Man behandelt δ -Brom- β -isopropyl-n-valeriansäureester in Gegenwart von etwas Natriumjodid mit Kaliumcyanid und verseift den entstehenden Nitrilsäureester mit Kalilauge (Blanc, Bl. [4] 3, 294). — Krystalle (aus stark verdünnter Ameisensäure). F: 85°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Äther, Benzol, Eisessig und Ameisensäure.
- b) Präparate von β-Isopropyl-adipinsäure, deren optisches Verhalten nicht festgestellt ist.

β-Isopropyl-adipinsäure aus Tetrahydrocarvon $C_9H_{16}O_4 = (CH_3)_2CH \cdot CH(CH_2 \cdot CO_2H) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Durch Oxydation der aus Tetrahydrocarvon erhältlichen β-Isopropyl-δ-aceto-n-valeriansäure $C_3H_7 \cdot CH(CH_2 \cdot CO_2H) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot CH_3$ mit Hypobromit (Wallach, Köhler, A. 339, 113). — F: 75—76°. — $Ag_2C_9H_{14}O_4 \cdot \beta$ -Isopropyl-adipinsäure aus β-Phellandren $C_9H_{16}O_4 = (CH_3)_2CH \cdot CH(CH_2 \cdot CO_2H) \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Durch Oxydation des aus β-Phellandren erhältlichen 1-Isopropyl-cyclohexanons-(4) mit Chromsäure (in Schwefelsäure) (Wallach, A. 343, 33). — F: $C_9 \cdot T_9O_9 \cdot A_{GC} \cdot H \cdot CH_9O_9 \cdot T_9O_9 \cdot T_9O_$

 $F: ca. 70^{\circ} - Ag_2C_9H_{14}O_4.$

17. 2-Methyl-4-äthylsäure-hexansäure-(6), β -Isobutyl-propan-a γ -dicarbonsäure, β -Isobutyl-glutarsäure $C_9H_{16}O_4=(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CH(CH_2\cdot CO_2H)_2$. B. Durch 30-stündiges Kochen von Isoamylidenbismalonester mit der achtfachen Menge 20 $^{\circ}/_{\circ}$. iger Salzsäure (Knoevenagel, B. 31, 2590). Man erwärmt 1 Mol.-Gew. Isovaleraldehyd und 2 Mol.-Gew. Malonsäure mit 1 /₁₀₀ Mol.-Gew. Piperidin etwa 10 Stunden auf dem Wasserbade unter Rückfluß und erhitzt dann im Vakuum zur Abspaltung von Kohlendioxyd (K., D. R. P. 156560, 161171; C. 1905 I, 56; II, 179). — Nadeln (aus Wasser). F: 48° (K., B. 31, 2590). Kp₁₂: 205° (K., D. R. P. 161171). Sehr leicht löslich in Ather, Alkohol, Benzol, Eisessig, Wasser; ziemlich leicht in Schwerblag (K., B. 31, 2500). 2590). — $Ag_2C_9H_{14}O_4$. Weißer körniger Niederschlag (K., B. 31, 2590).

Diäthylester $C_{13}H_{24}O_4=(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CH(CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5)_2$. B. Aus der Säurmit Alkohol und Chlorwasserstoff. — Kp: 262—263° (Knoevenagel, B. 31, 2590).

18. 3-Methyl-3-äthylsäure-hexansäure-(1), β -Methyl- β -propyl-propanay-dicarbonsäure, β -Methyl- β -propyl-glutarsäure $C_9H_{16}O_4=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C(CH_3)(CH_2\cdot CO_2H)_2$. B. Aus β -Methyl- β -propyl-a.a-dicyan-glutarsäureimid durch Einw. von $60^{\circ}/_{\circ}$ iger Schwefelsäure (Guareschi, C. 1901 I, 821). — Nadeln (aus Wasser). F: 92°. $-\operatorname{ZnC}_{\mathfrak{g}}\widetilde{\mathrm{H}}_{14}\mathrm{O}_{4}.$

- 19. 2.2-Dimethyl-3-methylsäure-hexansäure-(1), β -Methyl-hexan- β . γ -dicarbonsäure, a.a-Dimethyl-a'-propyl-bernsteinsäure $C_9H_{16}O_4=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C(CO_2H)\cdot C(CH_3)_3\cdot CO_2H$. B. Durch Erhitzen der Säure $CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C(CO_2H)_2\cdot C(CH_3)_2\cdot CO_2H$, dargestellt durch Erhitzen von 202 g Propylmalonsäurediäthylester mit 195 g a-Bromisobuttersäureester, 23 g Natrium und 200 g Xylol auf 180–200° und Verseifung des Kondensationsproduktes (BISCHOFF, B. 24, 1056). Rhombisch bipyramidale (Doss, B. 24. 1059) Prismen (aus kaltem Wasser). F: 145° (Bone, Sprankling, Soc. 77, 1306), 140° (Bl.). I Tl. löst sich bei 17,5° in 230 Tln. Wasser; leicht löslich in Alkohol, Äther, Aceton und Eisessig, unlöslich in Ligroin und Schwefelkohlenstoff (Bl.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 5,51×10⁻⁴ (Walden, Ph. Ch. 8, 475), 6,0×10⁻⁴ (Bo., S.). Liefert ein flüssiges Anhydrid (Bo., S.). Wird von Salzsäure bei 250° nicht verändert (Bl.). Cibt eine Anilsäure vom Schmelzpunkt 166–167° (Bo., S.). Ag₂C₉H₁₄O₄ (Bo., S.).
- 20. 2.2.5-Trimethyl-hexandisäure, β -Methyl-hexan- β . ϵ -dicarbonsäure, a.a. α '-Trimethyl-adipinsäure $C_2H_{16}O_A = HO_2C \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CO_3H$.
- a) Inaktive a.a.a'-Trimethyl-adipinsäure $C_9H_{16}O_4 = HO_2C \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot CO_2H$. B. Bei der Oxydation von inaktivem 1.1.4-Trimethyl-cyclohexanon-(2) mit Chromsäure in schwefelsaurer Lösung (Auwers, Hessenland, B. 41, 1815). Durch Erhitzen von ε -Methyl-hexan- β , β , ε -tricarbonsäure $HO_2C \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot C(H_3)(CO_2H)_2$ auf ihren Schmelzpunkt (Blanc, C. r. 145, 682; Bl. [4] 3, 290). Prismen (aus verdünnter Ameisensäure) (B.). F: 1170 (A., H.), 113—1140 (B.). Schwer löslich in Wasser, leichter in verdünnter Ameisensäure (B.).
- b) a.a.a'-Trimethyl-adipinsāure aus Pulegon $C_9H_{16}O_4=HO_2C\cdot C(CH_3)_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2H$ (über das optische Verhalten dieser Säure liegt keine Angabe vor). Bei der Oxydation des Pulenons mittels Kaliumpermanganatlösung oder besser mit Chromsäure in schwefelsaurer Lösung, neben a.a-Dimethyl- γ -acetyl-buttersäure, asymm. Dimethylbernsteinsäure und Fettsäuren (Wallach, Kempe, A. 329, 91). Kryställchen (aus siedendem Wasser). F: $114-115^{\circ}$. Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser. Bei der trocknen Destillation des Calciumsalzes entsteht 1.1.3-Trimethyl-cyclopentanon-(2) (W. K.). $Ag_2C_9H_{14}O_4$ (W., K.).
- 21. 2-Methyl-3.3-dimethylsäure-hexan. β -Methyl-hexan- γ - γ -dicarbon-säure, Propylisopropylmalonsäure $C_9H_{16}O_4=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C(CO_2H)_2\cdot CH(CH_3)_2$.
- Mononitril, Propylisopropylcyanessigsäure $C_9H_{15}O_2N=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C(CN)$ $(CO_2H)\cdot CH(CH_3)_2.$
- a) Rechtsdrehende Form, d-Propylisopropylcyanessigsäure $C_9H_{15}O_2N=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C(CN)(CO_2H)\cdot CH(CH_3)_2$. B. Man erwärmt inaktive Propylisopropylcyanessigsäure mit Brucin in wäßr. Lösung, läßt die filtrierte Lösung in der Kälte stehen und zerlegt das sich ausscheidende Brucinsalz der d-Säure mit verdünnter Schwefelsäure (E. Frecher, Flatau, C. 1909 II, 688; B. 42, 2986). Krystalle. F: $94-95^{\circ}$ (korr.). Leicht löslich, außer in Petroläther; $[\alpha]_5^{\infty}$: $+11,5^{\circ}$ (in Toluol; 0,3448 g Substanz in 1,6560 g Lösung.
- b) Linksdrehende Form, I-Propylisopropyleyanessigsäure $C_9H_{15}O_2N=CH_3$: $CH_2\cdot CH_2\cdot C(CN)(CO_2H)\cdot CH(CH_3)_2$. B. Man setzt inaktive Propylisopropyleyanessigsäure mit Brucin in Wasser um, filtriert das zunächst sich ausscheidende Brucinsalz der d-Säure ab, gewinnt aus der Mutterlauge des Salzes die Säure zurück, setzt diese in warmem Wasser mit Morphin um und zerlegt das sich ausscheidende Morphinsalz der 1-Säure in warmem Wasser mit verdünnter Schwefelsäure (E. FISCHEB, FLATAU, B. 42, 2988). Aus der insktiven Propylisopropyleyanessigsäure durch Spaltung mittels Morphins (FI., FL.). Krystalle (aus Äther). F: 90°. [α] $_{\rm D}^{\rm D}$: -10.5° (in Toluol; 0.1530 g Substanz in 1,4707 g Lösung).
- c) Inaktive Form, dl-Propylisopropyleyanessigsäure $C_9H_{15}O_2N = CH_3 \cdot CH_2 \cdot C(CN)(CO_2H) \cdot CH(CH_3)_2$. B. Der Äthylester entsteht aus Isopropyleyanessigsäureäthylester mit Propylbromid und alkoholischem Natriumäthylat; man verseift ihn mittels wäßt. alkoholischer Kalilauge (E. Fischer, Flatau, C. 1909 II, 688; B. 42, 2984). Sirup; erstarrt bei mehrtägigem Stehen in der Kälte zu einer Krystallmasse, die zum größten Teil bei 40° schmilzt und bei 48° vollständig geschmolzen ist. Kp₁₃: 168—169°. Sehr wenig löslich in Wasser; schwer in Petroläther, sonst leicht löslich. Läßt sich mittels Brueins in die optisch aktiven Komponenten spalten. Silbersalz. Farbloser Niederschlag. Calciumsalz. Krystalle, leicht löslich. Bariumsalz. Krystalle, leicht löslich. Pb($C_9H_{14}O_9N$)₂. Prismen.

- dl-Propylisopropyleyanessigsäureäthylester $C_{11}H_{19}O_2N=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CCN_3\cdot CCO_2\cdot C_2H_5\cdot CH(CH_3)_2$. B. Siehe oben unter c. Öl. $Kp_{749}\colon 242-243^0$ (korr.); $Kp_{11-12}\colon 113-114^0$. D²⁰: 0,943. Merklich löslich in heißem Wasser, sehr leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Petroläther (E. FISCHER, FLATAU, C. 1909 II, 688; B. 42, 2984).
- 22. 2-Methyl-3.4-dimethylsäure-hexan. β -Methyl-hexan- γ . δ -dicarbonsäure, a-Äthyl-a'-isopropyl-bernsteinsäure $C_9H_{16}O_4=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH_$
- a) Hochschmelzende Form $C_9H_{16}O_4=CH_3\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)\cdot CH(CO_2H)\cdot CH(CH_3)_2$. B. Beim Kochen von Dioxythymochinon mit wäßr. Natronlauge, neben der niedrigschmelzenden Form (Fichter, A. 361, 397). Man verseift β -Methyl-hexan- γ . δ . δ . tricarbonsäuretriäthylester $CH_2\cdot CH_2\cdot C(CO_2\cdot C_2H_5)_2\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CH(CH_3)_2$ und erhitzt das Reaktionsprodukt mit Salzsäure im geschlossenen Rohr (F., A. 361, 399). Nadeln (aus Wasser). F: 210°. $CaC_9H_{14}O_4+H_2O$. Blättchen.
- b) Niedrigschmelzende Form $C_9H_{16}O_4 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH(CO_2H) \cdot CH(CO_2H) \cdot CH(CH_3)_2$. Beim Kochen von Dioxythymochinon mit wäßr. Natronlauge, neben der hochschmelzenden Form (Fichter, A. 361, 397). Würfelförmige Krystalle (aus Wasser). F: 96°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. $CaC_9H_{14}O_4 + H_2O$. Nadeln. Ist in kaltem Wasser weniger löslich als das Salz der hochschmelzenden Form.
- 23. 5-Methyl-2.3-dimethylsäure-hexan. ϵ -Methyl-hexan- β - γ -dicarbonsäure, a-Methyl-a'-isobutyl-bernsteinsäure $C_9H_{10}O_4=CH_3\cdot CH(CO_2H)\cdot CH(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_g$. Existiert in zwei diastereoisomeren Formen. B. Beide Formen entstehen durch Verseifung von a-Methyl-a-isobutyl-a-cyan-bernsteinsäurediäthylester mit alkoholischer Kalilauge und nachfolgendes Kochen mit $50^{\rm o}/_{\rm o}$ iger Schwefelsäure (Bone, Sprankling, Soc. 77, 1303).
- a) Hochschmelzende Form, "trans-a-Methyl-a'-isobutyl-bernsteinsäure" $C_9H_{18}O_4=CH_3\cdot CH(CO_2H)\cdot CH(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_2$. F: 133°. Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 2,36×10⁻⁴. Gibt ein flüssiges Anhydrid. Liefert eine Anilsäure vom Schmelzpunkt 132–133°.
- b) Niedrigschmelzende Form, "eis-a-Methyl-a'-isobutyl-bernsteinsäure" $C_9H_{16}O_4=CH_2\cdot CH(CO_2H)\cdot CH(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_2$. F: 88–90°. Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 4,27×10⁻⁴. Gibt ein flüssiges Anhydrid. Liefert eine Anilsäure vom Schmelzpunkt 94–96°.
- 24. 2-Methyl-3-methoäthyl-pentandisäure. β -Isopropyl-butan-a. γ -dicarbonsäure, a-Methyl- β -isopropyl-glutarsäure $C_9H_{16}O_4=CH_8\cdot CH(CO_2H)\cdot CH(CH_2\cdot CO_2H)\cdot CH(CH_3)_2$.
- a) Hochschmelzende Form, "cis-α-Methyl-β-isopropyl-glutarsäure" $C_9H_{16}O_4$ = $CH_3 \cdot CH(CO_2H) \cdot CH(CH_2 \cdot CO_2H) \cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus β-Isopropyl-butan-α,ν,ν-tricarbon-säure $CH_3 \cdot C(CO_2H)_2 \cdot CH(CH_2 \cdot CO_2H) \cdot CH(CH_3)_2$ durch Erhitzen auf 200¢ (Noves, Am. Soc. 23, 401; N., Doughty, B. 38, 948; Am. Soc. 27, 237). Bei der Oxydation der Thujamentho-ketonsäure $CH_3 \cdot CH(CO \cdot CH_3) \cdot CH(CH_2 \cdot CO_2H) \cdot CH(CH_3)_2$ (Syst. No. 281) mit Natrium-hypobromit, neben einer in Wasser und Äther leichter löslichen Säure (Wallach, B. 30, 427; A. 323, 358). Neben niedrigschmelzender α-Methyl-β-isopropyl-glutarsäure bildet sich das Imid der hochschmelzenden α-Methyl-β-isopropyl-glutarsäure, wenn man α-Methyl-β-isopropyl-α-cyan-glutarsäurediäthylester $CH_3 \cdot C(CN)(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CH(CH_3 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CH(CH_3)_2$ mit methylalkoholischer Kalilauge verseift und die entstandene Säure mit konz. Salzsäure kocht; man entzieht dem Gemisch die niedrigschmelzende α-Methyl-β-isopropyl-glutarsäure durch Sodalösung und verseift das Imid (Syst. No. 3201) der hochschmelzenden Säure durch Erhitzen mit 50°/oiger Schwefelsäure (Howles, Thorpe, Udall, Soc. 77, 946; vgl. auch Th., Young, Soc. 83, 359). Durchsichtige Prismen (aus Äther) oder fettglänzende Blättchen (aus heißem Wasser) (W.). Schwer löslich in kaltem Wasser und Äther, unlöslich in Ligroin (N.). Wird beim Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 180° teilweise in die trans-Säure umgewandelt (H., Th., U.). Ag_2C₉H₁₄O₄ (W., A. 323, 359).
- b) Niedrigschmelzende Form, "trans- α -Methyl- β -isopropyl-glutarsäure" $C_9H_{18}O_4=CH_3\cdot CH(CO_2H)\cdot CH(CH_2\cdot CO_2H)\cdot CH(CH_3)_3$. B. Neben dem Imid der cis-Säure beim Verseifen von α -Methyl- β -isopropyl- α -cyan-glutarsäureester erst mit methyl-

- alkoholischer Kalilauge, dann mit heißer Salzsäure (Howles, Thorpe, Udall, Soc. 77, 946). Krystalle (aus Wasser). F: 101°. Gibt beim Erhitzen mit Essigsäureanhydrid das Anhydrid (Syst. No. 2475) der hochschmelzenden Säure.
- 25. 3.3-Diāthyl-pentandisāure, $\beta.\beta$ -Diāthyl-propan-a. γ -dicarbonsāure. $\beta.\beta$ -Diāthyl-glutarsāure $C_9H_{18}O_4=HO_2C\cdot CH_2\cdot C(C_2H_5)_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Aus $\beta.\beta$ -Diāthyl-a a'-dicyan-glutarsäureimid mit $60^{\circ}/_{\circ}$ iger Schwefelsäure (Guareschi, C. 1901 I, 821). Nadeln (aus Wasser). F: 108° .
- 26. 2.2.4-Trimethyl-3-methylsäure-pentansäure-(1). β .5-Dimethyl-pentan- β . γ -dicarbonsäure, α . α -Dimethyl- α -isopropyl-bernsteinsäure $C_9H_{16}O_4=(CH_3)_2C(CO_2H)\cdot CH(CO_2H)\cdot CH(CH_3)_2$. β . Man führt α -Dimethyl- α -cyan-bernsteinsäure-diäthylester in α . α -Dimethyl- α -isopropyl- α -cyan-bernsteinsäure-ster über, verseift und spaltet CO_2 ab (Bone, Sprankling, Soc. 77, 1305). F: 141—142°. Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 1,58×10–4. Gibt ein flüssiges Anhydrid. Liefert eine Anilsäure vom Schmelzpunkt 197—199°. $Ag_2C_9H_{14}O_4$.
- 27. 2.2.4.4-Tetramethyl-pentandisäure, $\beta.\delta$ -Dimethyl-pentan- $\beta.\delta$ -dicarbonsäure. a.a.a'.a'-Tetramethyl-glutarsäure $C_9H_{10}O_4 = HO_2C \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)_2 \cdot CO_2H$ B. Durch Einw. von Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) in zugeschmolzenem Rohr auf die symmetrische β -Oxy-a.a.a'.a'-tetramethyl-glutarsäure bei 130–135° (MICHALLENKO, JAWORSKI, \mathcal{H} . 32, 329; C. 1900 II, 529; vgl. BLAISE, C. r. 126, 1810). Krystalle. F: 185–186° (M. J.). In kaltem Wasser schwer löslich, in heißem Wasser löslich (M., J.). KC₉H₁₅O₄. Nadeln, in Wasser leicht löslich (M., J.). K₂C₉H₁₄O₄ +2H₂O. Prismen, in Wasser leicht löslich (M., J.). Ba(C₉H₁₅O₄)₂ +2H₂O (?) (M., J.). BaC₉H₁₄O₄ +3H₂O (bei 120° wasserfrei) (M., J.). PbC₉H₁₄O₄ +2H₂O (bei 140° wasserfrei). Nadeln, in Wasser wenig löslich (M., J.).
- 28. 2.3.3.4-Tetramethyl-pentandisäure, $\gamma.\gamma$ -Dimethyl-pentan- $\beta.\delta$ -dicarbonsäure, $a.\beta.\beta.a'$ -Tetramethyl-glutarsäure $C_9H_{16}O_4 = HO_2C \cdot CH(CH_3) \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH(CH_3) \cdot CO_2H$.
- a) Hochschmelzende Form, "eis-a. β . β . α' -Tetramethyl-glutarsäure" $C_9H_{16}O_4=HO_2C\cdot CH(CH_3)\cdot C(CH_3)_2\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2H$. B. Neben niedrigschmelzender α . β . β . α' -Tetramethyl-glutarsäure bildet sich das Imid der hochschmelzenden Säure, wenn man Natriummethyleyanessigester mit der äquivalenten Menge β β -Dimethyl-acrylsäureester 24 Stunden in Alkohol erhitzt, dann noch mit überschüssigem Methyljodid 6 Stunden erhitzt, das Reaktionsprodukt mit methylalkoholischer Kalilauge verseift und dann mit konz. Salzsäure kocht; man entzieht dem Gemisch die niedrigschmelzende Säure durch Sodalösung und verseift das Imid (Syst. No. 3201) der hochschmelzenden Säure durch 2-stündiges Kochen mit 50% joiger Schwefelsäure (Thorpe, Young, Soc. 77, 941; vgl. auch Th., Y., Soc. 83, 359). Platten (aus Wasser). F: 140% Ag_2C_9H_{14}O_4.
- b) Niedrigschmelzende Form, "trans- a,β,β,a' -Tetramethyl-glutarsäure" $C_9H_{16}O_4=HO_2C\cdot CH(CH_3)\cdot C(CH_3)\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2H$. B. Entsteht neben dem Imid der cis-Säure beim Verseifen des a,β,β,a' -Tetramethyl-a-cyan-glutarsäureesters (erst mit methyl-alkoholischer Kalilauge, dann mit heißer Salzsäure) (Thorpe, Young, Soc. 77, 941). Nadeln (aus Salzsäure). F: 98°. Gibt mit Essigsäureanhydrid das Anhydrid (Syst. No. 2475) der cis-Säure. $Ag_2C_9H_{14}O_4$.
- 29. Dicarbonsäure $C_9H_{16}O_4$ aus Camphersäure. B. Beim Schmelzen von Camphersäure mit Ätznatron (Crossley, W. H. Perkin jun., Soc. 73, 42). Kp_{50} : $254-257^{\circ}$. Sehr leicht löslich in Wasser. Das Anhydrid zeigt Kp_{35} : $185-190^{\circ}$. $Ag_2C_9H_{14}O_4$. Unlöslicher Niederschlag.
- 30. Dicarbonsäure $C_9H_{16}O_4$ aus Phellandral. B. Bei der Oxydation des Phellandrals mit Kaliumpermanganat, neben geringen Mengen einer bei $115-116^{\circ}$ schmelzenden Säure (Schimmel & Co., C. 1904 II, 1470). Krystalle (aus Wasser oder Benzol + Petroläther). F: $70-72^{\circ}$. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln, außer in Petroläther. $Ag_2C_9H_{14}O_4$. Schwer löslich in Wasser.

9. Dicarbonsäuren $C_{10}H_{18}O_4$.

1. Decandisäure, Octan-a.9-dicarbonsäure, Sebacinsäure C₁₀H₁₈O₄ = HO₂C-[CH₂]₈· CO₂H. B. Bei der trocknen Destillation von Olsäure oder von Olsäure enthaltenden Retten (Redten Retten R

schüttet man die Masse in 3 Liter heißes Wasser und fällt die Lösung mit Salzsäure (Witt, B. 7, 220; Bodyker, Inaug.-Dissert. [Leipzig 1891], S. 2).

Federartige Krystalle oder dunne Blättchen. F: 134,5° (Voerman, R. 23, 272), 133° bis 133,5° (Krafft, Nördlinger, B. 22, 818). Kp₁₀₀: 294,5°; Kp₁₀: 273°; Kp₁₁: 243,5°; Kp₁₀: 232° (K., N., B. 22, 818). Verhalten bei der Destillation im Vakuum des Kathoden-lichts: 164° (Krafft, Weilandt, B. 29, 1326). Sublimiert bei höherer Temperatur (Redtenbaumer, A. 35, 190). 100 ccm wäßt. Lösung enthalten bei 0°: 0,004, bei 20°: 0,10, bei 35° 0,16, bei 50° 0,22 und bei 65° 0,42 Tle. Sebacinsäure (Lamouroux, C. r. 128, 999). 100 g wäßt. Lösung enthalten bei 25° 0,019 g Säure (Voerman, R. 23, 272). Löst sich bei 100° in 50 Tln. Wasser, bei 85° in 100 Tln., bei 51° in 240 Tln., bei 23° in 700 Tln., bei 17° in 1000 Tln. (Neison, Bayne, Soc. 27, 730; J. 1874, 626). Leicht löslich in Alkohol und Äther (Neison, J. 1874, 625). Assoziation in Phenollösung: Robertson, Soc. 83, 1428. n^{m,2}, 1,41968; n^{m,3}; 1,42700 (Eijkman, R. 12, 275). Molekulare Verdrennungswärme für konstantes Volum: 1291,9 Cal. (Luginin, A. ch. [6] 23, 200), 1295,3 Cal. (Stohmann, Kleber, Langbern, J. pr. [2] 40, 216). Elektrolytische Dissoziationskonstante für die erste Stafe ki bei 25°: 2,34×10⁻⁶ (Ostwald, Ph. Ch. 3, 284), 2,38×10⁻⁵ (Smith, Ph. Ch. 25, 198), 2,76×10⁻⁶ (Crandler, Am. Soc. 30, 713). Elektrocapillare Funktion: Gouy, A. ch. [8] 8, 331. Neutralisationswärme: Massol, Bl. [3] 17, 746. Sebacinsäure verhält sich gegen Helianthin neutral (Astruc, C. r. 180, 253). — Beim Erhitzen der Lösung von Sebacinsäure wird von kochender Salpetersäure zu Bernsteinsäure, Adipinsäure und Glutarsäure oxydiert (Arpfe, J. pr. [1] 95, 205; Z. 1868, 295; Carrte, D. Ch. 1905, Kaliumpermanganat liefert dieselben Oxydationsprodukte (Carrte, Louringsaure gemisch ist ohne Wirkung auf Sebacinsäure (Krison, J. 1874, 625). Chlor wirk auf Sebacinsäure (CnbH160) Cyclononanon?, s.: Zellnsch, B. 22, 2136). — Verwendung von Se

NaC₁₀H₁₇O₄. Reichlich löslich in Wasser, mäßig in Alkohol (Neison, Soc. 27, 305). — Na₂C₁₀H₁₆O₄. Nadeln (aus Alkohol) (N.). 100 Tle. Wasser lösen bei 16° 4,32 Tle., bei 100° 30,18 Tle. (Telbisz, Inaug.-Dissert. [Budapest 1884], S. 18). — KC₁₀H₁₇O₄. Nadeln, mäßig löslich in Alkohol (N.). — K₂C₇₀H₁₆O₄. Krystallinisches Pulver (N.). 100 Tle. Wasser lösen bei 18° 11,34 Tle. (T.). — CuC₁₀H₁₆O₄. Grüner Niederschlag. Unlöslich in Alkohol

(N.). 100 Tle. Wasser lösen bei 18° 0,0048 Tle. Salz, bei 100° 0,0144 (T.). — $Ag_2C_{10}H_{16}O_4$. Niederschlag, unlöslich in kaltem, wenig löslich in heißem Wasser (N.). — $Mg(C_{10}H_{16}O_4)_2$ (N.). — $MgC_{10}H_{16}O_4 + 3H_2O$. 100 Tle. Wasser lösen bei 22° 0,727 Tle., bei 100° 1,091 Tle. Salz (T.). — $CaC_{10}H_{16}O_4$. Niederschlag (N.). — $CaC_{10}H_{16}O_4 + H_2O$. 100 Tle. Wasser lösen bei 20° 0,124, bei 100° 0,051 Tle. Salz (T.). — $Sr(C_{10}H_{16}O_4 + H_2O)$. Krystallinisches Pulver (N.). 100 Tle. Wasser lösen bei 23° 0,397 Tle., bei 100° 0,281 Tle. Salz (T.). — $Ba(C_{10}H_{17}O_4)_2$. Leicht lösliche Nadeln (N.). — $BaC_{10}H_{16}O_4$. Krystallkrusten (N.). 100 Tle. Wasser lösen bei 17° 0,325, bei 100° 0,322 Tle. Salz (T.). — $ZnC_{10}H_{16}O_4$. Niederschlag (N.). 100 Tle. Wasser lösen bei 16° 0,0262 Tle., bei 100° 0,0235 Tle. Salz (T.). — $Hg_2C_{10}H_{16}O_4$. Niederschlag (N.). — $Al(C_{10}H_{17}O_4)_3$. Amorpher Niederschlag (N.). Fast unlöslich in kaltem Wasser; 100 Tle. Wasser lösen bei 100° 0,013 Tle. Salz (T.). — $MnC_{10}H_{16}O_4 + 3H_2O$. Krystallblättchen. 100 Tle. Wasser lösen bei 16° 0,128 Tle., bei 100° 0,0746 Tle. wasserfreies Salz (T.). — $CoC_{10}H_{16}O_4$. Violette Krystalle. Schwer löslich in Wasser (N., Soc. 27, 309; Witt, Bactorian B

Dimethylester $C_{12}H_{22}O_4 = CH_3 \cdot O_2C \cdot [CH_2]_8 \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Aus Sebacinsäure, Methylalkohol und konz. Schwefelsäure (Neison, Soc. 29, 315; J. 1876, 576; vgl. Carlet, J. 1853, 430). — Nadeln oder Tafeln (aus Äther). F: 38° (N.), 36° (H. Meyer, M. 22, 421). Siedet nicht unzersetzt bei 288° (N.). D⁷⁸: 0,9432 (Eijkman, R. 12, 278). n_{α}^{π} : 1,41364; n_{β}^{π} : 1,42070 (E., R. 12, 278). — Liefert beim Erhitzen mit Natrium und absolutem Alkohol Decandiol-(1.10) (Bouveault, Blanc, C. r. 137, 329; Bl. [3] 31, 1205).

Monoäthylester $C_{12}H_{22}O_4 = HO_2C \cdot [CH_2]_3 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. In kleiner Menge beim Behandeln von Sebacinsäure mit Alkohol und Schwefelsäure, neben dem Diäthylester (Netson, Soc. 29, 319; J. 1876, 577). — Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25° : $1,43 \times 10^{-5}$ (Walker, Soc. 81, 713). Gibt bei der Elektrolyse des Kaliumsalzes die Ester der Octadecandisäure und der Nonen-(1)-säure-(9).

Diäthylester $C_{14}H_{26}O_4 = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot [CH_2]_8 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus der Säure mit Alkohol und Chlorwasserstoff (Perkin, Soc. 45, 518). — Flüssig. Erstarrt bei $4-5^\circ$; Kp: $307-308^\circ$; D¹⁶: 0,9650 (Neison, Soc. 29, 318; J. 1876, 576). D¹⁵: 0,96824; D²⁵: 0,96049 (P.); D^{18,1}: 0,9634 (EIJEMAN, R. 12, 276). $n_a^{18,3}$: 1,43573; $n_b^{19,3}$: 1,44312 (E.). Molekulare magnetische Empfindlichkeit: Pascal, Bl. [4] 5, 1113. Magnetische Rotation: Perkin, Soc. 45, 576; 53, 601. — Verseifungsgeschwindigkeit: HJELT, B. 31, 1846. Verhalten gegen Natriumäthylat: DIECKMANN, A. 317, 49. Spaltung durch Pankreassaft: Morel, Terroine, C. r. 149, 236. — Verwendung: s. Sebacinsäure.

Dibutylester $C_{18}H_{34}O_4 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C_1 CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot$

Di-akt.-amylester $C_{20}H_{23}O_4 = C_2H_5 \cdot CH(CH_3)CH_2 \cdot O_2C \cdot [CH_2]_8 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot C_2H_5$. Drehungsvermögen: Walden, H. 30, 767; C. 1899 I, 327.

Monoisoamylester $C_{15}H_{28}O_4 = HO_2C \cdot [CH_2]_8 \cdot CO_2 \cdot C_5H_{11}$. B. Aus dem Diisoamylester mit verdünnter alkoholischer Natronlauge; das entstandene Natriumsalz wird mit Essigsäure zerlegt (Neison, Soc. 29, 323; J. 1876, 577). — Öl. Erstarrt bei 10° krystallinisch. — Zerfällt bei 325° in Sebacinsäure und neutralen Ester.

Diisoamylester $C_{20}H_{39}O_4=C_3H_{11}\cdot O_2C\cdot [CH_2]_8\cdot CO_2\cdot C_5H_{11}$. B. Aus der Säure mit Amylalkohol und Chlorwasserstoff (Neison, Soc. 29, 320; J. 1876, 577). — Kp: über 360°; D¹8: 0,9510. — Liefert mit Chlor im Sonnenlicht den Ester $C_8Cl_{18}(CO_2\cdot C_5Cl_{11})_2$ (Gehring, C. r. 104, 1625). Krystallinisch.

Anhydrid
$$C_{10}H_{16}O_3 = \frac{CH_2 \cdot [CH_2]_3 \cdot CO}{CH_2 \cdot [CH_2]_3 \cdot CO}O$$
 (?). S. Syst. No. 2475.

Dichlorid, Sebacylchlorid $C_{10}H_{18}O_2Cl_2 = ClOC \cdot [CH_2]_8 \cdot COCl$. B. Durch Einw. von Thionylchlorid auf Sebacinsäure (H. Meyer, M. 22, 421). — Flüssig. Kp_{75} : 220° ; Kp_{30} : 203° (Auger, A. ch. [6] 22, 361).

Monoamid, Sebamidsäure $C_{10}H_{10}O_3N=HO_2C\cdot [CH_2]_3\cdot CO\cdot NH_2$. B. Aus Sebacinsäurediäthylester, und Ammoniak; bleibt das Gemenge längere Zeit stehen, so scheidet sich zunächst Sebacinsäurediamid aus; das Filtrat gibt mit Salzsäure einen Niederschlag von Sebamidsäure (Rowney, A. 82, 123). Bei der Destillation von sebacinsaurem Ammonium;

man löst das Destillat in Ammoniak und fällt mit Salzsäure (Kraut, J. 1863, 358). — Krystallinisch. F: 170° (Étaix, A. ch. [7] 9, 403). Leicht löslich in siedendem Wasser und in Alkohol (R.).

Diamid, Sebacinsäurediamid C₁₀H₂₀O₂N₂ = H₂N·CO·[CH₂]₈·CO·NH₂. B. Aus Sebacinsäurediäthylester und konz. Ammoniak in der Kälte, neben Sebamidsäure (ROWNEY, A. 82, 123). — Darst. Beim Erhitzen von 1 Mol.-Gew. Sebacinsäure mit 1½ Mol.-Gew. Rhodanammonium auf 155—160° (SSOLONINA, JK. 28, 558). Durch Eintropfen des aus der Säure und Phosphortrichlorid gewonnenen, rohen Chlorids in konz. Ammoniak (Aschan, B. 31, 2350). — Zusammengewachsene Prismen oder Blättchen (aus Eisessig durch Wasser). F: 210° (H. Meyer, M. 22, 421), 208° (Phookan, Krafft, B. 25, 2252). Unlöslich in kaltem Wasser, ziemlich löslich in siedendem, wenig löslich in kaltem Alkohol, leichter in siedendem, sehr leicht in Eisessig (R.; A.). — Wird durch Natrium und Amylalkohol zu Dekamethylenglykol reduziert; daneben entsteht in geringer Menge Dekamethylendiamin (Scheuble, M. 24, 623; Sch., Loebl., M. 25, 344).

Sebacinsäure-bis-iminoisobutyläther $C_{18}H_{36}O_2N_2=(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot O\cdot C(:NH)\cdot [CH_2]_8\cdot C(:NH)\cdot O\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_2$. B. Das Hydrochlorid entsteht beim Sättigen eines Gemisches aus 1 Mol.-Gew. Sebacinsäuredinitril und 2 Mol.-Gew. Isobutylalkohol mit Chlorwasserstoff bei 0° (EITNER, WETZ, B. 26, 2840). — $C_{18}H_{36}O_2N_2+2HCl$. F: 135° (Zers.).

Sebacinsäuredinitril, Oktamethylendicyanid $C_{10}H_{16}N_2=NC\cdot[CH_2]_8\cdot CN$. B. Durch Destillation von (100 Tln.) Sebacinsäurediamid mit (208 Tln.) Phosphorpentachlorid (Phookan, Krafft, B. 25, 2252). — Flüssig. Kp₁₅: 199–200°. — Gibt mit Natrium und Alkohol reduziert Dekamethylendiamin.

Sebacinsäurediamidin $C_{10}H_{22}N_4=H_2N\cdot C(:NH)\cdot [CH_2]_8\cdot C(:NH)\cdot NH_2$. B. Das Hydrochlorid entsteht beim Kochen von Sebacinsäure-bisiminoisobutyläther-Hydrochlorid mit alkoholischem Ammoniak (EITNER, WETZ, B. 26, 2843). — $C_{10}H_{22}N_4+2\,HCl$. F: 166° bis 167°. — $C_{10}H_{22}N_4+2\,HCl$. F: 166° Blättchen.

Sebacinsäuredihydrazid $C_{10}H_{22}O_2N_4=H_2N\cdot NH\cdot CO\cdot [CH_2]_6\cdot CO\cdot NH\cdot NH_2.$ B. Aus Sebacinsäurediäthylester beim Kochen mit $2^l/_2$ Mol.-Gew. Hydrazinhydrat (STELLER, J. pr. [2] 62, 216). — Blätter (aus Wasser). F: 184—185°. In heißem Wasser und verdünntem Alkohol leicht löslich, in Benzol schwer, in Äther unlöslich. In verdünnten Mineralsäuren löslich. — Reduziert Silberlösung in der Kälte, Fehlingsche in der Wärme. — $C_{10}H_{22}O_2N_4+2HCl$. Krystalle. F: 250°. In absolutem Alkohol unlöslich.

 $\label{eq:CoNH} \textbf{Cyclisches Sebacins\"{a}urehydrazid} \ C_{10}H_{18}O_2N_2 = [CH_2]_8 \underbrace{CO \cdot NH}_{CO \cdot NH}. \ S. \ Syst. \ No. \ 3587.$

Sebacinsäurediazid $C_{10}H_{16}O_2N_6=N_3\cdot CO\cdot [CH_2]_8\cdot CO\cdot N_2$. B. Aus dem salzsauren Sebacinsäuredihydrazid durch Natriummitrit in kaltem Wasser (STELLER, J. pr. [2] 62, 220). — Weiße flockige Masse. F: 33–34°. In Alkohol leicht löslich, in Ather schwer, in Wasser unlöslich. — Zersetzt sich beim Stehen. Verpufft nur schwach beim Erhitzen. Liefert beim Kochen mit Wasser Oktamethylenharnstoff $C_8H_{16}\langle NH\rangle$ CO. Beim Erwärmen von feuchtem Sebacinsäurediazid mit Alkohol entsteht die Verbindung $C_2H_5\cdot O_2C\cdot NH\cdot [CH_2]_8\cdot NH\cdot CO\cdot NH\cdot CO\cdot$

Perchlorsebacinsäure-bis-perchlorbutylester $C_{18}O_4Cl_{24} = CCl_3 \cdot CCl_2 \cdot CCl_2$

Perchlorsebacinsäure-bis-perchlorisoamylester $C_{20}O_4Cl_{38} = C_5Cl_{11} \cdot O_2C \cdot [CH_2]_8 \cdot CO_2 \cdot C_5Cl_{11}$. B. Bei langsamem Einleiten von Chlor im Sonnenlicht in Sebacinsäurediisoamylester, schließlich bei 230° (Geheing, C. r. 104, 1625). — F: 179°. Sublimiert leicht in anscheinend rhombischen Prismen.

2.9-Dibrom-decandisäure, a.a'-Dibrom-sebacinsäure $C_{10}H_{16}O_4Br_2 = HO_2C\cdot CHBr\cdot [CH_2]_6\cdot CHBr\cdot CO_2H$. B. Man erhitzt Sebacinsäure mit $2^1/_2$ Mol.-Gew. Brom ca. 3 Stunden im Druckrohr auf $160-170^{\circ}$ (Claus, Steinkauler, B. 20, 2882). Man erwärmt Sebacinsäure mit Brom und rotem Phosphor auf dem Wasserbade und behandelt das Reaktionsprodukt mit Wasser (Auwers, Bebnhard, B. 24, 2232; Neuberg, Neimann, H. 45, 103)

oder erwärmt es mit Ameisensäure (LE Sueur, Soc. 91, 1367). Aus Sebacinsäure durch Erwärmen mit Phosphortribromid und Brom und Zersetzen des Reaktionsproduktes mit heißem Wasser (Wecer, B. 27, 1212; vgl. Claus, J. pr. [2] 51, 337). — Nadeln (aus Chloroform oder aus Wasser). F: 115° (C., Sr.), 117,5—119° (A., B.), 117—120° (LE S.), 136° (W.). Sehr wenig löslich in kochendem Wasser, Ligroin und Schwefelkohlenstoff, leicht in Alkohol, Äther, Chloroform, Benzol und Eisessig (A., B.; W.). — Liefert beim Kochen mit Wasser und Silberoxyd a.a'-Dioxy-sebacinsäure (C., Sr., B. 20, 2882), desgl. beim Erwärmen mit Natronlauge (LE S.). Liefert mit Ammoniak und Ammoniumcarbonat bei 120° a.a'-Diamino-sebacinsäure (Neu., Nei.). — Na_2C_{10}H_{14}O_4Br_2+2^1/_2H_2O. Sehr leicht löslich in Wasser, Kaum löslich in kaltem Wasser (C., St.). — Ag_2C_{10}H_{16}O_4Br_2. Undeutlich krystallinisch. Kaum löslich in kaltem Wasser (C., St.). — Ag_2C_{10}H_{14}O_4Br_2. Niederschlag (C., Sr.). — CaC_{10}H_{14}O_4Br_2+2H_2O. Glänzende Körner (C., St.). — BaC_{10}H_{14}O_4Br_2. Niederschlag (C., Sr.)

Dimethylester C₁₂H₂₀O₄Br₂ = CH₃·O₂C·CHBr·[CH₂]₆·CHBr·CO₂·CH₃. B. Aus roher, Bromwasserstoff enthaltender Säure mit Methylalkohol (CLAUS, STEINKAULER, B. 20, 2885). — Tafeln. F: 50°.

Tetrabromsebacinsäure $C_{10}H_{14}O_4Br_4$. B. Durch zweiwöchiges Erwärmen von 100 g Sebacinsäure mit 225 Phosphortribromd und 500 g Brom und Zersetzen des Reaktionsproduktes mit Wasser (Weger, B. 27, 1214). — Blättchen (aus Alkohol). F: 165°. Sehr leicht löslich in Äther und Eisessig, leicht in Alkohol, Chloroform und Benzol, unlöslich in Schwefelkohlenstoff und Ligroin. — $Na_2C_{10}H_{12}O_4Br_4+9H_2O$.

2. 2-Methylsäure-nonansäure-(1), Octan-a.a-dicarbonsäure, n-Heptyl-malonsäure $C_{10}H_{18}O_4=CH_3\cdot[CH_2]_6\cdot CH(CO_2H)_2$. B. Aus n-Heptyl-eyanacetamid durch Destillation mit Barytwasser (Piccinini, C. 1904 I, 880). — Krystalle (aus Benzol). F: 95° (Zers.). Sehr leicht löslich in Aceton, leicht in Äther und Alkohol, fast unlöslich in Wasser. — Zersetzt sich bei 120–130° in Kohlendioxyd und Pelargonsäure. — Ba $C_{10}H_{16}O_4+3H_2O$. Krystallinisches Pulver. Verliert bei 180–190° das Krystallwasser. Unlöslich in kaltem, sehr wenig in warmem Wasser.

Mononitril, n-Heptyl-cyanessigsäure $C_{10}H_{17}O_2N=CH_3\cdot[CH_2]_4\cdot CH(CN)\cdot CO_2H$. B. Neben Heptylmalonsäure bei unvollständiger Verseifung des Heptylcyanacetamids (PICCININI, C. 1904 I, 880). — Krystalle (aus Äther). F: 141°. Sehr wenig löslich in Wasser.

Amid-nitril, n-Heptyl-cyanacetamid $C_{10}H_{18}ON_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_6 \cdot CH(CN) \cdot CO \cdot NH_2$. B. Aus Önanthol, Cyanessigester und Ammoniak, neben dem Ammoniak des Hexyldicyanglutaconimids $C_6H_{12} \cdot C < CH(CN) \cdot CO > NH$ (Guareschi, C. 1903 II, 192). — Plättchen (aus Alkohol oder aus siedendem Wasser). F: 137,5°. Sublimierbar.

3. 3-Methyl-nonandisäure, β-Methyl-heptan-a.η-dicarbonsäure, β-Methyl-azelainsäure C₁₀H₁₈O₄ = HO₂C·CH₂·CH(CH₃)·[CH₂]₅·CO₂H. B. Beim Erhitzen von β-Methylheptan-a a.η.η-tetracarbonsäure auf 200° (Freer, W. H. Perkin jun., Soc. 53, 218). Zur Reinigung stellt man aus der Säure den Ester dar und zerlegt diesen durch alkoholische Kalilauge. — Krystallinisch. F: 43—45°. Destilliert in kleinen Mengen unzersetzt, Leicht löslich in Alkohol, Ather, Chloroform und Benzol, scheidet sich aber aus diesen Lösungen ölig aus und erstarrt erst beim Stehen über Schwefelsäure im Vakuum. — Ag₂C₁₀H₁₆O₄. Amorpher Niederschlag.

Diäthylester $C_{14}H_{26}O_4=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot [CH_2]_5\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus roher Säure mit Alkohol und Chlorwasserstoff (F., P., Soc. 58, 218). Flüssig. Kp₁₀₀: 212–215°.

- 4 3-Methylsäure-nonansäure-(1), Octan-a. β -dicarbonsäure, n-Hexylbernsteinsäure $C_{10}H_{18}O_4=CH_2\cdot [CH_2]_5\cdot CH(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Aus β -n-Hexyla β -dicyan-propionsäureester durch Verseifung mittels kochender Salzsäure (HIGSON, THORPE, Soc. 89, 1469). Piatten (aus verdünntem Alkohol). F: 87°. Leicht löslich in heißem, schwer in kaltem Wasser. $Ag_2C_{10}H_{16}O_4$. Weißer Niederschlag.
- 5. 3-Methyl-2-methylsäure-octansäure-(1), β -Methyl-heptan-a.a-dicarbonsäure, sek. Heptyl-malonsäure $C_{10}H_{18}O_4 = CH_3 \cdot [CH_2]_4 \cdot CH(CH_3) \cdot CH(CO_2H)_2$. B. Der Diäthylester entsteht beim Behandeln von Natriummalonsäureester mit 2-Bromheptan (Venable, B. 13, 1651). Krystallinisch. F: 97—98° (V.). Leicht löslich in Alkohol und Äther, wenig in Wasser, fast unlöslich in Ligroin (V.). Molekulare Verbrennungswärme für konstanten Druck: 1802,7 Cal. (Stohmann, J. pr. [2] 49, 114). Elektrolytische

Dissoziationskonstante für die erste Stufe k_1 bei 25°: 1.02×10^{-3} (SMITH, Ph. Ch. 25, 200), für die zweite Stufe k_2 0.61×10^{-6} (durch Zuckerinversion bei 100° bestimmt) (S., Ph. Ch. **25**, 225).

- Diäthylester $C_{14}H_{26}O_4 = CH_3 \cdot [CH_2]_4 \cdot CH(CH_3) \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$. B. Siehe die Säure. Flüssig. Kp: 263–265° (Venable, B. 13, 1651).
- 6. 2-Methyl-5-methylsäure-octansäure-(8), ζ -Methyl-heptan-a. γ -dicarbonsäure, a-Isoamyl-glutarsäure $C_{10}H_{18}O_4=(CH_2)_2CH\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)$ CH₂·CO₂H.
- 4-Brom-2-methyl-5-methylsäure-octansäure-(8), a-[a-Brom-isoamyl]-glutarsäure $C_{10}H_{17}O_4Br = (CH_5)_2 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CHBr \cdot CH(CO_2H) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Bei mehrtägigem Stehen von 1 Tl. a-Isoamyliden-glutarsäure mit 8 Tln. bei 0^0 mit Bromwasserstoff gesättigtem Eisessig (Fittig, Bronnert, A. 282, 351). — Nadeln (aus Äther + Ligroin). F: 109°. Leicht löslich in Äther, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff und Benzol, schwer in Schwefelkohlenstoff und Ligroin. — Zerfällt bei längerem Kochen mit Wasser in die Säure $\begin{array}{ll} \text{CH}_3\text{)}_2\text{CH}\cdot\text{CH}_2\cdot\text{CH}:\text{CH}\cdot\text{CH}_2\cdot\text{CH}_2\cdot\text{CO}_2\text{H} \text{ und eine Säure} \\ \text{C}_{10}\text{H}_{16}\text{O}_4 = & \begin{array}{ll} \text{CH}_3\text{)}_2\text{CH}\cdot\text{CH}_2\cdot$

- 4.5-Dibrom-2-methyl-5-methylsäure-oetansäure-(8), α -Brom- α -[α -brom-iso-amyl]-glutarsäure $C_{10}H_{16}O_4Br_2=(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CHBr\cdot CBr(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Bei 14-tägigem Stehen am Licht von 1 Mol.-Gew. α -Isoamyliden-glutarsäure und 1 Mol.-Gew. Brom bei 0° (Fittig, Bronnert, A. 282, 350). — Krystallkörner (aus Chloroform + Ligroin). F: 148°. Leicht löslich in Chloroform, schwer in kaltem Schwefelkohlenstoff, Benzol und Ligroin.
- 7. 2-Methyl-6-methylsäure-octansäure-(1), Octan- β . ζ -dicarbonsäure $C_{10}H_{18}O_4=HO_2C\cdot CH(CH_3)\cdot [CH_2]_3\cdot CH(CH_2\cdot CH_3)\cdot CO_2H$. B. Durch Verseifen von Octan- β . β . ζ -tricarbonsäureester durch alkoholische Kalilauge und Erhitzen der Tricarbonsäure auf 200° (Crossley, W. H. Perkin jun., Soc. 65, 994). Tafeln (aus Wasser). F: 78°. Kp₈₀: 265–270°. $Ag_2C_{10}H_{16}O_4$. Niederschlag.
- 8. 2-Methyl-6-methylsäure-octansäure-(8), ζ -Methyl-heptan-a. β -dicarbonsäure, Isohexyl-bernsteinsäure $C_{10}H_{18}O_4=(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CH_2$ CH2 · CO2H.
- 2.3.5.6-Tetrabrom-2-methyl-6-methylsäure-octansäure-(8) (?), a-Brom-a-[a.y.\delta-tribrom-isohexyl]-bernsteinsäure (?) $C_{10}H_{14}O_4Br_4 = (CH_3)_2CBr\cdot CHBr\cdot CH_2\cdot CHBr\cdot CBr$ (CO₂H)·CH₂·CO₂H (?). B. Aus der Säure (CH₃)₂C:CH·CH₂·CH:C(CO₂H)·CH₂·CO₂H (?), welche nach Verfütterung von Citral a im Harn erscheint (s. S. 807), und Brom in Eisessig (HILDEBRANDT, A. Pth. 45, 123). - F: 90°.
- 9. 3-Methyl-5-methylsäure-octansäure-(1), β -Methyl-heptan-a.\$-dicarbonsäure, β '-Methyl-a-propyl-adiptnsäure $C_{1c}H_{18}O_4=CH_3\cdot CH_2\cdot CH$
- 10. 3-Methyl-6-methylsäure-octansäure-(1), β -Methyl-heptan-a.s-dicarbonsäure, β '-Methyl-a-äthyl-pimelinsäure $C_{10}H_{19}O_4=CH_3\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot CH(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Der Diäthylester entsteht durch 5-stündiges Kochen von 18 g 4-Methyl-1-athyl-cyclohexanon-(2)-carbonsaure-(1)-athylester mit einer Lösung von 0,42 g Natrium in 19 ccm Alkohol; man verseift ihn mit methylalkoholischer Kalilauge (Koetz, A. 357, 204). $- Ag_2C_{10}H_{16}O_4$.

Diäthylester $C_{14}H_{28}O_4 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. S. die Säure. — Öl. Kp₁₀: 142–144° (Koetz, A. 357, 204).

11. 3.6-Dimethylsäure-octan, Octan- γ , ζ -dicarbonsäure, symm. a.a'-Diäthyl-adipinsäure $C_{10}H_{18}O_4 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH(CO_2H) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CO_2H) \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot C$ B. Entsteht in 2 diastereoisomeren Formen beim Erhtzen von Octan-γ.γ. ζ.ζ-tetracarbonsäure. Man erhält durch Umkrystallisieren aus Wasser die hochschmelzende Säure leicht rein. Das aus ihrer Mutterlauge isolierte Säuregemisch wird mit kaltem Benzol behandelt, welches nur die niedrigschmelzende Säure leicht aufnimmt (Lean, Soc. 65, 1009).

- a) Hochschmelzende a.a'-Diäthyl-adipinsäure ("a-Säure") $C_{10}H_{18}O_4 = CH_3$ -
- b) Niedrigschmelzende a.a'-Diäthyl-adipinsäure (" β -Säure") $C_{10}H_{18}O_4 = CH_3$ - $CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_$
- 12. 4.5-Dimethylsäure-octan, Octan- δ . ϵ -dicarbonsäure, a.a'-Dipropylbernsteinsäure $C_{10}H_{19}O_4 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_4 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot C$ Entsteht in zwei diastereoisomeren Formen, welche nach folgendem Verfahren erhalten werden: Man verseift a.a'-Dipropyl-a-cyan-bernsteinsäureester mit alkoholischer Kalikauge. Die entstandene a.a'-Dipropyl-a'-cyan-bernsteinsäure löst man in 500/0 iger Schwefelsäure und destilliert mit Dampf; es geht das Anhydrid (Syst. No. 2475) der niedrigschmelzenden Säure über, während die hochschmelzende Säure zurückbleibt (Bone, Sprankling, Soc. 77, 660).
- a) Hochschmelzende Form, "trans-a.a'-Dipropyl-bernsteinsäure" $C_{10}H_{18}O_4=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)\cdot CH(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot CH_3$. Krystalle (aus Benzol-Petroläther). F: 182–183°. Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 2,5×10⁻⁴. Geht beim Erhitzen mit Essigsäureanhydrid vollständig in das Anhydrid der niedrigschmelzenden Form über. — $Ag_2C_{10}H_{16}O_4$. — $CaC_{10}H_{16}O_4+2H_2O$.
- b) Niedrigschmelzende Form, "cis-a.a-Dipropyl-bernsteinsäure" $C_{10}H_{18}O_4$ = $CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$. Krystalle (aus Benzol). F: 1196 bis 1216. Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 256: 4,9×10—4. Geht durch Einw. von Salzsäure bei 180° in die hochschmelzende Form über. — Ag₂C₁₀H₁₆O₄. — CaC₁₀H₁₆O₄ $+ H_2O.$
- 13. 4-Methoäthyl-heptandisäure, γ-Isopropyl-pentan-a.ε-dicarbonsäure, γ -Isopropyl-pimelinsäure $C_{10}H_{18}O_4 = (CH_3)_2CH \cdot CH(CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2H)_2$.
- γ -[a-Brom-isopropyl]-pimelinsäure-monoäthylester $C_{12}H_{21}O_4Br = (CH_3)_2CBr \cdot CH(CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2H) \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus dem Ester $(CH_3)_2C \cdot CH(CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CH_2 \cdot CH_2$ and Property when the first $(CH_3)_2C \cdot CH(CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CH_2 \cdot CH_2$
- und Bromwasserstoff in Eisessig (W. H. Per-KIN jun., SIMONSEN, Soc. 91, 1742). - Schweres Öl.
- y-[a-Brom-isopropyl]-pimelinsäure-diäthylester $C_{14}H_{25}O_4Br = (CH_3)_2CBr$ - $CH(CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5)_2$. B. Aus dem Monoäthylester durch Alkohol und Chlorwasserstoff (P., S., Soc. 91, 1742). — Ol. — Spaltet leicht partiell Bromwasserstoff ab.
- 14. 3-Methyl-3-äthylsäure-heptansäure-(1), β-Methyl-β-butyl-propana.y-dicarbonsaure, β -Methyl- β -butyl-glutarsaure $C_{10}H_{19}O_4=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH$ Blätter oder Prismen (aus Wasser). F: $64-65^{\circ}$. $-\mathrm{Ag_2C_{10}H_{16}O_4}$. $-\mathrm{ZnC_{10}H_{16}O_4}$.
- 15. 2.6-Dimethyl-4-methylsäure-heptansäure-(1), ζ -Methyl-heptan- β . δ -dicarbonsäure, a-Methyl-a'-isobutyl-glutarsäure $C_{10}H_{18}O_4=(CH_8)_2CH\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2H$. B. Entsteht in zwei diastereoisomeren Formen beim Erhitzen von a-Methyl-a'-isobutyl-propantricarbonsäure über den Schmelzpunkt. trennt die beiden Formen durch heißes Ligroin (LAWRENCE, P. Ch. S. No. 226).

- a) Hochschmelzende Form, "eis-a-Methyl-a'-isobutyl-glutarsäure" $C_{10}H_{18}O_4=(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2H$. F: 121°. Das ölige Anhydrid zeigt Kp₅₀: 196°
 b) Niedrigschmelzende Form, "trans-a-Methyl-a'-isobutyl-glutarsäure" $C_{10}H_{18}O_4=(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2H$. F: 86-87°. Geht beim Erhitzen mit Salzsäure unter Druck in die eis Säure, beim Destillieren oder Erhitzen mit Essigsäureanhydrid auf 220° in das Anhydrid der eis-Säure über. Das ölige Anhydrid zeigt Kp₂₂: 178°.
- 16. 2-Methyl-3.4-dimethylsäure-heptan, β -Methyl-heptan-y. δ -dicarbonsäure, a-Propyl-a'-isopropyl-bernsteinsäure $C_{10}H_{18}O_4 = (CH_3)_2CH \cdot CH(CO_2H) \cdot CH(CO_2H) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$. Entsteht in zwei diastereoisomeren Formen durch Verseifung des a-Propyl-a'-isopropyl-a'-cyan-bernsteinsäureesters mit alkoholischer Kalilauge und darauf-

folgendes Kochen der entstandenen α -Propyl- α' -isopropyl- α' -cyan-bernsteinsäure mit $50\,^{\circ}/_{0}$ -iger Schwefelsäure; destilliert man mit Dampf, so geht die niedrigschmelzende α -Propyl- α' -isopropyl-bernsteinsäure als Anhydrid (Syst. No. 2475) über, während die hochschmelzende Säure zurückbleibt (Bone, Sprankling, Soc. 77, 660).

a) Hochschmelzende Form, "trans-a-Propyl-a'-isopropyl-bernsteinsäure" $C_{10}H_{12}O_4 = (CH_3)_2CH \cdot CH(CO_2H) \cdot CH(CO_2H) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$. Krystallinisches Pulver (aus Benzol-Petroläther). F: 192–194°. Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 1,47×10⁻⁴. — Wird durch Erhitzen mit Salzsäure auf 200° teilweise in die niedrigschmelzende Form übergeführt; durch Essigsäureanhydrid erfolgt vollständige Umwandlung in das

Anhydrid der niedrigschmelzenden Form. — $A_{2}C_{10}H_{16}O_{4}$. — $CaC_{10}H_{16}O_{4}$. b) Niedrigschmelzende Form. ".cis- α -Propyl- α -isopropyl-bernsteinsäure $C_{10}H_{16}O_{4} = (CH_{3})_{2}CH \cdot CH(CO_{2}H) \cdot CH(CO_{2}H) \cdot CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot CH_{2}$. Platten (aus Chloroform-Petroläther). F: $151-152^{\circ}$. Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25° : $2,95 \times 10^{-4}$. — Wird durch Erhitzen mit Salzsäure auf 200° teilweise in die hochschmelzende Form umgewandelt. — $Ag_{2}C_{10}H_{16}O_{4} \cdot - CaC_{10}H_{16}O_{4} + 2H_{2}O$.

- 17. 2.5.5-Trimethyl-heptandisäure, $\beta.\beta$ -Dimethyl-hexan-a.s-dicarbon-säure, $a.\beta.\beta$ -Trimethyl-pimelinsäure $C_{10}H_{18}O_4 = HO_2C\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C(CH_3)_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Durch Erhitzen von s.s-Dimethylhexan- $\beta.\beta.\zeta$ -tricarbonsäure $CH_3\cdot C(CO_2H)_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C(CH_3)_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$ auf 180^o (Blanc, C. r. 142, 998; Bl. [4] 3, 301). Prismen (aus verdünnter Ameisensäure). F: 55-56°. Sehr wenig löslich in Wasser, leichter in verdünnter Ameisensäure.
- 18. 2.3.6-Trimethyl-heptandisäure, γ -Methyl-heptan- β . ζ -dicarbonsäure, a. β . α' -Trimethyl-pimelinsäure $C_{10}H_{18}O_4=HO_2C\cdot CH(CH_3)\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH$ (CH₂)·CO₂H. B. Man versetzt die Lösung von 1 Vol. a. β . α' -Trimethyl-a. α' -dicyan-pimelinsäureester in 1 Vol. konz. H_2SO_4 mit Wasser bis zur beginnenden Trübung und erhitzt $1^1/_2-2$ Stdn. (Zelinsky, Reformatski, B. 28, 2944). Öl. Kp₁₅: 213—215° (geringe Zers.). Liefert bei der Destillation mit Kalkhydrat 1.2.4-Trimethyl-cyclohexanon-(3).
- 19. 2.6-Dimethyl-3-methylsäure-heptansäure-(1), ζ -Methyl-heptan- β , γ -dicarbonsäure, a-Methyl- α -isoamyl-bernsteinsäure $C_{10}H_{18}O_4 = (CH_3)_2CH \cdot (H_2 \cdot H_3)_3CH \cdot (H_3 \cdot H_3)_3CH$ CH₂·CH(CO₂H)·CH(CH₂)·CO₂H. Existiert in zwei diastereoisomeren Formen. B. Beide Formen entstehen gleichzeitig bei der Reduktion von Methylisoamylmaleinsäureanhydrid mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor (Auden, W. H. Perkin jun., Rose, Soc. 75, 918). mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor (Auden, W. H. Perkin jun., Rose, Soc. 76, 918). Desgl. bei der Hydrolyse von a-Methyl-a'-isoamyl-a'-cyan-bernsteinsäurediäthylester (Lawerence, P. Ch. S. No. 212). Desgl. bei der Hydrolyse von a-Methyl-a'-isoamyl-a-cyan-bernsteinsäurediäthylester (L.). Man trennt die beiden Formen durch Krystallisation aus Benzin (Kp: 70-90°) (A., P., R., Soc. 75, 918) oder durch Destillation mit Dampf, mit welchem nur die niedrigschmelzende Form flüchtig ist (L., P. Ch. S. No. 212).

 a) Hochschmelzende Form, "trans-a-Methyl-a'-isoamyl-bernsteinsäure' C₁₀H₁₈O₄ = (CH₃)₂·CH·CH₂·CH₂·CH(CO₂H)·CH(CH₃)·CO₂H. Prismen. F: 142° (L., P. Ch. S. No. 212). Holdigheit in Ligroin (L., P. Ch. S. No. 212). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 2,36×10⁻⁴ (P., S.). — Wird durch Erhitzen mit Essiosäureanhydrid teilweise in die niedrioschmelzende Säure verwandelt

durch Erhitzen mit Essigsäureanhydrid teilweise in die niedrigschmelzende Säure verwandelt

- uuren Ernitzen mit Essigsäureanhydrid teilweise in die niedrigschmelzende Säure verwandelt (L., P. Ch. S. No. 226). Das Anhydrid hat Kp₂₅: 170° (L., P. Ch. S. No. 212).

 b) Niedrigschmelzende Form, "cis-a-Methyl-a'-isoamyl-bernsteinsäure" C₁₀H₁₈O₄ = (CH₃)₂CH·CH₂·CH₂·CH₄
- a-Brom-a-methyl-a'-isoamyl-bernsteinsäure-diäthylester $C_{14}H_{25}O_4Br$ =(CH_3)· CH_2 · CH_2 · CH_2 · CH_3 · CH_2 · CH_3 · CO_2 · C_2H_5 . B. Durch Einw. von Phosphorpentabromid, Brom und Alkohol auf das Anhydrid der niedrigschmelzenden a-Methyl-a'-isoamyl-bernsteinsäure (Lawrence, P. Ch. S. No. 226). Kp₂₀: 155°. Gibt mit heißer alkoholischer Kaliburge Methyligagemylenkingspressen Kalilauge Methylisoamylmaleinsäure.
- 20. 2.6-Dimethyl-3-methylsäure-heptansäure-(7), ξ -Methyl-heptan- β . ε -dicarbonsäure, a-Methyl-a'-isopropyl-adipinsäure $C_{10}H_{18}O_4=HO_2C\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)\cdot CH(CH_3)_2$. Von den theoretisch möglichen 2 diastereoisomeren Formen

ist nur eine in reinem Zustande bekannt, diese aber sowohl als aktive wie als inaktive Modifikation.

a) $Aktive\ a-Methyl-a'-isopropyl-adipinsäure\ {\rm C}_{10}{\rm H}_{18}{\rm O}_4={\rm HO}_2{\rm C\cdot CH}({\rm CH}_3)\cdot {\rm CH}_2\cdot {\rm CH}_2\cdot {\rm CH}_2\cdot {\rm CH}_3\cdot {$

Dimethylester $C_{12}H_{22}O_4 = CH_3 \cdot O_2C \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH(CO_2 \cdot CH_3) \cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus a-Methyl-a'-isopropyl-adipinsäure, Methylakohol und Chlorwasserstoff (Martine, C. r. 136, 458; A. ch. [8] 3, 102). — Flüssigkeit von schwachem, eher unangenehmem Geruch. Kp: gegen 251° (teilweise Zers.); Kp₂₂: 143-144°; D₁₈: 0,9938 (M.). [a]_D: ca. 8°30′ (M., Blanc, Bl. [3] 33, 905; C. r. 141, 1032).

Diäthylester $C_{14}H_{26}O_4 = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CH(CH_3)_2 \cdot B$. Aus α -Methyl- α -isopropyl-adipinsäure, Alkohol und Chlorwasserstoff (Martine, $C. \tau.$ 136, 458; A. ch. [8] 3, 103). Flüssig. Kp_{19} : 158°. D_{18}^{ts} : 0,9653.

Dichlorid C₁₀H₁₆O₂Cl₂ = ClOC·CH(CH₃)·CH₂·CH₂·CH(COCl)·CH(CH₃)₂. B. Aus α-Methyl-α'-isopropyl-adipinsäure und Phosphortrichlorid (Martine, C. r. 136, 458; A. ch. [8] 3, 103). — Farblose Flüssigkeit. Kp₂₅: 247—248° (geringe Zers.). — Wenig beständig.

Diamid $C_{10}H_{20}O_2N_2 = H_0N \cdot CO \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH(CO \cdot NH_2) \cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus dem Dichlorid und Ammoniak in Gegenwart von Benzol (Martine, C. r. 136, 458; A. ch. [8] 3, 104). — Weiße Nadeln. F: 242°. Fast unlöslich in kaltem Alkohol und Äther.

b) Inaktive α-Methyl-α'-isopropyl-adipinsäure C₁₀H₁₈O₄ = HO₂C·CH(CH₃)·CH₂·CH₂·CH₂·CH(CO₂H)·CH(CH₃)₂. B. Ein Gemisch der beiden diastereoisomeren Formen entsteht durch Erhitzen von 5-Methyl-heptan-ββε-tricarbonsäure (HO₂C)₂C(CH₃)·CH₂·CH₂·CH₂·CH(CO₂H)·CH(CH₃)₂; aus ihm läßt sich durch Krystallisation aus verdünnter Ameisensäure die krystallinische Modifikation isolieren, während ein amorphes gummiartiges Gemisch beider Formen zurückbleibt (Blanc, Bl. [3] 33, 909; C. r. 141, 1031). Der Diäthylester entsteht bei 6-stündigem Erhitzen von 3-Methyl-1-isopropyl-cyclopentanon-(2)-carbonsäure-(1)-äthylester oder 1-Methyl-3-isopropyl-cyclopentanon-(2)-carbonsäure-(1)-äthylester mit 1 Mol. Natriumäthylat und absolutem Alkohol im geschlossenen Rohr auf 150—160°; man verseift den Ester durch Erhitzen mit überschüssiger, alkoholischer Kalilauge auf 140—150° (BOUVEAULT, LOCQUIN, C. r. 146, 84, 139; Bl. [4] 3, 443, 447). — Krystalle (aus Benzol oder verdünnter Ameisensäure). F: 110—111° (Queckilberbad oder Maquennescher Block) (Bou., L.), 103° (Bl.). Schmilzt unter siedendem Wasser (Bl.). Sehr wenig löslich in kaltem Wasser (Bl.). — Beim Erhitzen mit Essigsäureanhydrid entsteht das Anhydrid (Syst. No. 2475), welches beim Erhitzen in 1-Methyl-3-isopropyl-cyclopentanon-(2) übergeht (Bou., L.).

Diäthylester $C_{14}H_{96}O_4 = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CH(CH_3)_2$. B. S. inaktive a-Methyl-a'-isopropyl-adipinsäure. — Flüssig. Kp_{14} : $144 - 146^{\circ}$ (Bouveault, Locquin, C. r. 146, 84, 139; Bi. [4] 3, 443, 447).

Diacetolester $C_{16}H_{26}O_6 = CH_3 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot O_2C \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CO_2 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus dem Natriumsalz der a-Methyl-a'-isopropyl-adipinsäure durch Erhitzen mit Chloraceton (B., L., C. r. 146, 139; Bl. [4] 3, 448). — Flüssig. Kp₁₂: 230°.

- c) a-Methyl-a'-isopropyl-adipinsäure, deren optisches Verhalten (Aktivität bezw. Nichtaktivität) als unbekannt anzusehen ist, Dihydrocamphersäure $C_{10}H_{18}O_4 = HO_2C \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH(CO_2H) \cdot CH(CH_3)_2$. Aufklärung der Konstitution: Martine, C. r. 134, 1438; A. ch. [8] 3, 98. B. Beim Schmelzen von Camphersäure mit Ätzkali (Crossley, Perkin, Soc. 73, 23). Nierenförmige Aggregate. F: 105—1060 (C., P.). Sublimiert bei raschem Erhitzen größtenteils unverändert (C., P.). Schwer löslich in kaltem, leicht in siedendem Wasser, Alkohol, Benzol (C., P.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k: 4,15×10⁻⁴ (Ewan, Soc. 73, 25). Wird sehr schwer oxydiert (C., P.). Ag $_2C_{10}H_{16}O_4$ (C., P.).
- 21. 3- $\ddot{A}thyl$ -3- $\ddot{a}thyls\ddot{a}ure$ -hexans $\ddot{a}ure$ -(1), β - $\ddot{A}thyl$ - β -propyl-propan-a.y-dicarbons $\ddot{a}ure$, β - $\ddot{A}thyl$ - β -propyl-glutars $\ddot{a}ure$ $C_{10}H_{18}O_4$ = $HO_2C \cdot CH_2 \cdot C(C_2H_3) \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Aus β - $\ddot{A}thyl$ - β -propyl- α - α -dicyan-glutarimid $C_2H_5 \cdot CC_3H_7 \cdot CO_7$ NH mit $60^{\circ}/_{\circ}$ iger Schwefelsäure (Guareschi, C. 1901 I, 821). F: 71- 72° .

- 22. 2.2.5-Trimethyl-3-methylsäure-hexansäure-(1), $\beta.\varepsilon$ -Dimethyl-hexan- $\beta.\gamma$ -dicarbonsäure, $\alpha.\alpha$ -Dimethyl- α -isobutyl-bernsteinsäure $C_{10}H_{18}O_4=(CH_3)_2$ $CH\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)\cdot C(CH_3)_3\cdot CO_2H$. B. Aus $\alpha.\alpha$ -Dimethyl- α -isobutyl- α -eyan-bernsteinsäurediäthylester und $50^{\circ}/_{0}$ jer Schwefelsäure (LAWRENCE, P. Ch. S. No. 226). Prismen (aus Wasser). F: 141° (L.), 143—144° (Bone, Sprankling, Soc. 77, 1306). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 4,32×10⁻⁴ (B., S.).
- 23. 2.3.4.5-Tetramethyl-hexandisäure, γ.δ-Dimethyl-hexan-β.ε-dicarbon-säure, α.β.α',β'-Tetramethyl-adipinsäure (?) C₁₀H₁₈O₄ = HO₂C·CH(CH₃)·CH(CH₃)·CH(CH₃)·CH(CH₃)·CH(CH₃)·CO₂H (?). B. In sehr kleiner Menge beim Behandeln von Methyl-a-brom-äthyl-essigsäure CH₃·CHBr·CH(CH₃)·CO₂H mit Natriumamalgam, neben Methyl-äthylessigsäure (Pagenstecher, A. 195, 121). Krystallpulver (aus Wasser). F: 184—194°. In kaltem Wasser wenig löslich, ziemlich leicht in heißem, löslich in Äther.
- 24. 2.5-Dimethyl-3.4-dimethylsäure-hexan, ß.e-Dimethyl-hexan-y.ô-di-carbonsäure, a.a'-Diisopropyl-bernsteinsäure C₁₀H₁₈O₄ = (CH₃)₂CH·CH(CO₂H)·

durch Behandlung mit warmem Benzol wird sie völlig rein erhalten (B., S., Soc. 77, 660).

a) Hochschmelzende Form, fumaroide αα'-Diisopropyl-bernsteinsäure, "trans-αα'-Diisopropyl-bernsteinsäure" C₁₀H₁₈O₄ = (CH₃)₂CH·CH(CO₂H)·CH (CO₂H)·CH(CH₃)₂. F: 226-228° (B., S.). Unlöslich in Benzol, leicht löslich in Alkohol, Aceton, Essigester (B., S.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 1,08×10⁻⁴ (B., S.). — Wird durch Erhitzen mit Salzsäure auf 220-230° zum großen Teil in die niedrigschmelzende Form umgewandelt (B., S.). Liefert mit Acetylchlorid ein Anhydrid (Syst. No. 2475) vom Kp₇₅₂: 263-265° (B., S.). Wird die Säure oder ihr Anhydrid mit Essigsäureanhydrid gekocht, so entsteht das Anhydrid der niedrigschmelzenden Säure (B., S.). — Ag₂C₁₀H₁₈O₄ (B., S.). — CaC₁₀H₁₈O₄ + H₂O (B., S.).

Als Salze der fumaroiden αα'-Diisopropyl-bernsteinsäure dürften auch die folgenden

Als Salze der fumaroiden a.a'-Diisopropyl-bernsteinsäure dürften auch die folgenden von Hell, Mayer (B. 22, 53) aus einem bei 199–200° schmelzenden Präparat von a.a'-Diisopropyl-bernsteinsäure hergestellten Salze anzusehen sein: CuC₁₀H₁₆O₄. Blaugrüner Niederschlag. 100 Tle. Wasser lösen 0,024 Tle. — Ag₂C₁₀H₁₆O₄. 100 Tle. Wasser lösen bei 13° 0,046 Tle. Salz. — MgC₁₀H₁₆O₄ +5H₂O. 100 Tle. Wasser lösen bei 15° 12,5 Tle. wasserfreies Salz. — CaC₁₀H₁₆O₄ +2H₂O. 100 Tle. Wasser lösen bei 14° 5,7 Tle. wasserfreies Salz. — SrC₁₀H₁₆O₄ +4 H₂O. 100 Tle. Wasser lösen bei 19° 16,6 Tle. wasserfreies Salz. — BaC₁₀H₁₆O₄ +2H₂O. Krystallhaut. — ZnC₁₀H₁₆O₄. 100 Tle. Wasser lösen bei 13° 0,195 Tle. Salz. — CdC₁₀H₁₆O₄ +3H₂O. 100 Tle. Wasser lösen bei 31° 2,292 Tle. wasserfreies Salz. — PbC₁₀H₁₆O₄. Niederschlag. 100 Tle. Wasser lösen bei 13° 0,045 Tle. Salz. — MnC₁₀H₁₆O₄ +3H₂O. 100 Tle. Wasser lösen bei 25° 5,9 Tle. wasserfreies Salz. — CoC₁₀H₁₆O₄ +4H₂O. 100 Tle. Wasser lösen bei 25° 5,9 Tle. wasserfreies Salz. — NiC₁₀H₁₆O₄ +4H₂O. 100 Tle. Wasser lösen bei 25° 4,7 Tle. wasserfreies Salz.

b) Niedrigschmelzende Form, maleinoide a.a'-Diisopropyl-bernsteinsäure, "cis-a.a'-Diisopropyl-bernsteinsäure, "cis-a.a'-Diisopropyl-bernsteinsäure, "Ci₀H₁₈O₄ = (CH₃)₂CH·CH(CO₂H)·CH(CO₃H)·CH(CH₃)₂. Krystalle (aus Benzol). F: 171° (B., S.), 167–168° (H., M.). Leicht löslich in Alkohol, Aceton, Essigester, heißem Benzol (B., S.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 2,3×10⁻³ (B., S.). — Wird durch Erhitzen mit Salzsäure zum kleinen Teil in die hochschmelzende Form umgewandelt (B., S.). Geht bei langsamem Erhitzen auf 150–160° (H., M.), sowie bei der Einw. von Acetylchlorid (B., S.) in das Anhydrid (Kp₇₈₂: 250–260°) über.

CuC₁₀H₁₆O₄ + H₂O. Smaragdgrüner krystallinischer Niederschlag. 100 Tle. Wasser lösen bei 20° 0,099 Tle. wasserfreies Salz (H., M.). — $Ag_2C_{10}H_{16}O_4$ (H., M.; B., S.). 100 Tle. Wasser lösen bei 20° 0,062 Tle. Salz (H., M.). — $MgC_{10}H_{16}O_4 + 7H_2O$. 100 Tle. Wasser lösen bei 20° 10,6 Tle. wasserfreies Salz (H., M.). — $CaC_{10}H_{16}O_4 + 4H_2O$ (H., M.; B., S.). 100 Tle. Wasser lösen bei 21° 3,3 Tle. wasserfreies Salz (H., M.). — $SrC_{10}H_{16}O_4 + 3H_2O$. 100 Tle. Wasser lösen bei 18° 15,3 Tle. wasserfreies Salz (H., M.). — $BaC_{10}H_{16}O_4 + 5H_2O$. 100 Tle. Wasser lösen bei 17° 7,7 Tle. wasserfreies Salz (H., M.). — $ZnC_{10}H_{16}O_4$. Niederschlag. 100 Tle. Wasser von 24° lösen 0,066 Tle. Salz (H., M.). — $CdC_{10}H_{16}O_4 + 4H_2O$. Krystallinischer Niederschlag. 100 Tle. Wasser lösen bei 20° 0,84 Tle. wasserfreies Salz (H., M.). — $PbC_{10}H_{16}O_4$. Niederschlag. 100 Tle. Wasser lösen bei 19° 0,058 Tle. Salz (H., M.). — $MnC_{10}H_{16}O_4 + 7H_2O$.

Fleischfarben; krystallinisch. 100 Tle. Wasser lösen bei 21° 4,71 Tle. wasserfreies Salz (H., M.). — ${\rm CoC_{10}H_{16}O_4 + 7H_2O}$. Lasurblaue Blättchen. 100 Tle. Wasser lösen bei 24° 8,34 Tle. wasserfreies Salz. — ${\rm NiC_{10}H_{16}O_4 + 5H_2O}$. Hellgrüne Blättchen. 100 Tle. Wasser lösen bei 24° 8,32 Tle. wasserfreies Salz (H., M.).

25. 2.2.3.4.4–Pentamethyl–pentandisäure. $\beta.\gamma.\delta$ -Trimethyl–pentan- $\beta.\delta$ -dicarbonsäure, a.a. $\beta.\alpha'.\alpha'$ -Pentamethyl–glutarsäure $C_{10}H_{18}O_4 = HO_2C \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH_3 \cdot C(CH_3)_2 \cdot CO_2H$.

Diäthylester $C_{14}H_{28}O_4 = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot C(CH_2)_2 \cdot CH(CH_3) \cdot C(CH_3)_3 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Bei der Einw. von a-Brom-isobuttersäureester und Zink auf Acetaldehyd, neben β -Oxy-a.a-dimethyl-buttersäureäthylester (BOUVEAULT, Bl. [3] 21, 1064). — Kp₁₈: 170—180°. D°: 0.065

10. Dicarbonsäuren C₁₁H₂₀O₄.

- 1. Undecandisäure, Nonan-a.i-dicarbonsäure $C_{11}H_{20}O_4 = HO_2C \cdot [CH_2]_3 \cdot CO_2H$. B. Aus Undecanol-(11)-säure-(1) durch Oxydation mit Chromtrioxyd in Eisessiglösung (Walker, Lumsden, Soc. 79, 1194). Aus x-Oxy-stearinsäure in essigsaurer Lösung mittels Chromsäure (neben Sebacinsäure und x-Keto-stearinsäure) (Shukow, Schestakow, J. pr. [2] 67, 416). Blättchen (aus Wasser). F: 110° (W., L.), 124° (Sh., Sch.). Löstich in Alkohol und Äther, schwer löslich in Ligroin. 100 Tle. Wasser von 20° lösen 0,014 Tle. (W., L.). Schwer löslich in heißem Wasser (Sh., Sch.). Ca $C_{11}H_{18}O_4$ (Sh., Sch.). In heißem und kaltem Wasser ziemlich gleich löslich (W., L.).
- 2. 3-Methylsäure-decansäure-(1). Nonan-a, β -dicarbonsäure, n-Heptylbernsteinsäure $C_{11}H_{20}O_4=CH_3\cdot [CH_2]_6\cdot CH(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Durch Reduktion der n-Hexyl-itacon-, -citracon- oder -mesaconsäure $C_8H_{13}\cdot CH:C(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CO_2H$ bezw. $C_8H_{13}\cdot CH:C(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CO_2H$ bezw. $C_8H_{13}\cdot CH:C(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CO_2H$ bezw. $C_8H_{13}\cdot CH:C(CO_2H)\cdot CH:CO_2H$ mit Natriumamalgam (Fittig, Hofffken, A. 304, 337). Weiße Krystallschuppen. F: 90–91°. Leicht löslich in Wasser und Chloroform, sohwer in kaltem Benzol. $Ag_2C_{11}H_{18}O_4$. Unlöslich in Wasser. $CaC_{11}H_{18}O_4 + H_2O$. Weißes Pulver. Schwer löslich in Alkohol und Wasser. $BaC_{11}H_{18}O_4$. Käsiger Niederschlag. Fast unlöslich in Wasser.
- 3.4-Dibrom-3-methylsäure-decansäure-(1), $\beta.\gamma$ -Dibrom-nonan- $a.\beta$ -dicarbonsäure, n-Hexyl-itaconsäure-dibromid $C_{11}H_{18}O_4Br_2=CH_3\cdot [CH_2]_5\cdot CHBr\cdot CBr(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Aus n-Hexyl-itaconsäure und Brom in Chloroformlösung (Fittig, Stuber, A. 305, 17). Mikrokrystallinisch (aus Benzol). F: $131-132^\circ$. Wird durch Natrium-amalgam in Hexylitaconsäure zurückverwandelt.
- 3. 3-Åthylsäure-nonansäure-(1), β -n-Hexyl-glutarsäure $C_{11}H_{20}O_4=CH_3$ $[CH_2]_5\cdot CH(CH_2\cdot CO_2H)_2$. B. Durch Verseifen des zugehörigen Dinitrils (s. u.) mittels alkoholischer Kalilauge (Blaise, Gault, Bl. [4] 1, 94). Krystalle (aus stark gekühltem Benzol + Petroläther). F: 37—38°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in den organischen Lösungsmitteln.

Dinitril $C_{11}H_{18}N_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_5 \cdot CH(CH_2 \cdot CN)_2$. B. Durch Erhitzen von a.a'-Dioximino- γ -n-hexyl-pimelinsäure $C_6H_{18} \cdot CH[CH_2 \cdot C(:N \cdot OH) \cdot CO_2H]_2$ mit Wasser oder durch Einw. von Hydroxylamin-hydrochlorid auf a.a'-Diketo- γ -n-hexyl-pimelinsäure in der Hitze (Blaise, Gault, Bl. [4] 1, 93). — Flüssig. Kp₁₄: 180°.

4. 3.7-Dimethylsäure-nonan, Nonan- γ , η -dicarbonsäure, a.a'-Diäthyl-pi-melinsäure $C_{11}H_{20}O_4=HO_2C\cdot CH(C_2H_5)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot$

Diäthylester $C_{15}H_{23}O_4 = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CH(C_2H_5) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus $\alpha.\alpha'$ -Diäthyl-pimelinsäure durch Erhitzen mit absolutem Alkohol und Schwefelsäure (Perkin, Prentice, Soc. 59, 834). — Flüssig. Kp₁₀₀: 209—211°; D4: 0,9667; D15: 0,9583. Magnetisches Drehungsvermögen: Pe., Pr.

5. 4.6-Dimethylsäure-nonan. Nonan- δ . ζ -dicarbonsäure, a.a'-Dipropylglutarsäure $C_{11}H_{20}O_4 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot B$.

Beim Erhitzen von Nonan- $\delta.\delta.\zeta.\zeta$ -tetracarbonsäure für sich oder von deren Tetraäthylester mit 70% jeger Schwefelsäure (Dressel, A. 256, 190). — Nadeln (aus Äther). Schmilzt gegen 89%.

6. 2.6-Dimethyl-3-methylsäure-octansäure-(8), $\beta.\zeta$ -Dimethyl-heptan-a.e-dicarbonsäure, β' -Methyl-a-isopropyl-pimetinsäure (aktive Form) $C_{11}H_{20}O_4$ = $HO_2C\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)\cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus ihrem Diäthylester (s. u.) durch 3-stündiges Kochen mit methylalkoholischer Kalilauge (KOETZ, SCHWARZ, A. 357, 207). — Das Calciumsalz liefert bei der Destillation mit Natronkalk Rechtsmenthon. — $Ag_2C_{11}H_{18}O_4$. Äußerst liehtempfindlich.

Diäthylester $C_{15}H_{28}O_4 = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot [CH_2]_2 \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus 18 g 4-Methyl-1-isopropyl-cyclohexanon-(2)-carbonsäure-(1)-äthylester mit 0,4 g Natrium in 20 ccm Alkohol unter Druck bei 132° (6 Stunden) (Koetz, A. 357, 206). — Öl. Kp₉: 151—153°. — Liefert beim Erhitzen mit Natrium 6-Methyl-3-isopropyl-cyclohexanon-(2)-carbonsäure-(1)-äthylester (K., Sch., A. 357, 210).

- 7. 2.6-Dimethyl-4-methylsäure-octansäure-(8), β .5-Dimethyl-heptan-a.5-dicarbonsäure, β '-Methyl-a-isobutyl-adipinsäure $C_{11}H_{20}O_4 = HO_2C \cdot CH_2 \cdot CH(CH_2) \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2 \cdot CO_2H$. B. Der Ester entsteht im Gemisch mit β -Methyl-adipinsäureester aus 4-Methyl-cyclopentanon-(2)-carbonsäure-(1)-äthylester durch Behandlung mit Isobutyljodid und Natrium in Alkohol (DIECKMANN, A. 817, 84). Zähe, nicht krystallisierende Masse. Kp₃₀: 235—237°. CaC₁₁H₁₈O₄. Krystallblättchen (aus Wasser).
- 8. 2.2.6-Trimethyl-3-methylsäure-heptansäure-(1), $\beta.\zeta$ -Dimethyl-heptan- $\beta.\gamma$ -dicarbonsäure, $\alpha.a$ -Dimethyl- α' -isoamyl-bernsteinsäure $C_{11}H_{20}O_4 = (CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CO_2H\cdot B$. Man behandelt die Natriumverbindung des a-Dimethyl- α' -cyan-bernsteinsäureesters in Alkohol mit Isoamyljodid und spaltet den entstandenen Dimethylisoamylgyanbernsteinsäureester durch anhaltendes Kochen mit starker Salzsäure (Bone, Sprankling, Soc. 77, 1305; vgl. Soc. 75, 855, 858). F: 143—144°. Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 6.16×10^{-4} . $Ag_2C_{11}H_{18}O_4$.
- 9. 2.6-Dimethyl-3.3-dimethylsäure-heptan, $\beta.\zeta$ -Dimethyl-heptan- $\gamma.\gamma$ -dicarbonsäure, Isopropyl-isoamyl-malonsäure $C_{11}H_{20}O_4=(CH_8)_2CH\cdot C(CO_2H)_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH(CH_3)_2$.

Diäthylester $C_{15}H_{29}O_4 = (CH_3)_2CH \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus Natriumisopropylmalonester und Isoamyljodid bei $150-200^\circ$ (Nef. A. 318, 159). — Kp₁₄: 138–145°. — Wird nur sehr schwer von alkoholischem Kali verseift.

- 10. 2.6-Dimethyl-3.4-dimethylsäure-heptan, $\beta.\zeta$ -Dimethyl-heptan- $\gamma.\delta$ -dicarbonsäure, a-Isopropyl-a'-isobutyl-bernsteinsäure $C_{11}H_{2b}O_4=(CH_3)_2CH\cdot CH(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_2$. Als a-Isopropyl-a'-isobutyl-bernsteinsäure sind vier (inaktive) Säuren beschrieben worden, während theoretisch nur zwei diastereoisomere inaktive Säuren existieren können. Die Beziehung der nachstehend unter a und b aufgeführten beiden Säuren von Bratty zu den unter c und d aufgeführten beiden Säuren von Fichter ist unaufgeklärt. Vgl. Fichter, A. 361, 374 Anm.
- a) Hochschmelzende a-Isopropyl-a'-isobutyl-bernsteinsäure von NRF und Beatty $C_{11}H_{20}O_4 = (CH_3)_2CH \cdot CH(CO_2H) \cdot CH(CO_2H) \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. B. Durch Oxydation von Isopropylisobutylbutyrolacton $(CH_3)_2CH \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH \cdot CO_2 \cdot CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3$
- b) Niedrigschmelzende a-Isopropyl-a'-isobutyl-bernsteinsäure von Bratty $C_{11}H_{20}O_4=(CH_3)_2CH\cdot CH(CO_2H)\cdot CH(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus den beiden isomeren a-Isopropyl- β -isobutyl-äthan-tricarbonsäureestern durch Verseifen mit alkoholischer Kalilauge (Bratty, Am. 30, 237). Nadeln oder Platten. F: 118—119°. Leicht löslich in Aceton, Essigester, Benzol; schwer in kaltem Wasser. Beim Erhitzen auf 240° scheint ein Anhydrid zu entstehen. $Ag_2C_{11}H_{18}O_4$. Ca $C_{11}H_{18}O_4$. Krystallinisch.

 $\begin{array}{lll} \textbf{Monoamid} & C_{11}H_{21}O_3N = (CH_3)_2CH \cdot CH(CO \cdot NH_2) \cdot CH(CO_2H) \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2 & \text{oder} \\ (CH_3)_2CH \cdot CH(CO_2H) \cdot CH(CO \cdot NH_2) \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2 & B. & \text{Man erhitzt die bei } 118-119^6 \end{array}$

schmelzende Isopropylisobutylbernsteinsäure auf 240° und löst dann in wäßr. Ammoniak (Beatty, Am. 30, 238). — Nadeln. F: $145-146^{\circ}$. Löslich in Alkohol und Aceton, schwer löslich in Äther und Chloroform, unlöslich in Benzol und Ligroin. — $AgC_{11}H_{20}O_3N$.

- c) Hochschmelzende a-Isopropyl-a'-isobutyl-bernsteinsäure von Fichten $C_{11}H_{20}O_4 = (CH_3)_2CH \cdot CH(CO_2H) \cdot CH(CO_2H) \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. B. Beim Kochen von Dioxydiisopropylbenzochinon $OC < C(OH) \cdot C(C_3H_7) \cdot CO$ mit wäßr. Natronlauge, neben bei 124° schmelzender a-Isopropyl-a'-isobutyl-bernsteinsäure (Fichter, A. 361, 392). Beim Erhitzen der bei 124° schmelzenden a-Isopropyl-a'-isobutyl-bernsteinsäure mit 18° /piger Salzsäure im geschlossenen Rohr auf $180-220^\circ$ (F., A. 361, 396). Nadeln (aus Wasser); F: $185-186^\circ$; krystallisiert bisweilen bei vorsichtiger Krystallisation in der Kälte mit 1 Mol. Wasser. Leicht löslich in Alkohol, Äther, ziemlich schwer in Benzol, Chloroform, unlöslich in Petroläther. Durch 4-stündiges Kochen mit Essigsäureanhydrid entsteht ein Anhydrid (Syst. No. 2475). $CaC_{11}H_{18}O_4 + H_2O$. Krystallpulver.
- d) Niedrigschmelzende a-Isopropyl-a'-isobutyl-bernsteinsäure von Fichten $C_{11}H_{20}O_4=(CH_8)_2CH\cdot CH(CO_2H)\cdot CH(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CH(CH_8)_2.$ B. Siehe die unter c aufgeführte, bei 185–186° schmelzende a-Isopropyl-a'-isobutyl-bernsteinsäure (Fichter, A. 361, 394). Würfelartige Krystalle (aus Wasser). F: 124°. Unterscheidet sich von der bei 185° bis 186° schmelzenden Säure durch größere Flüchtigkeit im Dampfstrom. Gibt beim Erhitzen mit 18°/0 iger Salzsäure im geschlossenen Rohr auf 180–220° die bei 185–186° schmelzende Säure. CaC₁₁H₁₈O₄+2H₂O. Nadeln. BaC₁₁H₁₈O₄+2H₂O. Blättehen.
- 11. 2.6-Dimethyl-4.4-dimethylsäure-heptan, $\beta.\xi$ -Dimethyl-heptan- $\delta.\delta$ -dicarbonsäure, Diisobutylmalonsäure $C_{11}H_{20}O_4=(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot C(CO_2H)_2\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_2$. B. Der Diäthylester entsteht durch Erhtzen von 4,6 g Natrium in 55 g Alkohol mit 45 g Isobutylmalonsäurediäthylester und 30 g Isobutylbromid; man verseift mit alkoholischer Kalilauge (Bentley, Perkin, Soc. 73, 61). Dicke Prismen. Schmilzt bei 145° bis 150° unter Entwicklung von CO_2 . Fast unlöslich in Wasser und Benzol, leicht löslich in Alkohol und heißem Petroläther, schwer in kaltem Petroläther.
- Diäthylester $C_{15}H_{26}O_4 = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. Dickes Öl. Kp: $245-255^{\circ}$. Bei der Reduktion mit Natrium + Alkohol entstehen Diisobutylessigsäure, $\beta.\beta\cdot$ Diisobutyl-äthylelkohol und $\beta.\beta\cdot$ Diisobutyl-trimethylenglykol (Bouveault, Blanc, Bl. [3] 31, 1205).
- 12. Octylmalonsäure $C_{11}H_{20}O_4=C_8H_{17}\cdot CH(CO_2H)_2$ (die Struktur der Octylgruppe ist nicht bekannt). Elektrolytische Dissoziationskonstante für die erste Stufe k_1 bei 25°: 9.5×10^{-4} (Smith, Ph. Ch. 25, 200), für die zweite Stufe k_2 : 0.65×10^{-6} (durch Zuckerinversion bei 100^6 bestimmt) (S., Ph. Ch. 25, 225).

11. Dicarbonsäuren $C_{12}H_{22}O_4$.

1. Dodecandisäure, Decan-a.x-dicarbonsäure, Dekamethylendicarbonsäure C₁₂H₂₂O₄ = HO₂C·[CH₂]₁₀·CO₂H. B. Man kocht das aus Undecyknsäuremethylester CH₂; CH·[CH₂]₃·CO₂·CH₃ durch Addition von Bromwasserstoff entstehende Gemisch der Ester CH₂Br·CH₂·[CH₂]₃·CO₂·CH₃ und CH₃·CHBr·[CH₂]₅·CO₂·CH₃ (vgl. Walker, Lumsden, Soc. 79, 1191) mit Cyankalium und Alkohol und verseift das Produkt mit alkoholischem Kali (Nördlinger, B. 23, 2357). Aus 11-Brom-undecansäure durch Umsetzung mit KCN und darauf folgende Verseifung (Walker, Lumsden, Soc. 79, 1201). Beim Kochen ihres (aus 1.10-Dijod-decan erhältlichen) Dinitrils mit alkoholischem Natriumäthylat (v. Braun, B. 42, 4550). Durch Elektrolyse des pimelinäthylestersauren Kaliums und Verseifung des dabei entstehenden Diäthylesters (Komppa, C. 1899 II, 1016; B. 34, 900; Walker, Lumsden, Soc. 79, 1200). In geringer Menge bei der Einw. von Kohlendioxyd auf das Reaktionsprodukt aus 1.5-Dibrom-pentan und Magnesium in äther (Grignard, Vignon, C. r. 144, 1359). Aus Hydnocarpussäure (Syst. No. 894) durch Oxydation mit überschüssigem Permanganat in alkalischer Lösung (Barbowcliff, Power, Soc. 91, 577). — Flache Nadeln (aus heißem Wasser oder Essigester). F: 123° (B., P.), 124–125° (G., V.), 124,5–125,5° (N.), 125,5–127° (K.), 126,5–127° (W., L.). Kp₁₀: 245° (N.). 100 Tle. Wasser lösen bei 23° 0,005 Tle., bei 100° 0,113 Tle. (N.), bei 23° 0,0059 Tle. und bei 100° 0,105 Tle. (K.), bei 23° 0,005 Tle., bei 54° 0,027 Tle., bei 84° 0,120 Tle., bei 100° 0,368 Tle. Säure (W., L.). — Ag₂C₁₂H₂₀O₄. Weiß, lichtbeständig (v. Br.; K.).

Dinitril, Dekamethylendicyanid $C_{12}H_{20}N_2 = NC \cdot [CH_2]_{10} \cdot CN$. B. Aus 1.10-Dijoddecan und Kaliumcyanid in wäßr.-alkoholischer Lösung (v. Braun, B. 42, 4550). — Schwere

Flüssigkeit; wird in Eis fest; schmilzt bei Zimmertemperatur. Kp₁₇: 225—228°. — Wird durch Natrium und Alkohol zu 1.12-Diamino-dodecan reduziert.

2. 2.7-Dimethyl-4.4-dimethylsäure-octan, $\beta.\eta$ -Dimethyl-octan- $\delta.\delta$ -dicarbonsäure, Isobutylisoamylmalonsäure $C_{12}H_{22}O_4=(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot C(CO_2H)_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_2$.

Diäthylester $C_{10}H_{30}O_4 = (CH_3)_2 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus Natrium-isobutylmalonsäurediäthylester und Isoamyljodid bei 150–200° (Nef. A. 318, 155). — Kp₁₆: 148–153°. — Wird nur sehr schwer von alkoholischer Kalilauge verseift.

3. 2.7-Dimethyl-4.5-dimethylsäure-octan, $\beta.\eta$ -Dimethyl-octan- $\delta.\varepsilon$ -dicarbonsäure, a.a'-Diisobutyl-bernsteinsäure $C_{12}H_{22}O_4=(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)\cdot CH(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_2$. Existiert in zwei diastereoisomeren Formen. B. Ein Gemisch beider Formen entsteht, wenn man Diisobutylcyanbernsteinsäureester erst mit alkoholischer Kalilauge und dann mit $50^{\circ}/_{\circ}$ iger Schwefelsäure hydrolysiert; bei der Dampfdestillation geht das Anhydrid der niedrigschmelzenden Säure über und die hochschmelzende Säure bleibt zurück (Bone, Sprankling, Soc. 77, 1300).

a) Niedrigschmelzende Form, "cis-a.a'-Diisobutyl-bernsteinsäure" $C_{12}H_{22}O_4=(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)\cdot CH(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_2$. Krystalle (aus Wasser). F: 97° bis 98°. Schwer löslich in Wasser. Elektrolytische Dissoziationskonstante is bei 25°: 5,6×10⁻⁴. — Gibt eine flüssige Anilsäure. Bildet ein Anhydrid vom Schmelzpunkt 280–286°. — $CaC_{12}H_{20}O_4+3H_2O$. Schwer löslich.

b) Hochschmelzende Form, "trans-a.a'-Diisobutyl-bernsteinsäure" $C_{12}H_{22}O_4 = (CH_2)_2CH \cdot CH_2 \cdot CH(CO_2H) \cdot CH(CO_2H) \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. Krystalle (aus Benzol + Petroläther). F: 193—195°. Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 2,25×10⁻⁴. — Geht beim Erhitzen mit Acetylchlorid auf 180° in das Anhydrid der niedrigschmelzenden Säure über. Gibt eine Anilsäure vom Schmelzpunkt 134—135°. — $Ag_3C_{12}H_{20}O_4$.

 $\begin{array}{lll} -4. & 3.3.6.6-Tetramethyl-octandis\"{a}ure, β.β.ε.ε-Tetramethyl-hexan-a.ζ-dicarbons\"{a}ure, β.β.β'.β'-Tetramethyl-korks\"{a}ure & $C_{12}H_{22}O_4$ = $HO_2C\cdot CH_2\cdot C(CH_3)_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot C$

Diäthylester $C_{16}H_{30}O_4 = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. Bei der Elektrolyse des in Wasser gelösten Natriumsalzes des $\beta.\beta$ -Dimethyl-glutarsäuremonoäthylesters, das man aus dem $\beta.\beta$ -Dimethyl-glutarsäureanhydrid mit äthylalkoholischem Natriumäthylat erhält (Walker, Wood, Soc. 89, 600). — Öl. Kp₇₃₅: 292—293°. Dis: 0,965.

2-Brom-3.3.6.6-tetramethyl-octandisäure, α -Brom- β . β . β' . β' -tetramethyl-korksaure $C_{12}H_{21}O_4Br = HO_2C \cdot CHBr \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Man erhitzt 30 g β . β . β' . β' -Tetramethyl-korksäure erst mit 120 g Phosphorpentabromid und dann mit 22 g Brom auf dem Wasserbade und zersetzt das Reaktionsprodukt mit Wasser (Wood, Soc. 89, 605). — Nadeln (aus Benzol). F: 107—110°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Chloroform. — Gibt beim Erhitzen mit methylalkoholischer Kalilauge nur die α -Oxy- β . β . β' -tetramethyl-korksäure.

2.7-Dibrom-3.3.6.6-tetramethyl-octandisäure, a.a'-Dibrom- $\beta.\beta.\beta'\beta'$ -tetramethyl-korksäure $C_{12}H_{20}O_4Br_2=HO_2C\cdot CHBr\cdot C(CH_3)_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C(CH_3)_2\cdot CHBr\cdot CO_2H$. B. Man erhitzt 10 g $\beta.\beta.\beta'.\beta'$ -Tetramethyl-korksäure erst mit 40 g Phosphorpentabromid und dann 24 Stunden lang mit 17-18 g Brom und zerlegt das Reaktionsprodukt mit Wasser (Wood, Soc. 89, 607). — Krystalle (aus Wasser). F: $178-180^{\circ}$. — Liefert beim Erhitzen mit methylalkoholischer Kalilauge a.a'-Dioxy- $\beta.\beta.\beta'$ - β' -tetramethyl-korksäure.

5. 3.4-Diāthyl-3.4-dimethylsäure-hexan. γ . δ -Diāthyl-hexan- γ . δ -dicarbonsäure, Tetraāthylbernsteinsäure $C_{12}H_{22}O_4 = HO_2C \cdot C(C_2H_5)_2 \cdot C(C_2H_5)_2 \cdot CO_2H$. B. Beim Erwärmen des Natriumsalzes des Tetraäthylbernsteinsäuremonomethylesters mit wäßr. Kalilauge auf dem Wasserbade (J. Walker, A. P. Walker, Soc. 87, 964). — Krystalle (aus Äther + Petroläther). Schmilzt bei 149° unter Anhydridbildung. Sehr leicht löslich in Äther, leicht in Alkohol, schwer in Petroläther und Wasser. Löslich in 4000 Tln. Wasser

von 25°. Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 4.4×10^{-4} . — Geht in kalt gesättigter wäßr. Lösung in zwei Tagen völlig in das Anhydrid (Syst. No. 2475) über.

Monomethylester $C_{13}H_{24}O_4 = HO_2C \cdot C(C_2H_5)_2 \cdot C(C_2H_5)_2 \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Aus dem Tetraäthylbernsteinsäureanhydrid (Syst. No. 2475) durch Kochen mit methylalkoholischem Natriummethylat (J. Walker, A. P. Walker, Soc. 87, 963). — Krystalle (aus Äther). F: 48°. Unlöslich in Wasser, sehr leicht löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln. — Geht beim Erhitzen für sich auf 120° in Tetraäthylbernsteinsäureanhydrid über.

Diäthylester $C_{16}H_{30}O_4=C_3H_5\cdot O_2C\cdot C(C_2H_5)_2\cdot C(C_2H_5)_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Bei der Elektrolyse des Natriumsalzes des Diäthylmalonsäuremonoäthylesters (J. Walker, A. P. Walker, Soc. 87, 962; vgl. Brown, Walker, A. 274, 51). — Kp₂₅: 168—172°. D‡: 1,011. — Gibt beim Erhitzen mit rauchender Bromwasserstoffsäure auf 110° Tetraäthylbernsteinsäureanhydrid (Syst. No. 2475).

12. Dicarbonsäuren $C_{13}H_{24}O_4$.

1. Tridecandisäure, Undecan-a.λ-dicarbonsäure, Brassylsäure C₁₃H₂₄O₄ = HO₂C·[CH₂]₁₁·CO₂H. B. Man kondensiert I1-Brom-undecansäure-methylester mit Natrium-malonester, verseift den entstehenden Undecantricarbonsäureester mit alkoholischer Kalilauge zur freien Säure und erhitzt diese auf ca. 1.14° (Krafft, Seldis, B. 33, 3573; Walker, Lumsden, Soc. 79, 1196). Entsteht beim Erhitzen von Pelargonylbrassylamidsäure CH₃·[CH₂]₁·CO·NH·CO·[CH₂]₁₁·CO₂H mit Salzsäure (D: 1,19) auf 150° (Spieckermann, B. 29, 811). Neben anderen Säuren beim Versetzen von Behenolsäure C₂₂H₄₀O₂ (S. 497) mit rauchender Salpetersäure (v. Grossmann, B. 26, 644; vgl. Haussknecht, A. 143, 45). Beim Erwärmen von Erucasäure oder Isoerucasäure mit Salpetersäure (D: 1,48), neben Pelargonsäure und 1.1-Dinitro-nonan (Fileti, Ponzio, G. 23 II, 383; J. pr. [2] 48, 323; Ponzio, G. 34 II, 54). Aus Chaulmoograsäure durch Oxydation in alkalischer Lösung mit Permanganat (entsprechend 6–8 Atomen Sauerstoff), neben anderen Produkten (Barrow-Cliff, Power, Soc. 91, 569). Reinigung durch Destillation und Krystallisation des Dimethylesters: Komppa, G. 1899 II, 1016. — Nadeln (aus verdünntem Alkohol oder aus Essigester). F: 112° (v. G.; Sp.; B., P.), 112—113° (W., L.), 114° (F., P.). Leicht löslich in Alkohol, Ather, Chloroform, schwer in Benzol, unlöslich in Petroläther (F., P.). 100 Tie. Wasser von 24° lösen 0,004 Tie. (W., L.). — CuC₁₃H₂₂O₄ + 1/₂H₂O. Wird wasserfrei bei 160° (v. G.). — Ag₂C₁₃H₂₂O₄. Unlöslich in Wasser und Alkohol (H.; v. G.). — BaC₁₃H₂₂O₄ + 2H₂O. Verliert be 100° die Hälfte, bei 150° drei Viertel des Krystallwassers (v. G.).

Dimethylester $C_{15}H_{28}O_4=CH_3\cdot O_2C\cdot [CH_2]_{11}\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die methylalkoholische Lösung von Brassylsäure (FILETI, PONZIO, G. 23 II, 394; J. pr. [2] 48, 333). — Glänzende Täfelchen (aus verdünntem Alkohol). F: 36°; Kp: 326—328° (korr.). Sehr leicht löslich in den üblichen Solvenzien.

Brassylsäure-monopelargonylamid, Pelargonylbrassylamidsäure $C_{22}H_{41}O_4N=CH_3\cdot[CH_2]_7\cdot CO\cdot NH\cdot CO\cdot[CH_2]_{11}\cdot CO_2H$. B. Durch allmähliches Eintragen unter Kühlung von 3 Mol.-Gew. Phosphorpentachlorid in die Lösung von 1 Mol.-Gew. Ketooximinobehensäure (Syst. No. 287) in absolutem Äther und Behandeln mit Wasser (Spieckermann, B. 29, 810). — Krystalle (aus 95% jegem Alkohol). F: 116%. Leicht löslich in heißem Alkohol, schwer in kaltem Alkohol und Äther, unlöslich in Ligroin und Wasser. — Zerfällt beim Erhitzen mit Salzsäure (D: 1,19) auf 150% in Pelargonsäure, Ammoniak und Brassylsäure.

Tridecandiamid, Brassylsäurediamid $C_{13}H_{26}O_2N_2 = H_2N\cdot CO\cdot [CH_2]_{11}\cdot CO\cdot NH_2$. Nadeln (aus Alkohol); F: 177°; unlöslich in Wasser, Äther, Ligroin, ziemlich leicht löslich in Alkohol (FILETI, Ponzio, G. 23 II, 395; J. pr. [2] 48, 333).

2. 3-Methyl-dodecandisäure, β -Methyl-decan-a.x-dicarbonsäure $C_{13}H_{24}O_4$ = $HO_2C \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot [CH_2]_8 \cdot CO_2H$. Zur Konstitution vgl. Walker, Lumsden, Soc. 79, 1191. — B. Aus der Tricarbonsäure, deren Trimethylester durch Kombination des Bromundecansäureesters $CH_3 \cdot CHBr \cdot [CH_2]_8 \cdot CO_2 \cdot CH_3$ (S. 358) mit Natriummalonsäureester entsteht, durch Erhitzen auf 125° (Komppa, C. 1899 II, 1016; B. 34, 897). — Nadeln (aus verdünntem Alkohol). F: 81-82°. Kp₁₀: 238° (unkorr.). 1 Tl. löst sich in 9660 Tln. Wasser von 15°. Leichter löslich in Alkohol, Äther, Aceton, Benzol. — $Ag_2C_{13}H_{22}O_4$ (K.). — $BaC_{13}H_{22}O_4$ (K.).

Dimethylester $C_{15}H_{28}O_4 = CH_3 \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot [CH_2]_8 \cdot CO_2 \cdot CH_3$. Bei 0° nicht erstarrendes Öl Kp: $319-321^\circ$; Kp₁₁: 184° ; D_2^{so} : 0,9697 (Komppa, C. 1899 II, 1016; B. 34, 900).

Diamid $C_{13}H_{26}O_2N_2=H_2N\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot [CH_2]_8\cdot CO\cdot NH_2$. Nadeln (aus Wasser oder verdünntem Alkohol). F: 155–156°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in heißem Alkohol (Комрра, C. 1899 II, 1016; vgl. B. 34, 899).

3. 4.8-Dimethylsäure-undecan, Undecan- δ .9-dicarbonsäure, a.a'-Dipropyl-pimelinsäure $C_{13}H_{24}O_4=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2$

Diäthylester $C_{17}H_{32}O_4 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot [CH_2]_3 \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH$

4. 2.8-Dimethyl-3.7-dimethylsäure-nonan, β .3-Dimethyl-nonan- γ .7-dicarbonsäure, α . α' -Diisopropyl-pimetinsäure $C_{13}H_{24}O_4 = (CH_3)_cCH \cdot CH(CO_2H) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH(CO_3H) \cdot CH(CH_3)_2$. B. Analog der α . α' -Dipropyl-pimetinsäure (Perkin, Prentice, Soc. 59, 840). — Nadeln (aus Ligroin). F: 96—986 (Pe., Pr.). 100 Tle. Wasser lösen bei 13,5° 0,096 Tle. (Pe., Pr.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 3.2×10^{-6} (Walker, Soc. 61, 701).

Diäthylester $C_{17}H_{32}O_4 = (CH_3)_2CH \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot [CH_2]_3 \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus der Säure durch Alkohol und Schwefelsäure (Pe., Pr.). — Dickflüssig. Kp₁₀₀: 220—222°. D4: 0,9651; D1: 0,9567; D2: 0,9507. Magnetisches Drehungsvermögen: Pe., Pr.

5. 2.8-Dimethyl-5.5-dimethylsäure-nonan, $\beta.\vartheta$ -Dimethyl-nonan- $\varepsilon.\varepsilon$ -dicarbonsäure, Diisoamyl-malonsäure $C_{13}H_{24}O_4=(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C(CO_2H)_2\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_g$. B. Durch Verseifen des Diäthylesters (s. u.) mit alkoholischer Kallauge (Fournier, $C.\tau.$ 128, 1288). — Blättchen (aus verdünntem Alkohol). F: 147–148°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, schwer in Schwefelkohlenstoff, unlöslich in Wasser. — Zerfällt beim Erhitzen auf 175° in CO_3 und Diisoamylessigsäure.

Diäthylester $C_{17}H_{32}O_4 = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. B. Äquimolekulare Mengen von Isoamylmalonsäurediäthylester und Isoamylbromid werden mit alkoholischem Natriumäthylat 4 Stunden lang auf dem Wasserbad erhitzt (FOURNIER, C. r. 128, 1288). — Flüssig. Kp: 278—280°; D²⁰: 0,993 (F.). Kp₂₀: 162—165° (NEF, A. 318, 146 Anm.; 320, 345).

13. Tetradecandisäure, Dodecan- $\alpha.\mu$ -dicarbonsäure, Dodekamethylendicarbonsäure $C_{14}H_{26}O_4 = HO_2C \cdot [CH_2]_{12} \cdot CO_2H$. B. Der Diäthylester entsteht bei der Elektrolyse einer wäßr. Lösung des Kaliumsalzes des Korksäuremonoäthylesters; man verseift durch einen großen Überschuß siedender alkoholischer Kalilauge (Brown, Walker, A. 261, 123). Aus Chaulmoograsäure, sowie aus Heptadecanon-(4)-disäure, $HO_2C \cdot CH_2 \cdot CO \cdot [CH_2]_{12} \cdot CO_2H$, durch Oxydation in alkalischer Lösung mit Permanganat (entsprechend 6–8 Atomen Sauerstoff), neben anderen Produkten (Brownitter, Power, Soc. 91, 568). — Blättchen (aus Wasser, Alkohol oder Essigester). F: 123° (Br., W.), 124° (Ba., P.). Mäßig löslich in kaltem Alkohol und Äther (Br., W.). Löslich in 4000 Tln. Wasser bei Siedehitze, in 20000 Tln. Wasser bei gewöhnlicher Temperatur (Br., W.). — $K_2C_{14}H_{24}O_4$ (Br., W.).

Dimethylester $C_{16}H_{30}O_4=CH_3\cdot O_2C\cdot [CH_2]_{12}\cdot CO_2\cdot CH_3$. Nadeln (aus Methylalkohol). F: 41°; sehwer löslich in Ather (Barrowcliff, Power, Soc. 91, 568).

Diäthylester $C_{18}H_{34}O_4=C_2H_5\cdot O_2C\cdot [CH_2]_{12}\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. Glänzende Krystallmasse. F: 27° (Brown, Walker, A. 261, 123). Unlöslich in Wasser, ziemlich löslich in Äther und Alkohol. Nicht unzersetzt destillierbar.

14. Dicarbonsäuren C₁₅H₂₈O₄.

1. 2.10-Dimethyl-4.8-dimethylsäure-undecan, $\beta.x$ -Dimethyl-undecan-6.9-dicarbonsäure, a.a'-Diisobutyl-pimelinsäure $C_{15}H_{28}O_4=(CH_3)_2CH\cdot CH_3\cdot CH(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CH(CO_3H)\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_2$. B. Beim Erhtzen von β x-Dimethyl-undecan-6.8.9.3-tetracarbonsäure auf $200-220^{\circ}$ (Perkin, Prentice, Soc. 59, 842). — F: 82-84°. 100 Tle. Wasser lösen bei 13,5° 0,038 Tle.

Diäthylester $C_{19}H_{36}O_4 = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot [CH_2]_3 \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CH_4 \cdot CH(CH_3)_2$. Flüssig. Kp_{100} : 235–237°. D_4^* : 0,9444; D_{15}^{15} : 0,9363; D_{25}^{15} : 0,9303 (Pr., Pr., Soc. 59, 842).

- 2. 2.10-Dimethyl-5.7-dimethylsäure-undecan, $\beta.x$ -Dimethyl-undecan- $\epsilon.\eta$ -dicarbonsäure, a.a'-Diisoamyl-glutarsäure $C_{15}H_{28}O_4 = (CH_2)_2CH\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CH(CO_3H)\cdot CH_2\cdot CH(CO_3H)\cdot CH_3\cdot CH$
- 4.8- oder 5.7-Dibrom-2.10-dimethyl-5.7-dimethylsäure-undecan, Diisoamylidenglutarsäure-dihydrobromid $C_{15}H_{26}O_4Br_2 = (CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot C_2H_2Br(CO_2H)\cdot CH_2\cdot C_2H_2Br(CO_2H)\cdot CH_3\cdot Bei mehrstündigem Stehen von Diisoamylidenglutarsäure mit einer bei 0° gesättigten Lösung von Bromwasserstoff in Eisessig (FITTIG, BRONNERT, A. 282, 362). Glänzende Nadeln (aus Äther + Ligroin). F: 174°. Leicht löslich in Äther und Chloroform.$
- 4.5.7.8-Tetrabrom-2.10-dimethyl-5.7-dimethylsäure-undecan, Diisoamylidenglutarsäure-tetrabromid $C_{15}H_{24}O_4Br_4=(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CHBr\cdot CBr(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CBr(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_2$. B. Ber mehrtägigem Stehen von 1 Mol.-Gew. Diisoamylidenglutarsäure und 4 At.-Gew. Brom in 30% iger Chloroformlösung (Fittig, Bronner, A. 282, 361). Lange Nadeln (aus Aceton + Ligroin). F: 172%. Leicht löslich in Ather, Chloroform, Aceton, Tetrachlorkohlenstoff und Schwefelkohlenstoff, schwer in kaltem Benzol und Ligroin. Beim Kochen mit verdünnter, überschüssiger Sodalösung entsteht Isovaleraldehyd.

15. Dicarbonsāuren $C_{16}H_{30}O_4$.

1. 4.5-Dipropyl-4.5-dimethylsäure-octan, $\delta.\varepsilon$ -Dipropyl-octan- $\delta.\varepsilon$ -dicarbonsäure, Tetrapropylbernsteinsäure $C_{16}H_{30}O_4=HO_2C\cdot C(CH_3\cdot CH_2\cdot CH_3)_2\cdot C(CH_2\cdot CH_3\cdot CH_3)_2\cdot CO_2H$. B. Aus dem Monomethylester (s. u.) beim Erwärmen mit $5^{\circ}/_{0}$ iger wäßr. Kallauge (Crichton, Soc. 89, 934). — Krystalle (aus verdünntem Alkohol). F: 137°. Sehr leicht löslich in Äther und Alkohol, sehwer in Petroläther und Benzol, unlöslich in Wasser. Geht in Alkohol oder Benzol leicht in das Anhydrid (Syst. No. 2475) über.

Monomethylester $C_{17}H_{32}O_4 = HO_2C \cdot C(CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CO_2 \cdot CH_3 \cdot B$. Aus dem Anhydrid der Säure und Natriummethylat (Crichton, Soc. 89, 934). — Tafeln (aus verdünntem Alkohol). F: 77—78°. — Zersetzt sich bei längerem Erhitzen auf 80° in Methylalkohol und das Anhydrid der Säure. Wird durch wäßr. Kalilauge zu Tetrapropylbernsteinsäure verseift.

Diäthylester $C_{20}H_{38}O_4 = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot C(CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3)_2 \cdot C(CH_2 \cdot CH_3)_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. Aus dem Kaliumsalz des Dipropylmalonsäuremonoäthylesters durch Elektrolyse in wäßr. Lösung, neben anderen Verbindungen (Crichton, Soc. 89, 933). — Liefert mit rauchender Bromwasserstoffsäure bei $50-120^{\circ}$ das Anhydrid der Säure. Wird von alkoholischer Kalilauge nicht verseift.

16. Dicarbonsäuren $C_{17}H_{32}O_4$.

1. 2-Methylsäure-hexadecansäure-(1), Pentadecan-a.a-dicarbonsäure, Tetradecylmalonsäure $C_{17}H_{32}O_4 = CH_2 \cdot [CH_2]_{13} \cdot CH(CO_2H)_2$. B. Bei viertägigem Kochen von a-Cyan-palmitinsäure oder Tetradecylmalonamidsäure mit alkoholischem Kali (Hell, Jobdanow, B. 24, 991). — Krystallpulver (aus Eisessig). F: 117—118°. Fast unlöslich in Äther, schwer löslich in kaltem Alkohol, sehr leicht in siedendem Eisessig. — $CuC_{17}H_{30}O_4$. — $Ag_2C_{17}H_{30}O_4$. — $CaC_{17}H_{30}O_4$. — $CaC_{17}H_{30}O_4$. — $CaC_{17}H_{30}O_4$.

Monoamid, Tetradecylmalonamidsäure $C_{17}H_{33}O_3N = CH_3 \cdot [CH_2]_{13} \cdot CH(CO_2H) \cdot CO \cdot NH_2$. B. Man kocht 2 Tage lang α -Cyan-palmitinsäure mit konz. alkoholischer Natronlauge (Hell, Jordanow, B. 24, 990). — Glänzende Schuppen. Unlöslich in Wasser und Äther, leicht löslich in heißem Alkohol. — Zerfällt vor dem Schmelzen in Palmitinsäureamid und Kohlendioxyd.

Mononitril, a-Cyan-palmitinsäure $C_{17}H_{31}O_2N = CH_3 \cdot [CH_2]_{13} \cdot CH(CO_2H) \cdot CN$. Bei 4—5-tägigem Kochen einer alkoholischen Lösung von a-Brom-palmitinsäureäthylester

^{2.} Thapsiasäure C₁₆H₈₀O₄. B. Durch Behandeln der getrockneten Wurzeln von Thapsia garganica L. mit Äther wird ein Harz ausgezogen, das sich unter Zersetzung in kalter, konz. Kalilauge löst; durch Säuren werden aus der alkalischen Lösung Thapsiasäure, Normalcaprylsäure und eine indifferente Verbindung ausgeschieden; bleibt jedoch die alkalische Lösung 24 Stunden lang stehen, so krystallisiert thapsiasaures Kalium aus (Canzonem, G. 13, 514). — Schüppchen (aus Alkohol). F: 123—124°. Fast unlöslich in Wasser, Schwefelkohlenstoff und Benzol; löslich in Alkohol, schwerer in Äther. Destilliert unzersetzt. — Geht beim Behandeln mit Essigsäureanhydrid in das Anhydrid C₁₆H₂₈O₃ (Syst. No. 2475) über. — K₂C₁₆H₂₈O₄ +×H₂O. Glänzende Prismen. — BaC₁₆H₂₈O₄. Amorphes Pulver. Unlöslich in Wasser. — Ag₂C₁₆H₂₈O₄. Unlöslicher Niederschlag.

mit einer konz. wäßr. Lösung von etwas mehr als der berechneten Menge Cyankalium (Hell, Jordanow, B. 24, 988). — Blättchen (aus Eisessig). F: 75—76°. — Spaltet beim Erhitzen auf 170—220° Kohlendioxyd ab.

2. Roccellsäure C₁₇H₃₂O₄. V. In den Flechten Roccella fuciformis und tinctoria (Heeren, Gm. 4, 1379). Neben Oxyroccellsäure und Erythrin in Roccella peruensis (Heeren, J. pr. [2] 57, 261). Unter den in Alkohol leicht löslichen Teilen von Lecanora sordida (Pers.) Th. Fr. (Heeren, J. pr. [2] 58, 497). In Lecanora cenisea und Lepraria latebrarum (Zoff, A. 295, 264, 290; 340, 290). In Lecanora glaucoma (Hoffm.) Ach. (Zoff, A. 327, 342). In Lecidea aglaectera Nyl. (Zoff, A. 336, 72). — Darstellung aus Roccella fuciformis: Heeren, A. 117, 333. Darstellung aus Lepraria latebrarum: Zoff, A. 313, 318. — Blättchen (aus Eisessig, Benzol oder Alkohol). F: 132° (koff.) (Heeren, A. 117, 336), 130° (Z., A. 295, 264), 128° (Z., A. 313, 317; 336, 73). Auch in siedendem Wasser nicht merkbar löslich (Heeren). Leicht löslich in kaltem Äther, schwer in kaltem Alkohol, Eisessig, Chloroform, Benzol, unlöslich in kaltem Petroläther (Z., A. 295, 265). — Löslich in verdünnter Kalilauge, Ammoniak, Sodalösung und Boraxlösung (H., A. 117, 335). Gegen 200° verflüchtigt sich die Säure, dabei teilweise in Anhydrid (Syst. No. 2475) übergehend (H., A. 117, 336). — KC₁₇H₃₁O₄ + 2H₂O. Blättchen. Leicht löslich in Wasser (H., J. pr. [2] 57, 261). — Cu(C₁₇H₂₁O₄)₂. Grüner flockiger Niederschlag. Unlöslich in Wasser (H., J. pr. [2] 57, 263). — Agc₁₇H₃₀O₄. Nadeln. Lichtbeständig. Unlöslich in Wasser (H., J. pr. [2] 57, 263). — Agc₁₇H₃₀O₄. Madeln. 17, 339). — Ca(C₁₇H₃₁O₄)₂. Unlöslich in Wasser (H., J. pr. [2] 57, 263). — BaC₁₇H₃₀O₄. Mikroskopische Nadeln. Unlöslich in Alkohol und kaltem Wasser (H., A. 117, 337; J. pr. [2] 58, 498). — PbC₁₇H₃₀O₄. Nadeln (H., J. pr. [2] 57, 263). — 2PbC₁₇H₃₀O₄ + Pb(OH)₂ + 2H₂O (H., A. 117, 339).

Diäthylester der Roccellsäure C.-H. O. — C.-H. (CO. C. H.) R. Reim Leiter.

Diäthylester der Roccellsäure $C_{21}H_{40}O_4 = C_{15}H_{30}(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$. B. Beim Leiten von Chlorwasserstoff in die erwärmte alkoholische Lösung von Roccellsäure (Hesse, A. 117, 340). — Aromatisch riechendes Öl.

17. Dicarbonsäuren $C_{18}H_{34}O_4$.

1. Octadecundisäure, Hexadecun-a.n-dicarbonsäure $C_{18}H_{34}O_4 = HO_2C \cdot [CH_2]_{16} \cdot CO_2H$. B. Der Diäthylester entsteht durch Elektrolyse einer wäßr. Lösung des Kaliumsalzes des Sebacinsäuremonoäthylesters bei 50°; man verseift durch siedende, überschüssige alkoholische Kalilauge (Crum Brown, Walker, A. 261, 125). — Platten (aus Alkohol). F: 118°. Wenig löslich in Äther, unlöslich in Wasser. — $K_2C_{18}H_{32}O_4$. — $CuC_{18}H_{32}O_4$. — $MgC_{18}H_{32}O_4$. — $BaC_{18}H_{32}O_4$.

Diäthylester $C_{22}H_{42}O_4=C_2H_5\cdot O_2C\cdot [CH_2]_{16}\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. Krystallmasse. F: 43°. Mäßig löslich in kaltem Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser (C. B., W., A. 261, 125).

2. 3-Methylsäure-heptadecansäure-(1), Hexadecan-a, β -dicarbonsäure, Tetradecylbernsteinsäure $C_{18}H_{34}O_4=CH_3\cdot [CH_2]_{13}\cdot CH(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Das Nitril entsteht bei 30-stündigem Erhitzen von 18 g Cetendibromid $C_{18}H_{32}Br_2$ mit 15 g Kaliumcyanid und 25 g Alkohol auf $160-190^{\circ}$; man verseift mit alkoholischem Kali (Krafft, Grosjean, B. 23, 2355). — Krystalle. Schmilzt bei 121° unter Übergang in das Anhydrid (Syst. No. 2475). — $Ag_2C_{18}H_{22}O_4$. Krystallinisch.

18. Dicarbonsäuren C₁₉H₃₆O₄.

- 1. Nonadecandisäure, Heptadecan- $a_{\cdot,\varrho}$ -dicarbonsäure $C_{19}H_{35}O_4 = HO_2C \cdot [CH_2]_{17} \cdot CO_2H$. V. Als Glycerid im Japanwachs (SCHAAL, B. 40, 4787). Nicht in reinem Zustand erhalten. Durch Destillation mit Bariumhydroxyd unter 15 mm Druck entsteht n-Heptadecan.
- 2. 2-Methylsäure-octadecan, Heptadecan-a.a-dicarbonsäure, Cetylmalon-säure C₁₉H₃₆O₄ = CH₃·[CH₂]₁₅·CH(CO₂H)₂. B: Der Diäthylester entsteht beim Behandeln von Malonsäurediäthylester mit den berechneten Mengen Natriumäthylat in Alkohol und Cetyljodid; man verseift mit wäßr. Kalihauge (Guthefit, A. 206, 357). Bei 6—7-tägigem Kochen von α-Cyan-stearinsäure oder bei 3—4-tägigem Kochen der Cetylmalonamidsäure mit alkoholischem Kali (Hell, Sadomsky, B. 24, 2781). Täfelchen (aus heißem Eisessig). F: 121,5—122° (H., S.); 120—121° (Krafft, B. 17, 1630). Ziemlich schwer löslich in kaltem Alkohol, leicht in Ätheralkohol, warmem Eisessig und Benzol, fast unlöslich in Petroläther, unlöslich in Wasser (H., S.). Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Volum: 2707,7

Cal. (Stohmann, J. pr. [2] 49, 114). — $CuC_{19}H_{34}O_4$ (H., S.). — $Ag_2C_{19}H_{34}O_4$. Unempfindlich gegen Licht (G.; H., S.). — $BaC_{19}H_{34}O_4$. Krystallinisch (H., S.; Kb.). — $ZnC_{19}H_{34}O_4$ (H., S.). — $CdC_{19}H_{34}O_4$ (H., S.).

Dimethylester $C_{21}H_{40}O_4=CH_3\cdot[CH_2]_{15}\cdot CH(CO_3\cdot CH_3)_2$. B. Beim Erwärmen von Cetylmalonsäure mit Methylalkohol und Schwefelsäure (H. Meyer, M. 27, 1094). — Krystalle (aus Äther). F: 44°.

Monoamid, Cetylmalonamidsäure $C_{19}H_{37}O_3N = CH_3 \cdot [CH_2]_{15} \cdot CH(CO_2H) \cdot CO \cdot NH_2$. B. Bei 2-3-tägigem Kochen von a-Cyan-stearinsäure (s. u.) mit alkoholischem Kali (Hell, Sadomsky, B. 24, 2780). — Schüppchen (aus Ligroin + Alkohol). Löslich in warmem Alkohol, Äther, heißem Benzol, schwer löslich in Ligroin. — Zerfällt bei 130-150°, ohne zu schmelzen, in Stearinsäureamid und Kohlendioxyd.

Mononitril, α -Cyan-stearinsäure $C_{19}H_{35}O_2N=CH_3\cdot [CH_2]_{15}\cdot CH(CN)\cdot CO_2H$. B. Bei 5-6-tägigem Kochen von 50 g α -Brom-stearinsäureäthylester, gelöst in Alkohol, mit der warmgesättigten Lösung von 14 g Kaliumeyanid in Wasser (Hell, Sadomsky, B. 24, 2778). — Perlmutterglänzende Blättchen oder Prismen (aus Alkohol + Ligroin). F: 83,5°. Zerfällt bei 200-250° in Stearinsäurenitril und CO_2 . Leicht löslich in Alkohol, Äther und Eisessig. Unlöslich in Petroläther. — Alkoholische Kalilauge erzeugt bei mehrtägigem Kochen erst Cetylmalonamidsäure, dann Cetylmalonsäure.

3. 9.9-Dimethylsäure-heptadecan, Heptadecan-i.i-dicarbonsäure, Di-noctyl-malonsäure $C_{19}H_{34}O_4 = CH_3 \cdot [CH_2]_7 \cdot C(CO_2H)_2 \cdot [CH_2]_7 \cdot CH_3$. B. Der Diäthylester entsteht beim Behanden von 20 g Malonsäurediäthylester mit der alkoholischen Lösung von 5,75 g Natrium und 60 g Octyljodid; man verseift durch Erwärmen mit konz. Natronlauge (Conrad, Bischoff, A. 204, 163). — Krystalle (aus Benzol). F: 75°. Löslich in Alkohol, Äther, heißem Benzol, unlöslich in Wasser. — $CaC_{19}H_{34}O_4$. Krystallinisch. Schwer löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol und Äther.

Diäthylester $C_{23}H_{44}O_4 = CH_3 \cdot [CH_2]_7 \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2 \cdot [CH_2]_7 \cdot CH_3$. Öl Kp: 338° bis 340°; $D_{15}^{16} : 0,896$ (Conrad, Bischoff, A. 204, 163).

19. Eikosandisäure, Octadecan- $\alpha.\sigma$ -dicarbonsäure $C_{20}H_{38}O_4 = HO_2C \cdot [CH_2]_{18} \cdot CO_2H$. V. Als Glycerid im Japanwachs (Schaal, B. 40, 4787). — Nicht in reinem Zustande erhalten. — Durch Destillation mit Bariumhydroxyd unter 15 mm Druck entsteht n-Octadecan.

20. Dicarbonsäuren $C_{21}H_{40}O_4$.

1. Heneikosandisäure, Nonadecan-a.t-dicarbonsäure C₂₁H₄₀O₄ = HO₂C·[CH₂]₁₉·CO₂H. Zur Zusammensetzung vgl. Schaal, B. 40, 4785. V. Als Clycerid im Japanwachs (Geltel, v. d. Want, J. pr. [2] 61, 153; Sch.). — Weiße Blättchen (aus Alkohol oder Chloroform). F: 117,7-117,9° (G., v. d. W.), 117-117,5° (Sch.). Schwerer als Wasser. In den meisten Mitteln sehr wenig löslich (G., v. d. W.). — Verliert beim Erhitzen auf 200° Wasser und CO₂ unter Bildung eines Ketones vom Schmelzpunkt 82-83° (G., v. d. W.). Beim Erhitzen mit Barythydrat unter 15 mm Druck erfolgt Zerfall in CO₂ und Nonadecan (Sch.). — Ag₂C₂₁H₃₈O₄. Krystallinisch (Sch.).

Diäthylester $C_{25}H_{48}O_4 = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot [CH_2]_{19} \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Durch Erwärmen des Silbersalzes der Säure mit Äthyljodid und Alkohol auf 100° (Schaal, B. 40, 4786). — F: 53°. Diamid $C_{21}H_{42}O_2N_2 = H_2N \cdot CO \cdot [CH_2]_{19} \cdot CO \cdot NH_2$. Krystalle (aus Isobutylalkohol). F: 174—175° (Schaal, B. 40, 4786).

2. 2-Methylsäure-eikosansäure-(1), Nonadecan-a.a-dicarbonsäure, Octadecylmalonsäure $C_{21}H_{40}O_4 = CH_3 \cdot [CH_2]_{17} \cdot CH(CO_2H)_2$. B. Entsteht neben Octadecylmalonamidsäure bei 4-tägigem Kochen von a-Cyan-arachinsäure mit überschüssiger alkoholischer Kalilauge (Baczewski, M. 17, 544). — Krystallinische Körnchen (aus Eisessig). F: $109-110^{\circ}$. Löslich in Äther, fast unlöslich in Petroläther.

Monoamid, Octadecylmalonamidsäure $C_{21}H_{41}O_3N=CH_3\cdot [CH_2]_{17}\cdot CH(CO_2H)\cdot CO\cdot NH_2$. B. Entsteht neben Octadecylmalonsäure bei 4-tägigem Kochen von a-Cyan-arachinsäure mit überschüssiger alkoholischer Kalilauge (BACZEWSKI, M. 17, 543). — Krystalle (aus Eisessig). Schmilzt bei 126° unter Entwicklung von Kohlendioxyd. Unlöslich in Äther. — $Ca(C_{21}H_{40}O_3N)_2$. Amorph.

Mononitril, a-Cyan-arachinsäure $C_{21}H_{39}O_2N=CH_3\cdot[CH_2]_{17}\cdot CH(CN)\cdot CO_2H$. B. Bei 5-tägigem Kochen von a-Brom-arachinsäureäthylester in Alkohol mit überschüssigem Kaliumeyanid in wenig Wasser (Baczewski, M. 17, 542). — Krystallpulver (aus Alkohol).

- F: 88°. Verliert bei 170—220° Kohlendioxyd. Beim Kochen mit alkoholischer Kalilauge entstehen Octadecylmalonamidsäure und Octadecylmalonsäure.
 - 3. Phellogensäure C21H40O4 und
 - 4. Isophellogensäure C₂₁H₄₀O₄ s. bei Kork, Syst. No. 4876.
- 21. 2-Methylsäure-dokosansäure-(1), Heneikosan- $\alpha.\alpha$ -dicarbonsäure, Eikosylmalonsäure $C_{23}H_{44}O_4=CH_3\cdot[CH_2]_{19}\cdot CH(CO_2H)_2$. B. Aus Cyanbehensäure durch 1-tägiges Kochen mit alkoholischem Kali (FILETI, G. 27 II, 302). F: 119° bis 120°. Schwer löslich in Chloroform. Entwickeit bei 150° Kohlendioxyd.

Mononitril, α -Cyan-behensäure $C_{23}H_{43}O_2N=CH_3\cdot [CH_2]_{19}\cdot CH(CN)\cdot CO_2H$. B. Aus α -Brom-behensäure beim Kochen mit Kaliumcyanid in alkoholischer Lösung (Fileri, G. 27 II, 301). — Nädelchen (aus Alkohol). F: 87—89°. Zersetzt sich bei 180°.

- 22. 11.12-Dimethylsäure-dokosan, Dokosan- $\lambda_{.}u$ -dicarbonsäure, $\alpha_{.}\alpha'$ -Din-decyl-bernsteinsäure $C_{24}H_{46}O_4 = CH_3 \cdot [CH_2]_9 \cdot CH(CO_2H) \cdot CH(CO_2H) \cdot [CH_2]_9 \cdot CH_3$. B. Das Gemisch der Ester beider diastereoisomerer Formen entsteht aus a-Brom-laurinsäureester $CH_3 \cdot [CH_2]_9 \cdot CHBr \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ durch Erhitzen mit fein verteiltem Silber (Auwers, Betterider, A. 298, 179). Man verseift die Esterfraktion vom Kp_{12,5}: 200° bis 265° durch mäßig verdünnte Schwefelsäure; die Säuren werden durch Ligroin getrennt.
- a) Niedrigschmelzende a,a'-Di-n-decyl-bernsteinsäure $C_{24}H_{46}O_4 = CH_3 \cdot [CH_2]_9 \cdot CH(CO_2H) \cdot [CH_2]_9 \cdot CH_3$. Feine Prismen (aus Ligroin). F: 74°. Sehr leicht löslich in heißem Ligroin und den anderen organischen Mitteln, fast unlöslich in Wasser.
- b) Hochschmelzende a.a'-Di-n-decyl-bernsteinsäure $C_{24}H_{46}O_4=CH_3\cdot[CH_2]_{6}\cdot CH(CO_2H)\cdot [CH_2]_{9}\cdot CH_{3}$. Weiße Nadeln (aus Ligroin + Benzol), F: 134°. Leicht löslich in kaltem Benzol, sehwer in heißem Ligroin, fast unlöslich in Wasser.
- 23. Dicarbonsäure $C_{25}H_{48}O_4$ von unbekannter Struktur. B. Beim Erhitzen von 1 Tl. des Alkohols $C_{25}H_{52}O_2$ aus Carnaubawachs (Bd. I, S. 499) mit $2^{1/2}$ Tln. Natronkalk auf 250° bis 260° (Stürcke, A. 223, 300). Krystallinische Flocken (aus Petroläther + Äther). F: 102,5°. Löslich in siedendem Alkohol, Benzol, Ligroin. Pb $C_{25}H_{46}O_4$ (bei 105°). Zersetzt sich bei 125°. Unlöslich in siedendem Äther, Alkohol, Benzol, kaum löslich in siedendem Toluol, leicht in siedendem Eisessig.
- 24. Dicarbonsäure $C_{27}H_{52}O_4 = C_{24}H_{49} \cdot CH(CO_2H)_2$. B. Bei anhaltendem Kochen von a-Cyan-cerotinsäure (s. u.) mit alkoholischem Kali (Marie, A. ch. [7] 7, 241). F: $112-114^0$. Zerfällt in der Hitze in Cerotinsäure und Kohlendioxyd. $BaC_{27}H_{59}O_4$.

Mononitril, a-Cyan-cerotinsäure $C_{27}H_{51}O_2N = C_{24}H_{49} \cdot CH(CN) \cdot CO_2H$. B. Beim Kochen von a-Brom-cerotinsäureester mit Kaluuncyanid und Alkohol (MARIE, A. ch. [7] 7, 237). — Krystalle (aus Äther). F: 88°. — Zerfällt beim Erhitzen auf 170—225° in Cerotinsäurenitril und Kohlendioxyd.

- 25. 17.17-0imethylsäure-tritriakontan, Tritriakontan-0.0-dicarbonsäure, Dicetylmalonsäure $C_{35}H_{68}O_4 = CH_3 \cdot [CH_2]_{15} \cdot C(CO_2H)_2 \cdot [CH_2]_{13} \cdot CH_3$. B. Der Diäthylester entsteht durch Kochen von Malonsäurediäthylester mit alkoholischem Natriumäthylat und Cetyljodid in den berechneten Mengen; man verseift durch mehrstündiges Erhitzen mit alkoholischer Kalilauge (Guthzeit, A. 206, 362). Undeutliche Krystallaggregate (aus Alkohol). F: 86—87°. Schwer löslich in Alkohol. $Ag_2C_{33}H_{66}O_4$. Lichtbeständig.
- 26. 17.20-Dimethylsäure-hexatriakontan, Hexatriakontan- $\varrho.\nu$ -dicarbonsäure, $\alpha.\alpha'$ -Dicetyl-adipinsäure $C_{38}H_{74}O_4=CH_3\cdot [CH_2]_{15}\cdot CH(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot [CH_2]_{15}\cdot CH_3$. B. Entsteht in zwei Modifikationen b.im Erhitzen von $\alpha.\delta$ -Dicetyl-butan- $\alpha.d.\delta$ -tetracarbonsäure auf 205° (Lean, Soc. 65, 1016). Man trennt die Säuren durch Alkohol, der die niedrigschmelzende Säure leichter löst, die andere leichter verestert.
- a) Niedrigschmelzende a.a'-Dicetyl-adipinsäure $C_{39}H_{74}O_4=CH_3\cdot[CH_2]_{18}\cdot CH(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)\cdot[CH_2]_{15}\cdot CH_3$. Amorph. F: $32-34^\circ$ (Lean, Soc. 65, 1018).

b) Hochschmelzende a.a'-Dicetyl-adipinsäure $C_{38}H_{74}O_4 = CH_3 \cdot [CH_2]_{15} \cdot CH(CO_2H) \cdot CH_2 \cdot CH(CO_2H) \cdot [CH_2]_{15} \cdot CH_3$. Eislich in Alköhol, Äther und Methylalkohol (Lean, Soc. 65, 1017).

Diäthylester $C_{42}H_{82}O_4 = CH_3 \cdot [CH_2]_{15} \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot [CH_2]_{15} \cdot CH_3$. F. 41-430 (Lean, Soc. 65, 1017).

2. Dicarbonsäuren $C_n H_{2n-4} O_4$.

Unter den ungesättigten Säuren, welche die beiden Carboxyle in der 1.4-Stellung enthalten, lassen sich vier Gruppen — Citraconsäuren, Mesaconsäuren, Itaconsäuren und Aticonsäuren — unterscheiden, deren Konstitutions-Unterschiede aus nachstehenden Formeln der Vertreter von der Zusammensetzung $C_7H_{10}O_4$ und dem gleichen Kohlenstoffskelett erhellt:

Systematische Untersuchungen über das Verhalten (wechselseitige Umlagerungen usw.) dieser Säuren: Fittig, A. 304, 117; 305, 1; 330, 292; 331, 88. Die inneren Anhydride und Imide der Dicarbonsäuren $C_n H_{2n-4} O_4$ findet man — entsprechend Leitsätzen, § 3 (Bd. I, S. 2) — als heterocyclische Verbindungen in Abteilung III, Syst. No. 2476 und 3202, behandelt.

1. Dicarbonsäuren C₄H₄O₄.

- 1. Butendisäuren, Äthylen-a. β -dicarbonsäuren $C_4H_4O_4 = HO_2C \cdot CH : CH \cdot CO_2H$.
- a) trans-Form, Fumarsdure (Paramaleinsäure, Boletsäure, Glauciumsäure, Flechtensäure) $C_4H_4O_4=\frac{HO_2C\cdot C\cdot H}{H\cdot C\cdot CO_2H}$ (vgl. van T'Hoff, Hebbmann, Die Lagerung der Atome im Raume [Braunschweig 1877], S. 21).

Vorkommen.

Fumarsaure findet sich in Pilzen (vgl. dazu Czapek, Biochemie der Pflanzen, Bd. II [Jena 1905], S. 435), unter anderem in Boletus igniarius (Dessaignes, A. 89, 120), in Boletus scaber (H. Euler, A. Euler, C. 1906 I, 1107), in Agaricus muscarius (Zellner, M. 26, 744), in Agaricus piperatus (Bolley, A. 86, 44). In Cetraria islandica (Pfaff, Berzelius' Jahresber. 7, 216; Simon, Ar. 240, 551). In Glaucium luteum (Probst, A. 31, 248). Im Kraut von Cordylis bulbosa (Wicke, A. 87, 225). In Fumaria officinalis (Winckler, A. 4, 230). In Scutellaria altissima L. (Goldschmiedt, M. 22, 698).

Bildung und Darstellung.

Beim Erhitzen von Brombernsteinsäure über ihren Schmelzpunkt (Kekulé, A. 130, 22; Volhard, A. 242, 158). Beim Kochen von Brombernsteinsäure mit Wasser (Fittig, Dorn, A. 188, 90; Volhard, A. 268, 256; W. J. Müller, Suckert, B. 37, 2598); Geschwindigkeit dieser Reaktion: W. Müller, Ph. Ch. 41, 483; Lossen, Mendthal, A. 348, 261. Durch Einw. von Pyridin, Chinolin und Chinaklin in alkoholischer Lösung, von Pyridin auch in währ. Lösung, auf Brombernsteinsäure (Dubreull, C. r. 137, 1064; Bl. [3] 31, 908). Beim Kochen von (rohem) Brombernsteinsäuredibromid mit Wasser (Volhard, A. 242, 158; Emerk, B. 23, 3757). Beim Eindampfen einer alkoholischen Lösung von Jodbernsteinsäure (Brunner, Chuard, B. 30, 201). Aus a.a'-Dibrom-bernsteinsäure, Kaliumjodid und Kupfer bei 1500 (Swarts, Z. 1868, 259). Aus a.a'-Dibrom-bernsteinsäure und Kaliumhydrosulfid (Rosenheim, Stadler, B. 38, 2687). Beim Behandeln von Iso-a.a'-dibrom-bernsteinsäure, Kaliumjodid und Kupfer bei 1500 (Swarts, Z. 1868, 259). Aus Iso-a.a'-dibrom-bernsteinsäure, Kaliumjodid und Kupfer bei 1500 (Swarts, Z. 1868, 259). — Beim Erhitzen von Äpfelsäure auf 1500 (Lassaigne, A. ch. [2] 11, 93; Pelouze, A. 11, 265; Wislicenus, A. 246, 91; Michael, J. pr. [2] 46, 231). Bei der Destillation der Crassulaceen-Äpfelsäure mit etwas Wasser im Menge (Aberson, B. 31, 1440). Beim Erhitzen von Äpfelsäure mit etwas Wasser im

geschlossenen Rohr auf 180° in fast quantitativer Ausbeute (Jungfleisch, Bl. [2] 30, 147). Beim Kochen von Äpfelsäure mit Salzsäure (Dessaignes, J. 1856, 463). Beim Erwärmen von Äpfelsäure mit großen Mengen rauchender Bromwasserstoffsäure auf 100° (Kekulé, A. 180, 21). Beim Kochen von Äpfelsäure mit Natronlauge (Fichter, Dreyfus, B. 33, 1453). Beim Behandeln von äpfelsäurem Calcium mit Phosphorpentachlorid und Zerlegen des entstandenen Chlorids mit Wasser (Perkin, Duffa, A. 112, 24). Bei der Einw. des Bacillus fluorescens liquefaciens auf Äpfelsäure (Emmerling, Reiser, B. 35, 702). — Beim Schmelzen von Sulfobernsteinsäure mit Kaliumhydroxyd (Messel, A. 157, 20, 22). — Beim Behandeln von Asparagin oder Asparaginsäure mit Methyljodid und alkoholischer Kalilauge (Körnfe, Menozzi, G. 11, 258; 13, 352).

Fumarsäure entsteht aus Maleinsäure nach verschiedenen Prozessen. Durch Einw, des Sonnenlichtes auf feste oder in Wasser gelöste Maleinsäure (CIAMICIAN, SILBER, B. 36, 4267). Bei der Einw. des Sonnenlichtes auf Maleinsäure in wäßr. Lösung in Gegenwart von Brom (Wislicenus, B. 29 Ref., 1080). Aus Maleinsäure in wäßr. Lösung durch Platinschwarz (Loew, Aso, C. 1906 II, 492). Aus Maleinsäure in wäßr. der ätherischer Lösung durch salpetrige Säure (J. Schmidt, B. 33, 3242). Beim Erhitzen von Maleinsäure um einige Grade über ihren Schmelzpunkt (Pelouze, A. 11, 266). Bei 1—2-stündigem Erhitzen von Maleinsäure im geschlossenen Rohr auf 200° (Tanatar, A. 273, 33; B. 23 Ref., 433). Beim Erhitzen von Maleinsäure im geschlossenen Rohr auf 130-140°, neben Äpfelsäure (Skraup, M. 12, 117; 14, 502; TANATAR, B. 27, 1367). Beim Erhitzen von Maleinsäure in wäßr. Lösung auf 200-220° im geschlossenen Rohr (Tanatar, A. 273, 33; B. 23 Ref., 433). Beim Erhitzen von Maleinsäure in Wasser auf etwa 130° im geschlossenen Rohr, neben Äpfelsäure (Ssemenow, Bl. [2] 46, 816; Skraup, M. 12, 111; 14, 501; Tanatab, B. 27, 1367). Beim Erhitzen von Maleinsäure in Benzol im geschlossenen Rohr auf 190-2056, neben Apfelsäure (TANATAB, A. 273, 35; B. 27, 1366; ŠKBAUP, M. 14, 503). Aus Maleinsäure mittels Salzsäure bei gewöhnlicher Temperatur, neben Chlorbernsteinsäure (Skrauf, M. 12, 120). Bei der Einw. von konz. Salzsäure auf Maleinsäure bei etwa 10° (Anschütz, A. 254, 175). Beim Erwärmen von Maleinsäure mit Salzsäure (Kekulk, Strecker, A. 223, 186). Bei der Einw. von rauchender Bromwasserstoffsäure auf Maleinsäure oder Maleinsäureanhydrid bei 0°, neben Brombernsteinsäure (FITTIG, A. 188, 91). Beim Kochen von Maleinsäure mit Bromwasserstoffsäure (Kekulé, A. Spl. 1, 135). Aus Maleinsäure mittels Jodwasserstoffsäure bei gewöhnlicher Temperatur, neben Bernsteinsäure (Skrauf, M. 12, 123). Beim Kochen von Maleinsäure mit Jodwasserstoffsäure (Kekulé, A. Spl. 1, 134). Über den verzögernden Einfluß von Schwefelsäure auf die Bildung von Fumarsäure aus Maleinsäure in wäßr. Lösung s. Skraup, M. 12, 124, 127. Fumarsäure entsteht reichlich, wenn man eine währ. Lösung von Maleinsäure gleichzeitig mit Schwefelwasserstoff und schwefliger Säure sättigt und erwärmt (Skraup, M. 12, 139). Beim Kochen von Maleinsäure mit verdünnter Salpetersäure (Kekulé, A. Spl. 2, 93). Über den Einfluß organischer Säuren auf die Bildung von Fumarsäure aus Maleinsäure in währ. Lösung s. Skraup, M. 12, 130. Fumarsäure entsteht auch beim Erhitzen von Maleinsäure mit konz. Rhodankaliumlösung (MICHAEL, J. pr. [2] 52, 323). Bei der Zerlegung von Schwermetallsalzen der Maleinsäure, z. B. der Salze des Kupfers, des Bleis, des Silbers usw. in Gegenwart von Wasser durch Schwefelwasserstoff (Skraup, M. 12, 133).

Fumarsäure wird auch erhalten, wenn man eine alkoholische Lösung von festem Acetylendijodid mit Kaliumcyanid kocht und das erhaltene Dinitril durch Kalilauge verseift (Kaiser, Am. 12, 101). — Fumarsäure entsteht neben Äpfelsäure, wenn man a,β-Dichlor-propionsäureäthylester in wäßr. alkoholischer Lösung mit Kaliumcyanid behandelt und das Reaktionsprodukt mit Kalilauge kocht (Werigo, Tanatar, A. 174, 368). Beim Kochen von malonsaurem Silber mit wenig Wasser und Dichloressigsäure (Komnenos, A. 218, 169) oder Dibromessigsäure (Tanatar, A. 273, 50). Durch Erwärmen von wasserfreier Glyoxylsäure, Malonsäure und Pyridin (Doebner, B. 34, 54). — Beim Kochen von 2-Chlor-2-methylsäure-butan-disäure-(1.4)-triäthylester (C₂H₅·O₂C)₂CCl·CH₂·CO₂·C₂H₅ mit Salzsäure (Bischoff, A. 214, 46). Beim Verseifen von Äthylentricarbonsäureester mit Salzsäure, neben Apfelsäure (W. Traube, B. 40, 4955). Bei langsamem Erhitzen von Äthylentetracarbonsäure (Bischoff, B. 29, 1992). — Entsteht neben anderen Produkten beim Erwärmen von 4.4-Dibrom-cyclopenten-(1)-dion(3.5) mit verdünnter Salpetersäure (Wolff, Rüdel, A. 294, 198). Beim Eindampfen einer mit 2 Mol. Gew. Brom versetzten wäßr. Lösung von Brenzschleimsäure auf dem Wasserbade (Limpricht, A. 165, 289). — Bei der Einw. von Königswasser auf Proteinstoffe (Mühlmüuser, A. 101, 176). Wird aus den chlorhaltigen Produkten, welche bei der Einw. von Natriummitrit auf die salzsaure Zersetzungsflüssigkeit von Eiereiweiß entstehen, durch Behandlung mit alkoholischem Alkali erhalten (wahrscheinlich aus Asparaginsäure über Chlorbernsteinsäure) (Duoceschi, B. Ph. P. 1, 339).

 $\it Darst.$ Man erhitzt Äpfelsäure in Portionen von $^1/_2$ kg 40 Stunden lang im offenen Gefäß auf 140–150°, löst die erstarrte Masse in heißem Wasser, läßt erkalten und filtriert die

Fumarsäure ab; man dampft das Filtrat ein und behandelt den Rückstand nochmals in gleicher Weise (BARYER, B. 18, 676).

Physikalische Eigenschaften.

Kleine Prismen, Nadeln oder breite Blätter. D: 1,625 (Tanatar, Tscheleblew, Ж. 22, 549). Verflüchtigt sich beim Erhitzen im offenen Gefäß bei 200° unzersetzt, ohne vorher zu sehmelzen (Wislicenus, A. 246, 93). [Spaltet sich von 230° an unter teilweiser Verkohlung in Wasser und Maleinsäureanhydrid (Wl., A. 246, 93).] Schmilzt im geschlossenen Capillarrohr bei 286-287° (Micharl, B. 28, 1631). Sublimiert unter einem Druck von 1,7 mm bei 165° (Krafft, Dijes, B. 28, 2588). Löslich hei 16,6° in 148,7 Thn. Wasser (Carius, A. 142, 153). Lösungswärme: Gal, Werner, Bl. [2] 47, 159. Löst sich bei 17° in 21 Thn. Alkohol von 76° Richter (Probst, A. 31, 249). Schwer löslich in den meisten indifferenten Lösungsmitteln (Bakunin, G. 30 II, 360). Kryoskopisches Verhalten in absoluter Schwefelsüre: Hantzsch, Ph. Ch. 61, 287. — Absorptionsvermögen für ultraviolettes Licht: Magini, R. A. L. [5] 12 II, 300, 359; C. 1904 II, 935. — Molekulare Verbrennungswärme für konstanten Druck: 320,1 (Stohmann, J. pr. [2] 40, 216), 319,278 Cal. (Luginin, A. ch. [6] 23, 186). Elektrolytische Dissoziationskonstante der ersten Stufe k₁ bei 0°: 8,0×10⁻⁴ (Korteicht, Am. 18, 370), bei 25°: 9,3×10⁻⁴ (Ostwald, Ph. Ch. 3, 380). Elektrolytische Dissoziationskonstante der zweiten Stufe k₂: 1,8×10⁻⁵ (durch Zuckerinversion bei 100° bestimmt) (Smyrh, Ph. Ch. 25, 241), bei 25°: 2,9×10⁻⁵ (durch Leitfähigkeit bestimmt) (Wegscheider, Am. Soc. 30, 713). Elektrocapillare Funktion: Gouy, A. ch. [8] 8, 331. — Fumarsäure bindet 2 Moleküle Ammoniak (Korczyński, C. 1909 II, 805). Über das Salzbildungsvermögen vgl. auch Thiel, Roemer, Ph. Ch. 63, 725. Grad der Farbveränderung von Methylorangelösungen als Maß der Affinitätskonstante: Velley, Ph. Ch. 57, 162. Neutralisationswärme: Gal, Werner, Bl. [2] 47, 159.

Chemisches Verhalten.

Fumarsäure geht in alkoholischer Lösung bei längerer Einw. von ultravioletten Strahlen der Uviol-Quecksilberlampe zum Teil in Maleinsäure über (Stoermer, B. 42, 4870). Fumarsäure bildet kein inneres Anhydrid. Wird sie im offenen Gefäß erhitzt, so spaltet sie sich von 230° an unter teilweiser Verkohlung in Wasser und Maleinsäureanhydrid (WIS-LICENUS, A. 246, 93). Beim Erwärmen mit Phosphorsäureanhydrid geht sie glatt in Maleinsäureanhydrid über (Volhard, A. 268, 256; Tanatar, A. 273, 31). Dieses entsteht auch beim Digerieren von Fumarsäure mit Phosphorpentachlorid oder Phosphoroxychlorid (Vol-HARD, A. 268, 255). In siedendem Äther wird Fumarsäure durch Phosphorsäureanhydrid nicht verändert (Вакимим, G. 30 П., 360). — Bei der Elektrolyse einer konz. wäßr. Lösung von fumarsaurem Natrium entstehen an der Anode Acetylen (und CO₂), an der Kathode bernsteinsaures Natrium (Kekulé, A. 131, 85). Einw. der dunklen elektrischen Entladung in Gegenwart von Stickstoff: Berthelot, C. r. 126, 687. — Fumarsäure zerfällt beim Erhitzen auf hohe Temperatur an der Luft unter Bildung von Wasser, Kohlendioxyd und einer sehr geringen Menge Kohlenoxyd (Obensner de Coninck, C. 1903 II, 712). Zersetzt sich beim Ergeringen Menge Kohlenoxyd (Obensner de Coninck, C. 1903 II, 712). hitzen mit konz. Schwefelsäure unter ${
m CO_{3}}$ -Entwicklung (Oechsneb de Coninck, Raynaud, C.r.136, 817). — Gibt bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat Traubensäure (TANATAR, B. 12, 2293; Кекице, Anschütz, В. 13, 2150; Anschütz, А. 226, 193). — Geht beim Behandeln in wäßr. Lösung mit Natriumamalgam oder beim Erhitzen mit konz. Jodwasserstoffsäure in Bernsteinsäure über (Kekulé, A. Spl. 1, 133). Dieselbe Säure entsteht, wenn man eine Lösung von Fumarsäure in überschüssiger Kalilauge gelinde mit Zink erwärmt (Kekule, A, Spl. 2, 110). Bei der Einw. von Zink auf eine wäßr. Lösung von Fumarsäure bildet sich fumarsaures Zink (Kekulé, A. Spl. 2, 110). Fumarsaure liefert in Alkohol mit Wasserstoff in Gegenwart von Platinschwarz Bernsteinsäure (VAVON, C. r. 149, 999). Reduktion zu Bernsteinsäure durch Wasserstoffgas in Gegenwart von kolloidalem Palladium: PAAL, GERUM, B. 41, 2275. — Fumarsäure liefert beim Erhitzen mit Wasser im geschlossenen Rohr auf 150—170° dl-Äpfelsäure (Jungfleisch, Bl. [2] 30, 147; Skraup, M. 12, 116). Dieselbe Säure (vgl. van T'Hoff, B. 18, 2171) entsteht beim Erwärmen von Fumarsäure mit wäßr. Natronlauge im siedenden Wasserbade (LOYDL, A. 192, 81). — Beim Erhitzen von Fumarsäure mit Brom in Gegenwart von Wasser auf 100° entsteht die hochschmelzende a.a'-Dibrombernsteinsäure (Kekulk, A. Spl. 1, 131). Dieselbe Säure wird erhalten, wenn man Fumarsäure der Einw. von Brom und etwas Wasser bei gewöhnlicher Temperatur im Sonnenlicht aussetzt (Kirchhoff, A. 280, 209). Beim Erhitzen von Fumarsäure mit rauchender Salzsäure im geschlossenen Rohr auf 100° entsteht Chlorbernsteinsäure (Anschütz, Bennert, B. 15, 642; analog entsteht mit rauchender (bei 0° gesättigter) Bromwasserstoffsäure Brombernsteinsäure (Fittig, A. 188, 89). Läßt man auf das neutrale fumarsaure Natrium in wäßr. Lösung Chlorwasser einwirken, so erhält man Chloräpfelsäure (Lossen, A. 348, 273);

mit Brom entsteht in entsprechender Weise Bromäpfelsäure (L., A. 348, 285). — Fumarsäure liefert beim Kochen mit einer Lösung von saurem schwefligsaurem Kalium sulfobernsteinsaures Kalium (Credner, Z. 1870, 77; Messel, A. 157, 23). Liefert mit wäßr. Ammoniak bei 120—130° ein Säuregemisch, das bei der Veresterung Asparaginsäurediäthylester und

Iminodibernsteinsäuretetraäthylester gibt (Stadnikow, C. 1909 II, 1988).

Fumarsäure wird von Acetylchlorid beim Erhitzen im geschlossenen Rohr auf 1000 nicht verändert (Perkin, B. 14, 2546); bei 1400 entstehen Maleinsäureanhydrid und geringe Mengen Chlorbernsteinsäureanhydrid (Perkin, B. 15, 1073). Beim Erhitzen von Fumarsäure mit Acetylchlorid und Eüsessig im geschlossenen Rohr auf 1000 entsteht Maleinsäureanhydrid (Perkin, B. 14, 2546; Anschütz, B. 14, 2792) neben Chlorbernsteinsäureanhydrid (Anschütz, Benneet, B. 15, 641; A. 254, 158; Perkin, B. 15, 1073). Aus fumarsaurem Silber und Acetylchlorid in siedendem Äther entstehen Fumarsäure und Essigsäureanhydrid (Liapin, H. 13, 240). Beim Kochen von Fumarsäure mit Fumarsaurehlorid erhält man Maleinsäureanhydrid (Perkin, Soc. 53, 706). Auch bei der Umsetzung von Fumarsäurechlorid mit fumarsaurem Silber entsteht Maleinsäureanhydrid (Perkin, B. 14, 2545). — Fumarsäure reagiert mit p-Toluolsulfinsäure unter Bildung von β-p-Tolylsulfon-propionsäure (Kohler, Reimer, Am. 31, 175). — Fumarsäure gibt mit Anilin in ätherischer Lösung bei gewöhnlicher Temperatur saures fumarsaures Anilin (Tingle, Batts, Am. Soc. 31, 1238). Beim Erhitzen mit Anilin auf 160—1700 entsteht Anilinobernsteinsäureanil (Syst. No. 3427) (T., B., Am. Soc. 31, 1238). Bei der Umsetzung einer wäßr. Fumarsäurelösung mit Anilin erhält man eine wäßr. Lösung von saurem bezw. neutralem fumarsaurem Anilin (Michael, B. 19, 1373; Am. 9, 184). Kocht man die wäßr. Lösung spalten sich beide Salze unter Bildung von Fumarsäure (Michael, Am. 9, 184). Fumarsäure liefert beim Erhitzen mit 1 Mol.-Gew. Phenylhydrazin auf etwa 1250 1-Phenyl-pyrazolidon-(5)-carbonsäure-(3) (Duden, B. 26, 117, 119). Beim Erhitzen mit 3 Mol.-Gew. Phenylhydrazin auf etwa 1400 entsteht das 1-Phenyl-pyrazolidon-(5)-carbonsäure-(3) (Duden, B. 26, 117, 119). Beim Erhitzen mit 3 Mol.-Gew. Phenylhydrazin auf etwa 1400 entsteht das 1-Phenyl-pyrazolidon-(5)-carbonsäure-(3)-phenylhydrazid (Duden, B. 26, 121; Fichter M. J. pr. [2] 74, 309).

Physiologisches Verhalten.

Fumarsäure wird in Form des sauren oder neutralen Ammoniumsalzes durch Penicillium glaucum assimiliert (Buchner, B. 25, 1161). Über das physiologische Verhalten von Fumarsäure im Vergleich zur Maleinsäure vgl.: Fodera, C. 1896 I, 211; Ishizuka, C. 1897 I, 934.

Verwendung.

Anwendung zur quantitativen Fällung von Thorium: Metzger, Am. Soc. 24, 904.

Additionelle Verbindungen und Salze der Fumarsäure.

Verbindung mit Schwefelsäure $C_4H_4O_4+2H_2SO_4$. Täfelchen (Hoogeweeff, van Dobp, R. 18, 212).

NH₄C₄H₃O₄ (RIECKHER, A. 49, 52). Krystallisiert nach Pasteur (A. ch. [3] 31, 91; J. 1850, 372; vgl. Delffs, J. 1850, 372) monoklin, nach Repossi (R. A. L. [5] 13 II, 471) triklin (vgl. dazu Groth, Ch. Kr. 3, 282). Verhalten beim Erhitzen: Dessatones, J. 1850, 375; Pasteur, A. 82, 324. — Hydroxylaminsalz (NH₃O)₂+C₄H₄O₄. Monokline (SSIDO-ENKO, B. 29, 1478) Nadeln. F: 138—139° (Posner, B. 36, 4317). Löslich in 18 Tln. Wasser bei 15°; schwer löslich in Alkohol (Tanatar, B. 29, 1478). Beim Eindampfen der wäßr. Lösung entsteht neben anderen Produkten dl-Asparaginsäure (T.). — Hydrazinsalz N₂H₄ + C₄H₄O₄ + 3H₂O. Nadeln (aus verdünntem Alkohol und Äther). F: 157°. Leicht löslich in Wasser. Liefert mit Benzaldehyd Benzalazin. Wird beim Kochen mit Aceton nicht verändert (Curtius, Förstebling, J. pr. [2] 51, 398). — Na₂C₄H₂O₄. Wird dürch Fällen aus wäßr. Lösung durch Alkohol als krystallinisch körniges Pulver mit 1 Mol. Wasser erhalten; krystallisiert beim Einengen der wäßr. Lösung in Nadeln und Säulen mit 3 Mol. Wasser (Rieckher, A. 49, 50). Brechungsvermögen der wäßr. Lösung: Kanonnikow, J. pr. [2] 31, 342. — KC₄H₃O₄ (Rieckher, A. 49, 49). Trikline (Repossi, R. A. L. [5] 13 II, 468) Krystalle. — K₂C₄H₂O₄ + 2 H₂O. Säulen. Sehr leicht löslich in Wasser, weniger in verdünntem Alkohol (Rie., A. 49, 48). — CuC₄H₂O₄ + 3 H₂O. Blaugrünes Krystallpulver. Sehr wenig löslich in Wasser und Alkohol (Rie., A. 49, 44). Das über Schwefelsäure getrocknete Salz besitzt nach Cartus (A. 142, 157) die Zusammensetzung CuC₄H₂O₄ + 11/₃H₂O. — Silbersalz. Vgl. Kekulé, Strecker, A. 223, 187. — MgC₄H₂O₄ + 4H₃O. Weißes Pulver. Verliert bei 100° 2 Mol. Wasser (Rieckher, A. 49, 40). Elektrisches Leitungsvermögen: Walden, Ph. Ch. 1, 538. — CaC₄H₂O₄ + 3H₂O. Krystalle (Rieckher, A. 49, 40). Das über Schwefelsäure getrocknete Salz besitzt die Zusammensetzung CaC₄H₂O₄

+1¹/₃H₂O (Carius, A. 142, 155; vgl. Kekulé, Strecker, A. 223, 187). — SrC₄H₂O₄ + 3 H₂O. Krystallpulver (Rieckher, A. 49, 38). — BaC₄H₂O₄. Krystallinisch-körnig. Sehr wenig lößlich in Wasser und Alkohol (Rieckher, A. 49, 37). Scheidet sich aus Wasser in prismatischen Krystallen mit 3 Mol. Wasser aus. Das wasserhaltige Salz verliert beim Liegen an der Luft sowie beim Kochen mit Wasser das Krystallwasser unter Übergang in das wasserfreie Salz, aus welchem sich das wasserhaltige direkt nicht wiederherstellen läßt. — ZnC₄H₂O₄ + 3 H₂O. Luftbeständige Krystalle (Rieckher, A. 49, 42). — ZnC₄H₂O₄ + 4H₂O. Verwitternde Krystalle (Ri., A. 49, 42). — Mercurosalz Hg₂C₄H₂O₄. Krystallinisch (Rieckher, A. 49, 53). — Mercurisalz HgC₄H₂O₄. Krystallpulver. Fast unlöslich in Wasser und in verdümnten Säuren. Wird von Alkalien zersetzt (Billmann, B. 35, 2577). — Saures Cersalz. Cc₂(C₄H₂O₄)₃+C₄H₄O₄+2H₂O. Citronengelbes Krystallpulver. 0,243 g wasserfreies Salz lösen sich in 1 Liter Wasser bei 18,5° (Rimbach, Killan, A. 368, 119). — Neutrales Cersalz. Cc₂(C₄H₂O₄)₃+10H₂O. Weißer Niederschlag. 0,117 g wasserfreies Salz lösen sich in 1 Liter Wasser von 20° (Rimbach, Killan, A. 368, 120). — PbC₄H₂O₄ + 2 H₂O. Nadeln (Rieckher, A. 49, 35). Schwer löslich in Wasser; unlöslich in Alkohol. — (PbC₄H₂O₄)₂ + PbO (Rieckher, A. 49, 37). — PbC₄H₂O₄ + PbO + H₂O (Otto, A. 127, 178). — PbC₄H₂O₄ + 2 PbO (Rieckher, A. 49, 37). — PbC₄H₂O₄ + PbO + H₂O (Tito, A. 127, 178). — PbC₄H₂O₄ + 2 PbO (Rieckher, A. 49, 36). — MnC₄H₂O₄ + 3 H₂O. Gelblich weißes Pulver (Rieckher, A. 49, 46). — OFe₂(C₄H₂O₄)₂. Zimtbrauner unlöslicher Niederschlag (Rieckher, A. 49, 55). — CoC₄H₂O₄ + 3 H₂O. Rosenrotes Pulver (Rieckher, A. 49, 47). — NiC₄H₂O₄ + 4 H₂O. Hellgrünes Pulver (Rieckher, A. 49, 48).

Funktionelle Derivate der Fumarsäure.

Monomethylester $C_5H_6O_4=HO_2C\cdot CH\cdot CH\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Durch teilweise Verseifung des Fumarsäuredimethylester mittels methylalkoholischer Kalilauge (Sudborough, Roberts, Soc. 87, 1843). — Krystalle (aus Benzol). F: 143°. Esterifizierungsgeschwindigkeit: S., R.

Dimethylester $C_5H_5O_4=CH_3\cdot O_2C\cdot CH:CH\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Aus Fumarsäure und Methylalkohol mittels Chlorwasserstoffs (Ossipow, \mathcal{H} . 11, 288). Aus fumarsaurem Silber und Methyljodid (Anschütz, B. 12, 2282). Aus Fumarsäurediäthylester durch methylalkoholisches Natriummethylat (Purdie, Bo. 47, 858; 51, 627). Aus Maleinsäure und Methylalkohol mittels Chlorwasserstoffs (Os., Æ. 11, 288). Beim Kochen von Maleinsäure-dimethylester mit etwas Jod (An., B. 12, 2283). Aus einer kalten methylalkoholischen Lösung der Buten-(2)-oxim-(4)-säure-(1) HO·N:CH·CH·CH·CO₂H mittels Chlorwasserstoffs (Fecht, B. 38, 1273). Beim Kochen von Diazobernsteinsäuredimethylester mit Wasser (Сиктия, Косн, J. pr. [2] 38, 477). Aus Diazoessigsäuremethylester mit Kupferbronze in siedendem Ligroin (Loose, J. pr. [2] 79, 508). Entsteht in kleiner Menge durch Erhitzen von Diazoessigsäuremethylester mit Benzol (Buchner, v. d. Heyde, B. 34, 346). Bei der Elektrolyse einer wäßr. Lösung des Kaliumsalzes des Athan-a.a.β.β-tetracarbonsäure-dimethylesters (WALKER, APPLEYARD, Soc. 67, 772). — Trikline (Bouewig, J. 1881, 717) Krystalle. F: 102° (An., B. 12, 2282). Sublimiert leicht schon bei gewöhnlicher Temperatur (An.). Kp: 192° (korr.) (An.). Leicht löslich in kaltem Chloroform, schwer in Alkohol, Methylalkohol, Äther und Schwefelkohlenstoff (An.). - Wird in wäßr. Suspension von Ozon zu Glyoxylsäuremethylester oxydiert (HARRIES, B. 36, 1936). Gibt mit Brom den bei 61-62° schmelzenden Dimethylester der (hochschmelzenden) Dibrombernsteinsäure (An., B. 12, 2282). Liefert beim Verseifen mit Bariumhydratlösung fumarsaures Barium (An., B. 12, 2282). Gibt mit Methylalkohol und Natriummethylat bei gewöhnlicher Temperatur Methoxybernsteinsäuredimethylester (PURDIE, MARSHAIL, Soc. 59, 469). Beim Erhitzen mit 2 Mol.-Gew. Natriummethylat in Methylalkohol auf dem Wasserbade entsteht eine Verbindung C₁₁H₁₂O₇ (?) (Pu., Ma., Soc. **59**, 472). Gibt mit Cyanessigsäureäthylester, in Gegenwart von Diäthylamin ein gelbes Ol von der Zusammensetzung CH₃·O₂C·CH₂·CH(CO₂·CH₃)·CH(CN)·CO₂·C₂H₅ (Kp₁₅: 190° bis 210°) (KNOEVENAGEL, MOTTEK, B. 37, 4464). Reagiert mit Diazomethan unter Bildung von Pyrazolindicarbonsäuredimethylester (v. Pechmann, B. 27, 1890).

Monoäthylester, Fumaräthylestersäure $C_8H_8O_4=HO_2C\cdot CH:CH\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Beim Erhitzen von 1 Tl. Fumarsäure mit 1,5 Tln. absolutem Alkohol auf 120° (Laubenheimer, A. 164, 294). Durch kurzes Erwärmen von Fumarsäure mit $^{1}/_{2}$ °/ $_{9}$ iger alkoholischer Salzsäure (Anschütz, Drugman, B. 30, 2651). Man versetzt die Lösung von 50 g Fumarsäurediäthylester in 150 ccm absolutem Alkohol mit der Lösung von 17,5 g KOH in 500 ccm absolutem Alkohol unter Schütteln, filtriert, verdunstet das Filtrat, löst den Rückstand in Wasser und schüttelt mit Äther aus; die wäßr. Lösung wird dann mit Salzsäure übersättigt und mit Äther ausgeschüttelt (Shields, Soc. 59, 738). — Tafeln. F: 66° (An., D.), 70° (Sh.). Kp₁₆: 147° (An., D.). Wenig löslich in Wasser, sehr leicht in Alkohol und Äther (Sh.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 4,73×10⁻⁴ (Walkee, Soc. 61, 714). — KC₆H₇O₄. Schuppen. Leicht löslich in Alkohol (Sh.). — AgC₆H₇O₄. Krystallinischer Niederschlag. Löslich in 436 Tln. Wasser von 8,9°, in 331 Tln. von 12,1° (L.).

Diäthylester $C_8H_{12}O_4=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH:CH\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Neben dem Monoäthylester beim Erhitzen von Fumarsäure mit absolutem Akohol auf 120° (LAUBENHEIMER, A. 164, 294). Aus Fumarsäure, absolutem Alkohol und konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbade (Purdie, Soc. 39, 346), neben Fumarsäuremonoäthylester (P., Soc. 47, 856). Aus fumarsaurem Silber und Äthyljodid (Anschürz, B. 11, 1645; 12, 2282). Aus Fumarsäuredichlorid und Alkohol (Perkin, Duppa, A. 112, 27). Aus maleinsaurem Silber und jodhaltigem Äthyljodid (An., B. 12, 2282). Beim Erwärmen von Maleinsäurediäthylester mit Jod (An., B. 11, 1645; 12, 2283). Aus Brombernsteinsäurediäthylester durch überschüssiges Pyridin, Chinolin oder Chinaldin (DUBBEUIL, C. r. 139, 870). Bei der Einw. von fein verteiltem Silber auf Dibrombernsteinsäurediäthylester in siedendem Äther oder Petroläther (Gorodetzky, Hell, B. 21, 1801). Aus a.a'-Dibrom-bernsteinsäurediäthylester oder aus Ìso-a a'-dibrom-bernsteinsäurediäthylester (in feuchtem Äther) durch Behandlung mit Zinkspänen (MICHAEL, SCHULTHESS, J. pr. [2] 43, 591). Neben dem Monoäthylester beim Einleiten von Chlorwasserstoff in eine siedende absolut-alkoholische Lösung von Äpfelsäure (Lauben-Von Chlorwasserstoff in eine siedende absornt-alkonolische Losung von Apreisaure (LaubenHeimer, A. 164, 295). Aus Äpfelsäurediäthylester durch Phosphorpentachlorid (Henry, A. 156,
177). Beim Kochen von Diazobernsteinsäurediäthylester mit Wasser (Curtius, Koch, J. pr. [2]
38, 477). — Flüssig. Kp: 218—218,5° (korr.) (An., B. 12, 2282), 218,5° (Perkin, Soc. 53, 710);
Kp_{745,7}: 218° (korr.) (L., A. 164, 299); Kp₁₄: 98—99° (Patterson, Henderson, Fairlie, Soc.
91, 1839). D^{1,5}: 1,0693 (Gladstone, Soc. 59, 293); D¹⁰: 1,0626; D¹⁵: 1,0578; D⁸⁰: 1,0535;
D⁸⁵: 1,0496 (Perkin, Soc. 53, 575); D^{16,6}: 1,05524 (Knops, A. 248, 190); D^{17,2}: 1,0522
(An., B. 12, 2282); D^{20,6}: 1,05189 (Patt., H., F., Soc. 91, 1839). n^{0,5}: 1,4471 (Gl., Soc. 59, 293); D^{20,6}: 1,4471 (Gl., Soc. 59, 293); D^{20,6}: 1,4471 (Gl., Soc. 59, 293). 293); $n_{\alpha}^{99,4}$: 1,437625, $n_{D}^{90,1}$: 1,441026, n_{D}^{90} : 1,455968 (Knops, A. 248, 190). Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Volum: 661,25 Cal. (Osstrow, A. ch. [6] 20, 390). Magnetische Rotation: Perkin, Soc. 53, 601. — Gibt mit unterchloriger Säure Dichlorbernsteinsäurediäthylester (Henry, C. 1898 II, 663). Beim Erhitzen mit Schwefel auf 210° entsteht die Verbindung S $CH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ (MICHAEL, B. 28, 1634). Beim Erhitzen mit alkoholischem Ammoniak im geschlossenen Rohr auf 105-110° entstehen Asparaginsäurediäthylester und 3 6-Dioxo-piperazin-diessigsäure-(2.5)-diamid ("Asparaginimid") (Körner, Menozzi, G. 17, 227; vgl. E. Fischer, E. Koenigs, B. 37, 4586). Mit alkoholischem Methylamin im geschlossenen Rohr bei 105-110° entstehen der Diäthylester und das Bis-methylamid der Methylaminobernsteinsäure (Körner, Menozzi, G. 19, 431). Mit Äthyljodid und Zink entsteht Äthylbernsteinsäurediäthylester (MICHAEL, B. 29, 1791). Liefert mit Methylalkohol und (kaliumhydroxyd-haltiger?) Pottasche Fumarsäuredimethylester (PURDIE, Soc. 51, 627). Bei der Einw. von Methylalkohol und Natriummethylat entsteht zuerst Fumarsäuredimethylester und dann Methoxybernsteinsäuredimethylester (Purdie, Soc. 47, 857). Mit absolutem Äthylalkohol und Natriumäthylat wird der (als solcher nicht isolierte) Äthoxybernsteinsäurediäthylester erhalten, der bei der Verseifung mit Natronlauge die entsprechende Säure liefert (Purdie, Soc. 39, 350; 47, 865). Mit Natriummalonsäurediäthylester entsteht Propan-α α β γ tetracarbonsäure-tetraäthylester (Auwers, Köbner, v. Meyenburg, B. 24, 2889; STAUDINGER, A. 341, 100), der beim Kochen mit mäßig verdünnter Salzsäure (Au., K., v. M.) oder mit konz. Kalilauge (MICHAEL, SCHULTHESS, J. pr. [2] 45, 56) unter Bildung von Tricarballylsäure zerfällt.

Bis-[β -chlor-äthyl]-ester $C_8H_{10}O_4Cl_2 = CH_2Cl\cdot CH_2\cdot O_2C\cdot CH: CH\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CH_2Cl\cdot B$. Bei 3-4-stündigem Erwärmen von Fumarsäurechlorid mit β -Chlor-äthylalkohol auf 100° (Vorländer, A. 280, 201). — Blätter (aus verdünntem Alkohol). F: 71°. Leicht löslich in Chloroform und Eisessig, fast unlöslich in Ligroin. — Mit fumarsaurem Silber entsteht Fumarsäureäthylenester neben anderen Produkten.

Di-n-propylester $C_{10}H_{18}O_4 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot O_2C \cdot CH \cdot CH \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot D_4^{20,8} : 1,02127; <math>n_{\alpha}^{20,2} : 1,441260; n_{\beta}^{19,8} : 1,443545; n_{\beta}^{20,1} : 1,457685 \text{ (Knops. } A. 248, 191).$

Di-isopropylester $C_{10}H_{16}O_4=(CH_3)_2CH\cdot O_2C\cdot CH:CH\cdot CO_2\cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus fumarsaurem Silber und Isopropyljodid (Ossipow, H. 20, 256). — Flüssig. Kp: 225–226°.

Di-isobutylester $C_{12}H_{23}O_4 = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot O_2C \cdot CH : CH \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus fumarsaurem Silber und Isobutyljodid (Purdie, Soc. 39, 354). --- Flüssig. Kp₁₆₀: 170°. -- Mit Natriumisobutylat entsteht der (als solcher nicht isolierte) Isobutyloxy-bernsteinsäurediisobutylester, der bei der Verseifung mit Natronlauge die Isobutyloxy-bernsteinsäure gibt.

Di-akt.-amylester (vgl. Bd. I, S. 385) $C_{14}H_{24}O_4 = C_2H_5 \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot O_2C \cdot CH : CH \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot C_2H_5$. B. Aus Fumarsaure, linksdrehendem Amylalkohol und konz. Schwefelsaure auf dem Wasserbade (Walden, Ph. Ch. 20, 379). Durch 24-stündiges Kochen von Fumarsaure mit einem Überschuß an Amylalkohol ($\alpha = -9^0$ im 200 mm-Rohr) (Minguin, C. r. 140, 946). — Kp₁₀: 165° (korr.) (W.); Kp₂₀: 173° (M.). D²⁰: 0,9696 (W., Ph. Ch. 20, 379, 576). α : +15°40′ im 200 mm-Rohr (M.); α ²⁰: α ²⁰:

 $+11,5^{\circ}$ im 200 mm-Rohr; [a] $_{0}^{\infty}$: $+5,93^{\circ}$ (W., Ph. Ch. 20, 379, 576). Rotationsdispersion: W., Ph. Ch. 55, 20.

Äthylenester vom Schmelzpunkt $109-110^{\circ}$ ($C_8H_8O_4$)n, vielleicht ($C_8H_8O_4$)2. B. Bei 3-tägigem Erhitzen von 33 g fumarsaurem Silber mit 32 g Äthylenbromid auf 100° (Vorländer, A. 280, 188). Man extrahiert mit Chloroform. — Mikroskopische Krystalle (aus 1 Tl. Alkohol + 1 Tl. Chloroform). F: $109-110^{\circ}$. Unlöslich in Alkohol, Äther, Aceton, Ligroin und Tetrachlorkohlenstoff. — Polymerisiert sich bei 5-stündigem Erhitzen auf 155°. Zerfällt beim Erhitzen mit Bromwasserstoffsäure in Äthylenbromid und Fumarsäure.

Äthylenester vom Schmelzpunkt 90—92° (C₆H₆O₄)_x. B. Bei 2-stündigem Erhitzen von 1 Tl. Maleinsäureäthylenester mit 20 Tin. Chloroform (oder Eisessig) und etwas Jod auf 170° (Vorländer, A. 280, 194). — Krystalle. F: 90—92°. Ist leicht löslich in Aceton. Verhält sich sonst wie der Ester vom Schmelzpunkt 109—110° (s. o.).

Fumarsäureperoxyd (C₄H₂O₄)x, vgl. Baeyer, Villiger, B. 34, 762. B. Aus Fumarsäuredichlorid und Natriumsuperoxydhydrat in Eiswasser und etwas Wasserstoffsuperoxyd oder in 10°/ajger Natriumacetatlösung unter Eiskühlung (Vanino, Thiele, B. 29, 1726).

— Sehr unbeständiges Pulver. Verpufft bei 80°. Unlöslich in Alkohol usw. — Anilin oder alkoholisches Ammoniak bewirken heftige Explosion.

Fumarsäuredichlorid, Fumarsäurechlorid C₄H₂O₂Cl₂ = ClOC·CH:CH·COCl. B. Durch Einw. von Thionylchlorid auf Fumarsäure (H. Meyer, M. 22, 421; vgl. W. A. van Dorp, G. C. A van Dorp, R. 25, 96 Anm. 1). Bei der Destillation von Fumarsäure mit Phosphorpentachlorid (Kerulé, A. Spl. 2, 86). Aus 48 g feingepulverter Fumarsäure und 184 g Phthalylchlorid bei 120–160° (W. A. v. D., G. C. A. v. D., R. 25, 96). Beim Destillieren von Maleinsäureanhydrid mit Phosphorpentachlorid (Perkin, B. 14, 2548; vgl. Anschütz, Wietz, B. 18, 1947). Beim Einleiten von Chlor in siedendes Succinylchlorid, neben anderen Produkten (Kauder, J. pr [2] 31, 24). Beim Erhitzen von äpfelsaurem Calcium mit Phosphorpentachlorid (Perkin, Duppa, A. 112, 26). — Kp. 161—164° (Pr., Soc. 53, 575), 160° (Kr., A. Spl. 2, 86). Kpl. 3 (An., Wi., B. 18, 1947). D. 15: 1,4202; D. 25: 1,4149; D. 25: 1,4095 (Pr., Soc. 53, 575). Magnetische Rotation: Pr., Soc. 53, 60. — Geht beim Erhitzen mit Fumarsäure auf 175° größtenteils in Maleinsäureanhydrid über (W. A. v. D., G. C. A. v. D.). Liefert mit fumarsaurem Silber Maleinsäureanhydrid (Perkin, B. 14, 2545).

Fumarsäuremonoamid, Fumaramidsäure C₄H₅O₃N = HO₂C·CH: CH·CO·NH₂. Zur Konstitution vgl. Michael, Wing, Am. 6, 421. — B. Neben Tetramethylammoniumjodid aus Asparagin, Methyljodid und Kalilauge in wäßr-methylalkoholischer Lösung (Griess, B. 12, 2118). Das Ammoniumsalz entsteht beim Auflösen von Bromsuceinamidsäure in konzalkoholischem Ammoniak (Piutti, G. 27 I, 144). — Vierseitige Blättchen (aus kochendem Wasser). Schmilzt unter Zersetzung bei 217° (Michael, Wing, Am. 6, 420). Schwer löslich in kaltem Wasser, ziemlich reichlich in kochendem; in Alkohol weniger löslich als in Wasser, fast unlöslich in Äther (G.). Gibt mit Brom in Eisessig Dibromsuceinamidsäure (M., W.). Zerfällt beim Kochen mit Alkalien oder Säuren in Ammoniak und Fumarsäure (M., W.). Beim Erhitzen mit alkoholischem Ammoniak auf 150° entsteht 3 6-Dioxo-piperazindiessigsäure (2 5)-diamid ("Asparaginimid") (P.; vgl. E Fischer, E. Koenigs, B. 37, 4586). — NH₄C₄H₄O₃N. Glänzende Prismen (P.). — AgC₄H₄O₃N. Schr kleine Nadeln oder Blättchen. Ziemlich leicht löslich in heißem Wasser (G.). — Ag₂C₄H₃O₃N. Amorpher Niederschlag (G.). — Ba(C₄H₄O₃N)₂ +6H₂O. Blättchen. Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser (G.).

Fumarsäure-methylester-amid, Fumaramidsäuremethylester $C_5H_7O_8N=CH_8$: $O_9C\cdot CH: CH\cdot CO\cdot NH_2$. B. Aus dem Diazosuccinamidsäuremethylester durch schwefelsäurehaltiges Wasser (Curtus, Koch, J. pr. [2] 38, 481). — Tafeln (aus Wasser). F: 160° bis 162°. Sublimiert unzersetzt. Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in Alkohol. — Gibt mit wäßr. Ammoniak Fumarsäurediamid.

Fumarsäurediamid, Fumaramid C₄H₆O₂N₂ = H₂N·CO·CH:CH·CO·NH₂. B. Aus Fumarsäurediäthylester und konz. Ammoniak bei längerem Stehen in der Kälte (Hagen, A. 38, 275). Aus Fumaramidsäuremethylester und Ammoniak (Curtus, Koch, B. 19, 2461; J. pr. [2] 38, 481). Aus Brombernsteinsäurediäthylester und wäßr. oder alkoholischem Ammoniak bei gewöhnlicher Temperatur (Kößner, Menozzi, G. 17, 172; Hell, Poliakow, B. 25, 642). — Flache Prismen (aus Wasser) (Buchner, v. d. Heyde, B. 34, 346). Zersetzt sich bei 232° (C., Ko., J. pr. [2] 38, 478), gegen 266° (He., Po.), bei 265—270° (B., v. d. H.). Löslich in heißem Wasser (Ha.), schwer löslich in heißem Alkohol, unlöslich in Aceton, Chloroform, Ligroin (He., Po.) — Entfärbt in sodaalkalischer Lösung sofort Permanganat (B.,

v. d. H.). Addiert leicht Brom (He., Po.). Gibt beim Kochen mit Barytwasser Ammoniak und fumarsaures Barium (Kö., Me.). — $C_4H_6O_2N_2+HgO$. B. Beim Kochen von Fumarsäurediamid mit Wasser und Quecksilberoxyd (Dessatenes, J. 1852, 527). Weißes Pulver.

Fumarsäuredihydrazid $C_4H_8O_2N_4=H_2N\cdot NH\cdot CO\cdot CH:CH\cdot CO\cdot NH\cdot NH_2$. B. Aus 1 Mol.-Gew. Fumarsäuredimethylester und 2 Mol.-Gew. Hydrazinkydrat in wäßr. Lösung (Radenhausen, J. pr. [2] 52, 451). — Blättchen (aus Wasser). F: 220° (Aufschäumen). Ziemlich leicht löslich in heißem Wasser, sehr wenig in Alkohol, unlöslich in Äther. — Salpetrige Säure erzeugt äußerst explosives Fumarazid $C_2H_2(CO\cdot N_3)_3$, das beim Kochen mit absolutem Alkohol in Stickstoff, Acetylendiurethan und wenig Stickstoffwasserstoffsäure zerfällt.

Diisopropyliden-fumarsäuredihydrazid $C_{10}H_{16}O_2N_4=(CH_3)_2C:N\cdot NH\cdot CO\cdot CH; CH\cdot CO\cdot NH\cdot N:C(CH_3)_2.$ B. Beim Kochen von Fumarsäuredihydrazid mit Aceton (RADENHAUSEN, J. pr. [2] 52, 452). — Krystalle. F: 220° (Zers.). — Zerfällt beim Erhitzen mit verdünnten Säuren in Aceton und Fumarsäuredihydrazid.

Substitutionsprodukte der Fumarsäure.

Chlorfumarsäure C₄H₃O₄Cl = HO₂C·CH:CCl·CO₂H. B. Das Dichlorid entsteht neben anderen Produkten beim Einleiten von Chlor in siedendes Bernsteinsäuredichlorid; man zerlegt das Dichlorid mit Wasser (Kauder, J. pr. [2] 31, 24, 28). Beim Kochen der Allo-a.a'-dichlor-bernsteinsäure (S. 619) mit Wasser (Michael, Tissor, J. pr. [2] 46, 393). Aus a.a'-Dichlor-bernsteinsäure in Wasser durch konz. Kalilauge bei 0° (Mi., Ti., J. pr. [2] 46, 395). Das Dichlorid entsteht beim Erwärmen von 1 Tl. Weinsäure oder (wasserfreier) Traubensäure mit 5,5 Tln. Phosphorpentachlorid auf dem Wasserbade (Perkin, Duppa, A. 115, 105; Perkin, Soc. 53, 695). Chlorfumarsäure entsteht beim Abdampfen von Chlormaleinsäure mit konz. Salzsäure (Perkin, Soc. 53, 706). Bei 14-tägigem Stehen von Acetylendicarbonsäure mit 15—20% jeiger Salzsäure (Michael, J. pr. [2] 52, 321; vgl. Bandrowski, B. 15, 2695). Man behandelt Oxalessigsäurediäthylester bei 50° mit Phosphorpentachlorid und verseift den erhaltenen rohen Ester mit alkoholischer Kalilauge (Nef,

A. 276, 226). Beim Kochen von Chlor-brenzschleimsäure HC-O-C·CO₂H mit verdünnter Salpetersäure (2 Tle. Salpetersäure vom spez. Gew. 1,45 und 5 Tle. Wasser) (HILL, JACKSON, HC-CCl mit Brown HC-CCl mit Brown HC-CCl

Am. 12, 36). Beim Erwärmen von Dichlor-brenzschleimsäure CCC-O-C-CO₂H mit Brom-

wasser (Hill, Jackson, Am. 12, 50). Beim Kochen der bei 197—198° schmelzenden Dichlorbrenzschleimsäure (Syst. No. 2574) mit Bromwasser (Hi., Ja., Am. 12, 115). — Tafeln (aus Eisessig). F: 191° (Kau., J. pr. [2] 31, 29), 191,5—192,5° (korr.) (Pe., Soc. 53, 698). Sublimiert, ohne ein Anhydrid zu bilden (Mi., Tr., J. pr. [2] 46, 393). Sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther, kaum löslich in Benzol und Ligroin (Kau.). — Läßt man Chlorfumarsäure ruhig sieden, so zerfällt sie größtenteils unter Bildung von HCl, CO₂ und CO (Pe., Soc. 53, 698); läßt man sie dagegen heftig kochen, so geht sie unter Abspattung von Wasser in Chlormaleinsäureanhydrid über (Pe., Soc. 53, 704). Bei anhaltendem Einleiten von Chlor in die wäßr. Lösung entsteht Trichlorbrenztraubensäure (Büchner, B. 26, 656). Wird von Natriumamalgam in Bernsteinsäure übergeführt (Pe., A. 129, 373). Verbindet sich nicht mit Brom bei 100° (Pe., Soc. 53, 698). Spaltet bei der Einw. von wäßr. Kalilauge sehr viel schneller HCl ab als die Chlormaleinsäure unter gleichen Bedingungen (MICHAEL, J. pr. [2] 52, 305). Gibt in wäßr. Lösung micht verändert wird, bei längerem Kochen mit Wasser

beim Aufkochen seiner wäßr. Lösung nicht verändert wird, bei längerem Kochen mit Wasser aber in die Verbindung C₆H₅·NH·C·CO N·C₆H₅ (Syst. No. 3237) übergeht (MICHAEL,

Am. 9, 188). — (NH₄)₂C₄HO₄Cl. Monokline (Mushman, Soc. 53, 699) Krystalle. Mäßig löslich in Wasser (Perkin, Soc. 53, 699). — KC₄H₂O₄Cl. Trikline (Ussing, Soc. 53, 698) Krystalle. 100 Tle. Wasser lösen bei 15° 3,843 Tle. Salz (Pe., Soc. 53, 698). — Ag₂C₄HO₄Cl (Каиder, J. pr. [2] 31, 32). Blättchen (Мюнаец, J. pr. [2] 52, 322). — BaC₄HO₄Cl + 3 H₂O. Prismen. Ziemlich löslich in Wasser (Каш., J. pr. [2] 31, 31). — PbC₄HO₄Cl + 2 H₂O (Bandrowski, B. 15, 2696).

Über eine bei $171-172^{\circ}$ schmelzende Säure $C_4H_3O_4Cl$, der die Formel $HO_2C\cdot CH$: $CCl\cdot CO_2H$ zugeschrieben wurde, vgl.: Carius, A. 142, 138; 155, 219; Perkin, Soc. 53, 710; Zincke, B. 26, 509.

Dimethylester $C_0H_2O_4Cl=CH_3\cdot O_3C\cdot CH\cdot CCl\cdot CO_2\cdot CH_3$: B. Aus Chlorfumarsäure und Methylalkohol mittels Chlorwasserstoffs (Kauder, J. pr. [2] 31, 32). Aus Chlorfumarsäuredichlorid und siedendem Methylalkohol (K., J. pr. [2] 31, 28). — Flüssig. Kp: 224°.

Diäthylester $C_8H_{11}O_4Cl = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CH : CCl \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus Chlorfumarsäure und absolutem Alkohol mittels Chlorwasserstoffs (Perkin, Soc. 53, 700). Aus absolutem Alkohol und Chlorfumarsäurechlorid (Claus, A. 191, 81). Bei gelindem Erwärmen von Weinsäurediäthylester mit Phosphorpentachlorid (Henry, A. 156, 177). — Füssig. Siedet bei 250° unter 760 mm Druck mit geringer Zersetzung (Perkin, Soc. 53, 700); Kp₂₁₀: 202° bis 203° (P., Soc. 53, 700); Kp₂₁₀: 127° (Ruhemann, Tyler, Soc. 69, 532). Di: 1,2048; Dis: 1,19372; Dis: 1,1893; Dis: 1,1849 (P., Soc. 53, 701); Dis: 1,19517 (Gladstone, Soc. 59, 293). ni; 1,4598 (Gl., Soc. 59, 293). Magnetische Rotation: P., Soc. 53, 701. — Durch Einw. von $3-6^{1}/2^{0}/2$ igem alkoholischem Ammoniak auf Chlorfumarsäurediäthylester bei gewöhnlicher Temperatur entstehen nach Thomas-Mamert (Bl. [31 11, 482: 13, 250) salbst gewöhnlicher Temperatur entstehen nach THOMAS-MAMERT (Bl. [3] 11, 482; 13, 850), selbst bei Anwendung von 3 Mol.-Gew. Ammoniak, Aminobutendisäurediäthylester (Syst. No. 292) und Chlorfumaramidsäureäthylester (s. u.); dagegen erhielten Claus und Vorller (B. 14, 152) bei der Einw. von 3 Mol.-Gew. alkoholischem Ammoniak den bei 62° schmelzenden Aminobutenamidsäureäthylester (Syst. No. 292). Bei Anwendung von hochkonzentriertem alkoholischem Ammoniak bei gewöhnlicher Temperatur oder beim Erhitzen mit 5% igem alkoholischem Ammoniak im geschlossenen Rohr erhielten Claus und Voeller (B. 14, 152) das bei 122° schmelzende Aminobutendiamid (Syst. No. 292). Beim Behandeln mit 10 Tln. konz. wäßr. Ammoniak erhielten Thomas-Mamert (Bl. [3] 11, 96) und Perkin (Soc. 58, 703) das bei 190—195° schmelzende Aminobutendiamid (Syst. No. 292). Beim Behandeln mit einem verdünnten wäßr. Ammoniak, das durch Mischen von 1 Vol. Ammoniak (D: 0,88) mit 3 Vol. Wasser hergestellt war, erhielt PERKIN (Soc. 53, 702) den Chlorfumaramidsäureäthylester (s. u.). Gibt mit Natrium-Resorcinmonomethyläther [m-Methoxy-phenoxy]-fumarsäurediäthylester und Dimethoxybisbenzaronyl $CH_3 \cdot O \cdot C_6H_3 < {CO \atop O} > C : C < {CO \atop O} > C_6H_3 \cdot O \cdot CH_3$ (Syst. No. 2842) und mit Natrium-Phloroglucindiäthyläther [Diäthoxyphenoxy]-fumarsäurediäthylester (Ruhemann, Soc. 83, 1132). Hydrazin erzeugt Pyrazolon-(5)-carbonsäure-(3)athylester (RUHEMANN, Soc. 69, 1395). Beim Erwärmen mit Phenylhydrazin auf dem $-\text{CH}\cdot \text{OC} \longrightarrow \text{N}\cdot \text{C}_6 \text{H}_5$ Wasserbade entsteht die Verbindung $C_6H_5 \cdot N$ -N; C·CO₂·C₂H₅ C₂H₅·O₂C·C: N-V₆H₅ Über die Einw. von Kaliumeyanid in wäßr.-(Syst. No. 4173) (RUHEMANN, Soc. 69, 1396). alkoholischer Lösung vgl. Claus, A. 191, 84.

alkonolisener Losung vgl. CLAUS, A. 161, 64. Di-akt.-amylester (vgl. Bd. I, S. 385) $C_{14}H_{23}O_4Cl = C_2H_5 \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot O_2C \cdot CH$: $CCl \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot C_2H_5$. B. Aus Chlorfumarsäure und linksdrehendem Amylalkohol mittels Schwefelsäure (Walden, Ph. Ch. 20, 380). Aus Chlorfumarsäuredichlorid und linksdrehendem Amylalkohol (W.). — Kp₁₄: 1876 (korr.); D_4^{20} : 1,0560; n: 1,4613; $[\alpha]_D$: $+5,78^0$ (W., Ph. Ch. 20, 576). Rotationsdispersion: W., Ph. Ch. 5, 22.

Dichlorid $C_4HO_2Cl_3 = ClOC \cdot CH \cdot CCl \cdot COCl.$ B. Aus Weinsäure oder Traubensäure mittels Phosphorpentachlorids auf dem Wasserbade (Perkin, Duppa, A. 115, 105; Perkin, Soc. 53, 695). Neben anderen Produkten bei der Einw. von Chlor auf Bernsteinsäuredichlorid (Kauder, J. pr. [2] 31, 24). — Flüssig. Siedet nicht ganz unzersetzt bei 184,5—187,5° (korr.); Kp₂₁₀: 142—144° (korr.) (P., Soc. 53, 696). D₁: 1,5890; D₅: 1,5731; D₅: 1,5623 (P., Soc. 53, 696); D₅: 1,5692 (Gladstone, Soc. 59, 293). Ist in reinem Zustand optisch inaktiv (Walden, B. 30, 2886). Magnetische Rotation: P., Soc. 53, 697. — Durch Erbitzen mit Phosphorpentachlorid auf 230° entstehen die beiden Chloride C_4OCl_6 (S. 608), welche auch aus Bernsteinsäure durch Behandlung mit PCl₅ erhalten werden (Kauder, J. pr. [2] 31, 33).

Chlorfumaramidsäureäthylester $C_0H_8O_3NCl = C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH:CCl\cdot CO\cdot NH_2$. Zur Konstitution vgl. Thomas-Mamert, Bl. [3] 17, 63. — B. Beim Stehen von Chlorfumarsäureester mit alkoholischem Ammoniak (Claus, Voeller, B. 14, 150; Thomas-Mamert, Bl. [3] 11, 482; 13, 848) oder mit verdünntem wäßr. Ammoniak (Perkin, Soc. 53, 702). — Tafeln (aus Alkohol). Rhomboeder (aus Wasser). F: 102^o (Cl., V.). Löslich in heißem Wasser (Cl., V.).

Bromfumarsäure C₄H₃O₄Br = HO₂C·CH:CBr·CO₂H. B. Entsteht als Nebenprodukt bei der Darstellung von a.a'-Dibrom-bernsteinsäure aus Bernsteinsäure, Brom und Wasser bei 180° (Kekulé, A. Spl. 1, 352; A. 130, 1). Beim Erhitzen von a.a'-Dibrom-bernsteinsäure mit Wasser im geschlossenen Rohr auf 140° (Bandeowski, B. 12, 345). Bei der Einw, von Pyridin auf a.a'-Dibrom-bernsteinsäure in wäßr. Lösung (Dubreull, C. r. 137, 1064; Bl. [3] 31, 914). Beim Erhitzen von Allo-a.a'-dibrom-bernsteinsäure auf 180° (Ke., A. Spl. 2, 91). Beim Kochen von Allo-a.a'-dibrom-bernsteinsäure mit Wasser (Ke., A. Spl. 2, 91; Michael, J. pr. [2] 52, 301). Bei der Einw. von feuchtem Silberoxyd auf allo-a.a'-dibrom-bernsteinsaures Barium in Wasser bei gewöhnlicher Temperatur (Demuth, V. Meyer, B. 21, 267). Aus Tribrombernsteinsäure in wäßr. Lösung durch wäßr, Ammoniak

Kochen der Dibrombrenzschleimsäure

(Lossen, Bergau, A. 348, 269). Beim Erhitzen eines Gemisches von Fumarsäure und Maleinsäure (vgl. Kekulé, Strecker, A. 223, 187) mit Brom und Wasser im geschlossenen Rohr auf etwa 1000 erhielt Cartus (A. 149, 264) Bromfumarsäure neben Brommaleinsäure und den beiden diastereoisomeren a a'-Dibrom-bernsteinsäuren. Bromfumarsäure entsteht neben a a'-Dibrom-bernsteinsäure bei der Einw. von rauchender Bromwasserstoffsäure auf Brommaleinsäure (FITTIG, PETRI, A. 195, 67) oder auf Brommaleinsäureanhydrid bei ge-wöhnlicher Temperatur (Anschütz, B. 10, 1885). Beim Kochen von Brommaleinsäure mit verdünnter Bromwasserstoffsäure (FITTIG, PETRI, A. 195, 77). Beim Kochen von Brom-maleinsäure mit Salzsäure (MICHAEL, J. pr. [2] 52, 301). Beim Schütteln von Acetylen-dicarbonsäure mit Bromwasserstoffsäure, die bei 0° gesättigt ist (Brandrowski, B. 15. 2697). Findet sich unter den Produkten der Einw. von Salpetersäure auf 1.4-Dibrom-cyclopenten-(1)-dion-(3.5) (WOLFF, RÜDEL, A. 294, 203). Beim Kochen von Brombrenzschleim-HC·O·C·CO₂H mit verdünnter Salpetersäure (Hill, Sanger, A. 232, 64). Beim HC---CBr

 $BrC \cdot O \cdot C \cdot CO_2H$ mit verdünnter Salpetersäure (H1LL, SANGER, A. 232, 81). – Darst. Man kocht 1 Tl. a.a'-Dibrom-bernsteinsäure 4 Stunden mit 3 Thn. Wasser, engt die Lösung auf ²/₃ ein, leitet in die erkaltete Lösung Chlorwasser-stoff ein, erhitzt dann 2 Stunden und konzentriert schließlich auf dem Wasserbade; man

krystallisiert die sich ausscheidende Säure aus Essigester um (MICHAEL, J. pr. [2] 52, 301).

Blätter (aus Wasser). Prismen (aus Essigester). F: 177-178° (FITTIG, PETRI, A.
195, 63), 185-186° (MICHAEL, J. pr. [2] 52, 301). Leicht löslich in Wasser (FI., PE.). —
Zerfällt bei der Destillation (FI., PE., A. 195, 67) oder beim Erhitzen auf 200° in Brommaleinsäureanhydrid und Wasser (Anschütz, B. 10, 1886). Behandelt man die wäßr. Lösung von bromfumarsaurem Natrium mit Natriumamalgam, so entstehen Fumarsaure und Bernsteinsäure (FI., PE., A. 195, 65). Bromfumarsäure liefert bei der Reduktion mit Zink in Wasser Fumarsäure und Bernsteinsäure (Lossen, Mendthal, A. 348, 318). Gibt beim Erhitzen mit Brom und Wasser bei gewöhnlicher Temperatur Tribrombernsteinsäure; die Reaktion verläuft langsamer als bei der Brommaleinsäure (Fi., Pr., A. 195, 69). Verbindet sich mit rauchender Bromwasserstoffsäure bei gewöhnlicher Temperatur sehr langsam, beim sich mit rauchender Bromwasserstoffsäure bei gewöhnlicher Temperatur sehr langsam, beim Erhitzen im geschlossenen Rohr auf 100° schnell unter Bildung von α α'-Dibrom- und Allo- α'-dibrom-bernsteinsäure (Fl., PE., A. 195, 68). Zerfällt beim 30-stündigen Erhitzen mit Wasser im geschlossenen Rohr auf 140° in Propargylsäure, CO₂ und HBr (Lo., ME., A. 348, 310). Bei 24-stündigem Erhitzen mit 1 Mol.-Gew. ¹/₁₀ n-Natronlauge auf 140° entsteht neben CO₂ und NaBr Propargylsäure, die unter den Versuchsbedingungen größtenteils weiter zersetzt wird (Lo., ME., A. 348, 313). Die gleichen Produkte werden beim Kochen der Bromfumarsäure mit 2 Mol.-Gew. ¹/₁₀ n-Natronlauge erhalten (Lo., ME., A. 348, 313). Bei 2-stündigem Kochen der Bromfumarsäure mit 3 Mol.-Gew. ¹/₁₆ n-Natronlauge entsteht neben NaBr Acetylendicarbonsäure, die unter den Versuchsbedingungen teilweise weiter gespalten wird (Lo., ME., A. 348, 315). Bromfumarsäure spaltet bei der Einw. von Kalilauge spalten wird (Lo., Me., A. 348, 315). Bromfumarsäure spaltet bei der Einw. von Kalilauge viel rascher HBr ab als Brommaleinsäure (Mi., J. pr. [2] 52, 308; Lo., Me., A. 348, 308). Gibt in wäßr. Lösung mit 1 Mol.-Gew. Anilin bei gewöhnlicher Temperatur das saure brom-

C₆H₅·NH·C·CO HC·CO
N·C₆H₅ fumarsaure Anilin, das beim Kochen seiner wäßr. Lösung in

(Syst. No. 3237) übergeht (MICHAEL, Am. 9, 187). KC₄H₂O₄Br. Platten, 100 Tle. Wasser lösen bei 14° 4,04 Tle. (Unterschied von saurem KC₄H₂O₄Br. Platten. 100 He. Wasser losen bei 14° 4,04 He. (Ontersented von saurem brommaleinsaurem Kalium) (MICHAEL, J. pr. [2] 52, 304). — Ag₂C₄HO₄Br. Körnig krystalinischer Niederschlag (Kekulé, A. 130, 8). Zersetzt sich sehr leicht beim Kochen mit Wasser (Ke. A. Spl. 2, 92). Entwickelt beim Kochen mit Wasser langsamer CO₂ als das brommaleinsaure Silber (Ml., J. pr. [2] 52, 311; vgl. dazu Lossen, Mendthal, A. 348, 316). — BaC₄HO₄Br +3¹/₂H₂O. Kleine Prismen. 100 Tle. Wasser lösen bei 16° 3,67 Tle. wasserfreies Salz (Wishioenus, A. 246, 56). — PbC₄HO₄Br +2 HO (Ke., A. 130, 8). Körnig krystallinischer Niederschlag, der in Bleiacetatlösung leicht löslich ist. Er geht beim Stehen wit den Muttenlage in Prismen über die in Bleiacetatlösung fest unläslich eind und scheidet mit der Mutterlauge in Prismen über, die in Bleiacetatlösung fast unlöslich sind und scheidet sich beim Umkrystallisieren aus Bleiacetatlösung in Platten aus (MI., J. pr. [2] 52, 303). 1 Tl. des Salzes löst sich bei 20° in 993 Tln. Wasser (MI., J. pr. [2] 46, 215).

Dimethylester $C_0H_7O_4Br=CH_3\cdot O_2C\cdot CH:CBr\cdot CO_2\cdot CH_3.$ B. Aus bromfumarsaurem Silber und Athyljodid (Anschütz, B. 12, 2284). Beim Erwärmen des Brommaleinsäuredimethylesters mit Jod (A.). - Krystalle (aus Ather). F: 30°.

Di-akt.-amylester (vgl. Bd. I, S. 385) $C_{14}H_{23}O_4Br = C_2H_5 \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot O_2C \cdot CH$: $CBr \cdot CO_3 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot C_2H_5$. B. Aus Bromfumarsaure und linksdrehendem Amylalkohol mittels Chlorwasserstoffs (Walden, Ph. Ch. 20, 381). — Kp_{15} : $185-187^{\circ}$ (korr.). D_4^{∞} : 1,1683. n: 1,4700. $[a]_n$: $+5,99^{\circ}$.

Dibromfumarsäure C₄H₂O₄Br₂ = HO₂C·CBr:CBr:CO₂H. B. Durch Eintragen von Brom in eine wäßr. Lösung von Acetylendicarbonsäure (Bandrowski, B. 12, 2213), neben Dibrommaleinsäure und anderen Produkten (Wislicenus, A. 246, 69; Michael, J.lpr. [2] 46, 210; Lossen, Tretibien, A. 348, 321). — Darst. Durch Einen von Bromdampf auf Acetylendicarbonsäure in sehr konz. wäßr. Lösung (Lossen, Tretibien, A. 348, 324). — Krystalle (aus Wasser). F: 219—220° (Zers.) (B.), 221—222° (W.), 227° (M.), 229° (L., T.). Sehr feicht löslich in Alkohol und Äther (B.). — Erhitzt man Dibromfumarsäure auf etwa 230°, so zersetzt sie sich teilweise unter Entwicklung von HBr; gleichzeitig erhält man ein Destillat, das beim Umkrystallisieren aus Wasser Dibrommaleinsäure gibt (B., B. 12, 2214). — Ag₂C₄O₄Br₂ + 1/₂H₂O. Nadeln. Explodiert heftig beim Erhitzen (Bandrowski, B. 12, 2214). — BaC₄O₄Br₂. Prismen (aus Wasser durch absoluten Alkohol). 100 Tle. Wasser lösen bei 16° 59,52 Tle, Salz (Wislicenus, A. 246, 59). — PbC₄O₄Br₂. Nadeln (B., B. 12, 2214). 1 Tl. Salz löst sich bei 17° in 92 Tln. Wasser (M., J. pr. [2] 46, 215). Verbrennt ohne Explosion.

Diäthylester $C_8H_{10}O_4$ Br₂ = $C_2H_5 \cdot O_2C \cdot C$ Br: $CBr \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus Acetylendicarbonsäurediäthylester und Brom in Kohlenstofftetrachlorid bei 17° im Sonnenlicht, neben Dibrommaleinsäurediäthylester (MICHAEL, J. pr. [2] 48, 224). Aus dibromfumarsaurem Silber und Äthyljodid im geschlossenen Rohr bei 100° (M., J. pr. [2] 46, 229). — Prismen (aus Ligroin). F: 67—68° (M., J. pr. [2] 46, 229). — Beim Erhitzen der Lösung in feuchtem Äther mit Zinkstaub entsteht Acetylendicarbonsäurediäthylester (M., J. pr. [2] 46, 230). Beim Erhitzen einer ätherischen Lösung mit Zinkspänen im geschlossenen Rohr auf 90° wird mehr Brom abgespalten als aus Dibrommaleinsäurediäthylester (M., CLARK, J. pr. [2] 52, 530).

Jodfumarsäure $C_4H_3O_4I=HO_2C\cdot CH:CI\cdot CO_2H$. B. Beim Schütteln von Acetylendicarbonsäure mit einer bei 0^0 gesättigten Jodwasserstoffsäure (Bandrowski, B. 15, 2697; Thiele, Peter, A. 369, 122). — Gelbe Prismen (aus Äther). F: $182-184^0$ (Zers.) (B.), $193-194^0$ (Zers.) (Th., P.). Schr leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther (B.). — Wird von Permanganat in Soda rasch angegriffen (Th., P.). Erwärmt man Jodfumarsäure mit Phosphoroxychlorid auf dem Wasserbade und zerlegt das Gemisch des Reaktionsproduktes mit Eis, so erhält man Jodmaleinsäure (Th., P., A. 369, 123). — $KC_4H_2O_4I$. Krystalle. Wenig löslich in Wasser (B.). — $Ag_2C_4HO_4I$. Krystallinisch (B.). — $PbC_4HO_4I+2H_2O$. Krystallinisch (B.).

Dimethylester $C_6H_7O_4I=CH_3\cdot O_2C\cdot CH:CI\cdot CO_2\cdot CH_8$. B. Beim Kochen der Jodfumarsäure mit Methylalkohol und konz. Schwefelsäure oder etwas Jod (Thiele, Peter, A. 369, 123). — Gelbe Prismen (aus Petroläther). F: $52-52,5^{\circ}$. Leicht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln außer in Petroläther und Ligroin. — Liefert bei der Verseifung mit konz. Salzsäure Jodfumarsäure zurück.

Chlorjodfumarsäure $C_4H_2O_4CII = HO_2C \cdot CCI : CI \cdot CO_2H$. B. Durch mehrtägiges Koehen von Acetylendicarbonsäure mit Chlorjod in Äther im Sonnenlicht (THIELE, PETER, B. 38, 2843; A. 369, 124). — Gelbliche Nadeln. Bräunt sich bei 180°, sintert bei 200° und schmilzt bei 226—227° unter Zersetzung. Leicht löslich in Wasser, Alkohol, Äther, Aceton, Eisessig, unlöslich in Ligroin und Chloroform. — Gibt in wäßr. Lösung mit Chlor bei 0° Chlorfumarsäure-jodosochlorid (s. u.).

Chlorfumarsäure-jodosochlorid $C_4HO_4Cl_2I = \frac{ClC-CO}{HO_2C\cdot C-I\{Cl\}}O$. B. Durch Einw. von Chlor auf eine eisgekühlte wäßr. Lösung von Chlorjodfumarsäure (Thiele, Peter, B. 38, 2843; A. 369, 125). — Gelblich weißes Krystallpulver. Sintert bei 116°. Schmilzt bei 119—120° unter Zersetzung. Färbt sich am Licht oberflächlich ziegelrot. — Beim Übergießen mit eiskaltem Alkohol entsteht unter Entwicklung von Kohlensäure Chloracrylsäure-jodosochlorid (S. 405). Setzt aus Bromiden Brom und aus Jodiden Jod in Freiheit. Wird von schwefliger Säure zu Chlorjodfumarsäure reduziert. Gibt beim Übergießen mit siedendem Wasser a-Chlor- β -jodoso-acrylsäure (S. 405). Gibt beim Übergießen mit eiskaltem Alkohol oder beim Erwärmen mit Eisessig auf dem Wasserbade bis zur Lösung Chloracrylsäure-jodosochlorid. Läßt man Alkohol bei gewöhnlicher Temperatur oder in der Hitze einwirken, so erhält man a-Chlor- β -jod-acrylsäure (S. 405).

Dijodfumarsäure $C_4H_2O_4I_2 = HO_2C \cdot CI \cdot CI \cdot CO_2H$. B. Beim Erhitzen von Acetylendicarbonsäure mit Jod in Alkohol (Bruck, B. 24, 4118; 26, 845) oder in Chloroform (Peter, A. 369, 129) im geschlossenen Rohr auf 100° . Nädelchen (aus Äther + Benzol). Krystalldrusen (aus Äther + Toluol). Zersetzt sich bei 192° (B., B. 24, 4119). Bleibt bis 170°

unverändert; erleidet bei 200° geringe Zersetzung; ist bei 250° trotz starker Zersetzung noch nicht geschmolzen (P., A. 369, 129). Löslich in Wasser, Alkohol, Äther, Eisessig, unlöslich in Benzol, Chloroform, Ligroin (P.). — Gibt in wäßr. Lösung mit Chlor unter Eiskühlung Jodfumarsäure-jodosochlorid (s. u.) (P.). — $Ag_2C_4O_4I_2$ (BBUCK, B. 24, 4119). Verpufft bei 140° (B., B. 26, 848). Beim Kochen mit Wasser entstehen Ameisensäure, CO_2 , AgI (B., B. 26, 848). — $BaC_4O_4I_2+3$ (?) H_2O . Krystallpulver (B., B. 24, 4119).

Jodfumarsäure-jodosochlorid $C_4HO_4CII_2=\frac{IC-CO}{HO_2C\cdot C-I(CI)}$ 0. B. Aus Dijodfumarsäure in wäßr. Lösung und Chlor unter Eiskühlung (Ритев, A. 369, 129). — Grüngelbliche Nädelchen. Zersetzt sich bei 117°. — Gibt bei der Reduktion mit schwefliger Säure Dijodfumarsäure. Geht beim Eintragen in siedendes Wasser in α-Jod-β-jodoso-acrylsäure (S. 407) über.

Dimethylester der Dijodfumarsäure $C_8H_8O_4I_2=CH_3\cdot O_2C\cdot CI:CI\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Aus dijodfumarsaurem Silber und Methyljodid im geschlossenen Rohr bei 100° (Bruck, B. 26, 846). — Nadeln (aus Essigsäure). F: 126°.

Diäthylester $C_8H_{10}O_4I_2=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CI:CI\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. Nadeln (aus Alkohol). F: 88,5° (Bruck, B. 26, 847).

Dichlorid $C_4O_2Cl_2I_2=CloC\cdot CI\cdot CI\cdot COCl.$ B. Aus Dijodfumarsäure und Phosphorpentachlorid auf dem Wasserbade (Bruck, B. 26, 847). — Plättchen (aus Benzol). F: 49°.

Diamid $C_4H_4O_2N_2I_2=H_2N\cdot CO\cdot CI\cdot CI\cdot CO\cdot NH_2$. B. Aus Dijodfumarsäuredichlorid und wäßr. Ammoniak (Bruck, B. 26, 847). — Pulver. Zersetzt sich bei 210°.

b) cis-Form, Maleinsäure C₄H₄O₄ = $\frac{\text{H} \cdot \text{C} \cdot \text{CO}_2 \text{H}}{\text{H} \cdot \text{C} \cdot \text{CO}_2 \text{H}}$ (vgl. van t'Hoff, Herrmann, Die Lagerung der Atome im Raume [Braunschweig 1877], S. 21).

Bildung und Darstellung.

B. Beim Erhitzen von bernsteinsaurem Silber mit Sand auf 180°, neben Bernsteinsäure und Silber (Bourgoin, Bl. [2] 20, 70). Das Anhydrid (Syst. No. 2476) entsteht bei der Destillation von Chlor- oder Brom-bernsteinsäureanhydrid unter gewöhnlichem Druck (An-SCHÜTZ, BENNERT, B. 15, 642, 643). — Neben Fumarsaure beim Erhitzen von Apfelsäure auf 160—220° (Pelouze, A. 11, 263; Wislicenus, A. 246, 91; Michael, J. pr. [2] 46, 231). Bei der Destillation der Crassulaceen-Äpfelsäure im Vakuum, in geringer Menge (Aberson, B. 31, 1440). Das Anhydrid entsteht, wenn man Äpfelsäure mit Phosphorpentachlorid zunächst auf 100° und dann auf 200—220° erhitzt (VAN DER RIET, A. 280, 216), ferner bei der Destillation von Acetyläpfelsäureanhydrid unter gewöhnlichem Druck (Anschütz, B. 14, 2791). — Maleinsäure entsteht aus Fumarsäure bei der Einw. ultravioletter Strahlen auf die alkoholische Lösung (Stoermer, B. 42, 4870). Maleinsäureanhydrid entsteht beim Erhitzen von Fumarsäure auf Temperaturen oberhalb 230° (Wislicenus, A. 246, 93; vgl. Pelouze, A. 11, 272), bei der Destillation von Fumarsäure mit Phosphorsäureanhydrid (Volhard, A. 268, 256; Tanatar, A. 273, 31), beim Digerieren von Fumarsäure mit Phosphors phorpentachlorid oder Phosphoroxychlorid (Vo., A. 268, 255), neben Chlorbernsteinsäureanhydrid beim Erhitzen von Fumarsäure mit Acetylchlorid im geschlossenen Rohr auf 140° (PERKIN, B. 15, 1073) und beim Erhitzen von Fumarsäure mit Acetylchlorid und Eisessig im geschlossenen Rohr auf 100° (Perkin, B. 14, 2546; 15, 1073; Anschütz, B. 14, 2792; An., Bennert, B. 15, 641; A. 254, 158), bei der Einw. von fumarsaurem Silber auf Fumarsäuredichlorid (Pe., B. 14, 2545). — Man erhitzt Dichloressigsäureäthylester mit molekularem Silber im geschlossenen Rohr auf 220° und verseift das Reaktionsprodukt mit heißem Barytwasser (Tanatar, B. 12, 1564). Man trägt Natrium in eine ätherische Lösung von Dichloressigsäureäthylester ein und verseift das Reaktionsprodukt mit Barytwasser (TA., B. 12, essigsaureathylester ein und verseht das keaktionsprodukt inte darytwasser (1A., B. 12, 1565). — Entsteht, wenn man a.a-Dibrom-propionsäure in einem Überschuß von wäßriger Kalilauge löst, die Lösung kocht, Kaliumeyanid in Wasser hinzugibt und noch 6 bis 8 Stunden weiterkocht (Tanatar, B. 13, 159). — Aus 5.5.5-Trichlor-penten-(2)-on-(4)-säure-(1) mit Barytwasser bei 80° (Kekulk, Strecker, A. 223, 185). Beim Behandeln von 5.5.5-Tribrom-penten-(2)-on-(4)-süure-(1) mit Soda (Wolff, Rüdel, A. 294, 199). — Bei der Oxydation von Chinon oder von Hydrochinon mit Silberperoxyd in statu nascendi (einer mit etwas Silbersulfat versetzten, verdünnt-schwefelsauren Lösung von Natrium-oder Ammoniumpersulfat), neben anderen Produkten (KEMPF, B. 38, 3964; 39, 3726).

Darst. Man setzt Äpfelsäure mit einem Überschuß von Acetylchlorid bei gewöhnlicher Temperatur um, führt die Reaktion durch Erwärmen auf dem Wasserbade zu Ende und destilliert das Reaktionsgemisch unter gewöhnlichem Druck; man erhält hierbei Maleinsäureanhydrid (Anschürz, B. 14, 2791).

Man reinigt Maleinsäure, indem man die rohe Säure mit Phosphorpentoxyd im Vakuum auf etwa 120-130° erhitzt, das hierbei destillierende bezw. sublimierende Maleinsäureanhydrid in Wasser löst und die Lösung eindampft (Kempf, B. 39, 3722).

Physikalische Eigenschaften,

Monokline (Bodewig, J. 1881, 716; vgl. Loschmidt, J. 1865, 494) Prismen. D: 1,590 (Tanatar, Tschelbeijew, K. 22, 549). F: 130° (Pelouze, A. 11, 266), 130—130,5° (Kempf, J. pr. [2] 78, 239). Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol (Pelouze, A. 11, 267). Lösungswärme: Gal, Werner, Bl. [2] 47, 158. Brechungsvermögen der wäßt. Lösung: Kanonikow, J. pr. [2] 31, 342. Kryoskopisches Verhalten in absoluter Schwefelsäure: Hantzsch, Ph. Ch. 81, 287. — Absorptionsvermögen für ultraviolettes Licht: Magint, R. A. L. [5] 12 II, 300, 359; C. 1904 II, 935. — Molekulare Verbrennungswärme für konstanten Druck: 326,3 Cal. (Stohmann, J. pr. [2] 40, 217), 327,480 Cal. (Luginin, A. ch. [6] 23, 189). Magnetische Rotation: Perkin, Soc. 53, 601. — Elektrolytische Dissoziationskonstante der ersten Stufe k₁ bei 0° 1,14×10—2 (Korteight, Am. 18, 370), bei 25°: 1,17×10—2 (Ostwald, Ph. Ch. 3, 380). Elektrolytische Dissoziationskonstante der zweiten Stufe k₂: 3,9×10—7 (bei 100° durch Zuckerinversion bestimmt) (Smith, Ph. Ch. 25, 193), bei 25°: 2×10—7 (durch Verteilung bestimmt), 2,6×10—7 (durch Leitfähigkeit bestimmt) (Chandler, Am. Soc. 30, 713). Elektrische Leitfähigkeit in verflüssigtem Chlorwasserstoff: Archibald, Am. Soc. 29, 1421. — Maleinsäure bindet bei —15° 2 Moleküle Ammoniak, von denen sie bei gewöhnlicher Temperatur 1½ behält (Korczyński, C. 1909 II, 805). Über das Salzbildungsvermögen der Maleinsäure vgl. auch Thiel, Roemer, Ph. Ch. 63, 725. Grad der Farbveränderung von Methylorangelösung als Maß der Affinitätskonstante: Veley, Ph. Ch. 57, 160. Neutralisationswärme: Gal, Weener, Bl. [2] 47, 158.

Chemisches Verhalten.

Feste oder in Wasser gelöste Maleinsäure geht bei Belichtung langsam in Fumarsäure über (CIAMICIAN, SILBER, B. 36, 4267). Maleinsäure wird, in Wasser oder Schwefelkohlenstoff gelöst, unter dem Einfluß direkten Sonnenlichtes durch Spuren von Brom innerhalb weniger Minuten fast quantitativ in Fumarsäure umgelagert (J. Wislicenus, C. 1897 II, 259). Bringt man Maleinsäure zum Schmelzen und hält sie einige Grade über der Schmelztemperatur in Fluß, Maleinsäure zum Schmeizen und halt sie einige Grade über der Schmeizemperatur in Fius, so geht sie allmählich in Fumarsäure über (Pelouze, A. II, 266). Maleinsäure beginnt bei 160° zu sieden und zerfällt dabei in Wasser und Maleinsäureanhydrid (Pel., A. II, 266). Zerfällt beim Erhitzen im Vakuum auf 100° völlig in Wasser und Maleinsäureanhydrid (Reicher, R. 2, 312). Läßt sich im Vakuum des Kathodenlichtes unzersetzt bei etwa 80° sublimieren (Hansen, B. 42, 214). Geht beim Erhitzen im geschlossenen Rohr auf 200° in Fumarsäure über (Tanatar, A. 273, 33; B. 23 Ref., 433). Gibt beim Erhitzen im geschlossenen Rohr auf 130–140° Fumarsäure neben dl-Äpfelsäure (Skraup, M. 12, 117; 14, 502; Tanatar, R. 27, 1367). Wird in wößtr Lösung durch Einer von Pletinschwarz 14, 502; TANATAR, B. 27, 1367). Wird in wäßr. Lösung durch Einw. von Platinschwarz zum Teil in Fumarsäure umgewandelt (Loew, Asō, C. 1906 II, 492). Wird in wäßr. oder ätherischer Lösung von salpetriger Säure teilweise in Fumarsäure umgelagert (J. Schmidt, B. 33, 3241). — Bei der Elektrolyse einer konz. wäßr. Lösung von maleinsaurem Natrium entsteht an der Anode Acetylen, an der Kathode bernsteinsaures Natrium; daneben erhält man eine sehr geringe Menge Fumarsaure (Kekulé, A. 131, 87). Einw. der dunklen elektrischen Entladung in Gegenwart von Stickstoff: Berthelot, C. r. 126, 687. — Maleinsaure zerfällt beim Erhitzen auf hohe Temperatur an der Luft unter Bildung von CO₂, CO und H₂O (Oechsner de Coninck, C. 1903 II, 712). Wird in wäßr. Lösung von Ozon zu Glyoxylsäure oxydiert (Harries, B. 36, 1935). Gibt bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat Mesoweinsäure (Tanatar, B. 13, 1383; Kekulé, Anschütz, B. 14, 714). Wird von Silberterschulig der Schulck anschütz, B. 14, 714. peroxyd in statu nascendi (einer mit etwas Silbersulfat versetzten, verdünnt-schwefelsauren Lösung von Natrium- oder Ammoniumpersulfat) unter Bildung von Ameisensäure, CO2 und etwas CO oxydiert; Persulfat ohne Zusatz von Silbersulfat wirkt unter gleichen Bedingungen wesentlich langsamer (Kempf, B. 39, 3716, 3717). — Gibt bei der Reduktion mit Natriumamalgam Bernsteinsäure (Kekulé, A. Spl. 1, 134). Bei der Einw. von Zink auf eine wäßr. Lösung von Maleinsäure entsteht saures maleinsaures Zink und Bernsteinsäure (v. Rich-TER, Z. 1868, 454). Liefert in alkoholischer Lösung mit Wasserstoff in Gegenwart von Platinschwarz Bernsteinsäure (Vavon, C. r. 149, 999); Geschwindigkeit dieser Roaktion: Fokin, C. 1908 II, 1995; Z. Ang. 22, 1499. Reduktion von Maleinsäure zu Bernsteinsäure durch Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem Palladium: Paal, Gebum, B. 41, 2276.

— Maleinsäure wird in Toluollösung durch Phosphorpentachlorid sofort in ihr Anhydrid (Syst. No. 2476) übergeführt (Bakunin, G. 30 II, 360). — Gibt beim Erhitzen mit Wasser im geschlossenen Rohr auf 200—220° Fumarsäure (Ta., A. 273, 33; B. 23 Ref., 433). Beim Erhitzen von Maleinsäure mit Wasser im geschlossenen Rohr auf etwa 1300 entstehen

Fumarsäure und dl-Äpfelsäure (Skraup, M. 12, 111; 14, 501; Ta., B. 27, 1367; vgl. Ssemenow. Bl. [2] 46, 816). - Verbindet sich mit Brom in Gegenwart von etwas Wasser bei gewöhnlicher Temperatur zu Iso-a a'-dibrom-bernsteinsäure, geht dabei aber teilweise in Fumarsäure über (Fittig, Petri, A. 195, 59; Michael, J. pr. [2] 46, 404). Beim Kochen mit Chlorjod in ätherischer Lösung entsteht bei Ausschluß von Feuchtigkeit a-Chlor-a'-jod-bernsteinsäure (Thiele, Peter, A. 369, 127). Läßt man auf neutrales maleinsaures Natrium in wäßr. Lösung Chlorwasser einwirken, so erhält man Monochloräpfelsäure (Lossen, A. 348, 274); mit Brom entsteht in entsprechender Weise Monobromäpfelsäure (LOSSEN, A. 348, 286). Beim Kochen von Maleinsäure mit einer wäßr. Lösung von neutralem schwefligsaurem Kalium entsteht sulfobernsteinsaures Kalium (MESSEL, A. 157, 15, 23). — Maleinsäure wird von Chlorwasserstoffsäure, Bromwasserstoffsäure und Jodwasserstoffsäure, sowie von Salpetersäure in Fumarsäure umgelagert; dieselbe Wirkung üben Schwefelsäure, Phosphorsäure, phosphorige Säure und Arsensäure, sowie verschiedene organische Säuren aus. Die Umwandlung durch starke anorganische Säuren ist von deren Konzentration abhängig; bei den Halogenwasserstoffsäuren und der Salpetersäure ist sie der Konzentration direkt proportional, bei der Schwefelsäure wirkt eine bestimmte, mittlere Konzentration am günstigsten. Von den Halogenwasserstoffsäuren wirkt Jodwasserstoffsäure am schnellsten, Bromwasserstoffsäure am langsamsten. Bei der Einw. von Chlorwasserstoffsäure und Bromwasserstoffsäure entstehen stets als Nebenprodukte die entsprechenden Monohalogenbernsteinsäuren (vgl. SKRAUF, M. 12, 119). In der Literatur finden sich folgende Einzelangaben über diese Vorgänge: Maleinsäure wird von konz. Salzsäure bei etwa 100 innerhalb einiger Stunden größtenteils in Fumarsäure umgewandelt (Anschütz, A. 254, 175). Durch Einw. von gesättigter Salzm Fumarsäure umgewandelt (Anschütz, A. 254, 175). Durch Einw. von gesättigter Salzsäure bei gewöhnlicher Temperatur entstehen Fumarsäure und Chlorbernsteinsäure (SK. M. 12, 120). Beim Erwärmen mit Salzsäure entsteht Fumarsäure (Kekulé, Strecker, A. 223, 186). Maleinsäure gibt mit rauchender Bromwasserstoffsäure bei 0° Fumarsäure und Brombernsteinsäure (Fittig, A. 188, 91). Beim Kochen mit Bromwasserstoffsäure entsteht Fumarsäure (Ke., A. Spl. 1, 135). Jodwasserstoffsäure erzeugt bei gewöhnlicher Temperatur Fumarsäure und Bernsteinsäure (Sk., M. 12, 123). Beim Kochen mit Jodwasserstoffsäure entsteht Fumarsäure (Ke., A. Spl. 1, 134). Beim Kochen von Maleinsäure mit verdünnter Salpetersäure entsteht Fumarsäure (Kekulé, A. Spl. 2, 93). Über den verzögernden Einfluß der Schwefelsäure auf die Umlagerung von Maleinsäure in Fumarsäure vol. Skraup M. 12, 124, 127. Sowohl Schwefelswasserstoff wie schweflige Säure wirken vgl. Skraup, M. 12, 124, 127. Sowohl Schwefelwasserstoff wie schweflige Säure wirken auf Maleinsäure in wäßr. Lösung bei mittlerer Temperatur nur in geringem Grade ein; wird aber die Maleinsäurelösung gleichzeitig mit schwefliger Säure und mit Schwefelwasserstoff gesättigt und erwärmt, so entsteht reichlich Fumarsäure (Skrauf, M. 12, 139). Bei der Zerlegung von Schwermetallsalzen der Maleinsäure (z. B. der Salze des Kupfers, Bleis) in Gegenwart von Wasser durch Schwefelwasserstoff entsteht Fumarsäure in beträchtlicher Menge (SKRAUP, M. 12, 133). Über den Einfluß organischer Säuren auf die Umlagerung Menge (SKRAUP, M. 12, 133). Uber den Einfluß organischer Sauren auf die Umlagerung von Maleinsäure in Fumarsäure vgl. SKRAUP, M. 12, 130. Wäßr. Kaliumcyanidlösung wirkt nicht auf Maleinsäure ein (MICHAEL, J. pr. [2] 52, 324). Maleinsäure wandelt sich beim Erwärmen mit konz. wäßr. Rhodankaliumlösung auf 100° rasch in Fumarsäure um (MICHAEL, J. pr. [2] 52, 323). — Maleinsäure gibt mit Mercuriacetat die Verbindung

HO·CH—CO₂

Hg + 2H₂O (Syst. No. 446) (BIHMANN, B. 35, 2576).

Bei der Einw. von Maleinsäure auf Acetessigsäureäthylester in Gegenwart von Essigsäureanbydrid entsteht eine Verbindung C. H. O. vom Schmelzmunkt 137° (s. hei Angtassig.

säureanhydrid entsteht eine Verbindung $C_{11}H_{14}O_5$ vom Schmelzpunkt 137° (s. bei Acctessigester, Syst. No. 280) (Treflew, B. 40, 4389; C. 1908 I, 1532). — Bei der Einw. von p-Toluolsulfinsäure entsteht β -p-Tolylsulfon-propionsäure (Kohler, Reimer, Am. 31, 175). — Eine verdünnte, wäßr. Lösung von Maleinsäure löst Anilin in der Kälte; erhitzt man diese Lösung zum Kochen, so erhält man neben anderen Produkten das Maleinsäuredianilid (MICHAEL, B. 19, 1373; Am. 9, 183); läßt man eine wäßr. Lösung von saurem maleinsaurem Anilin 24 Stunden stehen, so scheidet sich das Maleinsäure-monoanilid aus (MICHAEL, PALMER, Am. 9, 197). Maleinsäure gibt beim Erhitzen mit 1 Mol. Gew. Phenylhydrazin auf etwa 1250 125-1-Phenyl-pyrazolidon-(5)-carbonsäure-(3) (Duden, B. 26, 119), mit 3 Mol.-Gew. Phenyl-hydrazin bei etwa 140° 1-Phenyl-pyrazolidon-(5)-carbonsäure-(3)-phenylhydrazid (Duden, B. 26, 121; Fighter, J. pr. [2] 74, 309). Beim Erhitzen von Maleinsäure und Phenylhydrazin CH·CO N·NH·C₆H₅ (Syst. No. 3202) (Duden, B. 26, 121).

Physiologisches Verhalten.

Maleinsäure wird in Form des sauren oder neutralen Ammoniumsalzes von Mycelpilzen, wie Penicillium glaucum, Aspergillus niger, nicht assimiliert (Buchner, B. 25, 1161). Physiclogisches Verhalten von Maleinsäure im Vergleich zu Fumarsäure: Fodera, C. 1896 I, 211; ISHIZUKA, C. 1897 J. 934.

Salze der Maleinsäure.

NH₄C₄H₃O₄. Blättchen. Leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol (Büchner, A. 49, 68). Verhalten beim Erhitzen: Dessaignes, J. 1850, 375; Pasteur, A. 82, 324. — Hydrazinsalze. N₂H₄+C₄H₄O₄+H₃O. F: 127°. Sehr leicht löslich in Wasser, schwer in kaltem Alkohol, unlöslich in Åther. Benzaldehyd erzeugt Benzalazin. Mit überschüssigem Aceton entsteht maleinsaures 3.5.5-Trimethyl-pyrazolin (Cuettus, Förstereliko, B. 27, 771; J. pr. [2] 51, 394). — N₂H₄+C₄H₄O₄+2H₂O (vgl. Cu., Fö., B. 27, 771; J. pr. [2] 51, 394). — NaC₄H₃O₄+3 H₂O (Büchner, A. 49, 64). Trikline (Bodewic, J. 1861, 716) Krystalle. — NaC₄H₃O₄+3 H₂O (Büchner, A. 49, 64). — KC₄H₂O₄ (bei 100°). Körniges, sehr hygroskopisches Pulver (Bü., A. 49, 61). — CuC₄H₂O₄ (bei 100°). Hellblaue Krystalle. In kochendm Wasser wenig löslich (Bü., A. 49, 86). — CuC₄H₂O₄ (bei 100°). Nadeln (Bü., A. 49, 89). — Ag₅C₄H₂O₄ (bei 100°). Weißer Niederschlag, der beim Stehen krystallinisch wird (Bü., A. 49, 89; Kerkulé, Streder, A. 223, 186). — Mg(C₄H₃O₄)₂ + 6 H₂O. Krystalle (Bü., A. 49, 88). — Mg(C₄H₃O₄)₂ + 6 H₂O. Krystalle (Bü., A. 49, 78). — Mg(C₄H₃O₄)₃ + 6 H₂O. Krystalle (Bü., A. 49, 75). — CaC₄H₃O₄ + H₂O (bei 100°). Nadeln. Leicht löslich in Wasser; unlöslich in Alkohol (Bü., A. 49, 74). — Sr(C₄H₃O₄)₃ + 8 H₂O. Krystalle (Bü., A. 49, 78). — SrC₄H₂O₄ + 5 H₂O. Nadeln. Verliert bei 100° 4 Mol. Wasser (Bü., A. 49, 78). — Ba(C₄H₂O₄) + 5 H₄O. Nadeln. Verliert bei 100° 4 Mol. Wasser (Bü., A. 49, 78). — Ba(C₄H₂O₄) + H₂O. Krystalle. Bü., A. 49, 72). — Ba(H₂O₄ + 2 H₂O. Nadeln. Verliert bei 100° 1 Mol. Wasser. Schwer löslich in kaltem Wasser (Büchner, A. 49, 78). — SrC₄H₂O₄ + H₂O. Krystalle. Verliert durch Trocknen bei 100° nicht an Gewicht, bleibt daher beim Eindampfen der wäßt. Lösung krystallwasserhaltig zurück (Vorländer, A. 49, 71). — Ba(H₂O₄) + H₂O. Krystalle. Schmilzt bei 105°. Zersetzt sich bei weiterem Erhitzen (V. R

Funktionelle Derivate der Maleinsäure,

Dimethylester $C_6H_8O_4=CH_3\cdot O_2C\cdot CH:CH\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Beim Digerieren von Maleinsäure oder Maleinsäureanhydrid mit Methylalkohol und etwas konz. Schwefelsäure (Walden, Ph. Ch. 20, 379). Aus maleinsaurem Silber und Methyljodid, das kein freies Jod enthalten darf (Anschütz, B. 12, 2282). Aus Diazoessigsäuremethylester mit Kupferbronze in siedendem Ligroin (Loose, J. pr. [2] 79, 508). — Flüssig. Kp: 2059 (korr.) (A.). $D^{14}: 1,1529$ (A.); $D^{21}: 1,15060$ (Knops, A. 248, 192). $n_{\alpha}^{20}: 1,438605; n_{\beta}^{20}: 1,441556; n_{\gamma}^{20}: 1,455312$ (Kn., A. 248, 192). Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Volum: 669,6 Cal. (Ossipow, C. r. 109, 312; Ph. Ch. 4, 484). — Geht bei der Einw. von Bromdämpfen allmählich in Fumarsäuredimethylester und dann in Dibrombernsteinsäuredimethylester (A., B. 12, 2283). Beim Kochen mit etwas Jod entsteht quantitativ Fumarsäuredimethylester (A., B. 12, 2283). Beim Verseifen mit Barytwasser entsteht maleinsaures Barium (A., B. 12, 2283). Liefert mit Methylalkohol und Natriummethylat bei gewöhnlicher Temperatur Methoxybernsteinsäuredimethylester (Purdie, Marshall, Soc. 59, 469). Liefert mit Diazomethan denselben Pyrazolindicarbonsäuredimethylester, der auch aus Fumarsäureester entsteht (v. Pechmann, Burkard, B. 33, 3590 Ann.).

Monoäthylester, Maleinäthylestersäure $C_6H_8O_4=HO_2C\cdot CH:CH\cdot CO_2\cdot C_2H_8$. B. Aus saurem maleinsaurem Silber und Äthyljodid (Ossipow, JE. 20, 263). Aus Maleinsäureanhydrid und absolutem Alkohol auf dem Wasserbade (Shields, Soc. 59, 740). — Sirup. Leicht löslich in Wasser (S.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 1.1×10^{-3} (Walker, Soc. 61, 714). — $NaC_6H_7O_4$. Eisblumenartige Krystalle (O.). — $KC_8H_7O_4$. Schuppen (aus Alkohol) (S.).

Diäthylester $C_8H_{12}O_4=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH:CH\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Beim Digerieren von Maleinsäure oder Maleinsäureanhydrid mit Äthylalkohol und etwas konz. Schwefelsäure (Walden, Ph. Ch. 20, 379). Aus maleinsaurem Silber und Äthyljodid, das kein freies Jod enthalten darf (Anschütz, B. 12, 2282). — Flüssig. Kp: 225° (korr.) (A. B. 12, 2283), 223°

(Perkin, Soc. 53, 710); Kp_{14} ; $105-106^{0}$ (Patterson, Henderson, Fairlie, Soc. 91, 1839). $D^{r.s.}$; 1,0806 (Gladstone, Soc. 59, 293); $D^{r.s.}$; 1,078; $D^{r.s.}$; 1,0735; $D^{r.s.}$; 1,0658 (Perkin, Soc. 53, 573); $D^{r.s.}$; 1,07155; $D^{r.s.}$; 1,06740 (Knops, A. 248, 192); $D^{r.s.}$; 1,06364 (Pa., He., Fai., Soc. 91, 1839). $n^{r.s.}$; 1,438605; $n^{r.s.}$; 1,441556; $n^{r.s.}$; 1,455312 (Kn., A. 248, 192); $n^{r.s.}$; 1,4465 (Gl., Soc. 59, 293). Magnetische Rotation: Perkin, Soc. 53, 601. — Gibt mit Brom unter intermediärer Bildung von Fumarsäurediäthylester Dibrombernsteinsäurediäthylester (A., B. 12, 2283). Geht beim Kochen mit Jod quantitativ in Fumarsäurediäthylester über (A., B. 12, 2283). Wird durch Barytwasser zu maleinsaurem Barium verseift (A., B. 12, 2283). Verhält sich beim Erhitzen mit alkoholischem Ammoniak sowie mit alkoholischem Methylamin wie Fumarsäurediäthylester (vgl. S. 742) (Körner, Menozzi, G. 17, 280; 19, 422). Setzt man den Maleinsäurediäthylester mit Methylakohol und Natriummethylat bei gewöhnlicher Temperatur um und verseift das Reaktionsprodukt, so erhält man Methoxybernsteinsäure (Purdie, Soc. 47, 867). Mit Natriummalonsäurediäthylester in Alkohol entsteht der Propan-a.a.β.γ-tetracarbonsäure-tetraäthylester (Michael, Schulthess, J. pr. [2] 45, 56).

 $\begin{array}{ll} \textbf{Di-n-propylester} & C_{10}\textbf{H}_{16}\textbf{O}_4 = \textbf{CH}_3 \cdot \textbf{CH}_2 \cdot \textbf{CH}_2 \cdot \textbf{CH}_2 \cdot \textbf{CH}_1 \cdot \textbf{CH}_2 \cdot \textbf{CH}_2 \cdot \textbf{CH}_2 \cdot \textbf{CH}_2 \cdot \textbf{CH}_3 \cdot \textbf{D}_4^{18,4}; \\ \textbf{1,03\,049.} & n_{\alpha}^{18,2} : \ \textbf{1,441\,642.} & n_{\Gamma}^{18,3} : \ \textbf{1,444\,4453.} & n_{\Gamma}^{18,2} : \ \textbf{1,457\,056} & (\textbf{Knors}, \ A. \ \textbf{248}, \ \textbf{194}). \end{array}$

Disopropylester $C_{10}H_{16}O_4 = (CH_3)_2CH \cdot O_2C \cdot CH : CH \cdot CO_2 \cdot CH(CH_3)_2$. Siedet nicht unzersetzt bei 232 -235° (Ossirow, 3E. 20, 256).

Di-akt.-amylester (vgl. Bd. I, S. 385) $C_{14}H_{24}O_4=C_2H_6\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot O_3C\cdot CH$: $CH\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot C_2H_5$. B. Beim Digerieren von Maleinsäure oder Maleinsäureanhydrid mit linksdrehendem Amylalkohol und etwas konz. Schwefelsäure (Walden, Ph. Ch. 20, 378). Durch 24-stündiges Erhitzen von Maleinsäure mit einem Überschuß an linksdrehendem Amylalkohol (α : -9^0 im 200 mm-Rohr) am Rückflußkühler (Minguin, C. r. 140, 946). - Kp₂₉: 170° (korr.) (W.); Kp₂₀: 160° (M.). D^m₁: 0,9747 (W.). n₁: 1,4472 (W.). α ₂: $+11^0$ 30′ im 200 mm-Rohr (M.); α ₂: $+9^0$ im 200 mm-Rohr; $[\alpha]$ ₂: $+4,62^\circ$ (W.). Rotationsdispersion: W., Ph. Ch. 55, 20.

Äthylenester $(C_6H_6O_4)_n$, vielleicht $(C_6H_6O_4)_2$. B. Aus 33 g maleinsaurem Silber und 20 g Äthylenbromid (Vorländer, A. 280, 191). — Sehr zähes Gummi. Nicht destillierbar. Fast unlöslich in Alkohol, Äther, Ligroin und Benzol. — Zerfällt mit rauchender Bromwasserstoffsäure bei 100^0 in Äthylenbromid und Fumarsäure. Gibt mit Barytwasser maleinsaures Barium. Liefert beim Erhitzen mit 20 Th. Chloroform (oder Eisessig) und etwas Jod auf 170^0 Fumarsäureäthylenester vom Schmelzpunkt $90-92^0$ (S. 743). Liefert beim Erwärmen mit Natriumamalgam und Eisessig Bernsteinsäureäthylenester.

Maleinsäuredichlorid $C_4H_2O_2Cl_2=ClOC\cdot CH: CH\cdot COCl.$ Diese Verbindung ist bisher nicht erhalten worden. Über Versuche zu ihrer Darstellung vgl.: Anschütz, Wirtz, B. 18, 1947; W. A. van Dorp, G. C. A. van Dorp, R. 25, 101.

Maleinsäuremonoamid, Maleinamidsäure $C_4H_5O_3N = HO_2C \cdot CH \cdot CH \cdot CO \cdot NH_2$. B. Das Ammoniumsalz entsteht beim Einleiten von trocknem Ammoniak in eine Lösung von 10 g Maleinsäureanhydrid in 350 g trocknem Benzol (Anschütz, A. 259, 138). — Tafeln (aus Wasser). F: $152-153^{\circ}$. Leicht löslich in Wasser und in heißem Alkohol, unlöslich in Äther, Chloroform und Benzol. — Alkoholische Kalilauge führt in Fumarsäure über. Wäßr. Kalilauge oder Barytwasser liefern Salze der Maleinsäure.

Substitutionsprodukte der Maleinsäure.

Chlormaleinsäure C₄H₃O₄Cl = HO₂C·CH:CCl·CO₂H. B. Bei 4-stdg. Kochen von 4 g a.a'-Dichlor-bernsteinsäure mit 50 cem Wasser und 4 g Natriumacetat und wenig Essigsäure (van der Riet, A. 280, 229). Bei ½-stündigem Erhitzen einer wäßt. Lösung von a.a'-dichlor-bernsteinsaurem Natrium (Michael, Tissot, J. pr. [2] 52, 333). Das Anhydrid (Syst. No. 2476) entsteht bei 12-stündigem Erhitzen auf 145° von 10 g a.a'-Dichlor-bernsteinsäure mit 22 g Essigsäureanhydrid (Mi., Ti., J. pr. [2] 52, 331). Die Säure entsteht bei 1-tägigem Stehen einer Lösung von Trichloracetylehloracrylsäure CCl₃·CO·CCl·CH·CO₂H in Soda (Zincke, Fuohs, B. 26, 507). Das Anhydrid entsteht bei der Destillation von Chlorfumarsäure (Perkin, Soc. 53, 704); beim Kochen von Chlorfumarsäure mit PoCl₃ (Thomas-Mamert, Bl. [3] 13, 847); beim Erhitzen von Chlorfumarsäure mit Acetylchlorid im geschlossenen Rohr auf 150—160° (Pe., Soc. 53, 704); beim Erhitzen von Chlorfumarsäure dichlorid anf ungefähr 125° (Pe., Soc. 53, 703). Man gewinnt die Chlormaleinsäure aus ihrem Anhydrid, das durch Destillation unter vermindertem Druck gereinigt

wird, durch Lösen in heißem Wasser und Eindampfen der Lösung (Zincke, Fuchs, B. 26, 508). — Wird aus Äther + Benzin oder aus Äther allein in Krystallen erhalten, die bei 95-96° zusammensintern, dann allmählich schmelzen und bei 108° völlig geschmolzen sind (Zi., Fu., B. 26, 507). Scheidet sich beim langsamen Verdunsten der wäßt. Lösung in wasserhaltigen (?) Prismen aus, die von 45° an zusammenfallen und dann zwischen 50° und 80° schmelzen. Schmilzt nach dem Trocknen im Wasserbade bei 114-115° (Mi., Tr., J. pr. [2] 52, 331). Wird am besten aus einem Gemisch von Chloroform und Eisessig umkrystallisiert (Mi., Ti., J. pr. [2] 52, 332). Leicht löslich in Alkohol, Äther und Eisessig (Zī., Fu.), schwer föslich in Chloroform und Benzol (Mi., Ti.), unlöslich in Benzin und Petroläther (Zi., Fu.). — Geht beim Erhitzen auf 180° in das Anhydrid über (Zi., Fu., B. 26, 507). Beim Behandeln der wäßt. Lösung mit Zinkspänen entsteht Fumarsäure (Mi., Ti., J. pr. [2] 52, 333). Wird durch 15-20°/0 ige Salzsäure bei gewöhnlicher Temperatur nicht verändert (Mi., J. pr. [2] 52, 321). Geht beim Abdampfen mit konz. Salzsäure in Chlorfumarsäure über (Pe., Soc. 53, 706). — 2NaC₄H₂O₄Cl. +3H₂O. Krystalle. Leicht löslich in Wasser (Pe., Soc. 53, 707). — KC₄H₂O₄Cl. Rhombische (Haushoffer, Soc. 53, 707). — Ag₅C₄HO₄Cl. Niederschlag (Pe., Soc. 53, 708). — CaC₄HO₄Cl.+4H₂O. Undeutlich krystallinisch (Mi., Ti., J. pr. [2] 52, 332). — SrC₄HO₄Cl.+4H₂O. Silberglänzende Schuppen. Schwer löslich in kaltem Wasser (v. d. R., 4. 280, 228). — BaC₄HO₄Cl.+2H₄O. Nadeln (Zi., Fu., B. 26, 509; v. d. R., A. 280, 229). Blättchen (Mi., Ti.). Verliert bei 120° 11/2 H₂O (Zi., Fu.). Ziemlich schwer löslich in Wasser (Zi., Fu.). — PbC₄HO₄Cl. Amorpher Niederschlag (Mi., Ti., J. pr. [2] 52, 333).

Über eine bei 171-172° schmelzende Säure C₄H₃O₄Cl, der die Formel HO₂C·CH: CCl·CO₂H zugeschrieben wurde, vgl.: Carius, A. 142, 138; 155, 219; Perkin, Soc. 58, 710; Zincke, B. 26, 509.

Diäthylester $C_3H_{11}O_4Cl=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH:CCl\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus chlormaleinsaurem Silber und C_2H_5l (Perkin, Soc. 53, 708). Aus Chlormaleinsäureanhydrid (Syst. No. 2476) und absolutem Alkohol mittels konz. Schwefelsäure (Thomas-Mamert, Bl. [3] 13, 848). — Flüssig. Siedet bei 235° unter 760 mm Druck mit geringer Zersetzung; $Kp_{210}: 189,5°$ bis 190,5° (P., Soc. 53, 708); $Kp_{15}: 122°$ (Ruhemann, Tyler, Soc. 69, 535). $D_{15}^{12}: 1,182l: 1,1780; D_{25}^{12}: 1,1740$ (P., Soc. 53, 709). Magnetische Rotation: P., Soc. 53, 709. — Gibt mit alkoholischem Ammoniak den Aminobutendisäurediäthylester (Syst. No. 292) (Th.-M., Bl. [3] 13, 849). Mit wäßr. Ammoniak entsteht Aminobutenamidsäureäthylester (Th.-M., Bl. [3] 13, 849).

Di-akt.-amylester (vgl. Bd. I, S. 385) $C_{14}H_{23}O_4Cl = C_2H_6 \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot O_3C \cdot CH$: $CCl \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot C_2H_5$. B. Aus Chlormaleinsäureanhydrid (Syst. No. 2476) und linksdrehendem Amylalkohol mittels konz. Schwefelsäure (Walden, Ph. Ch. 20, 380). -- Kp₂₅: 185° (korr.). D₄²: 1,0555. n: 1,4592. [a]₅: +4,03°.

Dichlormaleinsäure $C_4H_2O_4Cl_2 = HO_2C \cdot CCl \cdot CCl_2 \cdot CO_2H$. B. Das Dichlorid entsteht in geringer Menge neben Fumarsäuredichlorid und Chlorfumarsäuredichlorid beim Einleiten von Chlor in siedendes Bernsteinsäuredichlorid (Kauder, J. pr. [2] 31, 24). Dichlormaleinsäure entsteht bei der Einw. von heißer konz. Schwefelsäure auf die beiden Chloride C_4OCl_6 (S. 608), welche beim Erhitzen von phosphoroxychlorid-haltigem Bernsteinsäuredichlorid mit Phosphorpentachlorid im geschlossenen Rohr auf 230° erhalten werden (Kauder, J. pr. [2] 31, 3, 8). Bei der Einw. von rauchender Salpetersäure (D: 1,52) auf Mucochlorsäure (Salmony, Simonis, B. 38, 2588). Aus Perchlor-β-acetyl-acrylsäure $CCl_3 \cdot CO \cdot CCl \cdot CCl \cdot CO_2H$ durch Natronlauge (Zincre, v. Lohr, B. 25, 2230). Aus 2,2,3,4,6,6,6-Heptachlor-hexen-(3)-on-(5)-säure-(1) $CCl_3 \cdot CO \cdot CCl \cdot CCl_2 \cdot CO_2H$ durch einen großen Überschuß von verdümter Chlorkalklösung (Z., Fuchs, B. 26, 510). Aus Hexachlor-cyclohexen-(1)-dion-(3.5) durch einen großen Überschuß von verdümter Chlorkalklösung (Z., F., B. 26, 510). Aus Hexachlor-cyclohexen-(1)-dion-(3.6) durch wäßr. $10^9/_0$ ige Natronlauge (Z., F., A. 267, 19). Neben

Mucochlorsäure beim Kochen von Dichlorbrenzschleimsäure HC·O·C·CO₂H mit verdünnter

Salpetersäure (Hill, Jackson, Am. 12, 43). Neben Trichlorbromfuran aus der Trichlorbrenzschleimsäure in Wasser mittels Broms (H., J., Am. 12, 124). Beim Kochen von Trichlorbrenzschleimsäure mit verdünnter Salpetersäure (H., J., Am. 12, 125). Neben Ammoniak und Tetrachlorpyrrol beim Schütteln von Pyrrol mit einer Lösung von Natriumhypochlorit (Clamician, Shiber, B. 17, 1744). Das Imid (Syst. No 3202) entsteht beim Kochen von CCl₂·CCl₂·N CO·CCl——CCl₂
Perchlorpyrokolloktachlorid

 F., A. 267, 20; Sa., Sim., B. 38. 2588). — Schmilzt bei $119-120^{\circ}$ unter Abspaltung von Wasser und Bildung des Anhydrids (Syst. No. 2476) (Z., F., A. 267, 20). Erwärmt man die wäßr. Lösung mit Anilin in wenig Ather auf dem Wasserbade, so erhält man Anilino-chlormalaineäureenhydrid ${}^{\rm C_6H_5\cdot NH\cdot C\cdot CO}$

chlormaleinsäureanhydrid $\frac{C_6\Pi_5^{-1}\Pi\Pi^{-1}CO^{-1}}{CIC\cdot CO}$ o und die beiden strukturisomeren Anile dieser

Verbindung (Sa., Sim., B. 38, 2594). — $\text{Li}_2\text{C}_4\text{O}_4\text{Cl}_2$. Nadeln; ziemlich leicht löslich in heißem Alkohol, sehr wenig in Äther (Sa., Sim., B. 38, 2589). — $\text{NaC}_4\text{HO}_4\text{Cl}_2 + \text{H}_2\text{O}$. Nadeln (Sa., Sim.). — $\text{Na}_2\text{C}_4\text{O}_4\text{Cl}_2 + \text{H}_2\text{O}$. Weiß. Sehr leicht löslich in Wasser (Sa., Sim.). — $\text{K}_2\text{C}_4\text{O}_4\text{Cl}_2$. Krystallisiert aus heißer gesättigter Lösung beim Reiben nit einem Glasstabe in Prismen mit 1 Mol. Wasser, bei sehr allmählichem Äbkühlen in lanzettförmigen Säulen mit 2 Mol. Wasser (Sa., Sim.). — $\text{CuC}_4\text{O}_4\text{Cl}_2 + \text{H}_4\text{O}$. Blaugraue Krystalle (Sa., Sim.). — $\text{Ag}_2\text{C}_4\text{O}_4\text{Cl}_2$. Nadeln (Ciamician, Silber, B. 16, 2396). Explodiert beim Erhitzen (Kauder, B. 1, pr. [2] 31, 5; Zincke, Fuchs, A. 267, 22). — $\text{BaC}_4\text{O}_4\text{Cl}_2 + 2^1/2\text{H}_4\text{O}$. Blättchen (Z., B. 25, 2230). — $\text{PbC}_4\text{O}_4\text{Cl}_2 + \text{H}_4\text{O}$. Nadeln (aus Alkohol) (Sa., Sim.). — $\text{NiC}_4\text{O}_4\text{Cl}_2 + 2^1/2\text{O}$. Smaragdgrüne Prismen oder hellgrüne Nädelchen (Sa., Sim.).

Monomethylester $C_5H_4O_4Cl_2 = HO_2C \cdot CCl \cdot CCl \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Das Natriumsalz entsteht aus Dichlormaleinsäureanhydrid (Syst. No. 2476) und Natriummethylat (Sa., Sim., B. 38, 2590). — Ist in freiem Zustande nicht bekannt. Natriumsalz Na $C_5H_3O_4Cl_2$ (Sa., Sim.).

Dimethylester $C_8H_6O_4Cl_2 - CH_3 \cdot O_3C \cdot CCl \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Aus Dichlormalein-säureanhydrid und Methylaikohol durch Chlorwasserstoff (KAUDER, J. pr. [2] 31. 5). — Flüssig. Kp: 225°. — Gibt mit Anilin bei 100° Dianilinomaleinsäuredimethylester (Sa., Sim., B. 38, 2598).

Monoisobutylester $C_8H_{10}O_4Cl_2=HO_2C\cdot CCl\cdot CCl\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus Dichlormaleinsäure und Isobutylalkohol mittels konz. Schwefelsäure (Salmonx, Simonis, B. 38; 2590). — Gelbe Flüssigkeit. Destilliert bei $168-170^{\circ}$ unter geringer Zersetzung.

Chlor auf Chlorfumarsäurechlorid in Gegenwart von Eisen, neben Dichlormaleinsäureanhydrid (VANDEVELDE, C. 1900 I, 404). Aus Dichlormaleinsäureanhydrid und Phosphorpentachlorid (V.). — Flüssig. Kp: 192—194°. Löslich in organischen Lösungsmitteln. Ist mit Wasserdämpfen flüchtig. — Wird von kochendem Wasser und kochender wäßr. Kalilauge nicht zersetzt, dagegen durch alkoholische Kalilauge.

Monoamid C₄H₃O₃NCl₂ = HO₂C·CCl; CCl·CO·NH₂. B. Bei 2-stündigem Erhitzen von Diehlormaleinimid (Syst. No. 3202) mit wäßr. Ammoniak im Rohr auf 100° (CIAMICIAN, SILBER, B. 22, 2493). — Trikline (Bucca, B. 22, 2494) Prismen mit 1 Mol. Wasser (aus Wasser). Wird bei 100° wasserfrei. Schmilzt bei 175° unter Zersetzung. Leicht löslich in warmem Wasser, löslich in Äther und Alkohol, unlöslich in Benzol. — Ag₂C₄HO₂NCl₂-Nädelchen.

Brommaleinsäure $C_4H_3O_4Br = HO_2C \cdot CH : CBr \cdot CO_2H$. B. Entsteht als Nebenprodukt bei der Darstellung von a.a'-Dibrom-bernsteinsäure aus Bernsteinsäure, Wasser und Brom bei 180° (Kekulé, A. Spl. 1, 352; A. 130, 1). Beim Erhitzen von a.a'-Dibrom-bernsteinsäure im offenen Gefäß auf Temperaturen oberhalb 200° (Fittig, Petri, A. 195, 57). Bei 2—3-stündigem Kochen von 1 Tl. a.a'-Dibrom-bernsteinsäure mit 20 Tln. Wasser (Fi., Pe., A. 195, 62). Das saure Bariumsalz entsteht neben neutralem traubensaurem Barium beim Kochen einer wäßr. Lösung von neutralem aa'-dibrom-bernsteinsaurem Barium (Kekulé, A. Spl. 1, 367). Das Anhydrid (Syst. No. 2476) entsteht beim Erhitzen von a.a'-Dibrom-bernsteinsäure mit PCl_5 (Kirchhoffer, A. 280, 209) oder mit Essigsäureanhydrid (Anschütz, B. 10, 1884). Brommaleinsäure bildet sich auch bei der Einw. von Chinaldin auf a.a'-Dibrom-bernsteinsäure in Wasser (Dubreutl, C. r. 137, 1065; Bl. [3] 31, 919). Beim Erhitzen eines Gemisches von Fumarsäure und Maleinsäure (vgl. Kekulé, Strecker, A. 223, 187) mit Brom und Wasser im geschlossenen Rohr auf etwa 100° erhielt Carius (A. 149, 264) Brommaleinsäure neben Bromfumarsäure und den beiden diastereoisomeren a.a'-Dibrom-bernsteinsäuren. Bei der Destillation von Bromfumarsäure entsteht Brommaleinsäureanhydrid (Fittig, Petri, A. 195, 67). Brommaleinsäure entsteht bei der Einw. von rauchender Schwefel-HC——CBr

säure auf Dibrombrenzschleimsäure HU---UB_l (Hill, Palmer, Am. 10, 421). –

Darst. Man destilliert 50 g a.a'-Dibrom-bernsteinsäure mit 25 g Phosphorpentoxyd unter Luftdruck, destilliert die trübe übergangene Flüssigkeit nochmals über etwas P_2O_5 im Vakuum und zerlegt das so erhaltene Brommaleinsäureanhydrid mit Wasser (Walden, B. 30, 2886).

Man kocht 1 Tl. a.a'-Dibrom-bernsteinsäure 5 Stunden mit 4 Tln. Wasser, dunstet die Lösung im Vakuum fast zur Trockne ein, filtriert den Rückstand ab und krystallisiert aus Essig-

ester um (Michael, J. pr. [2] 52, 296).

Nadeln oder Prismen. F: 128° (Fittig. Petri, A. 195, 62). Schmilzt langsam erhitzt bei 136—138°, schnell erhitzt bei 140—141° (Michael, J. pr. [2] 52, 296). Sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol, Äther (Kekulé, A. Spl. 1, 368). Elektrisches Leitvermögen: Ostwald, Ph. Ch. 3, 381. — Zerfällt bei der Destillation in Wasser und Brommaleinsaureanhydrid (Kekulé, A. Spl. 1, 369). Bei der Elektrolyse von brommaleinsaurem Natrium entsteht an der Anode Kohlenoxyd (KE., A. 131, 87). Gibt in wäßr. Lösung bei der Reduktion durch Natriumamalgam Fumarsäure und Bernsteinsäure (Fittig, Petri, A. 195, 65; Lossen, MENDTHAL, A. 348, 318). Bei der Reduktion in wäßr. Lösung mit Zink entstehen Fumarsäure (M., J. pr. [2] 52, 317) und Bernsteinsäure (Lo., Me., A. 348, 317). Gibt mit Brom und Wasser Tribrombernsteinsaure (FI., PE., A. 195, 69). Geht beim Kochen mit Salzsäure (MI., J. pr. [2] 52, 301) oder mit verdünnter Bromwasserstoffsäure in Bromfumarsäure über (Fr., Pr., A. 195, 77). Bei der Einw. von rauchender Bromwasserstoffsäure in der Kälte entstehen a,a'-Dibrom-bernsteinsäure und Iso-a,a'-dibrom-bernsteinsäure (Fi., Pr., 1. 195, 67). Zerfällt beim 30-stündigen Erhitzen mit Wasser im geschlossenen Rohr auf 140° in Propargylsäure, CO_2 und HBr (Lo., Me., A. 348, 310). Bei 24-stündigem Erhitzen mit 1 Mol-Gew. $^1/_{10}$ n-Natronlauge auf 140° entsteht neben CO_2 und NaBr Propargylsäure, ME., A. 348, 314). Brommaleinsäure spaltet bei der Einw, von Kalilauge viel langsamer HBr ab als Bromfumarsaure (MI., J. pr. [2] 52, 308; Lo., ME., A. 345, 308). Beim Kochen mit verdünnter Bariumhydroxydlösung wird Brommaleinsäure nicht verändert; heim Kochen mit überschüssiger, konzentrierter Bariumhydroxydlösung entstehen HBr, Essigsäure und Oxalsäure (Cartus, A. 149, 270). Beim Kochen mit Kaliumhydrosulfid entstehen die Säuren $\mathrm{HO_2C\cdot CH: C(SH)\cdot CO_2H}$ (Syst. No. 292) und $\mathrm{S[C(CO_2H): CH\cdot CO_2H]_2}$ (Syst. No. 243) (Andreasch, M. 18, 86). Gibt man zu einer wäßr. Lösung von 1 Mol.-Gew. Brommaleinsäure bei gewöhnlicher Temperatur 1 Mol.-Gew. Anilin, so scheidet sich das saure brommaleinsaure Anilin aus (MICHAEL, Am. 9, 185). Kocht man die wäßr. Lösung von 1 Mol.-C₆H₅·NH·C·CO N·C₆H₃

Gew. Brommaleinsäure mit 2 Mol.-Gew. Anilin, so erhält man HC·CO/ (Syst. No. 3237) und $C_6H_5 \cdot NH \cdot CO \cdot CH : C(NH \cdot C_6H_5) \cdot CO_2H$ (Syst. No. 1654) (M1., Am.

9, 185).

NaC₄H₂O₄Br. Halbkugelige, wasserfreie Krystallaggregate oder prismatische Nadeln mit 1 Mol. Wasser (aus Wasser). Schwer löslich in Wasser (Lossen, Riebensahm, A. 300, 40). — KC₄H₂O₄Br. Prismen. 100 Tle Wasser lösen bei 14° 28,8 Tle. (Unterschied von saurem bromfumarsaurem Kalium) (Michael, J. pr. [2] 52, 304). — Ag₂C₄HO₄Br. Nadeln (Kekulé, A. Spl. 1, 373; Mi., J. pr. [2] 52, 299). Wird beim Kochen mit Wasser schneller als das bromfumarsaure Silber unter Entwicklung von Kohlendioxyd zersetzt (Mi., J. pr. [2] 52, 211. pp. 1 50322 Maynorus (A. 248, 216). Coch HO Br. ± 2 HO Warren. als das offiniumarsaure Sider unter Entwicklung von Konlendoxyd zersetzt (Mr., 3. pr. [2] 52, 311; vgl. Lossen, Mendthal, A. 348, 316). — $CaC_4HO_4Br + 2H_2O$. Warzen. Verliert über Schwefelsäure 1 Mol. Wasser. Wird bei 150° wasserfrei (Ke., A. Spl. 1, 373). — $CaC_4HO_4Br + Na_2C_4HO_4Br + 4H_2O$ (Ke., A. Spl. 1, 375). — $Ba(C_4H_2O_4Br)_2$. Warzen (Ke., A. Spl. 1, 368, 371). — $BaC_4HO_4Br + 2^{1/2}H_2O$. Krystallpulver. 100 Tle. Wasser lösen bei 16°1,74 Tle. wasserfreies Salz (Wislicenus, A. 246, 56). — $PbC_4HO_4Br + \frac{1}{2}H_2O$ (?) (Ke., A. 130, 10; Lo., Me., A. 300, 37).

Dimethylester C₆H₇O₄Br = CH₃·O₂C·CH:CBr·CO₂·CH₃. B. Aus Brommaleinsäure und Methylalkohol mittels HCl (BUCHNER, A. 284, 224). Aus dem brommaleinsaurem Silber und Methyljodid, das kein freies Jod enthalten darf (Anschütz, B. 12, 2284). — Kp: $237-238^{\circ}$; Kp₃₀₋₄₀: $126-129^{\circ}$ (A.). — Geht beim Erwärmen mit Jod in Bromfumarsäuredimethylester über (A.).

Diäthylester $C_8H_{11}O_4Br = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CH : CBr \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus Brommaleinsaure und absolutem Alkohol mittels HCl (SCHACHERL, A. 229, 91; vgl. BUCHNER, A. 284, Aus brommaleinsaurem Silber und Athyljodid, das kein freies Jod enthalten darf (Anschütz, B. 12, 2284). Aus a.a'-Dibrom-bernsteinsäure diäthylester durch einen Über-Akschülz, B. 12, 2264. Aus dar Pyridin (Dubreul, C. r. 139, 871). Bei der Einw. von 1 Mol.-Gew. Natriumäthylat auf 1 Mol.-Gew. a.a.-Dibrom-bernsteinsäure-diäthylester in absolut-alkoholischer Lösung (Pum, M. 9, 446). — Kp: 256°; Kp_{30—40}: 143° (Å.); Kp₁₂: 140° (D.). D^{17,5}: 1,4095 (A.). — Gibt mit Natriummalonsäurediäthylester in absolutem Alkohol den Tetraäthylester der Cyclopropan-cis-1.2-trans-1.3-tetracarbonsäure (Syst. No. 1000) (C. 1022) (Schacherl, A. 229, 91; Buchner, A. 284, 223).

Di-akt.-amylester (vgl. Bd. I, S. 385) $C_{14}H_{23}O_4Br=C_2H_5\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot O_2C\cdot CH$: $CBr\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot C_2H_5\cdot B$. Aus Brommaleinsäureanhydrid (Syst. No. 2476), linksdrehendem Amylalkohol und wenig konz. Schwefelsäure (Walden, Ph. Ch. 20, 381). – Kp_{13} : 175–177° (korr.). D_i^{ss} : 1,1561. n: 1,4712. $[a]_{\nu}$: +4,58°.

Dibromid C₄HO₂Br₃ = BrOC·CH:CBr·COBr. B. Bei der Einw. von etwas mehr als 2 Mol.-Gew. Brom auf Dibrombrenzschleimsäure H(' - CBr BrC-O-C·CO₂H in Wasser (Hill, Sanger, B. 17, 1761; A. 232, 80) oder in verdünnter Sodalösung (Hill, Cornelison, Am. 16, 278). — Nadeln (aus Ligroin). F: 55-56° (H., S.). Kp₁₇: 124-125° (H., S.). Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Benzol und Schwefelkohlenstoff, etwas schwerer in kaltem Ligroin (H., S.). — Mit verdünnter Kalilauge entsteht Brommaleinsäure (H., S.). Mit Zinkstaub und Essigsäure entsteht das Lacton der α-Brom-γ-oxy-crotonsäure H₂C·O·CO (H., C.).

Diamid $C_4H_5O_2N_2Br = H_2N \cdot CO \cdot CH \cdot CBr \cdot CO \cdot NH_2$. B. Beim Einleiten von Ammoniak in eine stark abgekühlte Lösung von Brommaleinsäureimid (Syst. No. 3202) in Alkohol (KISIELINSKI, J. 1877, 706). — F: 168 – 175°.

Chlorbrommaleinsäure C₄H₂O₄ClBr = HO₂C·CCl:CBr·CO₂H. B. Das Anhydrid (Syst. No. 2476) entsteht, wenn man Chlorfumarsäurechlorid mit Brom und Eisen auf 80° erwärmt und das Reaktionsprodukt destilliert; durch Lösen des Anhydrids in Wasser erhält man eine Lösung der Säure (Vandevelde, Bulletins de l'académie royale des sciences, des lett. et des beaux-arts de Belgique [3] 29, 613). — Ag₂C₄O₄ClBr. Weißer Niederschlag. Explodiert beim Erhitzen. — BaC₄O₄ClBr. Blättchen.

Diäthylester $C_8H_{10}O_4ClBr = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CCl$: $CBr \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus Chlorbrom-maleinsäureanhydrid und absolutem Alkohol mittels konz. Schwefelsäure (Vandevelde. Bulletins de l'académie royale des sciences, des lett. et des beaux-arts de Belgique [3] 29, 620). — Kp: 254°.

Dibrommaleinsäure C₄H₂O₄Br₂ = HO₂C·CBr:CBr·CO₂H. B. Entsteht als Nebenprodukt bei der Darstellung von a.a'-Dibrom-bernsteinsäure aus Bernsteinsäure, Brom und Wasser bei 180° (Kekulé, A. Spl. 1, 352; A. 130, 1). Aus Tribrombernsteinsäure durch 3 Mol.-Gew. Alkali (Lossen, Bergau, A. 348, 267) oder in konz. währ. Lösung durch Ammoniakdampf (L., B., A. 348, 269). Aus Tribrombernsteinsäure beim Kochen mit Benzol (L., B., A. 348, 271). Neben Dibromfumarsäure bei der Einw. von Brom auf Acetylendigarbonsäure in Wasser (Wislicenus, A. 246, 69; Michael, J. pr. [2] 46, 213; Lo., Treibich, A. 348, 324). Beim Erhitzen von Mucobromsäure mit Brom und Wasser auf 140—150°, neben anderen Produkten (Hill, B. 13, 734; vgl. Limpricht, A. 165, 294). Beim Kochen von Mucobromsäure mit verdünnter Salpetersäure (Hill, B. 13, 738). Bei der Einw. von Silberoxyd auf Mucobromsäure in Wasser (Hill, B. 13, 738; vgl. Schmelz, Beilstein, A. Spl. 3, 283). Aus Tetrabromthiophen durch konz. Salpetersäure (D: 1,52) bei —18° oder durch rauchende Salpetersäure bei gewöhnlicher Temperatur (Angell, Clamician, B. 24. 76). Neben Mucobromsäure bei der Einw. von Brom auf Brenzschleimsäure in Wasser (Jackson, Hill, B. 11, 1671; Hill, B. 13, 738 Anm. 1). Beim Erwärmen von Dibrombrenzschleimsäure in mit verdünnter Salpetersäure (Hill, Sanger, A. 232, 89).

Bei der Einw. von verdünnter Salpetersäure auf Tribrombrenzschleimsäure (H., S., A. 232, 97). Entsteht neben Dibrommaleinimid (Syst. No. 3202) in geringer Menge bei der Einw. von Brom in Natronlauge auf Pyrrol (Clamician, Silber, B. 18, 1764). Beim Erwärmen von β.β'-Dibrom-a α'-dinitro-pyrrol mit konz. Schwefelsäure (Ch., Si., B. 20, 2599). — Darst. Man übergießt 50 g trockne Mucobromsäure in einem Erlemmeyer-Kolben mit 50 ccm rauchender Salpetersäure (D: 1,52), stülpt über den Kolben ein fest anschließendes Gefäß und läßt das Reaktionsgemisch mehrere Tage an einem kühlen Ort unter Ausschluß der Luftfeuchtigkeit stehen; nuch einer Woche saugt man den Krystallbrei ab, preßt ihn auf Ton und trocknet ihn im Vakuumexsiccator (Salmony, Simonis, B. 38, 2583). Nadeln (aus Äther oder aus ätherhaltigem Chloroform). F: 123,256 (Clamician, Silber,

Nadeln (aus Äther oder aus ätherhaltigem Chloroform). F: 123,25° (Ciamician, Silber, B. 17, 558), 123,5° (Sal., Sim., B. 38, 2584). Sehr leicht löslich in Wasser, löslich in Alkohol, Ather und Eisessig, unlöslich in Benzol, Chloroform, Schwefelkohlenstoff und Ligroin (Hill, B. 13, 735; Sal., Sim., B. 38, 2584). — Geht schon bei gewöhnlicher Temperatur teilweise idas Anhydrid (Syst. No. 2476) über (Hill, B. 13, 735). Die wäßr. oder alkoholische Lösung gibt mit Anilinwasser keine sichtbare Reaktion (Sal., Sim., B. 38, 2584). Beim Zusammenbringen von Dibrommaleinsäure und Anilin in Alkohol unter Kühlung entsteht dibrommaleinsaures Anilin (Sal., Şim., B. 38, 2591). Erwärmt man die Säure mit Anilin

und viel Wasser auf dem Wasserbade, so erhält man Anilino-brommaleinsäureanhydrid $\frac{\mathrm{C_qH_5\cdot NH\cdot C\cdot CO}}{\mathrm{BrC\cdot CO}}$ O (Syst. No. 3237) und die beiden strukturisomeren Anile dieser Verbin-

dung (Sal., Sim., B. 38, 2592). K₂C₄O₄Br₂+H₂O. Weißer Niederschlag. Leicht löslich in Wasser, löslich in Methylalkohol und Alkohol, schwer löslich in Ather (SAL., SIM., B. 38, 2585). - KNaC₄O₄Br₂ (Sal., Sim). — Ag₂C₄O₄Br₂. Nadeln. Schwer löslich in siedendem Wasser (Kekulé, A. 130, 4). Explodiert beim Erhitzen und detoniert durch Schlag (KE.). Gibt beim Erhitzen mit Wasser im geschlossenen Rohr auf 1500 Kohlendioxyd, Silberbromid und Essigsäure (HEND-RIXSON, Am. 12, 327). — BaC₄O₄Br₂. Tafeln mit 2 Mol. Wasser (aus Wasser) (HILL, B. 13, 735). Blättchen mit 3 Mol. Wasser (aus Wasser + Alkohol) (WISLICENUS, A. 246, 60). 100 Tle. einer bei 190 gesättigten wäßr. Lösung enthalten 5,66 Tle. wasserfreies Salz (HILL). 100 Tle. Wasser lösen bei 16° 5,5 Tle. wasserfreies Salz (Wis.). — PbC₄O₄Br₂ + H₂O. Nadeln (aus Alkohol) (Ke., A. 130, 5). Explodiert beim Erhitzen (Ke.). I Tl. wasserfreies Salz löst sich bei 17° in 721 Tln. Wasser (Michael, J. pr. [2] 46, 215). — CoC₄O₄Br₂ + 2H₂O. Rosenrote Prismen (SAL, SIM, B. 38, 2585).

Dimethylester $C_6H_6O_4Br_2=CH_3\cdot O_2C\cdot CBr\colon CBr\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Aus Acetylendicarbonsäuredimethylester und Brom in Chloroform (Pum, M. 9, 451). Aus Dibrommaleinsäure, Natriummethylat und Dimethylsulfat (Salmony, Simonis, B. 38, 2587). Aus dibrommaleinsaurem Silber und Methyljodid unter Kühlung (Sal., Sim., B. 38, 2587). Aus Dibrommaleinsäureanhydrid (Syst. No 2476) und Methylalkohol mit HCl (SAL., SIM., B. 38, 2587).

— Flüssig. Kp₂₀: 158° (Pum; SAL., SIM.). — Gibt mit Anilin bei 100° Dianilinomaleinsäuredimethylester (SAL., SIM., B. 38, 2598).

Monoäthylester $C_6H_6O_4Br_2 = HO_3C \cdot CBr \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Durch Kochen von Dibrommaleinsäure mit Alkohol und etwas konz. Schwefelsäure (Salmony, Simonis, B. 38, 2586). — Nadeln (aus Ligroin). F: 100°. Leicht löslich in Alkohol und Ather, schwer in Ligroin. - Zersetzt sich beim Erwärmen auf 100-130° unter 50 mm Druck in Alkohol und Dibrommaleinsäureanhydrid (Syst. No. 2476).

Diäthylester $C_8H_{10}O_4Br_2=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CBr\cdot CBr\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Beim Eintragen von Brom in eine Lösung von Acetylendicarbonsäurediäthylester in Chloroform (Pum, M. 9, 449). Neben Dibromfumarsäurediäthylester aus Acetylendicarbonsäurediäthylester und Brom in CCl₄ bei -17° im Sonnenlicht (Michael, J. pr. [2] 46, 224; vgl. Ruhemann, Cunnington, Soc. 75, 962). Aus dibrommaleinsaurem Silber und Äthyljodid im geschlossenen Rohr bei 100° (Michael, J. pr. [2] 46, 229). — Flüssig. Siedet bei 170-175° unter 15 mm Druck mit geringer Zersetzung (Pum); Kp₂₀: 162-164° (Mich.); Kp₁₁: 155-157° (R., C.). D₂₅. 1,6978 (R., C.). — Verwandelt Natriummalonsäurediäthylester in Äthantetracarbonsäuretetraäthylester (R., C.).

Monopropylester $C_7H_8O_4Br_2 = HO_2C \cdot CBr \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot B$. Beim Kochen von Dibrommaleinsäure mit Propylalkohol und konz. Schwefelsäure (Salmony, Simonis, B. 38, 2586). — Öl, das im Gemisch von fester Kohlensäure und Äther zu einer glasigen Masse erstarrt. Läßt sich unter 15 mm Druck unzersetzt destillieren.

Di-tert.-butylester $C_{12}H_{18}O_4Br_2=(CH_3)_3C\cdot O_2C\cdot CBr:CBr\cdot CO_2\cdot C(CH_3)_3$. B. Aus dibrommaleinsaurem Silber und tert.-Butylehlorid bei $40-50^{\circ}$ (Salmony, Simonis, B. 38, 2588). — Dickes, scharf riechendes Öl.

Monoisoamylester $C_9H_{12}O_4Br_2 = HO_2C \cdot CBr \cdot CO_2 \cdot C_5H_{11}$. B. Beim Kochen von Dibrommaleinsäure mit Isoamylalkohol und etwas konz. Schwefelsäure (Salmony, Simonis, B. 38, 2586). — Flüssig. Siedet bei 200-210° unter geringer Zersetzung. Läßt sich im Vakuum unzersetzt destillieren.

Diisoamylester $C_{14}H_{22}O_4Br_2 = C_5H_{11}\cdot O_2C\cdot CBr: CBr\cdot CO_2\cdot C_5H_{11}$. B. Beim Erwärmen von dibrommaleinsaurem Silber mit Isoamyljodid (Sal., Sim., B. 38, 2588). — Öl. Kp: 320°.

Diallylester $C_{10}H_{10}O_4Br_2 = CH_2:CH\cdot CH_2\cdot O_2C\cdot CBr;CBr\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CH:CH_2\cdot B$. Aus dibrommaleinsaurem Silber und Allyljodid in wasserfreiem Ather bei -15° (Sal., Sim., B. 38, 2587). — Orangefarbiges Öl. — Zersetzt sich bei 100°, sowie beim Destillieren im Vakuum.

Jodmaleinsäure $C_4H_3O_4I = HO_2C \cdot CH : CI \cdot CO_2H$. B. Man erhitzt Jodfumarsäure mit Phosphoroxychlorid auf dem Wasserbade und zerlegt das Reaktionsprodukt durch Eis (THIELE, PETER, A. 369,123). — Prismen (aus Äther + Ligroin). F: 153-154°. — Reagiert langsamer mit sodaalkalischer Kaliumpermanganatlösung als Jodfumarsäure.

Nitromaleinsäure-monomethylester $C_5H_5O_6N = HO_2C \cdot CH$; $C(NO_2) \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Das Kaliumsalz entsteht beim Behandeln von Mucobromsauremethylester mit Kaliumnitrit in Alkohol (Hill, Black, Am. 32, 233). — Nur in Form seines Kaliumsalzes bekannt. — Kaliumsalz KC₅H₄O₆N. Gleicht in seinen Eigenschaften dem Kaliumsalz des Nitromaleinsäureäthylesters. Gibt bei der Einw. von Brom und Wasser Glyoxylsäure.

Nitromaleinsäure-monoäthylester $C_6H_7O_6N=HO_2C\cdot CH:C(NO_2)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Das Kaliumsalz entsteht beim Behandeln des Mucobromsäureäthylesters mit Kaliumnitrit in Alkohol (HILL, SANGER, B. 15, 1910; HILL, BLACK, Am. 32, 232). — Nur in Form seines Kaliumsalzes bekannt. — Kaliumsalz $KC_6H_6O_5N$. Prismen. 1 Tl. löst sich in 21,6 Tln. Wasser von 16° (H., B.). Bei der Einw. von Brom und Wasser entstehen Glyoxylsäure, Dibromnitromethan und Kohlensäure (H., B.). Bei der Einw. von Barytwasser entsteht ein basisches Bariumsalz der Nitroäpfelsäure (H., B.).

Nitromaleinsäure-monoamid $C_4H_4O_5N_2=HO_2C\cdot CH:C(NO_2)\cdot CO\cdot NH_2$. B. Das Ammonium- und das Kaliumsalz entstehen beim Lösen des Kaliumsalzes des Nitromaleinsäuremonoäthylesters in wäßr. Ammoniak (Hill, Black, Am. 32, 235). — Nur in Form von Salzen bekannt. — $NH_4C_4H_3O_5N_2$. Nadeln. — $KC_4H_3O_5N_2$. Krystalle. Sehr wenig löslich in Wasser. — $AgC_4H_3O_5N_2$. Krystalle.

2. Methylsäure-propensäure. Äthylen-a.a-dicarbonsäure. Methylenmalonsäure $C_4H_4O_4=CH_2:C(CO_2H)_2$.

Diäthylester $C_3H_{12}O_4=CH_2:C(CO_2\cdot C_2H_5)_2$. B. Bei vorsichtiger Destillation von Paramethylenmalonsäurediäthylester (s. u.) (Haworth, Perkin, Soc. 73, 341; vgl. Zelinsky. B. 22, 3299). — Durchdringend riechende Flüssigkeit. Kp: $208-210^{\circ}$ (H., P.). Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln (H., P.). — Addiert Brom (H., P.). Polymerisiert sich freiwillig zu Mctamethylenmalonsäurediäthylester (s. u.) (H., P.). — Beim Verseifen mit alkoholischer Kalilauge entsteht eis-Cyclobutandicarbonsäure-(1.3) (Bottomley, P., Soc. 77. 308). Liefert mit Ammoniak Hexamethylentetramin und Malonsäurediamid (Koetz, J. pr. [2] 75, 506).

Metamethylenmalonsäurediäthylester ($C_8H_{12}O_4$)х. B. Aus Methylenmalonsäureester beim Stehen (Намовти, Ревкій, Soc. 73, 341). — Harte, hornartige, durchsichtige Masse. Sehr wenig löslich. Sintert bei 225° . Zersetzt sich bei $240-250^{\circ}$ (H., P.). Geht beim Destillieren unter 32 mm Druck in die monomolekulare Modifikation über (Воттомьет, Р., Soc. 77, 308).

Paramethylenmalonsäurediäthylester (C₈H₁₂O₄)_x. B. Aus Natriummalonsäurediäthylester und Methylenjodid entsteht ein öliges Reaktionsprodukt, das sich mit Wasserdämpfen nicht verflüchtigt; wird es unter vermindertem Druck (120—130 mm) destilliert, so erstarrt der bis 235° übergehende Anteil zu Paramethylenmalonsäureester, während der höher siedende Anteil aus flüssigen polymeren Modifikationen des Methylenmalonsäureesters (Kp_{50—100}: 280—300°) besteht (Zelinsky, B. 22, 3295). Durch Einw. von Diäthylamin auf ein Gemenge von Formaldehyd und Malonsäureester, neben anderen Produkten (Haworth, Perkin, Soc. 73, 333, 340; Bottomley, P., Soc. 77, 306; Komppa, C. 1898 II, 1169). Bei der Behandlung von Pentan-a.a.y.y.e.e-hexacarbonsäurehexaäthylester mit Natriumäthylat und Methylenjodid (B., P., Soc. 77, 301). — Krystallpulver. F: 154—156° (B., P., Soc. 77, 306). Unlöslich in Wasser (Z., B. 22, 3296); sehr wenig löslich in Alkohol, Äther, Petroläter und Benzol, ziemlich löslich in warmem Eisessig (H., P., Soc. 73, 341). — Geht bei der Destillation in den monomolekularen Methylenmalonsäurediäthylester (s. o.) über (H., P., Soc. 78, 341; vgl. Tanatar, A. 273, 48). — Gibt beim Kochen mit alkoholischer Kalilauge cis-Cyclobutandicarbonsäure-(1.3) (H., P., Soc. 73, 343).

2. Dicarbonsäuren $C_5H_6O_4$.

1. Pentendisäure, Propylen-a.y-dicarbonsäure, Glutaconsäure $C_5H_5O_4=HO_2C\cdot CH_2\cdot CH\cdot CH\cdot CO_2H$. Stellungsbezeichnung in den von "Glutaconsäure" abgeleiteten Namen: $HO_2C\cdot CH_2\cdot CH\cdot CH\cdot CH\cdot CO_2H$. — Glutaconsäure besitzt nach Buchner (B. 27, 881), Perkin, Tattersall (Soc. 87, 361) cis-Konfiguration; vgl. auch Feist, A. 370, 50, 54. Über Formulierung mit unbestimmter (oszillierender) Bindung als $HO_2C\cdot CH\cdot CH\cdot CO_2H$

s.: Perkin, Tattersall, Thorpe, Soc. 87, 1680; Rogerson,

THORPE, Soc. 89, 651; vgl. Feist, Beyer, A. 345, 120; Feist, A. 370, 44.

B. Bei 10—12-stündigem Kochen von 30 g Dicarboxyglutaconsäureester mit 3 Vol. 11% jeger Salzsäure (Guthzeit, Bolam, J. pr. [2] 54, 372). Beim Kochen von Dicarboxyglutaconsäureester mit Natronlauge oder mit Alkohol und Salzsäure (Conrad, Guthzeit, A.

222, 253). Aus a-Oxy-glutarsäure durch Erhitzen auf 100° , neben Butyrolactoncarbonsäure (Paolini, G. 32 I, 409). Aus β -Oxy-glutarsäure bei der Destillation im luftverdünnten Raum (v. Pechmann, Jenisch, B. 24, 3251), neben viel Vinylessigsäure (Fichter, A. Krafft. B. 32, 2799; Autenrieth, B. 38, 2547). Beim Kochen von β -Oxy-glutarsäure mit 60° /oiger Schwefelsäure (v. P., J.) oder mit Natronlauge (Fichter, Dreyfus, B. 33, 1452). In Form ihres Esters beim Erhitzen von β -Oxy-glutarsäurediäthylester mit Essigsäureanhydrid (Blaise, Bl. [3] 29, 1014). Aus Isoaconitsäuretriäthylester (S. 848) durch Erhitzen mit 10° /oiger Salzsäure oder durch Einw. von kalter Kalilauge (Guthert, Laska, J. pr. [2] 58, 407). — C_2H_5 ·O $_2$ C·C=CH—C·CO $_2$ ·C $_2H_6$ Beim Kochen von Äthoxypyrondicarbonsäureester

No. 2626) mit Kalilauge oder Salzsäure (G., Dressel, B. 22, 1421). Beim Kochen von

Cumalinsäure CH=CH-C·CO₂H (Syst. No. 2619) mit Ätzbarytlösung (v. PECHMANN,

.4. 264, 301). In Form ihres Dimethylesters neben dem Dimethylester der fumaroiden Cyclopropandicarbonsäure-(1.2) beim Destillieren von Pyrazolindicarbonsäure-(3.5)-dimethyl-

ester_(Buchner, B. 23, 703).

Prismatische Nadeln (aus Äther). F: 137—138° (G., Bo., J. pr. [2] 54, 362 Anm. 1), bei raschem Erhitzen 138° (Bu., B. 27, 881). Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther (C., G.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 1,83×10⁻⁴ (WALDEN, Ph. Ch. 8, 501). — Alkalische Permanganatlösung wirkt momentan oxydierend (Bu., B. 23, 707). Glutaconsäure liefert in ätzalkalischer Lösung mit 1°/0 iger KMnO₄-Lösung, sowie in wäßr. Lösung mit Brom die α.β-Dioxy-glutarsäure vom Schmelzpunkt 164° (KILIANI, LÖFFLER, B. 38, 3624). Wird von Natriumamalgam in Glutarsäure übergeführt (C., G., A. 222, 256). Bei der Behandlung mit rauchender Bromwasserstoffsäure entsteht β-Brom-glutarsäure (Ssemenow, Ж. 31, 386; C. 1899 II, 28). Glutaconsäure wird durch Kochen mit Acetylchlorid in ihr Anhydrid (Syst. No. 2476) verwandelt (Buchner, B. 27, 882). Liefert mit 5°/0 iger Salzsäure bei 180° Crotonsäure (Perkin, Tattersall, Soc. 87, 364). Zerfällt beim Schmelzen mit Kali in Essigsäure und Malonsäure (?) (Bu., B. 27, 882). Reagiert mit 2 Mol-Gew. Benzoldiazoniumchlorid in Gegenwart von Natriumacetat unter Bildung von Formazylacrylsäure (Henrich, Thomas, B. 40, 4927).

 $Ag_2C_5H_4O_4$. Krystallinischer Niederschlag. Schwer löslich in kochendem Wasser (C., G., 4. 222, 255). — $BaC_5H_4O_4$. Nadeln. 100 g Wasser lösen bei 20° ca. 3,5 g, bei 100° 25 g (G., Bo., J. pr. [2] 54, 364). — $ZnC_5H_4O_4$. Krystalle. In heißem Wasser schwerer löslich als in kaltem (C., G.).

Diäthylester $C_9H_{14}O_4=C_2H_3\cdot O_2C\cdot CH_2\cdot CH\cdot CH\cdot CO_2\cdot C_2H_3$. Scheint ein Gemisch der desmotropen Formen $C_2H_5\cdot O\cdot OC\cdot CH\cdot CH\cdot CH_2\cdot CO\cdot O\cdot C_2H_5$ und $C_2H_5\cdot O\cdot OC\cdot CH\cdot CH\cdot CH\cdot CH_2\cdot CO\cdot O\cdot C_2H_5$ und $C_2H_5\cdot O\cdot OC\cdot CH\cdot CH\cdot CH\cdot CH\cdot CH\cdot C(OH)\cdot O\cdot C_2H_5$ zu sein (Heneich, B. 35, 1663). — B. Aus der Säure mit Alkohol und Schwefelsäure (Ruhemann, Morrell, Soc. 59, 744). — Darst. Man führt β -Oxy-glutarsäure-diäthylester durch gelindes Sieden mit Essigsäureanhydrid in β -Acetoxy-glutarsäure-diäthylester über und zerlegt diesen durch Destillation unter gewöhnlichem Druck in Essigsäure und Glutaconsäure-diäthylester (Blaise, Bl. [3] 29, 1014). — Flüssig. Kp: 236—238° (R., M.); Kp₇₁₆: 236—237°; Kp_{26—37}: 143—145° (Henrich, M. 20, 553); Kp₁₆: 129—131° (Bl.). D⁴⁰: 1,0499 (H.). Kryoskopisches Verhalten: H. n_D: 1,44747 (H.).

Eine ätherische Lösung von Glutaconsäureester reagiert mit Natrium unter Entwicklung von Wasserstoff und Bildung eines Natriumsalzes (Henrich, M. 20, 555). Glutaconsäureester löst sich in alkoholischem Natriumäthylat mit intensiv goldgelber Farbe (H., B. 32, 670). Durch Erhitzen von 2 Mol.-Gew. Glutaconsäureester mit einer absolut-alkoholischen Lösung von 1 At.-Gew. Natrium tritt Kondensation zu Glutaconylglutaconsäureäthylester ein (Blaise, C. r. 136, 692; Bl. [3] 29, 1028). Bei der Kondensation mit Natriumäthylat in absolut-ätherischer Suspension entsteht der Ester $C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot CH \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5) = CH$

neben dem Diäthylester der 4-Oxy-iso
HC=C(OH)——CH·CO₂·C₂H₅

phthalsäure (v. Pechmann, Bauer, Obermiller, B. 37, 2117). — Beim Einleiten von NH₃ in die Benzollösung entsteht eine sich bald in feine Nädelchen umwandelnde Trübung (H., B. 35, ±663). — Glutaconsäureester gibt mit salpetriger Säure (H., M. 20, 563) Oximinoglutaconsäureester C₂H₅·O₂C·C(:N·OH)·CH·CH·CO₂·C₂H₅ (Syst. No. 293). — Methyljodid wirkt auf Glutaconsäureester in alkoholischer Natriumäthylatlösung sehr lebhaft ein, wobei der Wasserstoff der Methylerung mit Methyljodid und Natriumäthylat bei 0° führt zu einem Estergemisch, das bei der Verseifung trans-a.γ-Dimethyl-glutaconsäure, sehr geringe Mengen von a.a.γ-Trimethyl-glutaconsäure und manchmal etwas cisa.a-Dimethyl-glutaconsäure liefert; ferner entstehen geringe Mengen von Glutaconylglutaconsäureester und Methylglutaconylglutaconsäureester (Blaise, Bl. [3] 29, 1020, 1028). Bei

der Einw. von Äthylenbromid auf Glutaconsäureester in Natriumäthylatlösung entsteht der CH₂ C(CO₂·C₂H₅)·CH:CH·CO₂·C₂H₅ (Fecht, B. 40, 3887). — Glutaconsäureester kondensiert sich mit aliphatischen Aldehyden in Gegenwart von Diäthylamin zu Alkylidenverbindungen, die meist auch im Vakuum nicht unzersetzt sieden, mit Benzaldehyd in Gegenwart von methylalkoholischem Kali zu Benzalglutaconsäure (H., B. 35, 1664). — Kondensiert sich bei Zusatz von Natriumalkoholat mit vielen Säureestern (H., B. 35, 1665). Polymerisiert sich beim Kochen mit Ameisensäureester zum Tetraäthylester der Cyclobutandicarbonsäure-(1.3)-diessigsäure-(2.4) (Syst. No. 1022) (v. Pechmann, B. 32, 2301; Guthzeit, Weiss, Schaefer, J. pr. [2] 80, 400, 437). — Liefert bei Gegenwart von Natriumacetat in verdünnter alkoholischer Lösung mit 1 Mol. Benzoldiazoniumehlorid Benzolazoglutaconsäureester, mit 2 Mol. der Diazoniumverbindung Bis-benzolazo-glutaconsäureester C₂H₅·O₂C·C(:N·NH·C₆H₅)·CH·C(N·N·C₆H₅)·CO₂·C₂H₅ (Henrich, B. 35, 1666; Thomas, B. 40, 4928). — Gibt bei Gegenwart von Natriumäthylat mit Dibromindon eine blaue, mit Dichlorindon eine violette und mit 2.3-Dibrom-α-naphthochinon eine blaue Färbung (Liebermaann, B. 32, 925).

 ${
m NaC_9H_{13}O_4}$. B. Durch Erhitzen einer absolut-ätherischen Lösung des Esters mit Natrium (Henrich, B. 35, 1663). Durch Fällen einer frisch bereiteten Lösung des Esters in alkoholischer Natriumäthylatlösung mit absolutem Äther (H., M. 20, 552). Tief gelb gefärbt; auch in wäßr. Lösung kurze Zeit beständig.

3-Chlor-penten-(2)-disäure, β -Chlor-propylen- α - γ -dicarbonsäure, β -Chlor-glutaconsäure $C_5H_5O_4Cl=HO_2C\cdot CH_2\cdot CCl\colon CH\cdot CO_2H$. B. Der Diäthylester entsteht beim allmählichen Übergießen von 160 g Phosphorpentachlorid mit 50 g Acetondicarbonsäureester (Burton, v. Pechmann, B. 20, 147); man verseift den Ester durch 2--3-stündiges Kochen mit 20--25 Tln. konz. Salzsäure. - Nadeln (aus Wasser); Blättchen (aus Benzol). F: 129°. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther, sehwerer in Chloroform, unlöslich in kaltem Benzol. - Wird von Natriumamalgam in Glutarsäure umgewandelt. Alkoholisches Kalierzeugt Glutinsäure $C_5H_4O_4$.

Tetrachlor-pentendisäure, Tetrachlor-propylen- $a.\gamma$ -dicarbonsäure, Tetrachlor-glutaconsäure $C_5H_2O_4Cl_4 = HO_2C \cdot CCl_2 \cdot CCl \cdot CO_2H$. B. Die Lösung der Trichlor-acetyltetrachlorerotonsäure in Soda wird mit Natronlauge versetzt (ZINCKE, FUCHS, B. 25. 2697). — Tafeln und Blätter (aus Äther + Ligroin). F: 109—110°. Schwer löslich in Ligroin, leicht in Wasser, Alkohol usw.

2. 2-Methylsäure-buten-(1)-säure-(4), β-Propyten-a,β-dicarbonsäure. Methylen-bernsteinsäure, Itaconsäure C₅H₆O₄ = CH₂: C(CO₂H)·CH₂·CO₂H. B. Entsteht, zunächst in Form ihres Anhydrids (s. Syst. No. 2476) (Anschütz, B. 13, 1542), bei der Destillation von Citronensäure (Baur, A. 19, 29) bezw. Aconitsäure (Crasso, A. 34, 63: vgl. auch Swarts, J. 1873, 579) bezw. Aconitsäureanhydrid (Anschütz, Beetram, B. 37, 3969). Aus Citronensäure durch reines oder schwefelsäurehaltiges Wasser bei 160° (Markownikow, v. Purgold, Z. 1867, 264). Aus Aconitsäure durch Wasser bei 180° (Pebal, A. 98, 94). Beim Erhitzen von Citraconsäure bezw. deren Anhydrid mit Wasser auf 120–160° (Wilm, A. 141, 29; Aarland, J. pr. [2] 6, 262). Entsteht neben Mesaconsäure beim Kochen von Citraconsäure mit Natronlauge (Delisle, A. 269, 82, 86; Fittig, Langworthy, A. 304, 155). Beim Erhitzen von citraconsaurem Natrium mit Wasser auf 170–190° (D.). Durch Destillation von Itamalsäure HO·CH₂·CH(CO₂H)·CH₂·CO₂H (Swarts, Z. 1867, 649). Itaconsäure scheint auch beim Behandeln von β-Chlor-isocrotonsäureester CH₃·CCl: CH·CO₂·C₂H₅ (S. 417) mit alkoholischem Cyankalium in der Kälte und nachfolgendem Kochen mit Kali zu entstehen (Claus, Lischke, B. 14, 1090). Durch Erhitzen äquimolekularer Mengen von Brenztraubensäure und Malonsäure mit der gleichen Gewichtsmenge Eisessig im Wasserbade (Garzarolli-Turnlackh, M. 20, 467).

Darst. Citraconsäureanhydrid wird mit 2—3 Vol. Wasser 6—8 Stunden lang auf 150° erhitzt und der Röhreninhalt in flache Schalen ausgegossen; die von der auskrystallisierten Itaconsäure abgegossene Mutterlauge wird, wenn sie beim Konzentrieren keine Krystalle mehr gibt, aufs neue mit Wasser erhitzt (FITTIG, A. 188, 72).

Rhombisch bipyramidal (HINTZE, vgl. Groth, Ch. Kr. 3, 418). F: 161° (teilweise Zers.) (FITTIG, LANGWORTHY, A. 304, 145). Sublimation im starken Vakuum: KRAFFT, DIJES, B. 28, 2588. Nicht flüchtig mit Wasserdämpfen (Anschütz, B. 13, 1541; FITTIG, LANGWORTHY). D: 1,573 bezw. 1,632 (Schröder, B. 13, 1072). — Löslich in 17 Tln. Wasser von 10°, in 12 Tln. Wasser von 20° (BAUP, A. 19, 30); Wärmetönung beim Lösen in Wasser:

Gal, Werner, Bl. [2] 47, 159. Löslich in 4 Th. 88°/0igem Alkohol bei 15° (Baup); sehr wenig löslich in Chloroform, Schwefelkohlenstoff, Benzol und Ligroin, ziemlich schwer in Äther (Fittig, Langworthy); die Ätherlöslichkeit liegt nach Franz (M. 15, 213) zwischen der von Citraconsäure und Mesaconsäure, während Itaconsäure nach Fittig, Langworthy (A. 304, 148) in Äther weniger löslich ist als Citraconsäure und Mesaconsäure. — Brechungsvermögen der wäßr. Lösung: Kanonnikow, J. pr. [2] 31, 342. — Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 477,815 Cal. (Luginin, A. ch. [6] 23, 191), 476,2 Cal. (Stohmann, Kleber, Ph. Ch. 10, 417), bei konstantem Druck: 475,9 Cal. (Stohmann, Kleber). — Elektrolytische Dissoziationskonstante der ersten Stufe k₁ bei 25°: 1,51×10⁻⁴ (Smith, Ph. Ch. 25, 211). Elektrolytische Dissoziationskonstante der zweiten Stufe k₂ bei 25°: 2,2×10⁻⁶ (durch Verteilung bestimmt) (Chandler, Am. Soc. 30, 713), 2,8×10⁻⁶ (durch Leitfähigkeit bestimmt) (Chandler), 2,3×10⁻⁶ (nach der Inversionsmethode bei 100° bestimmt) (Smith, Ph. Ch. 25, 239). Elektrisches Leitvermögen des Magnesiumsalzes: Walden, Ph. Ch. 1, 538. Grad der Farbveränderung von Methylorangelösungen als Maß der Affinitätskonstante: Veley, Ph. Ch. 57, 165. Neutralisationswärme: Gal, Werner, Bl. [2] 47, 160.

Itaconsäure (bezw. ihr Anhydrid) wandelt sich bei der Destillation unter gewöhnlichem Druck in Citraconsäureanhydrid um (Crasso, A. 34, 65, 68; Anschütz, Petrei, B. 13, 1540; vgl. Fittig, A. 304, 122). Beim Erhitzen der konz. wäßr. Lösung auf 180° bis 200° wird Mesaconsäure gebildet (Swarts, J. 1873, 579). Bei der Elektrolyse von itaconsaurem Kalium werden Allen CH₂:C:CH₂ (?) (vgl. dazu: Béhal, A. ch. [6] 16, 367; Lossen, A. 342, 186), Acrylsäure und Mesaconsäure erhalten (Aabland, J. pr. [2] 6, 265). Durch Oxydation mit Permanganat entsteht Itaweinsäure HO·CH₂·C(OH)(CO₂H)·CH₂·CO₂H, die in freiem Zustande in ihr Lacton übergeht (Fittig, Köhl, A. 305, 41). Itaconsäure wird durch Natriumamalgam leicht zu Brenzweinsäure reduziert (Kekulé, A. Spl. 1, 342; Fittig, Langworth, A. 304, 156). Elektrolytische Reduktion zu Brenzweinsäure: Fokin, M. 39, 607; C. 1907 II, 1324. Reduktion durch Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem Platin: Fokin, M. 40, 276; C. 1908 II, 1995; Z. Ang. 22, 1499. Itaconsäure verbindet sich mit freiem Chlor zu Itadichlorbrenzweinsäure CH₂Cl·CCl(CO₂H)·CH₂·CO₂H (Swarts, Z. 1865, 55); bei der Einw. von Chlor auf die wäßr. Lösung von Itaconsäure (Swarts, J. 1873, 583) oder von itaconsaurem Natrium (Morawski, J. pr. [2] 7, 159) entsteht Chloroxybrenzweinsäure. Mit Brom in Gegenwart von Wasser wird Itadibrombrenzweinsäure gebildet (Kekulé, A. Spl. 1, 339); Einw. von Brom auf itaconsaures Kalium: Cahours, A. ch. [3] 19, 495. Mit Chlorwasserstoffsäure entsteht Itachlorbrenzweinsäure CH₂Cl·CH(CO₂H)·CH₂·CO₂H, die beim Kochen mit Wasser in Paraconsäure übergeht (Swarts, Z. 1866, 721; 1867, 651; Michael, Schulthess, J. pr. [2] 45, 60 Anm.). Reagiert analog mit Bromwasserstoffsäure (Swarts, Z. 1866, 722; Fittig, A. C. Landout, A. 188, 73; Fittig, Eerr, A. 216, 79) und mit Jodwasserstoffsäure (Swarts, Z. 1866, 722). Wandelt sich beim Kochen mit Natronlauge größtenteils in Mesaconsäure um (Fittig, Langworthy, A. 304, 153). Itaconsäure liefert ihr Anhydrid (s. Syst. No. 2476): bei der Einw. von Thionylchlori

Verbindung $\left[0 < \frac{Hg}{CO} > C(CH_2 \cdot OH) \cdot CH_2 \cdot CO_2\right]_2$ Hg oder $\left[\frac{O - CO}{Hg - CH_2} \cdot C(OH) \cdot CH_2 \cdot CO_2\right]_2$ Hg (Syst. No. 446) übergeht (Billmann, B. 35, 2578). — Gibt bei kurzem Erhitzen mit $\frac{1}{2}$ $\frac{0}{2}$ iger alkoholischer Salzsäure ein Gemisch der neutralen Ester mit Itacon-alkylestersäuren (Anschütz, Drugman, B. 30, 2651; vgl. A., B. 30, 2653; A. 353, 142, 201); Geschwindigkeit der Veresterung mit Isobutylalkohol: Menschutkin, $\frac{1}{2}$. 13, 527. Verhalten von Itaconsäure gegen Blausäure: Barbaglia, B. 7, 465. Durch Erhitzen von Itaconsäure mit 1 Mol.

Gew. Anilin in Wasser entsteht "Pseudoitaconanilsäure" C₆H₅·N-CH₂-CH·CO₂H (Syst. No. 3366) (Anschütz, Reuter, A. 254, 141; vgl. Gottlieb, A. 77, 284; Michael, Palmer,

No. 3366) (Anschütz, Reuter, A. 254, 141; vgl. Gottlieb, A. 77, 284; Michael, Palmer, Am. 9, 199), mit überschüssigem Anilin bei 1820 deren Anilid ("Pseudoitaconanilid") (Gottlieb; vgl. Anschütz, Reuter); aus Itaconsäureanhydrid und Anilin in Äther wird Itaconanilidsäure gebildet (Anschütz, Reuter).

Freie Itaconsäure wird durch Eisenchlorid wenig gefärbt; bei Siedehitze entsteht mit überschüssigem Eisenchlorid ein in der Kälte unlöslicher, rotbrauner Niederschlag (Aarland, J. pr. [2] 6, 264). Neutrales itaconsaures Ammonium gibt mit Eisenchlorid einen braunen Niederschlag, der sich mit dunkelrotbrauner Farbe in überschüssigem Eisenchlorid löst; durch Kochen wird diese Lösung gefällt, der Niederschlag löst sich aber beim Erkalten wieder (Aabl.).

Salze: NH₄C₅H₅O₄. Tafeln, löslich in 1,25 Tln. Wasser von 12°. Krystallisiert auch mit 1 H₂O in Nadeln (Baup, A. 19, 32). — KC₅H₅O₄ + H₂O. Blätter (Crasso, A. 34, 65). — CuC₅H₄O₄ + 2 und 3 H₂O. Grüne Krystalle (Franz, M. 15, 218). — Ag₂C₅H₄O₄. Pulver, kaum löslich in siedendem Wasser (Baup; Crasso). — Ca(C₅H₅O₄)₂ + 2H₂O. Blätter, löslich in 13—14 Tln. Wasser von 12° (Baup). — CaC₅H₄O₄ + H₃O. Prismen, löslich in 45 Tln. Wasser von 18° (Baup). — SrC₅H₄O₄ + H₃O (Crasso). — Ba(C₅H₅O₄)₂ + H₂O. Tafeln (Baup). — BaC₅H₄O₄ + 1'₂ oder 1 H₂O (?) (Crasso; Fittig, Langworthy, A. 304, 146). In heißem Wasser weniger löslich als in kaltem; 100 Tle. Lösung enthalten bei 20° 7,61 Tle. wasserfreies Salz (F., L.). — PbC₅H₄O₄ + H₂O. Pulver (Baup). — PbC₅H₄O₄ + PbO (Otto, 4, 127, 181).

Monomethylester, Itaconmethylestersäure $C_9H_8O_4=CH_2:C(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot CH_3$ oder $CH_2:C(CO_2\cdot CH_3)\cdot CH_2\cdot CO_2H$ oder Gemisch beider (vgl. Anschütz, B. 30, 2653; A. 353, 142, 201). B. Beim kurzen Erwärmen von Itaconsäure mit $^1/_2{}^0/_0$ iger methylalkoholischer Salzsäure, neben dem Dimethylester (Anschütz, Drugman, B. 30, 2651). Aus Itaconsäureanhydrid und Methylalkohol (Å., D.). — F: 67°; Kp₁₂: 149° (Å., D.).

Dimethylester $C_7H_{10}O_4=CH_2:C(CO_2\cdot CH_3)\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Durch mehrstündiges Kochen des Silbersalzes der Itaconsäure mit Methyljodid in Äther (Anschūtz, B. 38, 691). Durch Kochen der Itaconsäure mit überschüssiger $5^0/_0$ iger methylalkoholischer Salzsäure, neben der Methylestersäure (s. o.) (A., B. 14, 2787; 38, 693). — Monokline (Sachs, B. 38, 691), äußerst hygroskopische Krystalle (aus Methylalkohol). F: 38 0 (A., B. 38, 691). Kp₁₁: 108 0 ; Kp₇₆₀: 208 0 (A., B. 38, 691). D^{11/2}: 1,1399 (A., B. 14, 2787); D¹³vac: 1,112410; D^{22/3}vac: 1,11882 (Knops, A. 248, 200). $n_a^{\infty,6}$: 1,441016; $n_a^{\text{D1},0}$: 1,444125; $n_p^{\text{D2},1}$: 1,456703 (Knops). Uber Polymerisation von Itaconsäuredimethylester vgl. Knops, A. 248, 176, 202; A., B. 38, 693. Itaconsäuredimethylester verbindet sich mit Diazoessigsäuremethylester zu Pyrazolindicarbonsäureessigsäure-trimethylester (Buchner, Dessauer, B. 27, 879).

Monoäthylester, Itaconäthylestersäure $C_7H_{10}O_4=CH_2:C(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ oder $CH_2:C(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CH_2\cdot CO_2H$ oder Gemisch beider (vgl. Anschütz, B. 30, 2653; A. 353, 142, 201). B. Beim kurzen Erwärmen von Itaconsäure mit $^{1}/_{2}{}^{0}/_{0}$ iger alkoholischer Salzsäure (Anschütz, Drugman, B. 30, 2651. Aus Itaconsäureanhydrid und Alkohol (A., D.). — F: 45°; Kp_{12} : 153° (A., D.).

Diäthylester C₃H₁₄O₄ = CH₂:C(CO₂·C₂H₅)·CH₂·CO₂·C₂H₅. B. Aus dem Silbersalz der Itaconsäure und Äthyljodid (Swarts, J. 1873, 579; Anschütz, B. 14, 2787). Beim Behandeln von Itaconsäure mit Salzsäure und Alkohol (Petri, B. 14, 1634; Anschütz, B. 14. 2787). Man erhitzt 60 g Itaconsäure mit 120 g absolutem Alkohol und 8—10 g konz. Schwefelsäure mehrere Stunden auf dem Wasserbade (Fittig, Bock, A. 331, 174). — Kp: 228—229° (A.), 228° (F., B.), 227,7—227,9° (Perkin, Soc. 53, 584); Kp₃₅: 162—163° (F., B.). D;: 1,0607; D₁₅¹⁵: 1,0504; D₂₅²⁵: 1,0427 (P.); D₁₄^{21,3} 1,04502; D₂^{25,3} 1,04116 (Knors, A. 248, 201). n₂₀^{26,5} 1,435881; n₂₀^{26,2}: 1,438762; n₂₀^{26,5}: 1,450838 (Knors). Magnetisches Drehungsvermögen: Perkin. — Itaconsäurediäthylester wird beim Aufbewahren dickflüssig (Swarts) und wandelt sich endlich in eine polymere glasartige Modifikation um; diese ist durchsichtig, spröde, von glasartigem Bruch; sie zersetzt sich bei der Destillation (A.); sie zeigt n₂₀^{26,5}: 1,48683; n₂₀^{26,6}: 1,50033 (Knors). Itaconsäurediäthylester polymerisiert sich nur in reinem Zustande, z. B. nicht bei Gegenwart von etwas Alkohol (F., B.). Mit Benzaldehyd und Natriumäthylat entstehen die Stereoisomeren Diphenylheptendilacton und Isodiphenyl-

heptendilaeton $C_6H_5 \cdot CH \cdot CH \cdot CH \cdot CH \cdot C_6H_5$ (Syst. No. 2769) (F., B.).

Di-akt.-amylester $C_{15}H_{26}O_4=CH_2\cdot C[CO_2\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot C_2H_5]\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot C_2H_5$. Aus Itaconsaure und linksdrehendem Amylalkohol (vgl. Bd. I, S. 385) in Gegenwart von konz. Schwefelsäure (Walden, Ph. Ch. 20, 382; vgl. 572). — Kp₁₀: 170° bis 172°. D_{vac}^{∞} : 0,9657. n_D^{∞} : 1,4485. $[a]_D^{\infty}$: +4,97°. — Polymerisiert sich mit der Zeit zu einer glasharten Masse.

Itaconsăureanhydrid $CH_2:C\cdot CO$ S. Syst. No. 2476.

Itaconsäuredichlorid, Itaconylchlorid $C_5H_4O_2Cl_2=CH_2:C(COCl)\cdot CH_2\cdot COCl$. B. Aus Itaconsäureanhydrid und Phosphorpentachlorid (Petri, B. 14, 1635). — Flüssig. Kp₁₇: 89°. Riecht heftig zu Tränen reizend.

Itaconsäurediamid $C_5H_8O_2N_2=CH_2:C(CO\cdot NH_2)\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH_2$. B. Aus Itaconsäuredimethylester und konz. wäßr. Ammoniak in der Kälte (O. STRECKER, B. 15, 1640). — Krythylester und konz. wäßr. Ammoniak in der Kälte (O. STRECKER, B. 15, 1640).

stalle (aus Wasser). F: 192°. Sehr leicht löslich in heißem Wasser, wenig in Alkohol, unlöslich in Äther.

- 1-Chlor-2-methylsäure-buten-(1)-säure-(4), Chlormethylen-bernsteinsäure, Chloritaconsäure $C_5H_5O_4Cl=CHCl\colon C(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CO_2H$.
- a) Chloritaconsäure von Swarts $C_5H_5O_4Cl = CHCl$; $C(CO_2H) \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Beim Erhitzen von Aconsäure $C_5H_4O_4$ (Syst. No. 2619) mit Salzsäure (Swarts, J. 1873, 584). Krystallinische Krusten, in kaltem Wasser wenig löslich. Geht beim Kochen mit Wasser in Aconsäure über.
- b) Chloritaconsāure von Wisticenus, Böklen, Reuthe $C_5H_5O_4Cl=CHCl:C(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Aus ihrem Diäthylester beim Erhitzen mit Wasser im geschlossenen Rohr auf $130-140^{\circ}$ oder beim Kochen mit verdünnter Salzsäure (WISLICENUS, BÖKLEN, REUTHE, A. 363, 345, 362). Körnige Krystalle (aus Äther + Benzol). F: $150-151^{\circ}$. Löslich in Wasser, Äther, unlöslich in Benzol und Eisessig. Wird bei mehrstündigem Kochen mit Wasser nicht verändert. Beim Erhitzen mit Methylalkohol auf $130-140^{\circ}$ entsteht ihr Monomethylester.
- Monomethylester C₆H₇O₄Cl = CHCl:C(CO₂·CH₃)·CH₂·CO₂H oder CHCl:C(CO₂H)·CH₂·CO₂·CH₃. B. Aus Chloritaconsäure mit Methylalkohol bei 130—140° (WISLICENUS, BÖKLEN, REUTHE, A. 368, 363). Farblose Krystalle (aus Wasser). F: 74—75°.
- Diäthylester C₉H₁₃O₄CI = CHCl:C(CO₂·C₂H₅)·CH₂·CO₂·C₂H₅. B. Aus Formylbernsteinsäurediäthylester in 2-3 Tln. Benzol mit der berechneten Menge Phosphorpentachlorid (W., B., R., A. 363, 361). Kp₂₀: 125°. Riecht fruchtartig. Liefert beim Erhitzen mit Wasser auf 130-140° oder beim Kochen mit verdünnter Salzsäure die Chloritaconsäure (F: 150-151°).
- Dichlor-2-methylsäure-buten-(1)-säure-(4), Dichloritaconsäure $C_5H_4O_4Cl_2$. Eine Säure $C_5H_4O_4Cl_2$, welche vielleicht eine Dichloritaconsäure ist, s. S. 772.
- 1-Brom-2-methylsäure-buten-(1)-säure-(4), Brommethylen-bernsteinsäure, Bromitaconsäure $C_5H_5O_4$ Br = CHBr:C(CO₂H)·CH₂·CO₂H. B. Bei der trocknen Destillation von Itadibrombrenzweinsäure (Swarts, J. 1873, 584). Durch Erhitzen von Aconsäure $C_5H_4O_4$ mit Bromwasserstoffsäure (Sw.). Krystalle. Schmilzt bei 164° unter Zersetzung. Sehr wenig löslich in kaltem Wasser. Zink oder Zinn-reduzieren die wäßr. Lösung zu Itaconsäure. Wird durch kochendes Wasser oder Alkalien in HBr und Aconsäure zerlegt.
- 3. Methylbutendisäure. a-Propylen-a. β -dicarbonsäure $C_5H_6O_4=HO_2C\cdot C(CH_3):CH\cdot CO_2H.$
- a) Trans-Form, Methylfumarsäure, Mesaconsäure $C_5H_6O_4=rac{HO_2C\cdot C\cdot CH_3}{H\cdot C\cdot CO_2H}$ B. Beim Behandeln einer Lösung von Citraconsäure in Ather + Chloroform mit einigen Tropfen einer Lösung von Brom in Chloroform an der Sonne (FITTIG, LANGWORTHY, B. 26. 46; A. 304, 149). Beim Erhitzen einer konz. wäßr. Lösung von Citraconsäure oder Itaconsäure auf 180-200 (Swarts, J. 1873, 579). Neben anderen Produkten bei der Elektrolyse von itaconsaurem sowie citraconsaurem Kalium (AARLAND, J. pr. [2] 6, 265, 271; 7, 142, 144). Beim Eindampfen einer Lösung von Citraconsäure, die mit Chlorwasserstoffsäure (Fittig, Landolt, A. 188, 73) oder Bromwasserstoffsäure (Fittig, Landolt, A. 188, 80) Beim Erhitzen von Citraconsäure mit konz. Jodwasserstoffsäure auf 100° (Kekuch, A. Spl. 2, 94). Über die Bildung von Mesaconsäure durch Erhitzen von Citraconsäure mit Halogenwasserstoffsäuren, sowie Schwefelsäure vgl. auch Franz, M. 15, 224, Geringe Mengen Mesaconsäure entstehen auch beim gleichzeitigen Einleiten von schwefliger Säure und Schwefelwasserstoff in die siedende wäßr. Lösung von Citraconsäure, ferner bei der Zerlegung von eitraconsaurem Kupfer und Blei durch Schwefelwasserstoff (Franz, M. 15, 219, 222, 223). Sie bildet sich reichlich beim Eindampfen eines Gemenges von 2 Tln. Citraconsäureanhydrid, 2 Tln. Wasser und 3 Tln. Salpetersäure (D: 1,074, d. h. 1 Tl. konz. Säure und 4 Tle. Wasser) bis zum Beginn der Entwicklung roter Dämpfe (GOTTLIEB, A. 77, 268; BAUP, A. 81, 96; FITTIG, LANDOLT, A. 188, 73). Mesaconsäure entsteht beim längeren Kochen von Citraconsäure (Delisle, A. 269, 82; FITTIG, LANGWORTHY, A. 304, 155) oder Itaconsäure (F., Lang.) mit Natronlauge. Bei der Reduktion von Bromeitraconsäureanhydrid mit Zink in wäßr. Lösung, neben Brenzweinsäure (MICHAEL, J. pr. [2] 52, 318). — Sowohl aus Mesadibrombrenzweinsäure wie aus Citradibrombrenzweinsäure beim Erhitzen mit

Jodkalium (und Kupfer) (Swarts, Z. 1868, 259). Aus Citradibrombrenzweinsäure bei der Behandlung mit Zinkspänen in Wasser unter 30° (MICHAEL, J. pr. [2] 52, 320). Mesaconsäure entsteht beim Behandeln von Dibrom-methyl-acetessigsäureäthylester CHBr₂·CO·CH(CH₃)·CO₂·C₂H₅ mit alkoholischem Kali (Demarçay, A. ch. [5] 20, 448, 473; CLoez, C. r. 110, 583; Bl. [3] 3, 598, 602; Walden, B. 24, 2034, 2038; vgl. dazu: dieses Handbuch, 2. Aufl., Bd. I [Hamburg und Leipzig 1886], S. 561; Gorbow, B. 21 Ref., 180; Wolff, A. 260, 88; Ssemenow, C. 1899 I, 781; Conrad, B. 32, 1005); verwendet man an Stelle von alkoholischem Kali Bariumcarbonat in siedendem Wasser, so erhält man ihren β-Äthylester C₂H₅·O₂C·C(CH₃):CH·CO₂H (Cloez, Bl. [3] 3, 600; Anschütz, A. 353, 149). Entsteht neben Citraconsäure und Carboxymesaconsäure beim Erhitzen von Chlorpropan-a.a.β-tricarbonsäuretriäthylester mit Salzsäure (Bischoff, B. 23, 1934). Beim Kochen des Bromierungsproduktes von Propan-a.a.β-tricarbonsäure mit konz. Salzsäure (Bischoff, B. 23, 3421).

Darst. Man löst Citraconsäure in wenig reinem Äther, fügt soviel Chloroform hinzu. daß noch keine Abscheidung erfolgt, versetzt mit wenig Brom in Chloroform und läßt auf diese Lösung das direkte Sonnenlicht einwirken; die Umwandlung erfolgt fast momentan, die Mesaconsäure fällt aus (FITTIG, LANGWORTHY, B. 26, 46; A. 304, 119, 149). — Man läßt das Destillationsprodukt der Citronensäure (welches Citraconsäure und Itaconsäure bezw. deren Anhydride enthält) ca. 6 Stunden mit 10% jeger Natronlauge kochen (FITTIG, 4. 304, 129).

Krystallinisches Pulver (aus heißem Wasser oder aus Äther + Ligroin) (FITTIG, LANGWORTHY, A. 304, 148; vgl. Gottlieb, A. 77, 269; Baup, A. 81, 97). F: 202° (SWARTS, J. 1873, 579; MORAWSKI, J. pr. [2] 11, 465; FITTIG, LANGWORTHY). Sublimiert unzersetzt (Gottlieb). Sublimation im starken Vakuum: Krafft, Dijes, B. 28, 2588. Kp: 250° (Zers.) (SWARTS). Nicht flüchtig mit Wasserdämpfen (FITTIG, Langworthy). — 100 Tle. Wasser lösen bei 18° 2,7 Tle. und bei Siedehitze 117,9 Tle. Mesaconsäure (Pebal, A. 78, 130). Löst sich in 38 Tln. Wasser von 14° und in 29 Tln. von 22° (Baup, A. 81, 97). Wärmetönung beim Lösen in Wasser: Gal., Webner, Bl. [2] 47, 159. 100 Tle. 90°/o iger Alkohol lösen bei 17° 30,6 Tle. und bei Siedehitze 95,7 Tle. Säure (Peb.). Löst sich bei 22° in 2,6 Tln. 88°/o igem Alkohol (Baup). Sehr wenig löslich in Chloroform, Schwefelkohlenstoff und Ligroin (Fittig, Langworthy); ist nach Franz (M. 15, 213) in Äther viel leichter löslich, nach Fittig, Langworthy (A. 304, 148) in Äther sehwerer löslich als Citraconsäure. Brechungsvermögen der wäßr. Lösung: Kanonnikow, J. pr. [2] 31, 342. — Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 479,100 Cal. (Luginin, A. ch. [6] 23, 190), 477,5 Cal. (Stohmann, Kleber, Ph. Ch. 10, 417), bei konstantem Druck: 477,2 Cal. (Stohmann, Kleber). — Elektrolytische Dissoziationskonstante der ersten Stufe k, bei 0°: 7,29×10⁻⁴ (Kortright, Am. 18, 370), bei 25°: 7,90×10⁻⁴ (Ostwald, Ph. Ch. 3, 382), 7,94×10⁻⁴ (Walden, Ph. Ch. 8, 495). Elektrolytische Dissoziationskonstante der zweiten Stufe k, bei 25°: 9×10⁻⁶ (Wegschetder, M. 23, 630), k₂: 6,8×10⁻⁶ (durch Zuckerinversion bei 100° bestimmt) (Smith, Ph. Ch. 25, 241). Elektrisches Leitungsvermögen des Magnesiumsalzes: Walden, Ph. Ch. 1, 538. Grad der Farbveränderung von Methylorange-Lösungen als Maß der Affinitätskonstante: Veley, Ph. Ch. 57, 165). Neutralisationswärme: Gal, Webner, Bl. [2] 47, 159.

Über die Umlagerung von Mesaconsäure in Citraconsäure durch ultraviolette Strahlen vgl. Stoermer, B. 42, 4870. Mesaconsäure spaltet erst bei 250° Wasser ab unter Bildung von Citraconsäureanhydrid (Syst. No. 2476) (Swarts, J. 1873, 579; vgl. Pebal, A. 78, 131). Sie liefert auch beim Erhitzen mit Acetylehlorid im geschlossenen Rohr auf etwas über 100° kein eigenes Anhydrid, sondern Citraconsäureanhydrid (Petrl, B. 14, 1636). Bei der Elektrolyse von mesaconsaurem Kalium treten Allylen und anscheinend Acrylsäure und Itaconsäure auf (Aarland, J. pr. [2] 7, 144). Durch Oxydation von Mesaconsäure mit Permanganat entsteht Brenztraubensäure (Fittig, Köhl, A. 305, 47). Mesaconsäure wird durch Natriumamalgam, sowie durch konz. Jodwasserstoffsäure im geschlossenen Rohr bei 140—160° zu Brenzweinsäure reduziert (Kekullé, A. Spl. 2, 100, 102); elektrolytische Reduktion zu Brenzweinsäure: Forn, Ж. 39, 607; C. 1907 II, 1324. Mesaconsäure bezw. ihr Natriumsalz wird durch Einw. von Chlor und Wasser und nachfolgendes Erhitzen in Chloreitramalsäure HO₂C·C(CH₃)(OH)·CHC|·CO₂H übergeführt (Morawski, J. pr. [2] 11, 466; 12, 392). Verbindet sich mit Brom bei 60—80° zu Mesadibrombrenzweinsäure HO₂C·CBr(CH₃)·CHBr·CO₂H (Kerulé, A. Spl. 2, 102). Liefert mit rauchender Chlorwasserstoffsäure bei 140° Citrachlorbrenzweinsäure HO₂C·CC(CH₃)·CH₂·CO₂H (Kerulé, A. 188, 51; vgl. Fittig, Landolt, A. 188, 83). Reagiert analog mit Bromwasserstoffsäure (Fittig, Landolt, A. 188, 83). Reagiert analog mit Bromwasserstoffsäure (Fittig, Landolt, A. 188, 82). Beim Erhitzen mit Salpetersäure entstehen Eulyt C₆H₆O₇N₄ und Dyslyt C₈H₆O₆N₄ (s. S. 770) (Bassett, Soc. 59, 980). Bleibt beim Kochen mit 10°/oiger Natronlauge größtenteils unverändert und geht nur zum kleinen Teil dabei in Itaconsäure über (Fittig, Langworthy, A. 304, 156; vgl. Delisle, A. 269, 90). — Mesaconsäure über wethylalkoholischer Salzsäure ein Gemisch der

beiden möglichen (a- und β -)Estersäuren, das überwiegend a-Estersäuren $\mathrm{HO}_2\mathrm{C}\cdot\mathrm{C}(\mathrm{CH}_3)$: $\mathrm{CH}\cdot\mathrm{CO}_2\mathrm{R}$ enthält (Anschütz, A. 353, 144, 178). Geschwindigkeit der Veresterung mit Isobutylalkohol: Menschutkin, HE . 13, 527. Gibt mit Anilin ein Anilinsalz, das sich beim Kochen und Abdampfen der wäßr. Lösung nicht verändert (Unterschied von Citraconsäure und Itaconsäure), bei 240° in Citraconanil übergeht (Gottlieb, A. 77, 288; Perkin, B. 14, 2547).

Freie Mesaconsäure färbt sich wenig mit Eisenchlorid; beim Kochen entsteht ein gelatinöser braungelber Niederschlag, der sich beim Erkalten löst (AABLAND, J. pr. [2] 6, 264). Neutrales mesaconsaures Ammonium gibt mit Eisenchlorid einen braunen, flockigen Niederschlag, der sich weder beim Kochen, noch in überschüssigem Eisenchlorid löst (AARLAND).

Verbindung von Mesaconsäure mit Schwefelsäure: C₅H₆O₄ + H₂SO₄. B. Beim Abkühlen einer Lösung von Mesaconsäure in der dreifachen Menge H₂SO₄ durch Kältemischung (Hoogewerff, van Dorp, R. 18, 213). — Krystalle.

Mesaconsaure Salze: $NH_4C_5H_5O_4$. Sehr kleine Prismen. Löslich in 8 Tln. Wasser von 15° (Baup, A. 81, 98; vgl. Pebal, A. 78, 144). — $CuC_5H_4O_4 + 2H_2O$. Himmelblaue Krystalle (Baup). — $AgC_3H_5O_4$. Konstitution: $AgO_2C \cdot C(CH_3) \cdot CH \cdot CO_2H$ (Anschütz, A. 353, 197). Nadeln, wenig sonnenempfindlich (Pebal, A. 78, 139; Anschütz). Schwer löslich in kaltem Wasser (A.). Wird beim Erwärmen mit Wasser in Neutralsalz und Mesaconsäure gespalten (A.). Liefert mit Alkyljodiden vorwiegend Mesacon-β-alkylestersäuren (A.). — $Ag_2C_5H_4O_4$. Krystallinischer Niederschlag (Pebal). — $CaC_5H_4O_4 + H_2O$. Sehr kleine Nadeln, löslich in 16,5 Tln. Wasser von 20°; unlöslich in Alkohol (Baup). — $CaC_5H_4O_4 + 6H_2O$. Prismen (Delisle, A. 269, 81). — $Ba(C_5H_5O_4)_2 + 1^4/2 H_2O$. Krystalle (Pebal; Baup). — $BaC_5H_4O_4 + 4H_2O$. Monokline (Peters, A. 78, 132) Krystalle (Pebal; Baup). In Wasser viel leichter löslich als die Bariumsalze der Itaconsäure oder Citraconsäure (Peters, B. 14, 1634). 100 Tle. wäßr. Lösung enthalten bei 15,5° 4,6 Tle. (Fittig, Langeworthy, A. 304, 149). — $HgC_5H_4O_4 + H_2O$. Mikrokrystallinisches Pulver (Billmann, B. 35, 2580). — $Pb(C_5H_5O_4)_2$ (bei 100^9). Kleine Nadeln (Pebal; vgl. Baup). — $PbC_5H_4O_4 + 1^4/2 H_2O$. Krystalle (Pebal; vgl. Baup). Wurde auch mit 1 H_2O erhalten (Pebal). — Essigmes aconsaures Blei. $2PbC_5H_4O_4 + Pb(OH)C_2H_3O_2 + PbO$ (Otto, A. 127, 182).

β-Monomethylester, Mesacon-β-methylestersäure $C_4H_8O_4=CH_3\cdot O_2C\cdot C(CH_3)$: CH·CO₂H. B. Entsteht im Gemisch mit viel a-Methylester bei der halbseitigen Veresterung von Mesaconsäure durch Kochen mit geringprozentiger methylakoholischer Salzsäure (Anschütz, A. 353, 144, 178). Man tropft Brom zu Methylacetessigsäuremethylester und Wasser und erhitzt das Reaktionsprodukt (bromierten Methylacetessigsäuremethylester) nach dem Wassehen mit Wasser mit Bariumcarbonat und Wasser auf dem Wasserbad; man reinigt durch Vakuumdestillation, sowie durch Überführung in das Chlorid CH₃·O₂C·C(CH₃): CH·COCl und dessen Zersetzung mit Wasser oder durch Bildung des Amids CH₃·O₂C·C(CH₃): CH·CO·NH₂, aus dem man durch salpetrige Säure die Estersäure zurückgewinnt (A., A. 353, 149). — Nadeln (aus Petroläther). In ganz reinem Zustande geruchlos. F: 84°. Kp₁₃: 135—137°. Löslich in Benzol, sehr leicht löslich in Methylalkohol, Äther, Chloroform und Tetrachlorkohlenstoff, 100 Tle. Wasser lösen bei 20° 2,55 Tle. Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 5,1×10⁻⁴. — NH₄C₈H₇O₄. F: 144—146°. Sehr leicht löslich in Wasser, weniger in Alkohol und Methylalkohol, unlöslich in Äther (A., A. 353, 157). — $AgC_6H_7O_4$ (A.).

α-Monomethylester, Mesacon-α-methylestersäure $C_6H_8O_4=HO_2C\cdot C(CH_3)$: CH·CO₂·CH₃. B. Aus Mesaconsäure-dimethylester beim Stehen mit 1 Mol.-Gew. KOH in Methylalkohol (Anschütz, A. 353, 144; vgl. A., Drugman, B. 30, 2651). Im Gemisch mit (weniger) β-Methylester bei der halbseitigen Veresterung von Mesaconsäure durch Kochen mit geringprozentiger methylalkoholischer Salzsäure (Anschütz, A. 353, 144, 178). — Krystalle (aus Petroläther). F: 52°. 100 Tle. Wasser lösen bei 20° 12,07 Tle. Eiektrolytische Dissoziationskonstante k bei 23°: 3,53×10⁻⁴. — NH₄C₆H₇O₄. F: 153—154°. Sehr leicht löslich in Wasser, weniger in Alkohol und Methylalkohol, unlöslich in Ather (A., A. 353, 157). — $AgC_6H_7O_4$ (A.).

Dimethylester $C_7H_{10}O_4 = CH_3 \cdot O_2C \cdot C(CH_3) : CH \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Durch Sättigen einer Mischung von Mesaconsäure und Methylalkohol mit Chlorwasserstoff (Perkin, B. 14, 2542). Aus dem (mittels Thionylchlorids dargestellten) Mesaconsäuredichlorid CloC $\cdot C(CH_3) : CH \cdot COCl$ und Methylalkohol (H. Meyer, M. 22, 423). — Kp: 203,5° (korr.) (Anschütz, B. 14, 2785), 205,5—206,5° (korr.) (Perkin, Soc. 53, 586). $D_{11,5}^{11,5} : 1,1293$ (A., B. 14, 2785); $D_{23}^{4} : 1,1263 ; D_{23}^{4} : 1,1207 ; D_{23}^{42} : 1,1170$ (Perkin, B. 26. 53, 586); $D_{7ac}^{4c} : 1,12011$ (Knops, 4. 248, 195). Löslich in 122 Tln. Wasser bei 15° (Perkin, B. 14, 2542). $n_{15}^{45} : 1,4564$ (Cladstone, Soc. 45, 246); $n_{1d}^{4c} : 1,452051; n_{1}^{40} : 1,455752; n_{2}^{40} : 1,472078$ (Knops). Zum Brechungsvermögen vgl. auch Brühl, B. 14, 2736. Magnetisches Drehungsvermögen: Perkin, Soc.

53, 586). — Mesaconsäuredimethylester liefert bei halbseitiger Verseifung mit kaltem methylalkoholischem Kalinur den a-Methylester $HO_2C \cdot C(CH_3) : CH \cdot CO_2 \cdot CH_3$ (Anschütz, A. 353, 144).

β-Monoäthylester, Mesacon-β-äthylestersäure $C_7H_{10}O_4=C_2H_5\cdot O_2C\cdot C(CH_3)$: CH-CO₂H. B. Entsteht im Gemisch mit viel a-Äthylester bei der halbseitigen Veresterung von Mesaconsäure durch Kochen mit geringprozentiger alkoholischer Salzsäure (Anschütz, A. 353, 145). Durch Bromieren von Methylacetessigsäureäthylester und Kochen des Reaktionsproduktes mit Bariumearbonat in Wasser (Cloez, C. r. 110, 585; Bl. [3] 3, 600; Anschütz, A. 353, 149). Reinigung wie beim β-Methylester. — Weiße Nadeln (aus Petroläther). F: 68° (CL., A.). Leicht löslich in Alkohol, Åther, Chloroform, ziemlich leicht in Benzol; 100 Tle. Wasser lösen bei 20° 1,49 Tle. (A.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 5,53 × 10⁻⁴ (A.). — NH₄C₇H₉O₄. F: 102—103°. Sehr leicht löslich in Wasser, leicht in Alkohol, unlöslich in Äther (A.). — AgC₇H₉O₄ (A.).

a-Monoäthylester, Mesacon-a-äthylestersäure $C_7H_{10}O_4 = HO_2C \cdot C(CH_3) \cdot CH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus Mesaconsäure-diäthylester (28 g) beim Stehen mit KOH (8,5 g) in Alkohol (Anschütz, A. 353, 147; vgl. Anschütz, Deugman, B. 30, 2651). Im Gemisch mit (weniger) β-Äthylester bei der halbseitigen Veresterung der Mesaconsäure durch Kochen mit geringprozentiger alkoholischer Salzsäure (A.). — Nadeln (aus Benzol). F: 67°. Kp₁₄: 141,6° bis 142,2°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform, leicht in Benzol, schwer in kaltem Petroläther. 100 Tle. Wasser lösen bei 20° l.91 Tle. Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 3,42 × 10⁻⁴. — NH₄C₇H₉O₄. F: 127–128°. Sehr leicht löslich in Wasser, leicht in Alkohol, unlöslich in Äther (A.). — AgC₇H₉O₄ (A.).

a-Methylester-β-äthylester $C_8H_{12}O_4=C_2H_5$ - O_2C - $C(CH_3)$: CH- CO_3 - CH_3 -B. Aus dem Silbersalz des a-Methylesters mit Athyljodid in Ather (Anschütz, A. 353, 166). — Kp₁₃: 97—98°. D_{20}^{20} : 1,076.

β-Methylester-α-äthylester $C_8H_{12}O_4=CH_3\cdot O_2C\cdot C(CH_3)$; $CH\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus dem Silbersalz des α-Äthylesters mit Methyljodid in Äther (Anschütz, A. 358, 165). — Kp₁₂: 95,2-95,6°. D₂₀°: 1,079.

Diäthylester $C_9H_{14}O_4 = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot C(CH_3) \cdot CH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Durch Behandlung von Mesaconsäure mit Alkohol und Salzsäure (Petri, B. 14, 1634; Perkin, B. 14, 2543). — Kp₇₈₀: 229° (korr) (Petri; Anschütz, B. 14, 2785). D[∞]₂₀: 1,043 (Anschütz, B. 14, 2785); D[∞]₁: 1,0598; D[∞]₁: 1,0492; D[∞]₂: 1,0415 (Perkin, Soc. 53, 585); D[∞]₁v_{ec}: 1,04675 (Knops, A. 248, 196). n[∞]₁: 1,4499 (Gladstone, Soc. 45, 246); n[∞]₂: 1,446185; n[∞]₂: 1,449361; n[∞]₂: 1,464471 (Knops). Zum Brechungsvermögen vgl. auch Brühl, B. 14, 2736. Magnetisches Drehungsvermögen: Perkin, Soc. 53, 585. — Mesaconsäurediäthylester liefert bei halbseitiger Verseifung mit kaltem alkoholischem Kali nur den α-Äthylester HO₂C·C(CH₃):CH·CO₂·C₂H₅ (Anschütz, A. 353, 147).

Di-akt-amylester $C_{13}H_{26}O_4 = C_2H_5 \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot O_2C \cdot C(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3$

Dimethylester des Mesaconsäure- β -anhydrids, [Mesacon- α -methylestersäure]-anhydrid $C_{12}H_{14}O_7=O[CO\cdot C(CH_3):CH\cdot CO_2\cdot CH_3]_2$. B. Aus Mesaconsäure- α -monomethylester und Phosphorpentachlorid in Chloroform, neben Mesaconsäure- α -methylester- β -chlorid (Anschütz, A. 353, 158, 163). — Öl. Kp₁₃: 190—195°. D₂₀: 1,232. — Zieht langsam Wasser an unter Bildung von Mesaconsäure- α -monomethylester. Durch Einw. von NH₃ auf die ätherische Lösung entsteht das Ammoniumsalz von Mesaconsäure- α -monomethylester und Mesaconsäure- α -methylester- β -amid.

Dimethylester des Mesaconsäure-a-anhydrids, [Mesacon- β -methylestersäure]-anhydrid $C_{12}H_{14}O_7=[CH_2\cdot O_2C\cdot C(CH_3):CH\cdot CO]_2O$. B. Aus Mesaconsäure- β -monomethylester und Phosphorpentachlorid in Chloroform, neben Mesaconsäure- β -methylester-a-chlorid (Anschütz, A. 353, 162). — Gelbes Öl. Kp₁₃: 190—195°. D₂₀²⁰: 1,263. — Die ätherische Lösung liefert mit NH₃ das Ammoniumsalz von Mesaconsäure- β -monomethylester und Mesaconsäure- β -methylester-a-amid.

Diäthylester des Mesaconsäure- β -anhydrids, [Mesacon- α -āthylestersäure]-anhydrid $C_{14}H_{18}O_7=O[CO\cdot C(CH_3):CH\cdot CO_2\cdot C_2H_5]_2$. B. Aus Mesaconsäure- α -monoäthylester und PCl $_5$ in Chloroform, neben Mesaconsäure- α -āthylester- β -chlorid (Anschütz, A. 353, 161, 164). Durch Erhitzen von Mesaconsäure- α -äthylester- β -chlorid mit 1 Mol.-Gew. Mesaconsäure- α -monoäthylester (A.). — Kp $_{13}$: 202 -203° . D $_{20}^\infty$: 1,159. — Liefert in Äther mit NH $_3$ das Ammoniumsalz von Mesaconsäure- α -monoäthylester.

Diäthylester des Mesaconsäure-a-anhydrids, [Mesacon- β -äthylestersäure]-anhydrid $C_{14}H_{18}O_2 = [C_2H_5 \cdot O_2C \cdot C(CH_3) : CH \cdot CO]_2O$. B. Aus Mesaconsäure- β -monoäthyl-

ester und PCl₅ in Chloroform, neben Mesaconsäure- β -äthylester- α -chlorid (Anschütz. A. **353**, 162, 164). — Kp₁₄: 200—205°. D₂₀²⁰: 1,187. — Liefert in ätherischer Lösung mit NH₃ das Ammoniumsalz von Mesaconsäure- β -monoäthylester und Mesaconsäure- β -äthylester- α -amid.

Mesaconsäure-a-methylester-β-chlorid $C_6H_7O_3CI = ClOC \cdot C(CH_3) \cdot CH \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Aus Mesaconsäure-a-monomethylester und PCl_5 in Chloroform (Anschütz, A. 353, 159). — $Kp_{13} : 80^\circ$. $D_4^{i5} : 1,224$. — Liefert mit Wasser Mesaconsäure-a-monomethylester zurück.

• Mesaconsäure- β -methylester-a-chlorid $C_8H_7O_3Cl=CH_3 \cdot O_2C \cdot C(CH_3)$; $CH \cdot COCl$. B. Aus Mesaconsäure- β -monomethylester und PCl_5 in Chloroform (Anschütz, A. 353, 160). — Kp₁₃: 79—80°; Kp₂₀: 92—93°. D_{30}^{20} : 1,232. — Liefert mit Wasser Mesaconsäure- β -monomethylester zurück.

Mesaconsäure-a-äthylester- β -chlorid $C_7H_9O_3Cl = ClOC \cdot C(CH_3) : CH \cdot CO_2 \cdot C_2H_b$. B. Aus Mesaconsäure-a-monoäthylester und PCl_5 in Chloroform (Anschütz, A. 353, 161). — Kp_{13} : 86—87°. D_{23}^{20} : 1,173.

Mesaconsäure-β-äthylester-a-chlorid $C_7H_9O_3Cl=C_2H_5\cdot O_3C\cdot C(CH_3)$; CH·COCl. B. Aus Mesaconsäure-β-monoäthylester und PCl₅ in Chloroform (Anschütz, A. 353, 161). — Kp₁₃: 88-90°; Kp₁₆: 92-93°. D₂₀°: 1.184.

Mesaconsäuredichlorid, Mesaconylchlorid C₅H₄O₂Cl₂ = ClOC·C(CH₃):CH·COCl. B. Aus Mesaconsäure und Phosphorpentachlorid (Petri, B. 14, 1636). Wurde von Petri auch bei der Einw. von PCl₅ auf Citraconsäureanhydrid erhalten (vgl. aber Gerhardt, Chiozza, A. 87, 294; Strecker, B. 15, 1640). Durch Einw. von Thionylchlorid auf Mesaconsäure (H. Meyer, M. 22, 423). — Kp₁₄: 64—65° (Anschütz, A. 353, 190). — Liefert bei der Einw. von Brom und Eisen Bromcitraconsäureanhydrid (Vandevelde, C. 1900 I, 404). Reagiert mit Anilin (bezw. p-Toluidin) unter Bildung von Mesaconsäure-β-chlorid-α-anilid (bezw. α-toluidid) ClOC·C(CH₃):CH·CO·NH·R (A.).

Mesaconsäure- β -monoamid, Mesacon- β -amidsäure $C_5H_7O_3N=H_2N\cdot CO\cdot C(CH_3)$: CH·CO₂H. B. Aus ihren Estern durch Stehen mit der berechneten Menge KOH in Alkohol (Anschütz, A. 358, 172). — Krystalle aus Wasser. F: 174°. — NH₄C₅H₆O₃N. Nadeln. F: 144—146°. Sehr hygroskopisch. Löslich in Alkohol, Wasser, unlöslich in Ather, Benzol, Chloroform, Schwefelkohlenstoff, Aceton, Petroläther. — AgC₅H₈O₃N. Weiße Nädelchen.

Mesaconsäure-α-monoamid, Mesacon-α-amidsäure $C_5H_7O_3N = HO_2C \cdot C(CH_3)$: CH-CO·NH₂. B. Aus ihren Estern beim Stehen mit der berechneten Menge KOH in Alkohol (ANSCHÜTZ, A. 353, 175). Das Ammoniumselz entsteht aus Mesaconsäure-α-monomethyl-(oder -äthyl-)ester beim Stehen mit gesättigtem wäßr. Ammoniak (A.). — Krystalle (aus Wasser), F: 222°. Leicht löslich in Alkohol, heißem Wasser, schwer in kaltem Wasser, Aceton, sehr wenig in Äther, unlöslich in Benzol, Chloroform. — NH $_4C_5H_6O_3N$. Nadeln aus Alkohol. F: 183—184°. Schwer löslich in kaltem Alkohol, unlöslich in Äther, Benzol, Chloroform. — Ag $C_5H_6O_3N$. Pulver.

Mesaconsäure-α-methylester- β -amid $C_4H_9O_3N=H_2N\cdot CO\cdot C(CH_3)$; $CH\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Aus Mesaconsäure-α-methylester- β -chlorid in Äther durch NH_3 (Anschütz, A. 353, 169, 170). Neben dem Ammoniumsalz des Mesaconsäure-α-monomethylesters aus [Mesacon-α-methylestersäure]-anhydrid in Äther durch NH_3 (A., A. 353, 163). Aus dem Silbersalz des Mesaconsäure- β -monoamides mit Methyljodid (A., A. 353, 170). — Nadeln (aus Äther). F: 103°.

Mesaconsäure- β -methylester- α -amid $C_9H_9O_3N=CH_3\cdot O_2C\cdot C(CH_3)$; $CH\cdot CO\cdot NH_2$. B. Aus Mesaconsäure- β -methylester- α -chlorid in Äther durch NH_3 (Anschütz, A. 353, 169). Neben dem Ammoniumsalz des Mesaconsäure- β -monomethylesters aus [Mesacon- β -methylestersäure]-anhydrid in Äther durch NH_3 (A., A. 353, 163). Aus dem Silbersalz des Mesaconsäure- α -monoamides mit Methyljodid (A., A. 353, 174). — Anscheinend quadratische Säulen (aus absolutem Äther). F: 117°. Sehr leicht löslich in Aceton, weniger in Chloroform und Benzol, schwer in Äther.

Mesaconsäure-α-äthylester-β-amid $C_7H_{11}O_3N = H_2N \cdot CO \cdot C(CH_2)$; $CH \cdot CO_2 \cdot C_2H_6$. B. Aus Mesaconsäure-α-äthylester-β-chlorid in Äther durch NH_3 (Anschütz, A. 353, 171). Aus dem Silbersalz des Mesaconsäure-β-monoamides beim Stehen mit Äthyljodid (A.). — Prismen. F: 78°. Sehr leicht löslich in Aceton, weniger löslich in Alkohol, Benzol, Chloroform; ziemlich schwer in Äther, sehr wenig in Schwefelkohlenstoff, fast unlöslich in Petroläther.

Mesaconsäure- β -äthylester- α -amid $C_7H_{11}O_3N=C_2H_5\cdot O_2C\cdot C(CH_3)$: CH·CO·NH₃. B. Aus Mesaconsäure- β -äthylester- α -chlorid in Äther durch NH₃ (Anschütz, A. 353, 174). Neben dem Ammoniumsalz des Mesaconsäure- β -monoäthylesters aus [Mesacon- β -äthylestersäure]-anhydrid in Äther durch NH₃ (A., A. 353, 165). Aus dem Silbersalz des Mesaconsäure- α -monoamides mit Äthyljodid (A., A. 353, 174). — Harte Kryställchen (aus Äther).

F: 96°. Leicht löslich in Alkohol, weniger in Benzol und Chloroform, schwer in Äther, fast unlöslich in Schwefelkohlenstoff.

Mesaconsäurediamid $C_5H_8O_2N_2=H_2N\cdot CO\cdot C(CH_3)$; $CH\cdot CO\cdot NH_2$. B. Aus Mesaconsäuredimethylester und konz. wäßr. Ammoniak in der Kälte (Demaray, A. ch. [5] 20, 479; O. Strecker, B. 15, 1641). — Durchsichtige Platten (aus Wasser). F: 176,5° (St.)., 177—177,5° (D.).

Chlormesaconsäure $C_5H_5O_4Cl=HO_2C\cdot C(CH_3)$; $CCl\cdot CO_2H$. B. Entsteht neben Chlorcitraconsäureanhydrid beim Versetzen einer Lösung von 1 Tl. Citradichlorbrenzweinsäure in 2 Tln. Wasser mit 1 Tl. einer konz. Kalilösung unter Kühlung (MICHAEL, TISSOT, J. pr. [2] 46, 389). Entsteht auch neben Chlorcitraconsäureanhydrid aus Mesadichlorbrenzweinsäure und alkoholischem Kali (M., T., J. pr. [2] 46, 392). Beim Kochen von Citradichlorbrenzweinsäure mit Ätzbarytlösung (M., T., J. pr. [2] 52, 339). — Tafeln (aus Äther). F: $208-209^\circ$; sublimiert in Platten; schwer löslich in Chloroform und Benzol (M., T., J. pr. [2] 46, 389). — Ba $C_5H_3O_4Cl+4H_2O$. Große Prismen, sehr leicht löslich in Wasser (M., T., J. pr. [2] 46, 389).

Dichlormesaconsäure $C_5H_4O_4Cl_2$. Eine Säure $C_5H_4O_4Cl_2$, die vielleicht eine Dichlormesaconsäure ist, s. S. 772.

Brommesaconsäure $C_5H_5O_4Br = HO_2C \cdot C(CH_3) \cdot CBr \cdot CO_2H$. B. Entsteht, wenn man Citradibrombrenzweinsäure mit überschüssiger konz. Natronlange oder Kalilauge behandelt (Lossen, Gerlach, B. 27, 1852; Michael, Tissot, B. 27, 2130; J. pr. [2] 52, 336). — Mikroskopische Prismen (aus Äther + Chloroform) (L., G.). F: 220° (L., G.), 217—218° (M., T.). Schr leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther, schwer in Chloroform und Benzol (L., G.; M., T.). Sublimierbar (M., T.). — Zerfällt beim Erhitzen in Bromeitraconsäureanhydrid und Wasser (L., G.). — Das Silbersalz liefert beim Erhitzen mit Wasser auf 105° (langsamer als bromeitraconsaures Silber) CO_2 und Allylen (M., J. pr. [2] 52, 316). Bei 12-stündigem Kochen mit konz. Natronlauge entsteht Essigsäure (L., G.). Addiert Brom in zerstreutem Licht nicht (BAUER, B. 37, 3319). — $KC_5H_4O_4Br$. Prismen; sehr leicht löslich in Wasser (L., G.). — $CaC_5H_3O_4Br$. Nadeln (aus heißem Wasser) (L., G.). — $CaC_5H_3O_4Br$ + H_2O . Krystallinisch; sehr leicht löslich in Wasser (L., G.). Krystallisiert auch in Blättchen mit $2H_2O$ (M., T.). — $BaC_5H_3O_4Br + 2H_2O$. Prismen (aus Wasser); sehr leicht löslich in Wasser (L., G.; M., T.). — $ZnC_5H_3O_4Br + 2H_2O$. Monokline (Reuter, C. 1899 II, 179) kurze Prismen (charakteristisch) (L., G.; M., T.).

b) Cis-Form. Methylmaleinsäure. Citraconsäure $C_5H_6O_4 = \frac{CH_3 \cdot C \cdot CO_2H}{H \cdot C \cdot CO_2H}$ B. Citraconsäure bezw. ihr Anhydrid entsteht [unter intermediärer Bildung von Itaconsäureanhydrid (Anschütz, Bertram, B. 37, 3970; vgl. Swarts, J. 1873, 579)] bei der Destillation von Citronensäure (Lassaigne, A. ch. [2] 21, 100; Dumas, A. 8, 17; Robiquet, A. 25, 139, 144; vgl. Crasso, A. 34, 68, 83). Aus Citronensäure durch Einw. von Jodwasserstoffsäure (Kämmerer, A. 139, 269). Neben Mesaconsäure und Carboxymesaconsäure beim Erhitzen von Chlorpropan-a.a. β -tricarbonsäuretriäthylester mit Salzsäure (Bischoff, B. 23, 1934). Citraconsäureanhydrid entsteht bei der Destillation von Itaconsäure (Crasso, A. 34, 68) sowie Itaconsäureanhydrid bei gewöhnlichem Druck (Anschütz, Petri, B. 13, 1540; vgl. Fittig, A. 304, 122). Beim Erhitzen von Mesaconsäure auf 250° (Swarts, J. 1873, 579), sowie beim Erhitzen derselben mit Acetylchlorid im geschlossenen Rohr auf etwas über 100° (Petri, B. 14, 1636). Über die Bildung von Citraconsäure beim Belichten von Mesaconsäure mit ultravioletten Strahlen vgl. Stoermer, B. 42, 4870. Citraconsäure bildet sich beim Erhitzen von Citramalsäure HO $_9$ C·C(CH $_3$)(OH)·CH $_9$ ·CO $_9$ H (Carius, A. 129, 160; Demarcay, Bl. [2] 27, 120; Michael, Tissot, J. pr. [2] 46, 290). Durch Erhitzen von Milchsäure bezw. Lactylmilchsäure CH $_3$ ·CH(OH)·CO $_2$ ·CH(CH $_3$)·CO $_2$ H auf 250—260° (Engelhardt, A. 70, 243, 246). — Darst Man destilliert Citronensäure in Anteilen von höchstens 250 g möglichst rasch, fraktioniert das Destillat und läßt auf das gebildete Citraconsäureanhydrid Wasser in der Kälte einwirken (Crasso, A. 34, 54, 68, 70; Fittig, A. 188, 72; vgl. Robiquet, A. 25, 146).

Dünne, flache Nadeln (aus Äther-Ligroin) (FITTIG, LANGWOETHY, A. 304, 147). F: 91° (Zers.) (FI., LANGW.). Die reine Säure verliert im Exsiccator und im Vakuum bei gewöhnlicher Temperatur kaum Wasser (FI., LANGW.). Kann auch im Vakuum des Kathodenlichts nicht ohne teilweise Anhydridbildung sublimiert werden (HANSEN, B. 42, 214; vgl. Krafft, Dijes, B. 28, 2588). Flüchtig mit Wasserdämpfen (infolge von Anhydridbildung):

dies kann zur Treinung der Citraconsäure von Mesaconsäure und Itaconsäure, die nicht mit Wasserdämpfen flüchtig sind, dienen (Fl., Langw., A. 304, 146, 147). D: 1,617 (Schröder, B. 13, 1072). — Leichter löslich in Wasser als Mesaconsäure und Itaconsäure (Franz, M. 15, 213). Wärmetönung beim Lösen in Wasser: Gal, Werner, Bl. [2] 47, 159. Ist nach Franz (M. 15, 213) in Äther schwerer löslich. nach Fittig, Langworthy (A. 304, 148) in Äther leichter löslich als Mesaconsäure; schwer löslich in kaltem Chloroform, fast unföslich in Schwefelkohlenstoff, Benzol, Ligroin (Fl., Langw.). Brechungsvermögen der wäßt. Lösung: Kanonnikow, J. pr. [2] 31, 342. — Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 483,522 Cal. (Luginin, A. ch. [6] 23, 192), 480,0 Cal. (Stohmann, Kleber, Ph. Ch. 10, 417), bei konstantem Druck: 479,7 Cal. (Stohmann, Kleber). — Magnetisches Drehungsvermögen: Perkin, Soc. 53, 580. Elektrolytische Dissoziationskonstante der ersten Stufe k₁ bei 0°: 3,69×10⁻³ (Kortright, Am. 18, 370), bei 25°: 3,40×10⁻³ (Ostwald, Ph. Ch. 3, 382). Elektrolytische Dissoziationskonstante der zweiten Stufe k₂: 0,24×10⁻⁴ (durch Zuckerinversion bei 100° bestimmt) (Smith, Ph. Ch. 25, 241). Elektrisches Leitvermögen des Natriumsalzes: Ostwald, Ph. Ch. 1, 107. Grad der Farbveränderung von Methylorangelösungen als Maß der Affinitätskonstante: Velley, Ph. Ch. 57, 165. Neutralisationswärme: Gal, Werner, Bl. [2] 47, 159. Elektrocapillare Funktion: Gouy, A. ch. [8] 8, 331.

Citraconsäure lagert sich, gelöst in Chloroform + Äther, bei Gegenwart von wenig Brom im Sonnenlicht in Mesaconsäure um (FITTIG, LANGWORTHY, A. 304, 149). Zerfällt bei der Destillation in Wasser und ihr Anhydrid (Syst. No. 2476) (Chasso, A. 34, 70). Geht beim Erhitzen mit Wasser auf 120-1606 in Itaconsäure (WILM, A. 141, 29; AARLAND, J. pr. [2] 6, 262; FITTIG, A. 188, 72), beim Erhitzen auf 180—200° in Mesaconsäure (Swarts, J. 1873, 579) über. Bei der Elektrolyse von citraconsaurem Kalium treten Allylen, Acrylsäure und Mesaconsäure auf (Aarland, J. pr. [2] 7. 142). Durch Oxydation mit Permanganat entsteht Brenztraubensäure (FITTIG, Köhl., A. 305, 49). Wird durch Natriumamalgam zu Brenzweinsäure reduziert (Kekulé, A. Spl. 2, 95). Reduktion durch Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem Platin: Fokin, 3K. 40, 276; C. 1908 II, 1995; Z. Ang. 22, 1499. Läßt man Chlor auf die wäßr. Lösung von Citraconsäure einwirken und dampft dann ein. so entsteht Chloreitramalsäure HO₂C·C(CH₃)(OH)·CHCl·CO₂H (GOTTLIEB, A. 160. 102; vgl. SWARTS, J. 1873, 582; MICHAEL, TISSOT, J. pr. [2] 46, 388). Chlor, in eine wäßr. Lösung von eitraconsaurem Natrium geleitet, erzeugt neben Chloreitramalsäure Chlormethacrylsäure CHCl: $C(CH_3)$: CO_2H , $a \beta \beta$ -Trichlor-isobuttersäure $CHCl_2$: $CCl(CH_3)$: CO_2H und Trichlor-acetone (Gottlier, A. 160, 104; J. pr. [2] 8, 87; 12, 1; Morawski, J. pr. [2] 12, 369; vgl. Swarts, J. 1873, 583; Cloez, A. ch. [6] 9, 176; Schlotterbeck, B. 42, 2562). Mit unterchloriger Säure entsteht Chloriotramalsäure (Carus, A. 126, 204; Melikow, Feldmann, A. 253, 87). Citraconsäure verbindet sich mit Brom zu Citradibrombrenzweinsäure HO₂C. CBr(CH₃)·CHBr·CO₂H (KEKULÉ, A. Spl. 2, 96); Einw. von Brom auf citraconsaures Kalium: CAHOURS, A. ch. [3] 19, 494, 501. Citraconsaure bezw. ihr Anhydrid liefert mit rauchender Chlorwasserstoffsäure bei gewöhnlicher Temperatur Citrachlorbrenzweinsäure HO₂C·CCl(CH₃)· CH₂·CO₂H (FITTIG, LANDOLT, A. 188, 83). Reagiert analog mit rauchender Bromwasser-stoffsäure (FITTIG, LANDOLT, A. 188, 77). Beim Eindampfen einer Lösung von Citraconsäure, die mit Chlorwasserstoffsäure (Fl., L., A. 188, 73) oder Bromwasserstoffsäure (Fl., L., 4. 188, 80) versetzt ist, sowie beim Erhitzen von Citraconsaure mit konz. Jodwasserstoffsäure auf 100° (Kekulé, A. Spl. 2, 94) findet Umlagerung von Citraconsäure in Mesaconsäure statt; vgl. dazu auch Franz, M. 15, 224. Beim Kochen von Citraconsäure mit verdünnter Salpetersäure entsteht zunächst reichlich Mesaconsäure (Gottlieb, A. 77, 268; BAUP, A. 81, 96; FITTIC, LANDOLT, A. 188, 73); bei weiterer Einw. von Salpetersäure auf diese oder bei Einw. von konz. Salpetersäure auf Citraconsäure werden Eulyt $C_6H_6O_7N_4$ (s. S. 770) und Dyslyt $C_8H_6O_8N_4$ (s. S. 770) erhalten (Baup, A. 81, 102; Bassett, Z. 1871, 701; Soc. 59, 980; Ciamician, Zatti, G. 19, 264). In geringem Maße erfolgt die Umlagerung von Citraconsaure in Mesaconsaure auch beim Erhitzen mit Schwefelsaure, beim gleichzeitigen Einleiten von schweftiger Säure und Schwefelwasserstoff in die siedende wäßr. Lösung von Citraconsäure, ferner bei der Zerlegung von citraconsaurem Kupfer und Blei durch H₂S (Franz, M. 15, 219, 222, 223, 224). Citraconsäure wandelt sieh beim Kochen mit Natronlauge zunächst in Itaconsäure und dann in Mesaconsäure um (Fittig, Langworthy, A. 304, 155; vgl. Delisle, A. 269, 82); beim Erhitzen des Natriumsalzes mit Wasser auf 190° entsteht nur Itaconsäure (Delisle, A. 269. 88). Bei der Einw. von Thionylchlorid (H. Meyer, M. 22, 422) oder von Phosphorpentoxyd in Toluol (BAKUNIN, G. 30 II, 361) geht Citraconsäure in ihr Anhydrid (Syst. No. 2476) über. Liefert mit Mercuriacetatlösung die Verbindung $CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot Hg \cdot C(CH_3) \cdot CO_2$ Hg (Syst. No. 446) $CH_3 \cdot C(\widetilde{OH}) \cdot CO_2$ Hg oder

 $CO - CH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ und β -Methyl-propan- $a.a.\beta.\gamma$ -tetracarbonsäuretetraäthyl-

C₂H₅·O₂C·CH—C(CH₃)·CO₂·C₂H₅ und β-Methyl-propan-a.a.β.γ-tetracarbonsauretetraäthylester C₂H₅·O₂C·CH₂·C(CH₃)·CO₂·C₂H₅)·CH(CO₂·C₂H₅)₂ (Michael, B. 33, 3757, 3759; 36, 763). Mit p-Toluolsulfinsäure entsteht p-Tolylsulfonbrenzweinsäure HO₂C·C(CH₃) (SO₂·C₇H₇)·CH₂·CO₂H (Kohler, Reimer, Am. 31, 176). Citraconsäure gibt mit Anilm in Äther ihr saures Anilinsalz (Anschürz, Reuter, A. 254, 131); beim längeren Stehen mit 1 Mol.-Gew. Anilin in Wasser scheidet sich Citraconanilidsäure (Syst. No. 1618) und etwas Citraconanil (Syst. No. 3202) (Anschütz, Reuter, A. 254, 134; V. v. Richters Chemie der Kohlenstoffverbindungen, 11. Aufl., Bd. I [Bonn 1909], S. 569 und Anschütz, Privatmitt.; vgl. Michael, Palmer, Am. 9, 198), beim Erhitzen mit Anilin für sich oder in wäßr. Lösung Citraconanil (GOTTLIEB, A. 77, 277) aus. Reagiert analog mit anderen primären aromatischen Aminen, während mit sekundären und tertiären aromatischen Aminen keine Anilidbezw. Anilbildung erfolgt (Michael, Palmer, B. 19, 1390; Am. 9, 200, 193).

Veränderung von Citraconsäure beim Schimmeln der wäßr. Lösung: Le Bell, Bl. [3]

11, 294.

Freie Citraconsäure wird von Eisenchlorid in der Kälte nicht verändert; beim Erhitzen mit überschüssigem Eisenchlorid entsteht eine braunrote Färbung, die beim Erkalten verschwindet (AARLAND, J. pr. [2] 6, 263). Neutrales citraconsaures Ammonium färbt sich mit Eisenchlorid rot, beim Kochen fällt ein Niederschlag aus, der beim Erkalten sich löst; stark überschüssiges Eisenchlorid erzeugt in der Hitze nur eine rote Färbung (AARLAND).

stark überschüssiges Eisenchlorid erzeugt in der Hitze nur eine rote Färbung (Aarland). Salze: $\mathrm{NH}_4\mathrm{C}_5\mathrm{H}_5\mathrm{O}_4$. Blättchen (Crasso, A. 34, 73). — $\mathrm{NaC}_5\mathrm{H}_5\mathrm{O}_4$. Monokline Krystalle (v. Lang, Sitzungsberichte d. K. Akad. d. Wissensch. Wien 70, 206). Schwer löslich in kaltem Wasser (Morawski, J. pr. [2] 12, 371). — $\mathrm{CuC}_5\mathrm{H}_4\mathrm{O}_4+\mathrm{H}_2\mathrm{O}$ (bei 102^0). Blaue Krystalle (Franz, M. 15, 217). — $\mathrm{AgC}_5\mathrm{H}_5\mathrm{O}_4$. Krystalle, in Wasser viel elechter löslich als das neutrale Salz (Gottlieb, A. 77, 266). — $\mathrm{Ag}_2\mathrm{C}_5\mathrm{H}_4\mathrm{O}_4$. Krystallisiert aus siedendem Wasser in langen Nadeln, aus kalter Lösung in Säulen mit $1\mathrm{H}_3\mathrm{O}$ (Crasso). — $\mathrm{Ca}(\mathrm{C}_5\mathrm{H}_5\mathrm{O}_4)_2 + 3\mathrm{H}_2\mathrm{O}$. Monokline (Bodewig, J. 1681, 731) Krystalle (Crasso). — $\mathrm{Ca}(\mathrm{C}_5\mathrm{H}_4\mathrm{O}_4 + 5\mathrm{H}_2\mathrm{O})$. Tafeln oder Nadeln (Kämmerer, A. 148, 326; Fittig, A. 188, 65). Hält bei 100^0 $1\mathrm{H}_2\mathrm{O}$ zurück (F.). — $\mathrm{Sr}(\mathrm{C}_3\mathrm{H}_5\mathrm{O}_4)_2 + 3\mathrm{H}_2\mathrm{O}$. Krystalle (Crasso). — $\mathrm{Ba}(\mathrm{C}_5\mathrm{H}_5\mathrm{O}_4)_2 + 3\mathrm{H}_2\mathrm{O}$. Krystalle (Crasso). — $\mathrm{Ba}(\mathrm{C}_5\mathrm{H}_5\mathrm{O}_4)_2 + 3\mathrm{H}_2\mathrm{O}$. Blättchen (Engelhardt, A. 70, 246; Kämmerer, A. 170, 191; vgl. Crasso). Schwer löslich in kaltem Wasser, leichter in heißem; 100 Tle. Lösung enthalten bei 12^0 0.29 Tle, wasserfreies Salz (Fittig, Langworthy, A. 304, 147). — $\mathrm{Pb}(\mathrm{C},\mathrm{H}_2\mathrm{O}_3)$. Krys CRASSO; CERVET INSIGHT IN LABOR WASSI, INCREMENT IN HEISEN, 100 The Losing envalues below 120 0,29 The wasserfreies Salz (Fittig, Langworthy, A. 304, 147). — $Pb(C_5H_5O_4)_2$. Krystalle (Dumas, A. 8, 22; Gottlieb, A. 77, 267). — $PbC_5H_4O_4$. Krystallinisches Pulver (Crasso; vgl. Dumas). — $PbC_5H_4O_4 + PbO$. Weißes, in Wasser fast unlösliches Krystall-pulver (Crasso; Otto, A. 127, 181).

Umwandlungsprodukte unbekannter Struktur aus Citraconsäure.

Eulyt C₈H₈O₇N₄. B. Neben Dyslyt aus Citraconsaure und konz. Salpetersaure (Baur, A. 81, 102; Basserr, Z. 1871, 701; Ciamician, Zatti, G. 19, 264). Beide Verbindungen entstehen auch aus Citraconsaure, sowie aus Mesaconsaure durch Erhitzen mit verdünnter Salpetersaure (Bassett, Soc. 59, 980). — Darst. Man erwärmt 10 g Citraconsaure, gelöst in 10 g Wasser, mit 15 g Salpetersaure (D: 1,42) am Kühler, bewirkt durch Schütteln das Festwerden des Reaktionsproduktes, wäscht es mit Wasser und wenig kaltem Alkohol und unterwirft es einer fraktionierten Krystallisation aus zur Lösung unzureichenden Mengen siedenden 80%/eigen Alkohols; zunächst krystallisiert Dyslyt (Bassett, Soc. 59, 980). — Prismen (aus Chloroform) (Bass., Z. 1871, 701). F: 102,8% (Bass., Soc. 59, 979). Scheint bei sehr vorsichtigem Erhitzen unzersetzt zu sublimieren (Baup, Bassett, Z. 1871, 701); zersetzt sich bei hoher Temperatur unter Entwicklung salpetriger Dämpfe. Löslich bei 100 in 170 Tln. Alkohol von 88% und in 10000 Tln. Wasser (BAUP). Unlöslich in Petroläther, leicht löslich in Benzol und Essigester (C., Z.). — Wird von alkoholischem Kali unter Bildung von salpetrigsaurem Salz und braunem Harz zersetzt (Basserr, Z. 1871, 701). Jod und Kali erzeugen Jodoform (Angell, B. 24, 1303; G. 21 II, 33). Sehr beständig gegen Säuren (Angell). Beim Erhitzen mit Kaliumdisulfat entsteht ein Körper, dessen Phenylhydrazinderivat C₁₈H₁₈O₄N₆ orangegelbe Blättchen bildet und bei 110-111^o schmilzt (ANGELI).

Dyslyt $C_8H_6O_6N_4$. B. und Darst. s. bei Eulyt (Baup, A. 81, 102; Bassett, Z. 1871, 701; Soc. 59, 980). — Lange feine Nadeln (aus Alkohol) (Baup; Bassett, Z. 1871, 701; Soc. 59, 980). F: 200,5° (Bassett, Soc. 59, 979). Löslich bei 10° in 2200 Tln. Alkohol von 88°/ $_0$ und in 1500 Tln. Alkohol von 97°/ $_0$; in Wasser fast unlöslich (Baup). — Gibt mit alkoholischem Kali salpetrigsaures Salz (Bassett, Z. 1871, 702).

Dimethylester der Citraconsäure $C_2H_{10}O_4=CH_3\cdot O_2C\cdot C(CH_3)\cdot CH\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Durch Sättigen einer Lösung von Citraconsäure in Methylalkohol mit Chlorwasserstoff in der Kälte (Perkin, B. 14, 2541; Anschütz, B. 14, 2785). Aus dem Silbersalz der Citraconsäure und Methyljodid (P., B. 14, 2541). — Aromatisch riechendes Öl. Kp: 210,5° (korr.) (Anschütz, Perkin, Soc. 53, 583). $D_{13,3}^{p,1,2}$: 1,1172 (Anschütz); D_{1}^{t} : 1,1312; D_{15}^{t} : 1,1208; $D_{23}^{s,2}$: 1,1131 (P., Soc. 53, 583); $D_{1,3}^{q,1,2}$: 1,10903 (Knops, A. 248, 197). Löslich in 35 Tln. Wasser von 156 (P., B. 14, 2541). $n_{15}^{p,5}$: 1,4504 (Gladstone, Soc. 45, 246); $n_{2}^{20,7}$: 1,444236; $n_{2}^{p,0,1}$: 1,447532; $n_{2}^{p,0,3}$: 1,462006 (Knops). Zum Brechungsvermögen vgl. auch Brühl, B. 14, 2736. Magnetisches Drehungsvermögen: P., Soc. 53, 583. — Verbindet sich mit Diazoessigsäuremethylester zu Methylpyrazolintricarbonsäuretrimethylester (Buchner, Dessauer, B. 27, 877).

Diäthylester $C_9H_{14}O_4=C_2H_5\cdot O_2C\cdot C(CH_3):CH\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Durch Behandlung von Citraconsäure in Alkohol mit Chlorwasserstoff (Petri, B. 14, 1634; Perkin, B. 14, 2542; vgl. Anschütz, B. 14, 2786; Strecker, B. 15, 1639). Aus dem Silbersalz der Citraconsäure und Äthyljodid (Perkin, Soc. 53, 582). — Flüssig. Kp: 231° (korr.) (Petri; Anschütz), 230,3° (korr.) (Perkin, Soc. 53, 582). D₁₅: 1,047 (Anschütz); D₄: 1,0567 (Perkin, Soc. 53, 582); D₁₆: 1,0471 (Perkin, Soc. 69, 1173); D₂₅: 1,0395 (Perkin, Soc. 53, 582); D₇°: 1,0137 (Perkin, Soc. 69, 1173); D₁₀**, 1,06143 (Knops, A. 248, 198). n_D^{16} : 1,4459 (Gladstone, Soc. 45, 246); $n_{\alpha}^{20,3}$: 1,443669; $n_D^{20,3}$: 1,446776; $n_{\gamma}^{20,2}$: 1,460907 (Knops). Zum Brechungsvermögen vgl. auch Brühl, B. 14, 2736. Magnetisches Drehungsvermögen: Perkin, Soc. 53, 583; 69, 1237.

Citraconsäureanhydrid $\overset{CH_3 \cdot C \cdot CO}{\overset{C}{CH} \cdot CO}$ O s. Syst. No. 2476.

Citraconsāuredichlorid, Citraconylchlorid $C_5H_4O_2Cl_2=ClOC\cdot C(CH_3)$; CH·COCl. B. Aus Citraconsäure und Phosphorpentachlorid (O. Strecker, B. 15, 1640; vgl. Gerhardt, Chiozza, A. 87, 294). — Flüssig. $Kp_{17,5}$: 95°; $D^{16,4}$: 1,408 (St.).

Citraconsäurediamid $C_5H_8O_3N_2=H_2N\cdot CO\cdot C(CH_3)$: $CH\cdot CO\cdot NH_2$. B. Aus Citraconsäuredimethylester und konz. wäßr. Ammoniak in der Kälte (O. Strecker, B. 15, 1640). — Glasglänzende dünne Tafeln, die beim Liegen matt und undurchsichtig werden. Bräunt sich gegen 184° und zersetzt sich bei 185—187° in NH_3 und Citraconimid (Syst. No. 3202). Leicht löslich in kaltem Wasser, schwer in Alkohol, gar nicht in Äther.

Chloreitraconsäure $C_5H_5O_4Cl = HO_2C \cdot C(CH_3) \cdot CCl \cdot CO_2H$. B. Das Anhydrid (s. Syst. No. 2476) entsteht bei der trocknen Destillation von Chloreitramalsäure $HO_2C \cdot C(CH_3)$ (OH)·CHCl·CO₂H (GOTTLIEB, J. pr. [2] 8, 73). Bei der trocknen Destillation von Citradichlorbrenzweinsäure (MICHAEL, Tissor, J. pr. [2] 46, 385). Beim Erhitzen von Citradichlorbrenzweinsäure sowie Mesadichlorbrenzweinsäure mit Wasser, neben anderen Produkten (M., T.; vgl. Swarts, J. 1873, 582). Bei der Einw. von Kalilauge auf Citradichlorbrenzweinsäure sowie Mesadichlorbrenzweinsäure, neben Chlormesaconsäure (M., T.). Beim Versetzen einer Lösung von Trichloracetylchlormethacrylsäure $CCl_3 \cdot CO \cdot CCl \cdot C(CH_3) \cdot CO_2H$ (Syst. No. 282) in Soda mit Natronlauge (Zenger, Fuchs, B. 26, 512). — Die freie Säure konnte nicht isoliert werden: beim Zerlegen ihrer Salze (des Bariumsalzes mit Schwefelsäure) wird sofort das Anhydrid in Freiheit gesetzt (G.). Durch Zink und Salzsäure wird dieses in Brenzweinsäure übergeführt (G.). — Salze: AgC₅H₄O₄Cl. Kleine Prismen (C.). — Ag₂C₅H₃O₄Cl. Sehr kleine Krystalle, in kaltem Wasser schwer löslich. In der Wärme ziemlich beständig (G., S.). — CaC₅H₃O₄Cl. Mikroskopische Warzen, wenig löslich in Wasser (S.). — BaC₅H₃O₄Cl. +3¹/₂H₂O. Ziemlich schwer löslich in Wasser, noch weniger in Alkohol (G.). — PbC₅H₃O₄Cl. Amorphes, wenig lösliches Pulver (G.).

Dichloreitraconsäure $C_5H_4O_4Cl_2$. Eine Säure $C_5H_4O_4Cl_2$, welche vielleicht eine Dichloreitraconsäure ist, s. S. 772.

Bromeitraconsäure $C_5H_5O_4Br = HO_2C \cdot C(CH_9) \cdot CBr \cdot CO_2H$. B. Das Anhydrid (s. Syst. No. 2476) entsteht beim Erhitzen von Citraconsäureanhydrid mit Brom auf 140° (Kekulé, A. Spl. 1, 351; 2, 103). Durch Einw. von Brom und Eisen auf Mesaconylchlorid (Vandevelde, C. 1900 I, 404). Durch Erhitzen von Brommesaconsäure (Lossen, Gerlach, B. 27, 1855). Bei der Destillation von Citradibrombrenzweinsäure (Kekulé, A. Spl. 2, 97, 106). Beim Eintragen von Ag $_2O$ in eine kalte, verdünnte Lösung von Citradibrombrenzweinsäure (Bourgoin, Bl. [2] 31, 252). Bei der Destillation der Mesadibrombrenzweinsäure (Morawski, J. pr. [2] 11, 469). Durch Erhitzen von Mesadibrombrenzweinsäure mit 5 Tln. Wasser (Fittig, Krusemark, A. 206, 16). Beim Erhitzen von Brenz-

weinsäure mit Brom und Wasser auf 120° (Lagermarck, Z. 1870, 299; Fittig, Krusemark, A. 206, 19; vgl. Bourgoin, Bl. [2] 28, 99; A. ch. [5] 12, 421). Beim Eintragen von 1 Tl. Tribrom- β -thiotolen $\frac{\text{CBr}}{\text{CP}_{\text{T}}}$ in 10 Tle. auf -18° gekühlte Salpetersäure (D: 1,52)

CBr—S-CBr

(Angeli, Ciamician, B. 24, 76). — Die freie Säure konnte nicht isoliert werden, da sie schon beim Eindampfen im Wasserbade und selbst beim Stehen über Schwefelsäure in ihr Anhydrid übergeht (Kekulé, A. Spl. 2, 104). Dasselbe wird von Natriumamalgam in Brenzweinsäure übergeführt (L.). Liefert bei der Reduktion mit Zink und Wasser neben Brenzweinsäure Mesaconsäure (Michael, J. pr. [2] 52, 318). Zersetzt sich nicht beim Kochen mit Sodalösung (F., Kb.). Einw. von Kalilauge: Bourgoin, Bl. [2] 32, 388. Das Silbersalz entwickelt beim Erhitzen mit Wasser auf 105° schneller CO₃ als brommesaconsaures Silber (Michael, J. pr. [2] 52, 316) und liefert dabei Allylen (Bourgoin, Bl. [2] 28, 459; M., J. pr. [2] 52, 316). — Salze: (NH₄)₂C₅H₃O₄Br. Weiße Krystallmasse, leicht löslich in Wasser (Lagermarck). — K₂C₅H₃O₄Br. Zerfließliche, krystallinische Masse (L.). — Ag₂C₅H₃O₄Br. Flockiger, bald krystallinisch werdender Niederschlag (Ke., A. Spl. 2, 105; L.), unlöslich in Wasser (Ke., A. Spl. 2, 105; L.). — CaC₅H₃O₄Br +1½₂H₂O. Charakteristische Krystalle, aus heißer wäßriger Lösung; schwer löslich in Wasser (F., Kb.). — CaC₆H₃O₄Br +2H₂O. Krystallinisch, leicht löslich in Wasser, daraus durch absoluten Alkohol fällbar (L.). — BaC₅H₃O₄Br. Prismen. Schwer löslich in Wasser (L.). — BaC₅H₃O₄Br. + H₂O. Scheidet sich beim Verdumsten der Lösung in der Hitze in feinen Nadeln ab, die sich später zu Blättern zusammenlegen (F., Kr.).

e) Derivat einer Methylbutendisäure, dessen sterische Konfiguration unbekannt ist.

Äthylester-nitril, β -Cyan-crotonsäure-äthylester $C_7H_2O_2N=NC\cdot C(CH_3)$: $CH\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. Bei mehrwöchigem Stehen von Acetessigsäureäthylester mit salzsaurem Formamidin und $^1/_2$ Mol.-Gew. Soda (in $10^0/_0$ iger Lösung) (PINNER, B. 18, 2846). — Lange. breite, seideglänzende Nadeln (aus Äther). F: $70-71^0$. Leicht löslich außer in Wasser. Unlöslich in Säuren und Alkalien,

4. Derivat einer Dicarbonsöure C₅H₈O₄ unbekannter Struktur.

Säure $C_5H_4O_4Cl_2$. [Ist nach Auffassung Schreders (A. 177, 291) ein Dichlorderivat der Itaconsäure, Mesaconsäure oder Citraconsäure.] B. Man erhitzt Gallussäure mit Kaliumchlorat und Salzsäure auf 90°, extrahiert mit Äther, trennt aus dem Ätherabdampfungsrückstand die auskrystallisierende Trichlorbrenztraubensäure $CCl_3 \cdot C(OH)_2 \cdot CO_2H$ (Syst. No. 279) ab und kocht die verdimnte Mutterlauge mit Zinn und Salzsäure; man fällt das Zinn mit Schwefelwasserstoff aus und nimmt mit Äther auf (Schreder, A. 177, 282, 288). — Krystallographisches: Ditscheiner, A. 177, 289. In kaltem Wasser ziemlich leicht löslich, zerfließt in Alkohol und Äther. — Reduziert Silber- und Kupfersalze. Wird von Natriumamalgam in Brenzweinsäure übergeführt. Kann mit Alkalien ohne Zersetzung erhitzt werden. — $Ca(C_5H_3O_4Cl_2)_2$ Mikroskopische Nadeln. In Wasser ziemlich leicht löslich. — $Ba(C_5H_3O_4Cl_2)_2 + 1^1/_2H_2O$. Nadeln. — $Ba(C_5H_2O_4Cl_2)_2 + 1^1/_2H_2O$. Nadeln. — Ba $C_5H_2O_4Cl_2 + H_2O$. Blättchen.

5. 2-Methylsäure-buten-(2)-säure-(1), a-Propylen-a.a-dicarbonsäure, a-Carboxy-crotonsäure, Athylidenmalonsäure $C_5H_8O_4=CH_3\cdot CH: C(CO_2H)_9$.

Eine Säure — $Crotacons\"{a}ure$ —, der vielleicht die Konstitution $CH_3 \cdot CH : C(CO_2H)_2$ zukommt, entsteht, wenn man den Äthylester der (bei 99,2° schmelzenden) a-Chlor-crotonsäure $CH_3 \cdot CH : CCl \cdot CO_2H$ mit 2 Mol.-Gew. Cyankalium in wäßr.-alkoholischer Lösung in der Kälte in Cyancrotonsäure überführt und diese mit Salzsäure verseift (Claus, A. 191, 69, 72, 74). — Krystalle. F: 119°. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther. Zerfällt oberhalb 130° in CO_2 und Crotonsäure (?). Verbindet sich mit HBr zu einer bei 141° schmelzenden Säure $C_5H_7O_4$ Br. — $NH_4C_5H_5O_4$. Krystalle. Leicht löslich in Wasser und Alkohol. — $KC_3H_5O_4 + 2H_2O$. — $K_2C_5H_4O_4 + H_2O$. Hygroskopische Krystalle. Leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol. — $Ag_2C_5H_4O_4$. Flockiger Niederschlag. — $PhC_5H_4O_4$. Pulver. Unlöslich in Wasser.

Crotaconsäuredimethylester $C_7H_{10}O_4=CH_3\cdot CH:C(CO_2\cdot CH_3)_2$ (?). B. Aus dem Silbersalz der Crotaconsäure und Methyljodid (CLAUS, A. 191, 77). — Flüssig, nicht flüchtig. D¹⁵: 1,14.

(M. 17, 212) erscheint es nicht ausgeschlossen, daß dieses Produkt ein Gemisch von CH. CH:C(CO₂·C₂H₅)₂ und CH₃:CH·CH(CO₂·C₂H₅)₂ gewesen ist.] B. Bei 2-tägigem Erhitzen eines Gemenges von 1 Mol.-Gew. Malonsäurediäthylester, 2 Mol.-Gew. Acetaldehyd und 11/2 Mol-Gew. Essigsäureanhydrid auf 100°; man entfernt aus dem Produkte durch Erhitzen zunächst den überschüssigen Aldehyd und Malonsäureester und fraktioniert den Rückstand im Vakuum, wobei erst Äthylidenmalonsäurediäthylester, dann Äthylidendimalonsäureteträäthylester übergeht (Komnenos, A. 218, 157). – Ätherisch, etwas nach Campher riechendes Öl (Ko). Kp₁₃: 111–111.5° (Knoevenagel, Brusswig, B. 35, 2179 Anm.); Kp₁₇: 115–118° (Ko.). D¹⁵: 1,0435 (Ko.). – Bei längerem Stehen mit Barytwasser in der Kälte entstehen Oxyáthylmalonsaure C₅H₈O₅, Malonsaure, Acetaldehyd und Alkohol (Ko.). Beim Verseifen durch wäßr. alkoholische Kalilauge scheint zunächst Athylidenmalonsäure gebildet zu werden, daneben aber auch Malonsäure (und Acetaldehyd); unterwirft man daher die erhaltenen freien Säuren der Destillation, so geht unter Köhlendioxyd-Entwicklung das Anhydrid der Äthylidendiessigsäure über (Ko.). Beim Erwärmen mit 1 Mol.-Gew. Cvankalium in Alkohol entstehen β -Cyan-buttersäureäthylester und CO₂ (Bredt, Kallen, A. 293, 351). Verbindet sich beim Kochen mit Malonsäurediäthylester zu Äthylidendimalonsäuretetraäthylester (Ko.). Liefert mit Acetessigester in Gegenwart von Natriumäthylat ('H₂—CO-CH-CO₂·C₂H₅ (Krop CH CO₂·C₂H₅ (KNOE-

Methyl-cyclohexandion-dicarbonsäurediäthylester CH₂—CO- CH·CO₂·C₂H₅ (Knoe-Co·CH(CO₂·C₂H₅)·CH·CH₃ (Knoe-Cirr H)·CH(CO·CH₃)·CH(CH₃)·CH(CO₂·C₂H₅)₂, während bei der Vereinigung mit Benzoylacetonimid (bei 135°) unter gleichzeitiger Abspaltung von Alkohol sich das Tetrahydropyridinderivat C₁₇H₁₉O₄N (Syst. No. 3367) bildet (Knoevenagel, B. 36, 2189). Analog wie Benzoylacetonimid reagiert (schon bei gewöhnlicher Temperatur) Acetessigesterimid (B. Amiro crotoposiuredistrative) (Knoevenagel, B. 35, 2170)

(β-Amino-crotonsäureäthylester) (Knoevenagel, Brunswig, B. 35, 2179).

Schwefligsäure-Verbindung des Äthylidenmalonsäurediäthylesters $C_8H_{18}O_7S$. B. Durch 18-stündiges Schütteln von Äthylidenmalonsäurediäthylester mit wäßriger, etwa 60/0 iger schwefliger Saure (Knoevenagel, Mobisse, B. 37, 4057). Das Kaliumsalz entsteht beim Kochen von Athylidenmalonsäurediäthylester und Kaliumdisulfit in molekularem Verhältnis in wäßr. Lösung (Kn., M.). — KC_nH₁₅O₂S. Krystalle (aus Alkohol). — $Ba(C_9H_{15}O_7S)_3$.

2-Methylsäure-buten-(2)-nitril-(1), Äthylidenmalonsäuremononitril, Äthylidencyanessigsäure, a-Cyan-crotonsäure $C_5H_5O_2N=CH_3\cdot CH:C(CN)\cdot CO_2H$. [Nach Braun (M.~17,~223) und Strassmann (M.~18,~731) könnte es noch fraglich erscheinen ob in dem Produkt CH₃·CH:C(CN)·CO₂H oder CH₂:CH·CH(CN)·CO₂H oder ein Gemisch der beiden vorliegt.] B. Bei 10-stündigem Erhitzen von Cyanessigsäure mit überschüssigem Acetaldehyd im geschlossenen Rohr auf 90—95° (FIQUET, Bl. [3] 7, 768). — Zerfließliche Nadeln. F: 92°. Sehr leicht löslich in Wasser. — Zerfällt gegen 95° in CO₂ und Crotonsäurenitril. Beim Erhitzen mit wäßr. Kalilauge entsteht Malonsäure.

Über Salze einer a-Cyan-crotonsäure (?) (Crotaconsäure-mononitril), die aus a-Chlor-

erotonsäureäthylester und Kaliumeyanid entsteht, s. Claus, A. 191, 69.

 $\textbf{Trichlorathyliden-malons \"aure-diathylester $C_8H_{11}O_4Cl_3 = CCl_3 \cdot CH : C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$. B. }$ Beim Erhitzen eines Gemisches von Chloral, Malonsäurediäthylester und Essigsäureanhydrid auf 150–160° (Komnenos, A. 218, 169). — Dickflüssiges Öl; Kp₂₃: 160–164° (Kom.). — Liefert beim Kochen mit Salzsäure $\gamma.\gamma.\gamma$ -Trichlor-crotonsäure (Koetz, J. pr. [2] 75, 483).

3. Dicarbonsäuren C₆H₈O₄.

1. Hexen-(2)-disäure, a-Butylen-a. δ -dicarbonsäure, $A^{a\beta}$ -Dihydromucon $s\"{a}ure$ (stabile Hydromuconsäure) $C_6H_8O_4 = HO_2C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH \cdot CO_2H$. B. Bei gelindem Kochen von Hexen-(3)-disäure mit der 10-fachen Gewichtsmenge 20% jer Natronlauge bis zur Bildung eines Niederschlages (RUPE, A. 256, 14). — Blättchen (aus heißem Wasser). F: 168—169°. I Tl. löst sich bei Zimmertemperatur in 111 Tln. Wasser; sehr wenig löslich in Äther (R.). Molekulare Verbrennungswärme: 629,1 Cal. (Stohmann, Ph. Ch. 10, 417). Elektrisches Leitvermögen: Ostwald, A. 256, 15; Smith, Ph. Ch. 25, 213. Acidität der sauren Salze: Smith, Ph. Ch. 25, 249. — Δαβ-Dihydromuconsäure wird von Kaliumpermanganat in alkalischer Lösung zu Bernsteinsäure oxydiert (R.). Brom erzeugt eine bei 158-160° schmelzende Bromdihydromuconsäure (s. unter No. 3); dagegen liefert der Dimethylester mit Brom $\alpha \beta$ -Dibrom-adipinsauredimethylester (R.).

 $\mathbf{Dimethylester} \quad \mathbf{C_8H_{12}O_4} = \mathbf{CH_3} \cdot \mathbf{O_2C} \cdot \mathbf{CH_2} \cdot \mathbf{CH_2} \cdot \mathbf{CH_2} \cdot \mathbf{CH} \cdot \mathbf{CO_2} \cdot \mathbf{CH_3}.$ handelt 10 B. Dihydromuconsaure folgeweise mit Phosphorpentachlorid und mit Methylalkohol (Rupe, A. 256, 21). — Gelbes Ol, das in einer Kältemischung zu Nadeln erstarrt.

Halogenierte Dihydromuconsäuren s. unter No. 3.

2. Hexen-(3)-disäure. β-Butylen-a.δ-dicarbonsäure, Δβ.7-Dihydromuconsäure (labile Hydromuconsäure) C₆H₈O₄ = HO₂C·CH₂·CH·CH·CH₂·CO₂H. B. Beim Behandeln von a-Diehlormuconsäure C₆H₄O₄Cl₂ (Syst. No. 180) mit Natriumamalgam (Bode. A. 132, 98; Rupe, A. 256, 9), mit Zinkstaub und Eisessig (Rupe) oder besser mit Zinn und Salzsäure (Ruhemann, Blackman, Soc. 57, 371, 936). Durch Reduktion von β-Dichlormuconsäure C₆H₄O₄Cl₂ mit Natriumamalgam oder mit Zinn und Salzsäure (Ruhemann, Blackman, Soc. 57, 936). Beim Behandeln von Diacetylendicarbonsäure HO₂C·C:C·C:C·C·C·C·Q₂H mit Natriumamalgam (Baeyne, B. 18, 680). Aus Muconsäure HO₂C·C·H·C·H·C·H·C·H·C·C·Q·H durch Behandeln mit Natriumamalgam (Rupe, A. 256, 26). Der Diäthylester entsteht neben anderen Produkten bei 8-stündigem Erhitzen von 450 g β-Jod-propionsäureäthylester mit 360 g Dinatriumäthantetracarbonsäuretetraäthylester auf 200° (Silberrad, Soc. 85, 612).

— Zugespitzte Prismen (aus Wasser) (Rupe). F: 195° (Bode; Rupe). Löslich in 170 Tln. Wasser von 15°, leicht in heißem Wasser und in Alkohol, sehwerer in Äther (Rupe). Molekulare Verbrennungswärme: 629,4 Cal. (Stohmann, Ph. Ch. 10, 417). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 1,00×10⁻⁴ (Ostwald, A. 256, 15), 1,02×10⁻⁴ (Smith, Ph. Ch. 25, 213). Acidität der sauren Salze: Smith, Ph. Ch. 25, 250.

Δβ.7-Dihydromuconsäure geht beim Kochen mit verdünnter Natronlauge in Δαβ-Di-

 $\Delta^{g,\gamma}$ -Dihydromuconsäure geht beim Kochen mit verdünnter Natronlauge in $\Delta^{a,\beta}$ -Dihydromuconsäure (s. o.) über (Rupe). Wird durch Permanganat in alkalischer Lösung zu Malonsäure oxydiert (Rupe). Wird von Natriumamalgam zu Adipinsäure reduziert (Limpricht, A. 165, 263). Reagiert leicht mit Thionylchlorid unter Chloridbildung (H. Meyer, M. 22, 799). Bei der Einw. von 1 Mol. Gew. Brom auf 1 Mol. Gew. $\Delta^{g,\gamma}$ -Dihydromuconsäure in heißer wäßr. Lösung entsteht eine bei 183° schmelzende Bromdihydromuconsäure (s. unter No. 3) (Limpricht, Marquardt, A. 165, 264; Rupe, A. 256, 17). Durch überschüssiges Brom wird β - β '-x-Tribrom-adipinsäure gebildet (L., A. 165, 269). Die Einw. von Brom auf die feste Säure (Rupe, A. 256, 19) oder auf ihre Lösung in heißem Eisessig (Limpricht, Marquardt, A. 165, 268) führt zu β -Dibrom-adipinsäure. $\Delta^{g,\gamma}$ -Dihydromuconsäure wird leicht, schon beim Kochen mit Alkoholen, esterifiziert (Bode, A. 132, 100). — $Ag_2C_6H_6O_4$ (Baeyer; Silberrad).

Dimethylester $C_8H_{12}O_4=CH_3\cdot O_2C\cdot CH_2\cdot CH\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Man behandelt Dihydromuconsäure folgeweise mit Thionylchlorid und mit Methylalkohol (H. MEYER. M. 22, 799). — Nadeln. F: 5°. Kp₂₅₅: 260°.

Diäthylester $C_{10}H_{16}O_4 = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Durch Einleiten von Chlorwasserstoff in die alkoholische Lösung der Säure (Ruhemann, Blackman, Soc. 57, 371). Vgl. ferner unter Bildungsweisen der Säure. — Farblose ölige Flüssigkeit von angenehmem Geruch. Kp_{35} : $162-163^{\circ}$ (Bode, A. 132, 100; R., Bl.); Kp_{17} : $120-125^{\circ}$ (Silberrad, Soc. 85, 612). Schwerer als Wasser (Bo.).

Diamid C₆H₁₀O₂N₂ = H₂N·CO·CH₂·CH·CH₂·CO·NH₂. B. Beim Schütteln des Δβ·7-Dihydromuconsäurediäthylesters mit wäßr. Ammoniak (Ruhemann, Blackman, Soc. 57, 371). — Nadeln. Schmilzt bei 210° unter Zersetzung. Leicht löslich in Wasser.

Halogenierte Dihydromuconsäuren s. unter No. 3.

3. Derivate von Dihydromuconsäuren $\mathrm{C_6H_8O_4}$ mit ungewisser Lage der Doppelbindung.

 $\begin{array}{ll} \textbf{Chlordihydromucons\"{a}ure} & \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{7}\textbf{O}_{4}\textbf{Cl} = \textbf{HO}_{2}\textbf{C}\cdot\textbf{CH}_{2}\cdot\textbf{CH}:\textbf{CCl}\cdot\textbf{CH}_{2}\cdot\textbf{CO}_{2}\textbf{H} \text{ oder } \textbf{HO}_{2}\textbf{C}\cdot\textbf{CH}_{2}\cdot\textbf{CH}\cdot\textbf{CHCl}\cdot\textbf{CH}_{2}\\ \textbf{CH}_{2}\cdot\textbf{CHCl}\cdot\textbf{CH}:\textbf{CH}\cdot\textbf{CO}_{2}\textbf{H} \bigg(\textbf{oder} & \textbf{O} & \textbf{CO} \\ & \textbf{O} & \textbf{CO} & \textbf{CO} \\ \end{array} \right); \textbf{vgl. Ruhemann}, \textit{Soc. 57,940} \bigg). \end{array}$

B. Beim Sättigen einer heißen wäßr. Lösung von $\Delta^{\beta,\gamma}$ -Dihydromuconsäure mit Chlor (Ruhemann, Soc. 57, 940). — Lange Nadeln (aus Wasser). F: 119—120°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol. — Wird durch Kochen mit Wasser rasch in Mucolaetonsäure $C_8H_6O_4$ (Syst. No. 2619) umgewandelt.

Bromdihydromuconsäure $C_0H_7O_4Br = HO_2C \cdot CH_2 \cdot CH \cdot CBr \cdot CH_2 \cdot CO_2H$ oder $HO_2C \cdot CH_2 \cdot CH \cdot CHBr \cdot CH_2 \cdot CO_2H$ oder $HO_2C \cdot CH_2 \cdot CH \cdot CHBr \cdot CH_2 \cdot CO_2H$ oder O - CO O O

Bromdihydromuconsäure $C_0H_2O_4B_f=HO_2C\cdot CH_2\cdot CH_2$

Dibromdihydromuconsäure-diäthylester $C_{10}H_{14}O_{2}Br_{2} = C_{2}H_{5} \cdot O_{2}C \cdot CHBr \cdot CHBr \cdot CH : CH \cdot CO_{2} \cdot C_{2}H_{5}$ oder $C_{2}H_{5} \cdot O_{2}C \cdot CHBr \cdot CH : CH \cdot CHBr \cdot CO_{2} \cdot C_{2}H_{5}$. B. Aus Muconsäure-ester (Syst. No. 180) und Brom in Chloroformlösung (Ruhemann, Dufton, Soc. 59, 752). — Nadeln (aus Alkohol). F: 84—85°. Sehr leicht löslich in Äther und Chloroform. — Beim Kochen mit 4 Mol. Gew. alkoholischem Kali entsteht eine Bromoxydihydromuconsäure $C_{5}H_{2}O_{5}Br$ (Syst. No. 243).

4. 2-Methylsäure-penten-(1)-säure-(5), γ -Butylen-a- γ -dicarbonsäure, a-Methylenglutarsäure $C_6H_8O_4=HO_2C\cdot C(:CH_2)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Bei der Destillation von a-Oxymethyl-glutarsäure im Vakuum (Weidel, M. 11, 513), neben dem Anhydrid der a-Methylen-glutarsäure (Fichter, Beisswenger, B. 36, 1202). Durch Einw. von Natriummethylat auf Acrylsäuremethylester und Verseifen der Fraktion von Kp20: 120–150° des Resktionsproduktes mit $18-20^\circ/_0$ iger Salzsäure (v. Pechmann, Roehm, B. 34, 428). — Schwach glänzende, triklin pinakoidale (von Lang, Z. Kr. 40, 623; vgl. Groth, Ch. Kr. 3, 473) Krystalle. F: $129-130^\circ$ (v. P., R.), $130-131^\circ$ (F., Be.), $133,5^\circ$ (W.). Leicht löslich in Alkohol, heißem Wasser, löslich in Äther, schwer löslich in Chloroform, Benzol, unlöslich in Petroläther. Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25° : $6,7\times10^{-6}$ (F., Be.). — Wird von verdünnter Salpetersäure zu Bernsteinsäure oxydiert (v. P., R.). Wird von Natriumamalgam in a-Methylglutarsäure umgewandelt (W.). Liefert mit Brom in Eisessig a-Brom-a-brommethyl-glutarsäure (F., Be.). Mit Bromwasserstoff in Eisessig entsteht eine Brommethylghtarsäure $C_6H_9O_4$ Br, welche von Natriumamalgam zu a-Methyl-glutarsäure reduziert wird (v. P., R.: F., Be.). — Ba $C_6H_6O_4+2H_2O$. Körnige Krystalle (aus Wasser + Alkohol) (F., Be.).

5. 2-Methylsäure-penten-(2)-säure-(1). a-Butylen-a.a-dicarbonsäure, Propylidenmalonsäure $C_6H_8O_4=CH_3\cdot CH_2\cdot CH:C(CO_2H)_2$.

Diäthylester $C_{10}H_{16}O_4 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$. Nach Braun (M. 17, 212) erscheint es nicht ausgechlossen, daß dieses Produkt ein Genisch von $CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$ und $CH_3 \cdot CH \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$ gewesen ist. — B. Aus Malonester, Propionaldehyd und Essigsäureanhydrid bei 100° unter Druck (Koetz, J. pr. [2] 75, 477). — Flüssig, Kp₁₂: $115-125^{\circ}$. — Wird durch konz. Ammoniak teilweise verseift, teilweise in Propionaldehyd und Malonamid gespalten.

Mononitril C₆H₇O₂N = CH₃·CH₂·CH:C(CN)·CO₂H oder CH₃·CH:CH·CH(CN)·CO₂H oder Gemisch der beiden. B. Entsteht neben Methyläthylacrolein beim Erhitzen von Propionaldehyd und Cyanessigsäure auf 85° im geschlossenen Rohr (STRASSMANN, M. 18, 731). — Blättchen (aus Äther-Ligroin). F: 64—65°. Leicht löslich in Wasser. — Liefert beim Verseifen mit kochender Kalilauge Ammoniak, Propionaldehyd und Malonsäure. Spaltet sich bei 100° in Kohlendioxyd und Pentennitril.

6. 2-Methyl-penten-(3)-disäuren, a-Butylen-a. γ -dicarbonsäuren, a-Methyl-glutaconsäuren $C_6H_8O_4=HO_2C\cdot CH: CH\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2H$.

a) Cis-Form $C_6H_6O_4 = \frac{H \cdot C \cdot CO_2H}{H \cdot C \cdot CH(CH_3) \cdot CO_2H}$. B. Bei der Verseifung von a-Methylap-dicarboxy-glutaconsäureester mit 50% iger Natronlauge oder 15% iger Salzsäure, neben wechselnden Mengen der trans-Form (Feist, Pomme, A. 370, 63). In geringer Menge kochen der trans-Form mit Salzsäure (D: 1,08) oder 25% iger Natronlauge (F., P., A. 370, 68). Aus a-Methyl-glutaconsäureanhydrid (Syst. No. 2476) durch wäßr. Sodalösung in Gegenwart von Casein (F., P., A. 370, 70). — Krystalle (aus Ligroin). F: 118%. Leicht löslich in Chloroform und Äther. — Cis-a-Methyl-glutaconsäure geht beim Kochen mit Salzsäure oder Natronlauge teilweise in die trans-Form über. Gibt beim Erhitzen mit Phosphorpentachlorid a-Methyl-glutaconsäureanhydrid. — $CaC_6H_6O_4 + 4H_2O$. — $BaC_6H_6O_4 + 2H_2O$.

b) Trans-Form $C_6H_8O_4 = \frac{H \cdot C \cdot CO_2H}{HO_2C \cdot (CH_3)HC \cdot C \cdot H}$ B. Beim Kochen der eis-Form mit Salzsäure oder Natronlauge (Frist, Pomme, A. 370, 67). Bei der Verseifung von a-Methyl-

a. γ -dicarboxy-glutaconsäureester mit 50% iger Natronlauge oder 15% iger Salzsäure, neben wechselnden Mengen der cis-Form (F., P., A. 370, 63). Beim Kochen von a-Methyl-a. γ -dicarboxy-glutaconsäureester mit konz. alkoholischem Kali (Conrad, Guthzett, A. 222, 259) oder mit n-Salzsäure (9 Vol.) (Skraup, M. 21, 908). Neben Ammoniak und ihrem Monoamid beim Eintragen von Natriumamalgam in eine kochende alkalische Lösung von p-Oxy-nicotinsäure (Syst. No. 3331) (v. Smoluchowski, M. 15, 56). Bei 3-stündigem Kochen von 5 g Saccharon $C_6H_8O_6$ (Syst. No. 2625) mit 40 g Jodwasserstoffsäure (Kp: 127°) und 1 g rotem Phosphor (Kiliani, A. 218, 368; vgl. K., Loeffler, B. 38, 2668).

Monokline (v. Lang, M. 15, 58; Z. Kr. 40, 623) Prismen (aus Wasser). F: 142° (Seraup, M. 21, 909), 145—146° (Feist, Pomme, A. 370, 63). Sehr leicht löslich in warmem Wasser, leicht in kaltem Wasser und Alkohol, sehr wenig in Chloroform; in Äther und Essigester schwerer löslich als die eis-Form (F., P.). — Lagert sich beim Kochen mit verdünnter Salzsäure (D: 1,08) oder 25°/o iger Natronlauge in geringem Maße in die eis-Form um (F., P.). Wird beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) im geschlossenen Rohr auf 170—190° zu a-Methyl-glutarsäure reduziert (v. Sm., M. 15, 63). Wird von Natriumamalgam nicht angegriffen (Kiliani, A. 218, 369). Entfärbt Bromwasser schon in der Kälte (K.). Gibt beim Erhitzen mit Phosphorpentachlorid a-Methyl-glutaconsäureanhydrid (Syst. No. 2476) (F., P.). — Ag₂C₆H₆O₄. Krystallinischer Niederschlag (Ser.; v. Sm.). — CaC₈H₆O₄ +2¹/₂H₂O. Krystalle. Leicht löslich in Wasser (F., P.). — BaC₆H₆O₄ +2 H₂O. Krystalle. Sehr leicht löslich in Wasser (F., P.; v. Sm.).

Diäthylester $C_{10}H_{16}O_4=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH: CH\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus dem Silbersalz der Säure und Äthyljodid (Skraur, M. 21, 909). — Flüssig. Kp: 244—246° (RUHEMANN, Soc. 63, 880); Kp_{1p}: 145—150° (SKR.); Kp_{1s}: 136—138° (R.). D¹⁶: 1,039 (R.). — Beim Erhitzen mit konz. Ammoniak auf 100° entsteht 2.6-Dioxy-3-methyl-pyridin (Syst. No. 3134) (R.).

Monoamid $C_6H_9O_3N = CH_3 \cdot C_3H_3(CO_2H)(CO \cdot NH_2)$. Blättchen (aus Wasser) mit 1 Mol. Krystallwasser. Schmilzt unter Zersetzung bei 182–183° (unkorr.) (v. Smoluchowski, M. 15, 66). Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol, sehr wenig in warmem Essigester.

7. 2-Methylsäure-penten-(4)-säure-(1). γ-Butylen-a.a-dicarbonsäure, Allylmalonsäure C₆H₈O₄ = CH₂:CH·CH₂·CH(CO₂H)₂. B. Der Diäthylester entsteht aus Natriummalonsäureester und Allyljodid (CONRAD, BISCHOFF, A. 204, 168). Man erhitzt Natrium auf 120° und läßt eine alkoholische Lösung von γ-Brom-allylmalonester CH₂: CBr·CH₂·CH(CO₂·C₂H₅)₂ langsam hinzufließen; alsdann versetzt man mit Wasser und engt zur Entfernung des Alkohols ein (Perkin, Simonsen, Soc. 91, 822). Zur vollständigen Reinigung der Säure eignet sich das saure Bariumsalz (Marburg, A. 294, 119 Anm.). — Trikline (Haushofer, J. 1884, 1160; Liweh, J. 1886, 1370; vgl. Groth, Ch. Kr. 3, 473). Krystalle (aus Äther). F: 102° (P., S.), 103° (C., B.), 105° (M.); leicht löslich in Wasser, Alkohol, Äther und heißem Benzol. Molekulare Verbrennungswärme: 638,I Cal. (Stohmann, Ph. Ch. 10, 417; J. pr. [2] 49, 127). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 1,54×10⁻³ (Walden, Ph. Ch. 8, 450). — Zerfällt beim Erhitzen auf ca 180° in Kohlendioxyd und Allylessigsäure (C., B.). Wird beim Kochen mit 10°/0 ger Natronlauge nicht verändert (Fittig, B. 26, 43). Liefert beim Kochen mit verdünnter Schwefelsäure γ-Oxypopylmalonsäure-anhydrid C₆H₈O₄ (Syst. No. 2619) (M.). Entfärbt Permanganat augenblicklich (M.). Löst sich in rauchender Bromwasserstoffsäure unter Bildung von γ-Brompropylmalonsäure (H₃· CHBr·CH₂· CH(CO₂H)₂ (HJELT, A. 216, 52; vgl. Marburg, A. 294, 120 Anm.). Addiert bei Gegenwart von Schwefelkohlenstoff 2 At. Gew. Brom unter Bildung von γ-δ-Dibrom-propylmalonsäure (HJ.; vgl. M.). — Ag₂C₆H₆O₄. Schmilzt bei ca. 60° unter Zersetzung. Unlöslich in Wasser (C., B.). — Ba(C₆H₇O₄)₂ + H₂O. Perlmutterglänzende Blättchen. Löslich in 1 Tl. heißem Wasser (M.).

Diäthylester $C_{10}H_{10}O_4 = CH_2: CH: CH_2: CH: (CO_2: C_2H_5)_2$. Farblose Flüssigkeit. Kp: 222–223° (korr.); Kp₃₃₀: 193,5–194,5° (korr.) (Perkin, Soc. 45, 538); Kp₆: 93° (Eijkman. C. 1907 II, 1210). D¹⁴: 1,01475 (Gladstone, Soc. 45, 246); D¹⁵: 1,01397 (P.); D^{19,5}: 1,0065 (E.); D²⁵: 1,00620 (P.). Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und Äther (Conead, Bischoff, A. 204, 169). $n_{c}^{7,6}$: 1,42746 (E.); n_{p} : 1,4338 (Gladstone, Soc. 45, 246). Dispersion: E. Magnetische Rotation: P., Soc. 45, 576.

Äthylester-nitril, Allyleyanessigsäureäthylester $C_8H_{11}O_2N=CH_2:CH\cdot CH_2\cdot CH$ (CN)· $CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus dem Natriumsalz des Cyanessigsäureäthylesters und Allyljodid (Henry, J. 1889, 638). — Kp: 223°. D: 0,9980.

Amid-nitril, Allyleyanessigsäureamid $C_4H_9ON_2 = CH_2 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH(CN) \cdot CO \cdot NH_3 \cdot B$. Durch Einw. von wäßr. Ammoniak auf Allyleyanessigsäureäthylester (Henry, J. 1889. 639). — F: 98°. Kp: 289°. Unlöslich in Äther und Chloroform.

Dinitril, Allylmalonsäuredinitril $C_4H_6N_2 = CH_2: CH \cdot CH_2 \cdot CH(CN)_2$. B. Beim Erhitzen von Allylmalonsäurediamid mit Phosphorpentoxyd (HENRY, J. 1889, 640). — Erstarrt bei -12°. Kp: 217-218°. D^{18,6}: 1,0231.

 γ -Brom-allylmalonsäure-diäthylester $C_{10}H_{15}O_4Br=CH_2\cdot CBr\cdot CH_2\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)_2$. B. Aus $a.\beta.\gamma$ -Tribrom-propan und Malonester durch alkoholische Natriumäthylatiösung (Perkin, Simonsen, Soc. 91, 821). — Farbloses, stechend riechendes Öl. Kp₂₆: 154°. — Wird in alkoholischer Lösung bei 120° durch Natrium zu Allylmalonsäureester reduziert. Beim Erwärmen mit bei 0° gesättigter Bromwasserstoffsäure im geschlossenen Rohr auf 100° oder mit konz. Pottaschelösung entsteht Acetonylmalonsäure. Liefert mit methylalkoholischem Kali die Butindicarbonsäure CH: C·CH2·CH(CO2H)2.

8. **3-Methyl-pentendisäuren.** β -Methyl-propylen- α - γ -dicarbonsäuren. β -Methyl-glutaconsäuren $C_8H_8O_4$ = $HO_2C\cdot CH:C(CH_3)\cdot CH_2\cdot CO_2H$.

a) Cis-Form, cis- β -Methyl-glutaeonsäure $C_6H_8O_4=\frac{CH_3\cdot C\cdot CH_2\cdot CO_2H}{H\cdot C\cdot CO_2H}$. B. Beim Kochen ihres Anhydrids (Syst. No. 2476) mit Sodalösung (Rogerson, Thorpe, Soc. 87, 1692). Bei 20-stündigem Kochen der trans-Form mit 20% iger Natronlauge (Fichter, Schwab, A. 348, 254). Aus β -Methyl- α -cyan-glutaeonsäureester durch Verseifung mit konz. Salzsäure in geringer Menge (R., Th., Soc. 87, 1691; vgl. Feist, Beyer, A. 345, 117). Aus β -Methyl-a-carboxy-glutaconsäuretriäthylester beim Kochen mit Barytwasser (neben der trans-Form) (Fighter, Schwab, A. 348, 252). Man kocht a-Brom-β-methyl-glutarsäurediäthylester mit Diäthylanilin, fraktioniert das erhaltene Öl und verseift die bei 240-243° siedende Fraktion mit alkoholischer Kalilauge oder mit Salzsäure (Darbishire, Th., Soc. 87, 1718; R., TH., Soc. 89, 651). Neben der trans-Form beim Erhitzen von Isodehydracet-CH₃·C:C(CO₂·C₂H₅)·C(CH₃):CH säureester (Syst. No. 2619) mit Alkalien (HANTZSCH, A.

-CO

222, 31; Genvresse, A. ch. [6] 24, 108; vgl. Feist, A. 345, 77, 91).

Prismen (aus Wasser), Platten (aus konz. Salzsäure). F: 146,5° (Fe.), 147° (H.), 149° (R., Th.), 152° (Fi., Schw.). Sublimiert schon bei ca. 120° (H.; Fe.). Leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Benzol; in Äther und Chloroform weniger löslich als die transform. Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 1,29×10⁻⁴ (Fichter, Schwar, A. 348, 254). — Geht beim Erhitzen auf 1806 oder beim Kochen mit überschüssigem Acetylchlorid in das Anhydrid über (R., TH., Soc. 87, 1691). Wird durch Jodwasserstoffsäure und Phosphor bei 155° zu β-Methyl-glutarsäure reduziert (Feist, Beyer, A. 345, 122). Gibt beim Kochen mit Natronlauge die trans-Säure (Fe., A. 345, 68). Das Ammoniumsalz liefert beim Erhitzen 2.6-Dioxy-4-methyl-pyridin (Syst. No. 3134) (R., Th.). — $NH_4C_6H_7O_4$. Beim Einleiten von Ammoniak in eine Lösung der Säure in absolutem Alkohol fallen Blätter des neutralen Salzes aus, die schon beim Stehen über konz. Schwefelsäure in das saure Salz übergehen (H.). — $KC_6H_7O_4$. Mikrokrystallinischer Niederschlag, erhalten durch Versetzen einer alkoholischen Lösung der Säure mit alkoholischem Kali. Löst sich in überschüssigem Kali arkononschen Lösung der Saure mit arkononschem Kan. Löst sich in überschussigem Kan und wird daraus durch Essigsäure gefällt (H.). — $\mathrm{CuC_6H_6O_4} + 2\mathrm{H_2O}$. Blaugrüner Niederschlag, fast unlöslich in siedendem Wasser (H., Fe.). Verliert das Wasser beim Erhitzen auf 120° (Ge.). — $\mathrm{Ag_2C_6H_6O_4}$. Weißer, lichtbeständiger, in heißem Wasser ziemlich schwer löslicher Niederschlag (Fe.; Ge.; R., Th.). — $\mathrm{CaC_6H_6O_4} + \mathrm{H_2O}$. Warzen (H.). — $\mathrm{CaC_6H_6O_4} + \mathrm{H_2O}$. Feinkrystellinisch, leicht löslich (Fe.). — $\mathrm{BaC_6H_6O_4} + 4^{1}/_2\mathrm{H_2O}$. Krystallinisch (H.). — $\mathrm{BaC_6H_6O_4} + 5\mathrm{H_2O}$. Schuppige Blättehen (Fe.). Unlöslich in Alkohol (Ge.).

b) Trans-Form, trans- β -Methyl-glutaconsäure $C_0H_8O_4=\frac{CH_3\cdot C\cdot CH_2\cdot CO_2H\cdot H}{HO_2C\cdot C\cdot H}$

B. Beim Kochen der cis-Form mit $20^{9}/_{0}$ iger Natronlauge (Feist, A. 345, 79). Neben der cis-Form beim Kochen von β -Methyl-a-carboxy-glutaeonsäureester (C₂H₅, O₂C)₂CH·C(CH₃): CH ·CO₂ ·C₂H₅ mit Barytwasser (FICHTER, SCHWAB, A. 348, 252) oder mit Natronlauge (FE, A. 345, 83; vgl. FI., SCH., A. 348, 254). Beim Kochen von a β -Dibrom- β -methyl-glutar-A. 345, 65; vgl. FL., Boh., A. 345, Lösung, neben wenig der cis-Form (FE., A. 345, säureester mit 8 Mol.-Gew. KOH in wäßr. Lösung, neben wenig der cis-Form (FE., A. 345, 90). Neben der eis-Form beim Erwärmen von Isodehydracetsäureester (Syst. No. 2619) (1 Mol.-Gew.) mit Barythydrat-Lösung (1 Mol.-Gew.) oder mit doppeltnormaler Natronlauge

(3-6 Mol.-Gew.) (Fe., A. 345, 77; Genvresse, A. ch. [6] 24, 108).

Krystalle. F: 115-116° (Genvresse; Feist), 116° (Fighter, Schwab); zersetzt sich bei 195° (Fe.). Schwer löslich in kaltem Chloroform (Fe.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k: 1,39×10-4 (Fi., Sch.). — Geht beim Kochen mit Natronlauge teilweise in die cis-Form über (Fr., Sch.). Entfärbt alkalische Permanganatlösung sofort

(FE.). Wird durch Jodwasserstoffsäure und roten Phosphor bei 155° zu β-Methyl-glutarsäure reduziert (FEIST, BEYER, A. 345, 122). Liefert mit bei 0° gesättigter Bromwasserstoffsäure β-Brom-β-methyl-glutarsäure (FE., A. 345, 88). Beim Koehen mit überschüssigem Acetylchlorid entsteht das Anhydrid der cis-Form (Syst. No. 2476) (GE.). — $Ag_3C_6H_6O_4$. Weißer, ziemlich lichtbeständiger Niederschlag; in heißem Wasser unter teilweiser Zersetzung löslich (FE.). — $2Ag_2C_6H_6O_4 + AgOH + H_2O$. Käsiger, lichtbeständiger Niederschlag, leicht löslich in heißem Wasser (FE.). — $CaC_6H_6O_4 + 4H_2O$. Farbloses Glas (FE.). — $BaC_6H_6O_4 + 2H_2O$. Sehr leicht lösliches Pulver (FE.). — $BaC_6H_6O_4 + 3H_2O$. Sehr leicht lösliches Pulver (FE.). — $BaC_6H_6O_4 + 3H_2O$. Nadeln (GE.). Krystallinisch (FI., Sch.). — $BaC_6H_6O_4 + 6H_2O$. Nadeln (GE.).

c) β -Methyl-glutaconsäure-Derivate von ungewisser sterischer Konfiguration und Einheitlichkeit.

Methyläthylester $C_9H_{14}O_4=C_4H_6(CO_2\cdot CH_2)(CO_2\cdot C_2H_5)$. B. Bei 3-stdg. Kochen des Diäthylesters (s. u.) mit Natrum und Methyljodid in alkoholischer Lösung (Feist, Beyer, A. 345, 123). — Farbloses Öl. Kp₁₂: 118°. — Entfärbt Kaliumpermanganat sofort. Gibt bei der Verseifung mit Säuren eine ungesättigte Säure vom Schmelzpunkt 120—121° (Gemisch der beiden β -Methyl-glutaconsäuren?).

Diäthylester $C_{10}H_{16}O_4=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH:C(CH_3)\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Durch Sättigen der alkoholischen Lösung der cis-Säure (oder eines Gemisches der stereoisomeren Säuren) mit Chlorwasserstoff oder aus dem Silbersalz und Äthyljodid (Genvresse, A. ch. [6] **24**, 119). — Flüssig. Kp: 240—242° (Hantzsch, A. **222**, 34), 244—246° (Ge.; Feist, A. **345**, 89). D°: 1,02 (Ge.). — Beim Erhitzen des Esters mit Alkohol, Natrium und Methyljodid im geschlossenen Rohr auf 120° oder durch Einw. von Natrium und Methyljodid auf den Ester in ätherischer Lösung entsteht der Ester der αβ-Dimethyl-glutaconsäure $C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH(CH_3)\cdot C(CH_3)\cdot CH\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ (Feist, Beyer, A. **345**, 123). Mit Benzaldehyd und methylalkoholischem Kali entsteht α-Benzal-β-methyl-glutaconsäure HO₂C· $C(:CH\cdot C_6H_3)\cdot C(CH_3)\cdot CH\cdot CO_2H$ (Fe., B.).

Mononitril, 3-Methyl-penten-(2)-nitril-(1)-säure-(5) $C_8H_7O_2N = NC \cdot CH : C(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Aus β -Methyl- γ -cyan-glutaconsäureimid $NC \cdot CH_2 \cdot CO$ NH (Syst. No. 3349)

oder β -Methyl- α , γ . dicyan-glutaconsäureimid CH₃·C·CH(CN)·CO NH (Syst. No. 3364) durch warme 60% joige Schwefelsäure (Guareschi, C. 1901 I, 821). — Enthält I Mol: H₂O. Schmilzt wasserhaltig bei 199–200%, wasserfrei bei 225–227% (G., C. 1901 I, 821). Färbt sich auch im Einschlußröhrehen im Laufe von 2–3 Jahren blau (G., C. 1907 I, 458). — Cu-Salz. Gelbbraune, harnsäureähnliche Krystalle (G., C. 1907 I, 458).

Äthylester-nitril, 3-Methyl-penten-(2)-nitril-(5)-säure-(1)-äthylester $C_8H_{11}O_2N=NC\cdot CH_2\cdot C(CH_3)\cdot CH\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Man setzt Natriumcyanessigester mit Acetessigester in siedender ätherischer Lösung um, zerlegt das Natriumsalz des β -Methyl- α -cyan-glutaconsäureesters mit verdünnter Salzsäure, nimmt das ölige Produkt mit Äther auf und schüttelt die ätherische Lösung mit Sodalösung; das beim Ansäuern der Sodalösung erhaltene Öl (wahrscheinlich $HO_2C\cdot CH(CN)\cdot C(CH_3): CH\cdot CO_2\cdot C_2H_5$) wird unter gewöhnlichem Druck destilliert (Rogerson, Thorpe, Soc. 87, 1687). — Farbloses Öl. Kp: 250°.

- 9. 3-Methylsäure-penten-(2)-säuren-(1). a-Butylen-a β -dicarbonsäuren $C_8H_8O_4=CH_3\cdot CH_2\cdot C(CO_2H)\cdot CH\cdot CO_2H$.
- a) Cis-Form, Methylcitraconsäure, Äthylmaleinsäure $C_0H_8O_4=CH_2\cdot CH_2\cdot C\cdot CO_2H$ B. Noben Methylitaconsäure und anderen Verbindungen beim Er-

hitzen von γ-Methyl-paraconsäure

CH₃·CH·CH(CO₂H)·CH₂

(Syst. No. 2619) auf 210—220°

(FITTIG, FRÄNKEL, A. 255, 33). Bei der Destillation der isomeren Methylitaconsäure (S. 779)

(FI., FR.). Beim Kochen von α- (oder β)-Chlor-butan-α α β-tricarbonsäureester mit Salzsäure

(BISCHOFF, B. 23, 1936; 24, 2011). Neben der trans-Form in geringer Menge beim Kochen

der α'-Brom-α-äthyl-bernsteinsäuren mit Salzsäure (BI., B. 24, 2013). Beim Erwärmen

der α'-Brom-α-äthyl-bernsteinsäuren mit alkoholischer Kalilauge (BI., B. 24, 2014). Bei

der Destillation der Äthyläpfelsäure vom Schmelzpunkt 86—87° (DOEBERR, SECELTEZ, B.

38, 2737). Bei der Destillation der Äthyläpfelsäure vom Schmelzpunkt 133—134° (FICHTER,

GOLDHABER, B. 37, 2383). — Große Prismen (aus Wasser oder Chloroform). F: 100° (D.,

S.), $100-101^{\circ}$ (Fi., Fr.). Leicht löslich in Wasser und Äther, löslich in warmem Chloroform. Schwer löslich in Benzol, unlöslich in Ligroin. Verflüchtigt sieh leicht mit Wasserdämpfen. Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25° : 2.38×10^{-3} (Walden, Ph. Ch. 8, 496). — Geht schon bei 70° in das Anhydrid (Syst. No. 2476) über (Fi., Fr.). Wandelt sich beim Erhitzen mit Wasser auf 150° in Methylitaconsäure um (Fi., Fr.). Wird von Natriumamalgam in Äthylbernsteinsäure übergeführt (Fi., Fr.). — $Ag_2C_6H_6O_4$. Nädelchen (aus heißem Wasser) (Fi., Fr.). — $CaC_6H_6O_4+H_2O$. Blättchen. In heißem Wasser viel schwerer löslich als in kaltem (Fi., Fr.). — $BaC_6H_6O_4+H_2O$. Nädelchen. In heißem Wasser viel schwerer löslich als in kaltem (Fi., Fr.). — $BaC_6H_6O_4+4H_2O$. Feine Nädelchen. In heißem Wasser viel schwerer löslich als in kaltem (Fi., Fr.).

b) Trans-Form. Methylmesaconsäure, Äthylfumarsäure $C_4H_8O_4=CH_3\cdot CH_2\cdot C\cdot CO_2H$

HO₂C·C·H

Säure vom Schmelzpunkt 133—134° mit 60°/a iger Schwefelsäure (Fichter, Goldhaber, B. 37, 2384). Durch Behandeln von α-Äthyl-acetessigsäureäthylester erst mit 2 Moldew. Brom und dann mit alkoholischem Kali (Demarcay, A. ch. [5] 20, 485; vgl. Walden, B. 24, 2035; Ssemenow, Ж. 23, 432). Beim Kochen der α'-Brom-α-äthyl-bernsteinsäuren mit konz. Salzsäure, neben etwas cis-Säure (Bischoff, B. 24, 2013). Der Äthylester entsteht aus Acetylendicarbonsäureester, Äthyljodid und Zink (Michael, B. 29, 1791). — Kurze Prismen (aus Wasser). F: 193—195° (Bl.), 194—196° (Fl., Go.). Leicht löslich in Äther, schwer in Wasser, sehr schwer in Chloroform (Unterschied von Äthylmaleinsäure) und Ligroin. Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 9,4×10⁻⁴ (Walden, Ph. Ch. 8, 495). — Geht bei der Destillation mit Phosphorpentoxyd in die cis-Form über (W., B. 24, 2034). Gibt bei der Reduktion mit Zink und Schwefelsäure Äthylbernsteinsäure (Demarcay, A. ch. 15] 20, 488; Walden, B. 24, 2038, 2039). Bei der Oxydation mit Permanganat in schwach alkalischer Lösung entstehen Methylbrenztraubensäure, Ameisensäure, Malonsäure und Oxalsäure (Fittig, Dannenberg, A. 331, 123). — Ag₂C₆H₆O₄. Nädelchen (Ssemenow). — CaC₆H₆O₄ + 3¹/₂H₂O. Prismen (Ss.). — BaC₆H₆O₄ + 1¹/₂H₂O. Warzen (Ss.).

Diathylester $C_{10}H_{16}O_4 = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot C(C_2H_5) : CH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. $Kp_{15} : 122 - 123^0$ (Michael, B. 29, 1791).

Dichlorid $C_cH_cO_2Cl_2=ClOC\cdot C(C_2H_5)$; CH·COCl. Flüssig (Demarcay, A. ch. [5] 20, 486; vgl. Walden, E. 24, 2035).

Äthylester-amid $C_8H_{13}O_3N=H_2N\cdot CO\cdot C_2H(C_2H_5)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. Lange glänzende Nadeln (aus heißem Wasser). F: 77–77,5° (Demarcay, A. ch. [5] 20, 487; vgl. Walden, B. 24, 2035).

Diamid $C_0H_{10}O_2N_2 = H_2N \cdot CO \cdot C(C_2H_5)$; $CH \cdot CO \cdot NH_2$. Blättchen. F: $203-204^0$ (Demarcax, A. ch. [5] **20**, 487; vgl. Walden, B. **24**, 2035).

3-Methylsäure-penten-(2)-säure-(5). β-Butylen-a.β-dicarbonsäure.

Athylidenbernsteinsäure, γ-Methyl-itaconsäure C₆H₈Ö₄=CH₃·CH·C(CO₂H)·CH₂·CO₂H. B. Bei 8-stündigem Erhitzen einer konz. wäßr. Lösung von Athylmaleinsäure (s. o.) im geschlossenen Rohr auf 150° (Fittig, Frankel, A. 255, 40; Ssemenow, JR. 23, 437). Bei der Destillation von γ-Methyl-paraconsäure

CH₃·CH·CH(CO₂H)·CH₂

(Syst. No. 2619), neben Athylmaleinsäure und andere Verbindungen (Ptt., Fra., A. 255, 36). Man kocht das aus γ-Methyl-paraconsäureäthylester und Natriumäthylat erhaltene Natriumsatz des Athylidenbernsteinsäuremonoäthylesters mit Barytwasser und säuert mit Salzsäure an (Fitt., Schen, A. 330, 307; Fichter, Pfister, B. 37, 1998); daneben entsteht Athoxyäthyl-bernsteinsäure. Beim Destillieren der Athyläpfelsäure vom Schmelzpunkt 133—134°, neben sehr viel Athylmaleinsäure und geringen Mengen Athylfumarsäure (Fichter, Goldhaber, B. 37, 2384). Neben γ-Methyl-paraconsäure durch Erhitzen von Methylcyclopropantricarbonsäure CH₃·CH—C(CO₂H)₂

(Syst. No. 1005) mit Wasser auf 210° (Preiswerk, B. 36, 1087).

CH·CO₂H

— Prismen. F: 166—167°. Nicht flüchtig mit Wasserdämpfen. Schwer löslich in kaltem Wasser und Äther, fast unlöslich in Chloroform. Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 9,5×10—5 (Walden, Ph. Ch. 8, 496). — Wandelt sich bei der Destillation teilweise in Äthylmaleinsäure um (Fit., Frx., A. 255, 40). Beim Kochen mit Natronlauge wird ein sehr kleiner Teil in y-Methyl-paraconsäure umgewandelt, die Hauptmenge bleibt unverändert (Fit., Scheen, A. 330, 314). Liefert mit Natriumamalgam Äthylbernsteinsäure (Fit., Frx.). Bei der Einw. von 1 Mol.-Gew. Brom in Wasser entsteht hauptsächlich das

Dibromid $CH_3 \cdot CHBr \cdot CBr(CO_2H) \cdot CH_2 \cdot CO_2H$, daneben etwas Brom methylparaconsäure $CH_3 \cdot CH \cdot CBr(CO_2H) \cdot CH_2$ (Fig., Sch., A. 331, 134). — $Ag_2C_6H_6O_4$. Krystallinischer Niederschlag (Fig., Frä.). — $CaC_6H_6O_4 + H_2O$. Blättchen. In kaltem Wasser leichter löslich als in heißem (Fig., Frä.). — $BaC_6H_6O_4 + \frac{1}{2}H_2O$. Krystalle (Fig., Frä.).

- 11. 3-Methyl-≥-methylsäure-buten-(1)-säure-(4). a-Butylen-β.γ-dicarbonsäure, a-Methyl-a'-methylen-bernsteinsäure, a-Methyl-itaconsäure C₆H₈O₄ = CH₂:C(CO₂H)·CH(CH₃)·CO₃H. B. Beim Kochen von a.a'-Dimethyl-maleinsäureanhydrid mit Natronlauge, neben a.a'-Dimethyl-fumarsäure (Fittig. B. 29, 1843; Fit., Kettner, A. 304, 166). Durch Verseifung von Dimethylmaleinsäureimid (Syst. No. 3202) mit Barytwasser (Molinari, B. 33, 1417). Durch Einw. von Methyljodid und Alkali auf a-Amino-a.a'-dimethyl-bernsteinsäureanhydrid (Syst. No. 2643) (M.). Prismen (aus Wasser). F: 150—151° (Fitt., Ke.), 151—152° (M.). Sehr leicht löslich in Alkohol und Wasser, schwer in Chloroform, unlöslich in Benzol, Schwefelkohlepstoff und Ligroin (Fitt., Ke.). Beim Erhitzen mit Acetylchlorid entsteht das Anhydrid (Syst. No. 2476) (Fitt., Ke.). Zerfällt bei der Reduktion in Wasser und a.a'-Dimethyl-maleinsäureanhydrid (Fittig). Liefert bei der Reduktion mit Natriumamalgam in schwach alkalischer Lösung ein Gemisch der beiden stereoisomeren a.a'-Dimethyl-bernsteinsäuren (S. 665) (Fitt., Ke., A. 304, 178). Addiert leicht Brom (Fitt., Ke., A. 304, 174). Kaliumsalz. Sehr leicht löslich in Alkohol (M.). Ag₂C₆H₆O₄. Sehr wenig löslich in Wasser (Fitt., Ke.). CaC₆H₆O₄ + H₂O. Weiße Krystallblättehen. Sehr wenig löslich in Wasser (Fitt., Ke.). BaC₆H₆O₄ + H₂O. Weiße Blättehen. Sehr wenig löslich in Wasser (Fitt., Ke.).
- 12. Dimethylbutendisäuren, β -Butylen- β - γ -dicarbonsäuren $C_6H_8O_4 = HO_2C-C(CH_2):C(CH_2)\cdot CO_6H$.
- a) Cis-Form, Dimethylmaleinsäure, Pyrocinchonsäure $C_6H_8O_4=rac{CH_3\cdot C\cdot CO_2H}{CH_3\cdot C\cdot CO_2H}$ B. In freiem Zustande nicht bekannt, nur in Form von Salzen, Estern oder Derivaten erhalten. Das Anhydrid (Syst. No. 2476) entsteht: bei der Destillation von Dimethylfumarsäure und von a-Methyl-a'-methylen-bernsteinsäure (FITTIG, KETTNER, A. 304, 165, 168; Fit., B. 29, 1843); bei der Verseifung des a-Methyl-paraconsäureäthylesters CH₂·CH(CO₂·C₂H₅)·CH·CH₃ (Syst. No. 2619) mit Barythydrat, neben anderen Produkten (FICHTER, RUDIN, B. 37, 1613); bei der Destillation von a-Methyl-paraconsäure (FICH., Ru., B. 37, 1614); bei der trocknen Destillation der Cinchonsäure Ru., B. 37, 1614); bei der trocknen Destillation der Cinchonsäure CH₂ O - CO (Syst. No. 2621) (Weidel, Schmidt, B. 12, 1151; vgl. W., A. 173, 107; W., Brix, M. 3, - O 608); beim Erhitzen von γ -Valerolacton- β , γ -dicarbonsäure $\mathrm{CH_3 \cdot C(CO_2H) \cdot CH(CO_2H) \cdot CH_3 \cdot CO}$ (Syst. No. 2621) auf 1800 (Rach, A. 234, 44); bei der Destillation von Anhydro- α -methylaconitsäure CH₃·CH·C(:CH·CO₂H)·CO (Syst. No. 2620) (Rogerson, Thorre, Soc. 89, 642); neben anderen Produkten bei raschem Erhitzen von Äthylentetracarbonsäure (Bischoff, B. 29, 1293); neben a.a'-Dichlor-a.a'-dimethyl-bernsteinsäure bei 4-stündigem Erhitzen von ITI. a.a-Dichlor-propionsäure mit 2 Thn. molekularem Silber auf 180° (Otto, Beckurts. B. 18, 829; vgl. O., Holst, J. pr. [2] 41, 461); beim Erhitzen von a.a-Dibrom-propionsäure mit molekularem Silber auf 200° (O., B., B. 18, 836); beim Kochen von a a'-Dichlor-a a'-dimethyl-bernsteinsäure mit molekularem Silber und Benzol (O., B. B. 18, 849); bei der Destillation von symm. Dimethyläpfelsäure (Michael, Tissot, J. pr. [2] 46, 300); beim Benzol der summ. Dimethyläpfelsäure mit Benzol von symm. Dimethyläpfelsäure mit Benzol von symm. Dimethyläpfelsäure (Michael, Tissot, J. pr. [2] 46, 300); beim Benzol der summ. Dimethyläpfelsäure mit Benzol von symm. Dimethyläpfelsäure mit Benzol von symm. Dimethyläpfelsäure mit Benzol von symm. handeln der symm. Dimethylbernsteinsäuren mit Brom und etwas rotem Phosphor (ZE-LINSKY, KRAPIWIN, B. 22, 653; BISCHOFF, VOIT, B. 23, 646); beim Erhitzen eines Gemisches aus Brenztraubensäure, bernsteinsaurem Natrium und Essigsäureanhydrid auf 110° (FITTIG, PARKER, A. 267, 204); bei der Destillation der bei der Darstellung von Terebinsäure aus Terpentinöl und Salpetersäure erhaltenen Mutterlauge (Roser, B. 15, 1318). Das Anhydrid liefert mit Alkalien die Salze der Säure. Der Diäthylester entsteht: beim Erhitzen von a-Brompropionsäureäthylester mit Silberpulver (Hell, Rothberg, B. 22, 64); beim Erhitzen von α-Diazo-propionsäureester (Curtius, Müller, B. 37, 1272). Durch Verseifung des Esters

mit Alkalien entstehen die Salze der Säure. - Darst. des Anhydrids: Durch Destillation der γ-Valerolacton-β γ-dicarbonsäure (THIELE, A. 306, 242 Anm.) — Chemische Umwand-

der γ -Valerolacton- $\beta\gamma$ -dicarbonsaure (THIELE, A. 306, 242 Anm.) — Chemische Umwandlungen s. bei dem Anhydrid (Syst. No. 2476).

Na₂C₆H₆O₄ + 1 /₂H₂O. Weiße krystallinische Masse (Otto, Beckurts). — Na₂C₆H₆O₄ + 11 /₂H₂O. Blumenkohlartige Masse (O., B.). — Ag₂C₆H₆O₄. Weißer Niederschlag, wenig löslich in Wasser (Rach; Fittig, Parker). Liefert bei der trocknen Destillation das Anhydrid (Roser). — CaC₆H₆O₄. Blättchen. In heißem Wasser weniger löslich als in kaltem (Roser; Weidel, Brix; Fitt, Parker). — CaC₆H₆O₄ + H₂O. Blättchen (O., B.). Prismen (Rach). — BaC₆H₆O₄. Blättchen. In heißem Wasser weniger löslich als in kaltem (O., B.; Fitt, P.). — Basisches Zinksalz. Krystalle. Sehr wenig löslich in Wasser (O., B.).

Dimethylester $C_8H_{12}O_4=CH_3\cdot O_2C\cdot C(CH_3)\cdot C(CH_3)\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Durch 8-stündiges gelindes Erwärmen von pyrocinchonsaurem Silber mit Methyljodid in Äther (MOLINARI, B. 33, 1411). — Stark lichtbrechende Flüssigkeit. Kp: 2190 (unkorr.). Do: 1,1256. Unlöslich in Wasser, sehr leicht löslich in Alkohol, Methylalkohol und Äther.

Diäthylester $C_{10}H_{10}O_4=C_2H_5\cdot O_2C\cdot C(CH_3)\cdot C(CH_3)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus pyrocinchonsaurem Silber und Äthyljodid in Äther (Molinari, B. 33, 1411). Durch Behandeln von Pyrocinchonsäureanhydrid mit Alkohol und Salzeäure (Roser, B. 15, 1319). (Weitere Bildungsweisen s. o. im Artikel Dimethylmaleinsäure.) — Flüssig. Kp₇₅₀: 234—2360 (CURTIUS, MÜLLER, B. 37, 1272); Kp: 235—2400 (R.), 2370 (Mo.). — Entfärbt in der Kälte sofort Permanganat (C., MÜ.). Durch Erhitzen mit alkoholischem Ammoniak entsteht α-Aminoa.a'-dimethyl-bernsteinsäureimid (Syst. No. 3427) neben Dimethylfumarsäurediamid (?) (Mo.). Über das Verhalten gegen Diazomethan vgl. W. Küster, B. 35, 2948 Anm.

Dimethylmaleinsäurediamid (?) $C_6H_{10}O_2N_2 = H_2N \cdot CO \cdot C(CH_3) \cdot C(CH_3) \cdot CO \cdot NH_2$ (?). B. In kleiner Menge bei der Einw. von alkoholischem Ammoniak auf Dimethylmaleinsäuredialkylester, neben anderen Produkten (Molinari, B. 33, 1415). — Krystallwarzen, die bei 1550 erweichen und bei 1610 schmelzen.

b) Trans-Form, Dimethylfumarsäure $C_0H_8O_4 = \frac{CH_3 \cdot C \cdot CO_2H}{HO_2C \cdot C \cdot CH_3}$. B. Bei 10-stdg. Kochen von Dimethylmaleinsäureanhydrid mit 10% iger Natronlauge (FITTIG, KETTNER, A. 304, 158). Bei der Einw. von Natriumamalgam auf a.a'-Dichlor-a a'-dimethyl-bernsteinsaure, neben symm. Dimethylbernsteinsaure (Auwers, Priv. Mitt.; vgl. Otto, Beckurts, B. 18, 850; O., RÖSSING, B. 20, 2737). — Nadeln (aus Wasser). F: 239—240° (F., K.), 240° bis 241° (O., B.), 241° (O., R.). Sehr leicht löslich in Alkohol, sehwer in kaltem, leicht in heißem Wasser, unlöslich in Chloroform, Benzol und Ligroin (F., K.). - Geht beim Erhitzen und bei der Einw. von Brom in Chloroformlösung teilweise, beim Erhitzen mit Acetyl-

chlorid im geschlossenen Rohr auf 1000 vollständig in Dimethylmaleinsäureanhydrid über (F., K.). Liefert durch Reduktion mit Natriumamalgam in schwach alkalischer Lösung ein Gemisch der beiden stereoisomeren α.α'-Dimethyl-bernsteinsäuren (S. 665) (F., K., A. 304, 176). — Ag₂C₆H₆O₄. Schwer löslich in Wasser (F., K.). — CaC₆H₆O₄+2H₂O. Krystalle. In heißem Wasser schwerer löslich als in kaltem (F., K.). — BaC₆H₆O₄+2¹/₂H₂O. Leicht löslich in Wasser (F., K.).

Dimethylfumarsäurediamid (?) $C_8H_{10}O_2N_2 = H_2N \cdot CO \cdot C(CH_3) \cdot C(CH_3) \cdot CO \cdot NH_2$ (?). B. Durch längeres Erhitzen der Dimethylmaleinsäuredialkylester mit alkoholischem Ammoniak auf 105°, neben a-Amino-a.a'-dimethyl-bernsteinsäureimid (Syst. No. 3427) (Molinari, B. 33, 1412). — Krystalle (aus Wasser), die bei 205° erweichen und bei 215° schmelzen; sehr leicht löslich in Alkohol.

13. 3-Methyl-2-methylsäure-buten-(2)-säure-(1), β -Methyl-a-propylen-a.a-dicarbonsäure, Isopropylidenmalonsäure $C_8H_8O_4=(CH_3)_2C:C(CO_2H)_2$. B. Der Diäthylester entsteht: beim Erhitzen äquimolekularer Mengen von Aceton, Malonester und Essigsäureanhydrid mit etwas Chlorzink auf 100° (MEYENBERG, B. 28. 786; vgl. Koetz, J. pr. [2] 75, 498); aus α-Brom-isopropylmalonester beim Erhitzen mit Diäthylanilin (K.). Aus dem Ester erhält man die Säure durch Verseifung mit 40% iger Kalilauge (M.). — Krystalle (aus Aceton + Chloroform) (M.). F: 170—171% (M.). Unlöslich in Chloroform (M.). — Silbersalz. Leicht löslich in Wasser (M.). — BaC₆H₆O₄. Fast unlöslich in heißem Wasser (M.),

Diäthylester $C_{10}H_{16}O_4 = (CH_3)_2C:C(CO_2\cdot C_2H_5)_2$. Flüssig. $Kp_{120}:175-178^\circ;\ Kp_{20}:140-141^\circ$ (Meyenberg, B. 28, 786); $Kp_{12}:110-112^\circ$ (Koetz, J. pr. [2] 75, 498). — Wird beim Schütteln mit wäßr. Ammoniaklösung in Aceton und Malonamid gespalten (K.).

Mononitril, 3-Methyl-2-methylsäure-buten-(2)-nitril-(1), Isopropyliden-cyanessigsäure, $\beta.\beta$ -Dimethyl- α -cyan-acrylsäure $C_4H_7O_2N=(CH_3)_2C:C(CN)\cdot CO_2H$. B. Aus

Aceton und Cyanessigsäure in Gegenwart von Piperidin-hydrochlorid (Knoevenagel, D. R. P. 162281; C. 1905 II, 726). — F: 130°.

Äthylester-nitril, Isopropyliden-cyanessigsäure-äthylester $C_3H_{11}O_2N = (CH_3)_2C$: $C(CN) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus Aceton und Cyanessigester in Gegenwart von etwas Diäthylamin, neben Isopropyliden-bis-cyanessigester $(CH_3)_2C[CH(CN) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5]_2$ (Komppa, B. 33, 3532). — Nadeln (aus verdünntem Alkohol). F: 28°. Schwer löslich in kaltem Wasser, sonst leicht löslich.

4. Dicarbonsäuren C₇H₁₀O₄.

- 1. Heptendisäure (Dihydropiperylendicarbonsäure) vom Schmelzpunkt 120—121° $C_7H_{10}O_4=HO_2C\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH:CH\cdot CO_2H$ (?). B. In geringer Menge neben Pimelinsäure bei der energischen Behandlung von Piperylendicarbonsäure mit Natriumamalgam in ätzalkalischer Lösung (WILLSTÄTTER, B. 31, 1549). Blumenkohlartig verzweigte Krystallaggregate. F: 120—121°. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol. Addiert I Mol.-Gew. Brom.
- 2. Heptendisäure (Dihydropiperylendicarbonsäure) vom Schmelzpunkt 91° $C_7H_{10}O_4 = HO_2C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CO_2H$ (?). B. Aus Piperylendicarbonsäure durch Natriumamalgam in sodaalkalischer Lösung (WILLSTÄTTER, B. 31, 1548). Prismatische Krystallaggregate (aus Wasser). Schmilzt unscharf bei 91°. Sehr leicht löslich in heißem Wasser und in Alkohol. Entfärbt in Sodalösung Permanganat sofort. Addiert 1 Mol.-Gew. Brom.
- 3. 2-Methylsäure-hexen-(2)-säure-(1), a-Amylen-a.a-dicarbonsäure, Butylidenmalonsäure $C_7H_{10}O_4=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH:C(CO_2H)_2$.
- 4.5 (?) Dibrom-2-methylsäure-hexen-(2)-nitril-(1), Dibrombutylidenmalonsäure-mononitril (?) $C_7H_7O_2NBr_2=CH_3\cdot CHBr\cdot CH:C(CN)\cdot CO_2H$ (?). B. Aus a-Cyansorbinsäure (s. S. 806) in Chloroform und Brom (HAERDTL, M. 26, 1397). Krystall-pulver (aus Chloroform). F: 154–156°.
- 4. 2-Methylsäure-hexen-(1)-säure-(6) $C_7H_{10}O_4 = HO_2C \cdot C(:CH_2) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2H$ oder 2-Methyl-hexen-(2)-disäure $C_7H_{10}O_4 = HO_2C \cdot C(CH_2) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Neben Hexen-(1)-säure-(6) und Hexen-(2)-säure-(6) bei der Destillation von a-Oxy-a-methyl-adipinsäure (Fichter, Langguth, B. 30, 2053; A. 313, 380). Säulen (aus Wasser). F: 153°. Nicht flüchtig mit Wasserdampf. Leicht löslich in heißem Wasser.
- 5. 3-Methylsäure-hexen-(1)-säure-(6), δ -Amylen-a-y-dicarbonsäure, a-Vinyl-glutarsäure $C_7H_{10}O_4=CH_2\cdot CH\cdot CH(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Durch Kochen von a-Äthyliden-glutarsäure mit Natronlauge (Fichter, Eggert, B. 31, 2000). Kleine Nadeln (aus Benzol oder Chloroform). F: 97—98°. Vereinigt sich mit HBr zu der auch aus a-Äthyliden-glutarsäure entstehenden a-[a-Brom-äthyl]-glutarsäure (S. 676); das Brom-additionsprodukt ist von a-Äthyliden-glutarsäure-dibromid verschieden.
- 6. 3-Methylsäure-hexen-(2)-säuren-(1), a-Amylen-a, β -dicarbonsäuren $C_2H_{10}O_4=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C(CO_3H):CH\cdot CO_3H$.
- a) Trans-Form, Propylfumarsäure, Äthylmesaconsäure $C_7H_{10}O_4=HO_2C\cdot C\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH_3$
- H·C·CO₂H

 B. Durch aufeinander folgendes Behandeln von Propylacetessigsäureätylester mit 2 Mol.-Gew. Brom und alkoholischer Kalilauge (Demarcay, A. ch. [5]

 20, 489; Walden, B. 24, 2035; Ssemenow, R. 23, 438; B. 25 Ref., 161). Die Lösung der Äthyleitraconsäure (s. u.) in Chloroform wird mit wenig Brom versetzt und dem direkten Sonnenlicht ausgesetzt (Fittig, Glaser, A. 304, 187). Der Diäthylester entsteht bei der Einw. von alkoholischer Kalilauge auf Dibrom-propyl-acetessigester (Ssemenow, R. 30, 1023; C. 1899 I, 783). Blättehen. F: 173° (D.), 172,5—173° (Ss.), 174—175° (F., G.).

 1 Tl. löst sich in 90 Tln. Wasser von Zimmertemperatur (F., G.). Sehr leicht löslich in Alkohol und Äther (D.); schwer in kaltem Chloroform (F., G.), sehr wenig in Benzol und Schwefelkohlenstoff (F., G.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 9,3×10⁻⁴ (Walden,

Ph. Ch. 8, 495). — Bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in schwach alkalischer Lösung entstehen als Hauptprodukt Äthylbrenztraubensäure, als Nebenprodukte Buttersäure, Ameisensäure, Oxalsäure und Malonsäure (F., Dannenberg, A. 331, 127). Gibt in wäßt. Lösung bei der Reduktion mit Natriumamalgam Propylbernsteinsäure (Ss., Ж. 23, 439; B. 25 Ref., 161; F., G., A. 304, 188). Geht beim Erhitzen mit Acetylchlorid auf 105—110° in Äthyleitraconsäureanhydrid über (Ss., Ж. 23, 439; B. 25 Ref., 161). — Ag₂C₇H₈O₄. Nadeln (Ss., Ж. 23, 439) Etwas löslich in warmem Wasser (F, G., A. 304, 188). — CaC₇H₈O₄ +2 (?) H₂O. Prismen oder Nadeln (Ss., Ж. 23, 438; B. 25 Ref., 161). — BaC₇H₈O₄. Nadeln Ist in kaltem Wasser leichter löslich als in heißem (F., G., A. 304, 188).

Äthylester-amid $C_0H_{10}O_3N = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5) : CH \cdot CO \cdot NH_2$ oder $CH_3 \cdot CH_2 \cdot C(CO \cdot NH_2) : CH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. Nadeln. F: $78-79^{\circ}$ (Demarçay, A. ch. [5] 20, 490; vgl. Walden, B. 24, 2035).

Diamid $C_7H_{12}O_2N_2 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C(CO \cdot NH_2) : CH \cdot CO \cdot NH_2$. Schmilzt unter Zersetzung bei 214—215° (Demarçay, A. ch. [5] 20, 490; vgl. Walden, B. 24, 2035).

b) Cis-Form, Propylmaleinsäure, Äthylcitraconsäure $C_7H_{10}O_4 = CH_2 \cdot CH_2 \cdot C \cdot CO_2H$ B. Das Anhydrid (Syst. No. 2476) entsteht beim Erhitzen von

H·C·CO₂H Das Amydrid (Syst. No. 2476) entsteht beint littlezen von Äthylmesaconsäure mit 1 Tl. Acetylchlorid auf 105° (Ssemenow, H. 23, 439; B. 25 Ref., 161). Man destilliert Äthylitaconsäure und behandelt das Übergegangene mit Wasserdampf (Fttte, Glaser, A. 304, 184). — Prismen (aus Wasser). Blättchen (aus Chloroform). Nadeln (aus Äther-Ligroin). F: 92—94° (Ss.). Schmilzt bei 93—95° unter Anhydridbildung (F., G.). Sehr leicht löslich in Wasser, leicht in Äther, Chloroform und Benzol, schwer in Ligroin (F., G.). — Geht beim Erhitzen mit Wasser auf 135—150° größtenteils in Äthylitaconsäure über (F., G.). Gibt in wäßr. Lösung bei der Reduktion mit Natriumamalgam Propylbernsteinsäure (F., G.). — Ag₂C₇H₈O₄. Krystallpulver (Ss.). Sehr wenig löslich in Wasser (F., G.). — CaC₇H₈O₄ + H₂O. Blättchen (Ss.). — BaC₇H₈O₄ + 1/₂H₂O. Nadeln (Ss.); Blättchen (F., G.). In heißem Wasser weniger löslich als in kaltem (F., G.).

- 7. 3-Methylsäure-hexen-(2)-säure-(6), γ-Amylen-a.γ-dicarbonsäure, α-Äthyltden-glutarsäure C₇H₁₀O₄ = CH₃·CH: C(CO₂H)·CH₂·CH₂·CO₂H. B. Durch trockne Destillation von δ-Caprolacton-γ-carbonsäure (Fighter, B. 29, 2369; F., EGGERT, B. 31, 1998). Aus δ-Caprolacton-γ-carbonsäure durch Kochen mit Natronlauge (F., Drey-rus, B. 33, 1454). Bei der Einw. von Natriumalkoholat auf δ-Caprolacton-γ-carbonsäure äthylester (F., E., B. 31, 1999). Nadeln. F: 152° (F.). Leicht löslich in heißem Wasser und Äther; sehr wenig in Benzol, Chloroform, Schwefelkohlenstoff, Petroleumather (F., E.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 3,2×10⁻⁵ (F., Mühlhauser, B. 35, 341). Geht durch Destillation oder durch Behandlung mit Acetylchlorid in das Anhydrid (Syst No. 2476) über (F., E.). Wird von Natriumamalgam zu α-Äthyl-glutarsäure reduziert (F., E.). Addiert HBr zu α-[α-Brom-āthyl]-glutarsäure (s. o. No. 5) umgelagert. Ag₂C₇H₈O₄. Amorph (F., E.). Ca(C₇H₉O₄)₂ + 2H₂O. Nädelchen (F., E.). CaC₇H₈O₄ + H₂O. Nädelchen (F., E.). BaC₇H₈O₄. Blättchen (F., E.).
- 8. 3-Methylsäure-hexen-(3)-säure-(1), β -Amylen-a, β -dicarbonsäure, γ -Äthyl-itaconsäure, Propylidenbernsteinsäure $C_7H_{10}O_4=CH_3\cdot CH_2\cdot CH:C(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Durch Erhitzen von Äthyleitraconsäure mit Wasser auf 150° (Ssemenow, JR. 23,440; B 25 Ref., 162). Beim Erwärmen von Äthylparaconsäureester in Alkohol mit Natriumäthylat (Fittig, Glaser, A. 304, 181). Prismen (aus Wasser). F: 162—167° (Zers.) (F. G.), 164—165° (Ss.). Schwer löslich in kaltem Wasser und Chloroform, sehr wenig in Äther, Benzol und Ligroin (F., G.). Geht bei der Reduktion mit Natriumamalgam schwerer als Äthyleitraconsäure und Äthylmesaconsäure in Propylbernsteinsäure über (F., G.). $Ag_2C_7H_8O_4$. Krystallpulver (Ss.). Schwer löslich in Wasser (F., G.). $CaC_7H_8O_4 + H_2O$. Blättchen (Ss.). In kaltem Wasser leichter löslich als in heißem (F., G.). $BaC_7H_8O_4$. Krystallinisch. In kaltem Wasser leichter löslich als in heißem (F., G.).
- 9. 3-Methylsäure-hexen-(4)-säure-(6), a-Amylen-a.y-dicarbonsäure, a-Äthyl-glutaeonsäure $C_7H_{10}O_4=CH_2\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)\cdot CH:CH\cdot CO_2H$ B. Beim Kochen von Äthyldicarboxyglutaeonsäuretetraäthylester $(C_2H_5\cdot O_2C)_3C(C_2H_5)\cdot CH:C(CO_3\cdot C_2H_5)_2$ mit alkoholischer Kalilauge (Guttzeit, Dressel, B. 23, 3182) oder mit wäßr. Kalilauge (Ruhe-

MANN, Soc. 63, 882). — Krystallinisch. F: $118-120^{\circ}$ (G., D.). — $Ag_2C_7H_8O_4$. Niederschlag (G., D.).

Diäthylester $C_{11}H_{18}O_4=CH_3\cdot CH_2\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CH:CH\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. Flüssig. Kp₁₂: 130—132°; D¹²: 1,0227 (Ruhemann, Soc. 63, 882). — Liefert mit konz. Ammoniak bei 100° a.a'-Dioxy- β -äthyl-pyridin.

10. 3-Methytsäure-hexen-(5)-säure-(1). δ -Amyten-a. β -dicarbonsäure, Allytbernsteinsäure $C_7H_{10}O_4=CH_2:CH\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Beim Erhitzen von 3 3-Dimethylsäure-hexen-(5)-säure-(1) auf 160^6 (HJehr, B. 16, 334). — Blättchen (aus Alkohol). F: 93-94° (H.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 1,09×10-4 (WALDEN, Ph. Ch. 8, 459). — Verliert von 140° an Wasser; bei 250° destilliert das ölige Anhydrid über (HJ.). Löst man die Säure in rauchender Bromwasserstoffsäure und verdunstet die Lösung bei gewöhnlicher Temperatur oder kocht sie nach dem Verdunnen mit Wasser schnell auf, so erhält man die Lactonsäure $\frac{CH_2-CH\cdot CH_2\cdot CO_2H}{CH_2\cdot CH\cdot O\cdot CO}$ (HJ.). — $Ag_2C_7H_8O_4$.

Amorph. Schwer löslich (HJ.). — CaC₇H₃O₄. Krystalle. In kaltem Wasser leichter löslich als in heißem (HJ.). -- Bariumsalz. Amorph. Sehr leicht löslich (HJ.).

- 11. 2.2-Dimethyl-pentendisäuren, γ -Methyl-a-butylen-a, γ -dicarbon-säuren, a.a-Dimethyl-glutaconsäuren $C_7H_{10}O_4=HO_2C\cdot C(CH_3)_2\cdot CH\cdot CH\cdot CO_2H$.
- a) Trans-Form $C_7H_{10}O_4 = \frac{H \cdot C \cdot C(CH_3)_2 \cdot CO_2H}{HO_2C \cdot C \cdot H}$ B. Aus α' -Brom- $\alpha.\alpha$ -dimethylgintarsäurediäthylester durch alkoholische Kalilauge, neben dem Lacton der α' -Oxy- $\alpha.\alpha$ -dimethylglutarsäure (Perkin, Soc. 81, 249, 253). Aus β -Oxy- $\alpha.\alpha$ -dimethylglutarsäure durch Überführung in den (nicht rein erhaltenen) β -Chlor- $\alpha.\alpha$ -dimethylglutarsäurediäthylester und Verseifung des letzteren mit alkoholischer Kalilauge (Perkin, Smith, Soc. 83, 16). Durch Methylieren von Glutaconsäurediäthylester bei 0° und Verseifen des entstehenden Estergemisches, wobei ein Gemisch von eis- und trans- $\alpha.\alpha$ -Dimethylglutaconsäure und von $\alpha.\gamma$ -Dimethyl-glutaconsäure entsteht (Blaise, $C.\tau.$ 196, 692; Bl. [3] 29, 1019; vgl. Henrich, B. 32, 670; M. 20, 558). Nadeln. F: 172° (P., Soc. 81, 253). Schmilzt bei langsamem Erhitzen bei 168°, bei schnellem Erhitzen bei 172° (B., Bl. [3] 29. 1022). Sehr wenig löslich in kaltem Wasser; schwer in Chloroform, Äther, Toluol, leicht in Eisessig (P., Soc. 81, 253). Liefert beim Erhitzen Brenzterebinsäure und Isocaprolacton (B., Courtot, $C.\tau.$ 139, 292; Bl. [3] 35, 152). Bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat entstehen Dimethylmalonsäure und Oxalsäure (P., Soc. 81, 255). Geht beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) auf dem Wasserbade glatt in β -Jod- $\alpha.\alpha$ -dimethyl-glutarsäure über (B., $C.\tau.$ 136, 1463; Bl. [3] 29, 1034).

Diäthylester $C_{11}H_{18}O_4=C_2H_5\cdot O_2C\cdot C(CH_3)_2\cdot CH\cdot CH\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Durch Kochen der trans-a.a-Dimethyl-ghutaconsäure mit Alkohol und Schwefelsäure (Perkin, Soc. 81, 254). — Farbloses, angenehm riechendes Öl. Kp₂₀₀: 195–197°.

b) Cis-Form $C_7H_{10}O_4=\frac{H\cdot C\cdot C(CH_3)_2\cdot CO_2H}{H\cdot C\cdot CO_2H}$. B. Durch Methylieren von Glutaconsäurediäthylester bei 0^0 und Verseifen des entstehenden Estergemisches, wobei ein Gemisch von eis- und trans-a.a-Dimethyl-glutaconsäure und von a.y-Dimethyl-glutaconsäure erhalten wird (Blaise, C. r. 136, 692; Bl. [3] 29, 1020; vgl. Henrich, B. 32, 670; 35, 1664; M. 20, 558). Man reduziert a.a-Dimethyl-acetondicarbonsäurediäthylester in verdünntem Alkohol mittels Natriumamalgams unter Einleiten von Kohlensäure und digeriert das Reduktionsprodukt mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) und amorphem Phosphor (Perkin, Smith, Soc. 83, 12). — Nadeln (aus Salzsäure). F: $135-137^0$ (P., S.), $134-135^0$ (B.). Sehr leicht löslich in Wasser und den meisten organischen Lösungsmitteln; schwer löslich in Salzsäure (P., S.). — Die Lösung in Soda entfärbt Kaliumpermanganat schnell (P., L.). — Das Anhydrid ist ölig (P., S.).

12. 2-Methyl-2-methylsäure-penten-(4)-säure-(1). δ -Amylen- β . β -dicarbonsäure, Methyl-atlyl-matonsäure $C_7H_{10}O_4=CH_2:CH\cdot CH_2\cdot C(CH_3)(CO_2H)_2$.

Methyl-[β -brom-allyl]-malonsäure-diäthylester $C_{11}H_{17}O_4Br=CH_2:CBr\cdot CH_2\cdot C(CH_3)(CO_2\cdot C_2H_5)_2$. B. Aus 1.2.3-Tribrom-propan und Natriummethylmalonsäurediäthyl-

ester in Alkohol (Perkin, Simonsen, Soc. 91, 830). Aus Natrium-[β -brom-allyl]-malonsäure-diäthylester und Methyljodid (P., S.). — Öl. Kp₁₃: 145—147°. — Gibt mit alkoholischer Kalilauge δ -Pentin- β - β -dicarbonsäure CH:C·CH₂·C(CH₃)(CO₂H)₂.

- 13. 2-Methyl-3-methylsäure-penten-(1)-säure-(5), γ-Methyl-γ-butylen-a.β-dicarbonsäure, "Dimethylaticonsäure" C₇H₁₀O₄=CH₂: C(CH₃)·CH(CO₂H)·CH₂·CO₂H. B. Teraconsäure wird mit 20°/₀iger Natronlauge 12 Stunden gekocht und das erhaltene Säuregemisch aus Wasser umkrystallisiert; aus der Mutterlauge wird die Säure mit Äther extrahiert (FITTIG, PETKOW, A. 304, 208). Krystalldrusen (aus Wasser). F: 146-147° (F., P.). In 100 Th. wäßr. Lösung sind bei 15° 7,56 Tle., in 100 Th. ätherischer Lösung 19,47 Tle. Säure enthalten (F., P.). Bei der Oxydation mit Permanganat in schwach alkalischer Lösung entstehen Formaldehyd und Lävulinsäure, daneben in geringer Menge Isoheptodilacton und Essigsäure (F., Schwärtzlin, A. 331, 104). Liefert beim Kochen mit Wasser als Hauptprodukt Isocaprolacton (F., P., A. 304, 216), mit verdünnter Schwefelsäure Terebinsäure (F., P., A. 304, 220). Geht durch Kochen mit Natronlauge größtenteils in Teraconsäure über (F., P., A. 304, 221). Liefert mit Brom die Bromisoterebinsäure (F., P., A. 304, 222). CaC₇H₂O₄ +2H₂O. Krystalle, in heißem Wasser weniger löslich als in kaltem (F., P., A. 304, 212). BaC₇H₈O₄ +H₂O (F., P., A. 304, 213).
- 14. 2.3-Dimethylsäure-penten-(1), a-Amylen- β -y-dicarbonsäure, a-Äthylitaconsäure $C_7H_{10}O_4=CH_3\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)\cdot C(:CH_2)\cdot CO_2H$. Zur Konstitution vgl. Fichter, Schlaeffer, B. 39, 1535. B. Neben a.y-Dimethyl-itaconsäure beim Kochen von Methyläthylmaleinsäure mit $20^9/_0$ iger Natronlauge (Fichter, Rudin, B. 37, 1618). Prismatische Krystalle. F: $148-150^9$ (Zers.). Bariumsalz. Sehr wenig löslich in Wasser. Über eine Säure $C_7H_{10}O_4$, für welche ebenfalls die Konstitution der Äthylitaconsäure $C_2H_5\cdot CH(CO_2H)\cdot C(:CH_2)\cdot CO_2H$ in Betracht gezogen wird, s. bei Methyläthylmaleinsäureimid (Syst. No. 3202).
- 15. 2-Methyl-3-methylsäure-penten-(2)-säure-(1), β-Amylen-β.γ-dicarbonsäure, Methyläthylmaleinsäure, zweibasische Hämatinsäure C₂H₁₀O₄ = CH₃·CH₂·C(CO₂H):C(CH₃)·CO₂H. B. Das Anhydcid (Syst. No. 2476) entsteht: beim Erhitzen von brenzweinsaurem Natrium mit Brenztraubensäure und Essigsäureanhydrid (FITTIG, PARKER, A. 267, 214; vgl. dagegen Küster, Galler, A. 345, 10); beim Erhitzen von α-Methyl-α'-äthyl-bernsteinsäureanhydrid in Chloroform mit Brom im geschlossenen Rohr auf 90° bis 100° (Bischoff, B. 23, 3422); bei der Destillation von Methyläthyläpfelsäure HO₂C·C(CH₃)(OH)·CH(C₂H₅)·CO₂H (Michael, Tissot, B. 24, 2545; J. pr. [2] 48. 303; Küster, Galler, Haas, A. 345, 11); bei der Destillation von α.γ-Dimethyl-paraconsäure [neben 2-Methyl-penten-(3)-säure-(1)] (Fichter, Rudin, B. 37, 1616); bei der trocknen Destillation von α.γ-C-C·CH₂·CH₂·GO₂H (Küster, Haas, Mezger, A. 345, 25). Das Imid (Syst. No.

3202) entsteht: beim Erhitsen von CH₃·C=C·CH₂·CH₂·CO₂H mit alkoholischem Ammo-OC·O·CO

niak im geschlossenen Rohr auf 125—130° (KÜSTER, B. 33, 3023; A. 315, 211; B. 35, 2948; A. 345, 2); aus CH₃·C——C·CH₂·CH₂·CO₂H bei der trocknen Destillation (KÜSTER, OC·NH·CO

Haas, Mezger, A. 345, 23) oder beim Erhitzen mit alkoholischem Ammoniak im geschlossenen Rohr auf 130° (Küster, B. 33, 3023; A. 315, 207; B. 35, 2948; Kü., Galler, A. 345, 19).

Man erhält aus dem Anhydrid bezw. dem Imid durch Behandeln mit Barytwasser das Bariumsalz der Methyläthylmaleinsäure. Die Säure ist in freiem Zustande nicht bekannt; bei dem Versuch, sie aus ihren Salzen durch Säuren abzuscheiden, erhält man stets das Anhydrid (BISCHOFF, B. 23, 3422; FITTIG, PARKER, A. 267, 215).

Anhydrid (Bischoff, B. 23, 3422; Fittig, Parker, A. 267, 215).

Ag₂C₇H₈O₄. Blättchen (Fi., Pa., A. 267, 218). — CaC₇H₈O₄+H₂O. Blättchen (Fi., Pa., A. 267, 218). — CaC₇H₈O₄+H₂O. Blättchen (Fi., Pa., A. 267, 217; KÜ., B. 33, 3023; A. 315, 214). In heißem Wasser weniger löslich als in kaltem (Fi., Pa.). — BaC₇H₈O₄+H₂O. Tafeln (Fi., Pa., A. 267, 214; KÜ., B. 33, 3023; A. 315, 212). Die Löslichkeit in kaltem Wasser beträgt 1:316, in heißem Wasser 1:527 (KÜ., H. 55, 511).

Dimethylester $C_2H_{14}O_4 = C_2H_5 \cdot C(CO_2 \cdot CH_3) \cdot C(CH_3) \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Beim Erhitzen von methyläthylmaleinsaurem Silber und Methyljodid auf dem Wasserbade (Küster, Galler, A. 345, 16). — Flüssigkeit. Kp: 235°.

Monoamid $C_7H_{11}O_3N=C_2H_5\cdot C(CO\cdot NH_2)\cdot C(CH_3)\cdot CO_2H$ oder $C_2H_5\cdot C(CO_2H)\cdot C(CH_3)\cdot CO\cdot NH_2$. B. Das Ammoniumsalz entsteht bei Einleiten von Ammoniak in eine ätherische Lösung von Methyläthylmaleinsäureanhydrid (Küster, Haas, A. 345, 17). — Ammoniumsalz $NH_4C_7H_{10}O_3N$. Weißer voluminöser Niederschlag. Löslich in Wasser.

16. 2-Methyl-3-methylsäure-penten-(2)-säure-(5), γ-Methyl-β-butylen-a,β-dicarbonsäure, Isopropyliden-bernsteinsäure, γ.γ-Dimethyl-itaconsäure, Teraconsäure C₇H₁₀O₄ = (CH₃)₂C:C(CO₂H)·CH₂·CO₂H. B. Aus Aceton, Bernsteinsäurediäthylester und festem Natriumäthylat in absolutem Ather unter Kühlung durch ein Eis-Kochsalz-Gemisch (Stobbe, B. 26, 2314). Aus a-Brom-a-isopropyl-bernsteinsäure (neben Isopropylaerylsäure und a-Oxy-a-isopropyl-bernsteinsäure) durch überschüssige Soda (Ssemenow, Ж. 31, 286; C. 1899 I, 1205). Durch Kochen von Dimethylaticonsäure (S. 785) mit Natronlauge (Fittig, Petkow, A. 304, 221). Aus Dimethylcitraconsäureanhydrid durch Erhitzen mit Wasser im Einschlußrohr auf 140° (Ss., Ж. 30, 1006; C. 1899 I, 780). In kleiner Menge bei der trocknen Destillation von Terebinsäure (Syst. No. 2619) (Fi., Geisler, A. 208, 50). — Darst. Aus Aceton, Bernsteinsäurediäthylester und Natriumäthylat: Stobbe, B. 26, 2314; A. 282, 281, 286; B. 36, 198; Fittig, Petkow, A. 304, 208.

äthylat: Stobbe, B. 26, 2314; A. 282, 281, 286; B. 36, 198; Fittic, Petkow, A. 304, 208.

Trikline (Fock, A. 208, 51) Krystalle (aus Äther). F: 160—161° (Stobbe, B. 26, 2314); schmilzt bei raschem Erhitzen bei 154—156° (Ssemenow Ж. 30, 1006; C. 1899 I, 780). Ziemlich löslich in kaltem Wasser, sehr leicht in heißem und in Alkohol, etwas weniger leicht in Äther (Fittig, Geisler, A. 208, 51), schwer in Benzol und Chloroform (St., B. 26, 2314). Molekulare Verbrennungswärme: 796,1 Cal. (Ossifow, Ph. Ch. 4, 484). Elektrolytische Dissoziationskonstante der ersten Stufe k, (bei 25°): 1,4×10—4 (Smith, Ph. Ch. 25, 211), der zweiten Stufe k, (durch Zuckerinversion bei 100° bestimmt): 0,46×10—6 (Smith, Ph. Ch. 25, 240). — Zerfällt bei der Destillation im Vakuum in Wasser und ihr eigenes Anhydrid (Syst. No. 2476); bei der Destillation an der Luft entsteht daneben auch Dimethyleitraconsäureanhydrid (Fittig, Krafft, A. 304, 195). Bei der Oxydation mit Permanganat in schwach alkalischer Lösung entstehen Aceton, Oxalessigsäure, Essigsäure und Oxalsäure (Fittig, Schwärtzlin, A. 331, 97; vgl. Fittig, B. 33, 1295). Wird durch Natriumamalgam schwerer als Dimethyleitraconsäure und Dimethylmesaconsäure zu Isopropylbernsteinsäure reduziert (Fittig, Krafft, A. 304, 206). Durch Erhitzen mit 3 Vol. Wasser im Einschlußrohr auf 190°, ebenso mit 20°/0 jeer Schwefelsäure auf 175° entsteht Isocaprolacton (Semenow, Ж. 30, 1007; C. 1899 I, 780). Bei der Einwirkung von Chlor in Gegenwart von Wasser entsteht Chlorterebinsäure (Fittig, Frost, A. 226, 368), von Brom in Gegenwart von Wasser oder in absolut-ätherischer Lösung Bromterebinsäure (Fittig, Frost, A. 226, 366). In Schwefelköhlenstoff wirkt Brom auf Teraconsäure nicht ein (FI., Fr., A. 226, 366). Geht bei der Einw. von höchst konz. Bromwasserstoffsäure bei gewöhnlicher Temperatur in Terebinsäure über (FI., Geisler, A. 208, 54). Dieselbe Umwandlung erfolgt beim Kochen mit 20°/0 jeer Natronlauge teilweise in Dimethylaticonsäure umgelagert (Fittig, Petkow. A. 304, 208).

Petrow, A. 304, 208).

Ag₂C₇H₈O₄. Nadeln oder Krusten. Ziemlich leicht löslich (Roser, A. 220, 257). —
CaC₇H₈O₄. Pulver. Sehr wenig löslich in heißem Wasser (Figric, Geisler, A. 208, 52).

BaC₇H₈O₄. Krystalle. Sehr wenig löslich in heißem Wasser (Fi., Gei., A. 208, 52).

Flüssiger Monoäthylester $C_9H_{14}O_4 = (CH_3)_2C$; $C(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Beim Eintragen von 1 At. Gew. Natrium in die absol. alkoholische Lösung des Terebinsäureäthylesters (Roser, A. 220, 225). Beim Behandeln von 1 Mol. Gew. Terebinsäureäthylester mit 1 Mol. Gew. Natriumäthylat in alkoholischer Lösung (R., A. 220, 258). — Flüssig. Nicht destillierbar. Etwas löslich in Wasser. — Na $C_9H_{18}O_4$. Nadeln (aus wasserfreiem Äther). — Ag $C_9H_{18}O_4$. Nadeln. Zersetzt sich beim Kochen mit Wasser.

Fester Monoäthylester $C_9H_{14}O_4=(CH_3)_2C:C(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Durch Veresterung der Teraconsäure (Stollé, J. pr. [2] 67, 199). — Nadeln (aus Wasser). F: 118–120°.

Diäthylester $C_{11}H_{18}O_4 = (CH_3)_2C:C(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus Teraconsäure in absolutem Alkohol mittels HCl (Frost, A. 226, 365). — Bleibt bei -20° flüssig. Kp: $254-255^{\circ}$ (korr.). — Teraconsäureester kondensiert sich in Gegenwart von Natriumäthylat mit Aldehyden R·CHO oder Ketonen R·CO·R' zu Fulgensäuren vom Typus (CH_3)₂C: $C(CO_2H)\cdot C(CO_2H)\cdot C$

 $Cu(C_7H_8O_2N)_2$

Gelbbraun.

17. 2.3-Dimethyl-penten-(3)-disäure, β-Methyl-a-butylen-a,γ-dicarbon-säure, a,β-Dimethyl-glutaconsäure C,H₁₀O₄ = HO₂C·CH(CH₃)·C(CH₃)·CH·CO₂H. B. Man erhitzt 8 g β-Methyl-glutaconsäurediäthylester mit 1,9 g Natrium und 30 g Methyl-jodid und etwas Alkohol im geschlossenen Rohr auf 120° oder läßt auf 4 g Ester 0,96 g Natrium und 10 g Methyljodid in ätherischer Lösung einwirken und verseift den entstandenen Ester mit 1¹/2 n. Salzsäure (Feist, Beyer, A. 345, 123). Man kocht a'-Brom-a,β-dimethyl-glutarsäure-diäthylester mit Diäthylanilin, fraktioniert das erhaltene Öl und verseift die bei 239—240° siedende Fraktion mit Salzsäure (Darbisher, Thorpe, Soc. 87, 1720). Beim Kochen des a β-Dimethyl-α-cyan-glutaconsäurediäthylesters C₂H₅·O₂C·C(CH₃)(CN)·C(CH₃)·CH·CO₂·C₂H₅ mit Salzsäure, neben 2.6-Dioxy-3.4-dimethyl-pyridin (Rogerson, Thorpe, Soc. 87, 1696). Beim Kochen des β-γ-Dimethyl-α-cyan-glutaconsäurediäthylesters C₂H₅·O₂C·CH(CN)·C(CH₃)·C(CH₃)·CO₂·C₂H₅ mit konz. Salzsäure (R., Th., Soc. 87, 1700). — Krystalle (aus Wasser). Schmilzt bei 145° unter Bildung des Anhydrids (Syst. No. 2476) (R., Th.); schmilzt bei langsamem Erhitzen bei 142°, bei schnellem Erhitzen bei 148° (F., B.). — Erhitzt man das trockne Ammoniumsalz, das man beim Eindampfen einer ammoniakalischen Lösung der Säure erhält, unter 500 mm Druck, so destilliert das 2.6-Dioxy-3.4-dimethyl-pyridin (R., Th.). — Ag₂C₇H₈O₄. Amorph (R., Th.; F., B.). — BaC₇H₈O₄. Krystalle (aus Wasser) (F., B.). Halbnitril, 2.3-Dimethyl-penten-(3)-nitril-(5)-säure-(1)C₇H₉O₂N=HO₂C·CH(CH₃)·C(CH₃)·C(CH₃)·C(CH₃)·C(CN) (Such vasser). Sublimiert farblos. Schwer löslich in kaltem Wasser, Alkohol und Äther. Färbt sich beim Aufbewahren violett. — Reduziert Perman-HO₂C·C(CH₃)·C(CH₃)·C(CN)·C(CN)·C(CN)·C(CH₃)·C(CN)·C(CN)·C(CH₃)·C(CN)·

- 18. 2-Methyl-3-methylsäure-penten-(3)-säure-(1), γ -Amylen- β - γ -dicarbonsäure, Methyl-äthyliden-bernsteinsäure, a. γ -Dimethyl-itaconsäure $C_7H_{10}O_4=CH_3\cdot CH:C(CO_3H)\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2H$. Zur Konstitution vgl. Fighter, Schlaeffer, B. 39, 1535. B. Neben a-Äthyl-itaconsäure beim Kochen von Methyläthylmaleinsäure mit 20% joiger Natronlauge (Fighter, Rudin, B. 37, 1617). Man kocht a- γ -Dimethyl-paraconsäureester mit Natriumäthylat in absolut-alkoholischer Lösung 5 Stunden lang und dampft den Rückstand mit überschüssiger wäßr. Natronlauge ein (F., R., B. 37, 1618). Körnchen (aus Wasser). F: 2020 (Zers.) Kaum löslich in Chloroform, Benzol, Schwefelkohlenstoff, Petroläther; ziemlich schwer löslich in heißem Wasser und Äther. $CaC_7H_8O_4+H_2O$. Nädelchen. $BaC_7H_8O_4+H_2O$. Nadeln. Löslich in Wasser.
- 19. 2-Methyl-3-methylsäure-penten-(3)-säuren-(5), γ -Methyl-a-butylen-a β -dicarbonsäuren $C_7H_{10}O_4=(CH_3)_2CH\cdot C(CO_2H):CH\cdot CO_2H.$
- a) Trans-Form, Isopropylfumarsäure, Dimethylmesaconsäure $C_7H_{10}O_4 = (CH_3)_2CH \cdot C \cdot CO_2H$ B. Man setzt Isopropylacetessigsäureäthylester in Äther mit Brom
- HO₂C·C·H
 unter Eiskühlung um, verjagt den Äther und den Bromwasserstoff auf dem Wasserbade
 und behandelt das Bromierungsprodukt mit etwa 5-6 Mol.-Gew. festem Kaliumhydroxyd,
 das mit etwa dem halben Gewicht absol. Alkohols gemischt ist (Walden, B. 24, 2038; vgl.
 Demarcay, A. ch. [5] 20, 491). Dimethyleitraconsäure wird in Chloroformlösung mit etwas
 Brom dem direkten Sonnenlicht ausgesetzt, worauf man Ligroin zusetzt (Fittig, Krafft,
 A. 304, 200). Darst. Durch Zersetzung von zweifach gebromtem Isopropylacetessigester
 mit alkoholischer Kalilauge; diese muß so lange nachgegeben werden, bis die Masse dauernd
 alkalisch reagiert (Ausbeute 35—40%). Die Reinigung geschicht durch Esterifizieren und Verseifen des Diäthylesters mit Alkali (Seemenow, JR. 30, 1003; C. 1899 I, 780). Krystalle
 (aus Wasser). F: 186—187° (D.), 185—186° (F., K.). Kp₁₈: 205° (F., K.). Leicht löslich
 in Äther, Alkohol und heißem Wasser, sehr wenig in Chloroform und kaltem Wasser (F., K.).
 Destilliert im Vakuum unverändert; bei der Destillation unter gewöhnlichem Druck entstehen die Anhydride der Dimethylitaconsäure und Dimethyleitraconsäure (F., K.). —
 Ag₂C₇H₈O₄. Nadeln. Löslich in heißem Wasser (F., K.). CaC₁H₈O₄ +2H₂O. Säulen.
 In heißem Wasser schwerer löslich als in kaltem (F., K.). BaC₂H₈O₄ +4H₂O. Säulen.
 In heißem Wasser weniger löslich als in kaltem (F., K.).

Diäthylester $C_{11}H_{18}O_4 = (CH_3)_2CH \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. Be der Einw. von alkoholischer Kalilauge auf Dibromisopropylacetessigester (SSEMENOW, 38. 30, 1023; C. 1899 I, 783). — Kp: 240—241°.

Äthylester-amid $C_0H_{15}O_3N = (CH_2)_2CH \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5) : CH \cdot CO \cdot NH_2$ bezw. $(CH_3)_2CH \cdot CO \cdot NH_2) : CH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. Fäden. F: $94-95^{\circ}$ (Demarçay, A. ch. [5] 20, 492; vgl. $C(CO \cdot NH_2) : CH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ SSEMENOW, C. 1899 I, 780).

Diamid $C_7H_{12}O_2N_2 = (CH_2)_2CH \cdot C(CO \cdot NH_2) \cdot CH \cdot CO \cdot NH_2$. Blättchen. Schmilzt unter Zersetzung bei 240° (Demargay, A. ch. [5] 20, 492; vgl. Ssemenow, C. 1899 I, 780).

b) Cis-Form, Isopropylmaleinsäure, Dimethylcitraconsäure $C_2H_{10}O_4 =$ $(CH_3)_2CH \cdot C \cdot CO_2H$ B. Das Anhydrid (Syst. No. 2476) entsteht neben Teraconsäureanhydrid,

H·C·CO2H wenn Teraconsäure unter gewöhnlichem Druck destilliert wird (FITTIG, KRAFFT, A. 304, 196). Das Anhydrid entsteht aus Dimethylmesaconsäure und 2 Mol.-Gew. Acetylchlorid bei 110° in 8 Stunden (SSEMENOW, \Re . 30, 1005; C. 1899 I, 780). — Nadeln (aus Äther-Ligroin). F: $91-93^{\circ}$ (Zers.) (F., K.). Sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol, Äther, ziemlich schwer in Chloroform, unlöslich in Ligroin (F., K.). — Die Salze entstehen aus dem Anhydrid durch Metallearbonate (Semenow, IE. 30, 1006; C. 1899 I, 780). — Ag₂C₇H₈O₄. Unlöslich in Wasser (F., K.). — CaC₇H₈O₄ +H₂O. Schuppen (F., K.). — BaC₇H₈O₄ +1¹/₂H₂O. Schüppchen. In heißem Wasser weniger löslich als in kaltem (F., K.).

20. 2.4-Dimethyl-penten-(2)-disäure, β -Amylen- β . δ -dicarbonsäure, $\alpha\gamma$ -Dimethyl-glutaconsäure $C_7H_{10}O_4=HO_2C\cdot CH(CH_3)\cdot CH: C(CH_3)\cdot CO_2H.$ B. Aus β -Oxya.a'-dimethyl-glutarsäure durch Einw. von Schwefelsäure (Reformatski, 3H. 3O, 463; C. 1898 II, 886). Man erhitzt β -Oxy-a. γ -dimethyl-glutarsäureester mit Essigsäureanhydrid und verseift den erhaltenen Ester mit Alkalien (Feist, Reuter, A. 370, 82). Durch Methylieren von Glutaconsäurediäthylester bei 0° und Verseifen des entstehenden Estergemisches, wobei ein Gemisch von eis- und trans-α.α-Dimethyl-glutaconsäure und von α.γ-Dimethylglutaconsäure entsteht (Blaise, C. 7, 136, 692; Bl. [3] 29, 1020). — Nadeln. F: 1470 (Ref.). Schwer löslich in kaltem, leicht in heißem Wasser (Ref.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 1,29×10⁻⁴ (Schischkowski, Ph. Ch. 22, 181). — Gibt mit Phosphorpentachlorid die Verbindung HC C(CH₃)—CO·C(CH₃)—CO (Syst. No. 2503) neben der Verbindung C₇H₇O₂CI (s. u.) (F., Reu.). Der Ester läßt sich durch Methyljodid und Natriumäthylet im Taron (Instantial Language)

Natriumäthylat in a.a.y Trimethyl-glutaconsäureester überführen (Blaise, Bl. [3] 29, 1026).

Verbindung $C_7H_7O_9Cl.$ B. Bei der Einw. von Phosphorpentachlorid auf a.y-Dimethylglutaconsäure, neben einer Verbindung $C_{14}H_{14}O_5$ (Feist, Reuter, A. 370, 84). — Nadeln (aus Petroläther). F: $82-83^{\circ}$. Leicht löslich in Essigester. Flüchtig mit Wasserdampf.

21. 4-Methyl-2-methylsäure-penten-(2)-säure-(1), γ -Methyl-a-butylen-a.a-dicarbonsäure, Isobutylidenmalonsäure $C_7H_{10}O_4=(CH_3)_2CH\cdot CH: C(CO_2H)_2$.

Diäthylester $C_{11}H_{18}O_4=C_7H_8O_4(C_2H_5)_2$. Unter Berücksichtigung der Untersuchungen von Braun (M. 17, 212) erscheint es nicht ausgeschlossen, daß dieser Ester ein Gemisch von (CH₃)₂CH·CH:C(CO₂·C₂H₅)₂ und (CH₈)₂C:CH·CH(CO₂·C₂H₅)₂ gewesen ist. B. Bei 3-tägigem Erhitzen von 50 g Isobutyraldehyd mit 100 g Malonsäureester und 1½ Mol.-Gew. Essigsäureanhydrid auf dem Wasserbade (Schryver, Soc. 63, 1344). — Flüssig. Kp23: 128-1320.

 γ -Methyl-α-cyan-α-butylen-α-carbonsäure oder γ -Methyl-α-oyan- β -butylen-α-carbonsäure $C_7H_9O_2N=(CH_3)_2CH\cdot CH:C(CN)\cdot CO_2H$ oder $(CH_3)_2C:CH\cdot CH(CN)\cdot CO_2H$ oder Gemisch der beiden. B. Bei 8-stündigem Erhitzen von Cyanessigsäure mit 1 Mol-Gew. Isobutyraldehyd auf 1000 (Braun, M. 17, 219). - Nadeln und Blättchen (aus Äther + Ligroin). F: 87-88. Leicht löslich in Alkohol usw., außer in Ligroin. — Zerfällt beim Erhitzen in CO₂ und das Nitril C₆H₈N. Zerfällt beim Kochen mit Kalilauge in Malonsäure, Isobutyraldehyd und Ammoniak. Addiert kein Brom. — $Ca(C_7H_8O_2N)_2 + 5H_2O$. Nadeln. Leicht löslich in Wasser.

22. 2.2-Dimethyl-3-methylsäure-buten-(3)-säure-(1),γ-Methyl-α-butylen- $\beta.\gamma$ -dicarbonsäure, a.a-Dimethyl-a'-methylen-bernsteinsäure $C_7H_{10}O_4=(CH_3)_2C(CO_2H)\cdot C(:CH_2)\cdot CO_2H$. B. Beim Erhitzen von Trimethyl-brombernsteinsäureanhydrid mit Diäthylanilin (Bone, Sprankling, Soc. 81, 55; B., Henstock, Soc. 83, 1388).

— Krystalle. F: 140—1416 (B., S.). Leicht löslich in Wasser, Alkohol, Äther, schwer in Benzol, unlöslich in Petroläther (B., H.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 1,67×10⁻⁴ (B., H.). — Entfärbt in sodaalkalischer Lösung sofort Kaliumpermanganatlösung (B., S.; B., H.). Absorbiert Brom und Bromwasserstoff in der Kälte (B., S.; B., H.). Liefert bei der Behandlung mit Acetylchlorid ein flüssiges Anhydrid (Syst. No. 2476) (B., H.). — $Ag_2C_7H_8O_4$ (B., H.). — Calciumsalz. Unlöslicher Niederschlag (B., H.).

Diäthylester $C_{11}H_{18}O_4 = (CH_3)_2C(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot C(:CH_2) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Beim Kochen von Dimethyl-methylen-bernsteinsäure mit Alkohol und konz. Schwefelsäure (Bone, Henstock, Soc. 83, 1389). — Flüssig. Kp_{755—760}: 173—176° (B., Sprankling, Soc. 81, 56); Kp₂₀: 126—127° (B., H.). D_{10}^{10} : 1,0169; D_{15}^{15} : 1,0128; D_{20}^{20} : 1,0091 (Perkin, Soc. 83, 1389). D_{10}^{10} : 1,44535; D_{10}^{17} : 1,45037 (P., Soc. 83, 1390). Magnetische Rotation: P., Soc. 83, 1389. — Absorbiert leicht Brom unter Bildung eines Esters, der bei der Verseifung eine Säure $C_1H_{10}O_4$ Br liefert (B., S.). Absorbiert HBr in der Kälte unter Bildung eines Diäthylesters $C_{11}H_{19}O_4$ Br (B., S.).

23. Dicarbonsäure $C_7H_{10}O_4$. B. Die Lactonsäure $O_2C \cdot CH \cdot CH(OH) \cdot C(CH_3)_2 \cdot CO \cdot CH \cdot CH(OH) \cdot CH(O$

No. 2624) liefert bei der Einw. von rauchender Jodwasserstoffsäure eine Säure $C_7H_{10}O_4$ vom Schmelzpunkt 153°; wird der Methylester $C_8H_{12}O_4$ dieser Säure mit Natriumisoamylat erhitzt und dann verseift, so erhält man eine Dicarbonsäure $C_7H_{10}O_4$ (Conrad, B. 33, 1921; vgl. Perkin, Soc. 81, 249). — Krystallinische Masse. F: 150°. Leicht löslich in heißem Wasser, Benzol, Alkohol. — $Ag_2C_7H_8O_4$. Schwer löslich.

24. Dicarbonsäure C₇H₁₀O₄ aus Pilopinsäure s. bei dieser, Syst. No. 2619.

5. Dicarbonsäuren $C_8H_{12}O_4$.

- $\begin{array}{ll} \text{I. 3-Methylsäure-hepten-(2)-säuren-(1),} & \text{a-Hexylen-a.}\beta\text{-dicarbonsäuren} \\ \text{C}_8\text{H}_{12}\text{O}_4 = \text{CH}_3\cdot\text{CH}_2\cdot\text{CH$
- a) Trans-Form, n-Butyl-fumarsäure, Propylmesaconsäure $C_8H_{12}O_4 = CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CCO_2H$. B. Propyleitraeonsäure wird in Chloroformlösung mit wenig

HO₂C·C·H Topylotateonata who in control and the woing Brom dem direkten Sonnenlicht ausgesetzt (Fittig, Fichter, A. 304, 250). — Nädelchen (aus Wasser). F: 170°. Kp₁₆: 240°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer in kaltem Benzol, sehr wenig in Chloroform und Ligroin. — Durch Reduktion mit Natriumamalgam entsteht n-Butyl-bernsteinsäure. — Ag₂C₈H₁₀O₄. Krystallwarzen (aus Wasser). — CaC₈H₁₀O₄ + 2H₂O. Nädelchen. Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol. — BaC₈H₁₀O₄ + H₂O. Krystalle.

b) Cis-Form, n-Butyl-maleinsäure, Propylcitraconsäure $C_8H_{12}O_4 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C \cdot CO_2H$ H $C_6 = CO_2H$ B. Propylitaconsäure wird destilliert und die Propylcitracons

säure als Anhydrid aus dem Destillat mit Wasserdampf abgeblasen (FITTIG, FICHTER, A. 304, 245). — Dreiseitige Täfelchen (aus Ather-Ligroin). Schmilzt bei 80° unter Anhydridbildung. Sehr leicht löslich in Wasser, leicht in Alkohol, ziemlich leicht in Chloroform. — Durch Erhitzen mit Wasser auf 130—160° entsteht Propylitaconsäure, durch Reduktion mit Natriumamalgam n-Butyl-bernsteinsäure. — $Ag_2C_3H_{10}O_4$. Weißes amorphes Pulver. — $CaC_3H_{10}O_4$. H $_2O$. Mikroskopische Täfelchen. Löslich in ca. 130 Tln, siedendem Wasser. — $BaC_8H_{10}O_4$. Weiße Krystallflitterchen.

- 2. 3-Methylsäure-hepten-(2)-säure-(7), δ -Hexylen-a. δ -dicarbonsäure, a-Äthyliden-adipinsäure $C_8H_{12}O_4=CH_3\cdot CH:C(CO_2H)\cdot [CH_2]_3\cdot CO_2H$. B. Bei der Destillation der 3-Methylsäure-heptanol-(2)-säure-(7), neben Hepten-(2)-säure-(7), von welcher sie durch Behandlung mit Wasserdampf befreit wird (Fighter, Gully, B. 30, 2050). Krystalle (aus Wasser). F: 130°. Nicht flüchtig mit Wasserdampf.

Propylparaconsäureester wird in alkoholischer Lösung mit Natriumäthylat erhitzt und der entstehende Ester mit Natronlauge verseift (FTTTIG, SCHMIDT, A. 256, 106; FTTTIG, FIGHTER, A. 304, 242). Beim Erhitzen von Propylcitraconsäure mit Wasser auf 130–160° (F., F.). — Prismen (aus Wasser). F: 159–160,5° (Zers.) (F., F., A. 304, 242). Fast unlöslich in Chloroform und Schwefelkohlenstoff; sehr wenig löslich in Benzol, sehwer in kaltem Wasser, leicht in Alkohol und warmem Äther (F., Sch., A. 255, 85). Geht bei der Destillation teilweise in Propylcitraconsäureanhydrid über (F., F., A. 304, 245). Liefert bei der Reduktion mit Natriumamalgam in schwach saurer Lösung n-Butyl-bernsteinsäure (F., Sch., A. 256, 107). Gibt mit Bromwasser ein Reaktionsprodukt, das beim Kochen mit Wasser in Propylcitraconsäure in Reaktionsprodukt, das beim Kochen mit Wasser in Propylcitraconsäure (F., CH₂·CH₂·CH·O·CO aconsäure in geschlossenen Rohr auf 120° entsteht Propylparaconsäure (F., F., A. 304, 244). — CaC₈H₁₀O₄ + H₂O. Längliche Blättchen (aus heißem Wasser). In heißem Wasser weniger löslich als in kaltem (F., F., A. 304, 242). — CaC₈H₁₀O₄ + H₂O. Blättchen (aus heißem Wasser). In heißem Wasser weniger löslich als in kaltem (F., F., A. 304, 242). — CaC₈H₁₀O₄ + H₂O. Blättchen (aus heißem Wasser). In

Wasser weniger löslich als in kaltem (F., F., A. 304, 242). — $CaC_8H_{10}O_4 + H_2O$. Elättchen (aus heißem Wasser). In heißem Wasser) (F., F., A. 304, 242). — $CaC_8H_{10}O_4 + H_2O$. Elättchen (aus kaltem Wasser) (F., F., A. 304, 243). — $BaC_8H_{10}O_4$. Elättchen (aus heißem Wasser). In kaltem Wasser leichter löslich als in warmem (F., F., A. 304, 243). — $BaC_8H_{10}O_4 + H_2O_3H_{10}O_4 + H_2O_3H_{10}O_4 + H_2O_3H_{10}O_4 + H_2O_3H_{10}O_4 + H_2O_3H_{10}O_3 + H_2O_3H_$

4. 3-Methyl-hepten-(4)-disäure, δ-Methyl-β-amylen-a.ε-dicarbonsäure $C_8H_{12}O_4 = HO_3C \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot CH \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Man bringt 0,9 g Natrium und 35 g Malonsäurediäthylester in 175 ccm Benzol zusammen und gibt zu dem entstandenen Natriummalonsäurediäthylester 28 g Sorbinsäureäthylester; man erhitzt alsdann 8 Stunden auf 50-60°, verseift das Reaktionsprodukt mit wäßr.-alkoholischer Kalilauge und erhitzt die hierbei erhaltene rohe, ölige Säure auf 160° (Vobländer, Weissheimer, Sponnagel, A. 345, 228). — Nicht destillierbares, zähflüssiges Öl. — Wird durch Kaliumpermanganat in Sodalösung zu Brenzweinsäure und Oxalsäure oxydiert.

Diäthylester $C_{12}H_{26}O_4=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot CH:CH\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus Methylheptendisäure und absolutem Alkohol mittels HCl (V., W., Sr., A. 345, 229). — Ol von obstartigem Geruch. Kp₂₆: 158—160°. — Reduziert alkalische Permanganatiösung sofort.

5. 3-Åthylsäure-hexen-(2)-säure-(1), β -Propyl-glutaconsäure $C_8H_{12}O_4=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C(CH_2\cdot CO_2H): CH\cdot CO_2H.$

Mononitril C₈H₁₁O₂N = CH₃·CH₂·CH₂·C(CH₂·CO₂H):CH·CN. B. Aus dem Ammoniumsalz des 2.6-Dioxy-4-propyl-3.5-dicyan-pyridins durch Kochen mit 60% iger Schwefelsäure (Guareschi, C. 1902 II, 700; 1907 I, 459). — Krystalle (aus Alkohol). Schmilzt gegen 225—227% unter Zersetzung. Leicht löslich in siedendem Wasser, sehr wenig in Äther. — Gibt in wäßr. Lösung mit Kupfersulfat einen gelbroten Niederschlag. Färbt sich mit Eisenchlorid violett und mit Kaliumnitrit blau.

6. 2-Methyl-3-methylsäure-hexen-(2)-säure-(1), β-Hexylen-β.γ-dicarbon-säure, Methyl-n-propyl-maleinsäure C₈H₁₂O₄ = CH₃·CH₂·CH₂·C(O₂H):C(CH₃)·CO₂H. B. Man erhält das Bariumsalz, wenn man Hämopyrrol mit Chromsäure oxydiert und das hierbei entstehende Methyl-propyl-maleinimid (Syst No 3202) mit Baryt verseift (KÜSTER, B. 35, 2954). Das Anhydrid (Syst. No. 2476) entsteht, wenn man Propylacetessigsäureäthylester in Äther mit Kaliumcyanid und 40% leer Salzsäure umsetzt, das Reaktionsprodukt durch Erwärmen mit konz. Salzsäure auf dem Wasserbade verseift und die hierbei entstandene Methyl-propyl-äpfelsäure trocken destilliert (KÜSTER, HAAS, B. 37, 2471; A. 346, 9); man gewinnt aus dem Anhydrid durch Einw. von Basen die entsprechenden Salze. Die Säure selbst ist in freiem Zustande nicht existenzfähig. — CuC₈H₁₀O₄. Hellblauer voluminöser Niederschlag (K., H., A. 346, 12). — Ag₂C₈H₁₀O₄. Amorph (K., H., A. 346, 12). — BaC₈H₁₀O₄ + H₂O. Blättchen (K., B. 35, 2954; K., H., B. 37, 2471; A. 346, 12). Löst sich in kaltem Wasser 1:339, in heißem Wasser 1:591 (K., H. 55, 513).

Diäthylester $C_{12}H_{20}O_4 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot C(CH_3) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus dem Silbersalz der Methylpropylmaleinsäure und Äthyljodid (Küster, Haas, A. 346, 13). — Gelbes Öl von anisartigem Geruch. Zersetzt sich bei ca. 190°. Schwer löslich in Wasser.

Monoamid $C_8H_{13}O_3N = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C(CO \cdot NH_2) \cdot C(CH_3) \cdot CO_2H$ oder $CH_3 \cdot CH_2 \cdot C(CO_2H) \cdot C(CH_3) \cdot CO \cdot NH_2$. B. Das Ammoniumsalz entsteht beim Einleiten von Ammoniak in die ätherische Lösung des Methylpropylmaleinsäureanhydrids (Küster, Haas, A.

- **346**, 13). Nur in Form des Ammoniumsalzes bekannt. $NH_4C_8H_{12}O_3N$. Undeutlich krystallinisch. Leicht löslich in Wasser.
- 7. 2-Methyl-3-methylsäure-hexen-(5)-säuren-(1), s-Hexylen- β . γ -dicarbonsäuren, a-Methyl-a'-allyl-bernsteinsäuren $C_8H_{12}O_4=CH_2:CH\cdot CH_2\cdot CH$ (CO_2H)· $CH(CH_3)\cdot CO_2H$. B. Entsteht in einer hochschmelzenden und einer niedrigschmelzenden Form beim Erhitzen von a'-Methyl-a-allyl-a-carboxy-bernsteinsäure auf 150° (HJELT, B. 25, 490).
- a) Hochschmelzende oder Para-Form $C_8H_{12}O_4=CH_2:CH\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)\cdot CH$ (CH₃)·CO₂H. Prismen. F: 147–148° (H., B. 25, 490). Löst sich in 66 Tln. Wasser von 20° (H., B. 25, 490). Elektrolytische Dissoziationskonstante k: 2,43×10⁻⁴ (Collan, vgl. H., B. 25, 491). Geht bei längerem Erhitzen auf 170° in das Anhydrid der niedrigschmelzenden Form über (H., B. 25, 490). Beim Kochen mit Schwefelsäure entstehen zwei stereoisomere Lactonsäuren $C_8H_{12}O_4$ (Syst. No. 2619) (H., B. 29, 1860). $CuC_8H_{10}O_4$. Flocken (H., B. 25, 490). $Ag_2C_8H_{10}O_4$. Pulver (H., B. 25, 490). $CaC_8H_{10}O_4+H_2O$. Krystalle. Leicht löslich (H., B. 25, 490). $BaC_8H_{10}O_4+H_2O$. Krystalle. Leicht löslich (H., B. 25, 490).
- b) Niedrigschmelzende oder Meso-Form $C_8H_{12}O_4 = CH_2: CH \cdot CH_2 \cdot CH(CO_2H) \cdot CH(CH_3) \cdot CO_2H$. Nadeln. F: 86-87° (H., B. 25, 490). Löst sich in 27 Tln. Wasser (H., B. 25, 490). Elektrolytische Dissoziationskonstante k: 2,33×10⁻⁴ (Collan; vgl. H., B. 25, 491). Beim Kochen mit Schwefelsäure entstehen zwei stereoisomere Lactonsäuren $C_8H_{12}O_4$ (Syst. No. 2619) (H., B. 29, 1860). $CaC_8H_{10}O_4 + H_2O$ (H., B. 25, 491). $BaC_8H_{10}O_4 + 2H_2O$. Leicht löslich (H., B. 25, 491).
- 8. 2-Methyl-4-methylsäure-hexen-(3)-säure-(6), δ-Methyl-β-amylen-a.β-dicarbonsäure, γ-Isopropyl-itaconsäure C₃H₁₂O₄ = (CH₃)₂CH·CH:C(CO₂H)·CH₂·CO₂H. B. Isopropylparaconsäureester wird in alkoholischer Lösung mit Natriumäthylat erhitzt und der entstehende Ester verseift (Fittig, Burwell, A. 304, 259). Krystalle (aus Wasser). F: 189-192° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Chloroform und Ligroin. Bleibt bei 20-stündigem Kochen mit 20°/₀iger Natronlauge fast völlig unverändert und wird durch 3-stündiges Erhitzen mit rauchender Salzsäure quantitativ in die Säure (CH₃)₂C·CH₂·CH·CH₂·CO₂H (Syst. No. 2619) verwandelt. Ag₂C₈H₁₀O₄. Krystalle (aus

O——CO (Wasser). — $CaC_8H_{10}O_4+H_2O$. Nadelm. — $BaC_8H_{10}O_4+2H_2O$. Nadelm. Schwer löslich in Wasser.

- 9. 2-Methyl-4-methylsäure-hexen-(4)-säuren-(6), δ -Methyl-a-amylen-a. β -dicarbonsäuren $C_8H_{12}O_4=(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot C(CO_2H):CH\cdot CO_2H$
- a) Trans-Form, Isobutylfumarsäure, Isopropylmesaconsäure $C_8H_{12}O_4 = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot C \cdot CO_2H$. B. Man setzt Isobutylacetessigsäureäthylester in Äther mit Brom

HO₂C·C·H unter Eiskühlung um, verjagt den Äther und den Bromwasserstoff auf dem Wasserbade und behandelt das Bromierungsprodukt mit etwa 5–6 Mol.-Gew. festem Kaliumhydroxyd, das mit etwa dem halben Gewicht absolutem Alkohol gemischt ist (WALDEN, B. 24, 2038; vgl. Demargay, A. ch. [5] 20, 493). Isopropyleitraconsäure wird in Chloroformlösung mit wenig Brom dem Sonnenlicht ausgesetzt (Fittig, Burwell, A. 304, 266). — Monokline (Stuber, A. 304, 266) Blätter (aus Wasser). F: 183° (F., B.), 185° (D.). Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther und siedendem Wasser (D.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 9,3×10⁻⁴ (WALDEN, Ph. Ch. 8, 495). — BaC₈H₁₀O₄. Krystallinisch (F., B.).

Äthylester-amid $C_{10}H_{17}O_3N=(CH_3)_3CH\cdot CH_2\cdot C(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CH\cdot CO\cdot NH_2$ oder $(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot C(CO\cdot NH_2)\cdot CH\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. Nadeln. F: 87° (Demarcay, A. ch. [5] 20, 494; vgl. Walden, B. 24, 2025).

Diamid $C_8H_{14}O_2N_2=(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot C(CO\cdot NH_2):CH\cdot CO\cdot NH_2$. Blättchen. Schmilzt unter Zersetzung bei 250–252° (Demarcay, A. ch. [5] 20, 493; vgl. Walden, B. 24, 2025).

b) Cis-Form, Isobutylmaleinsäure, Isopropylcitraconsäure $C_8H_{12}O_4=(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot C\cdot CO_2H$ B. Isopropylitaconsäure wird destilliert und aus dem Destillat

die Isopropylcitraconsäure mit Wasserdampf abgeblasen (FITTIG, BURWELL, A. 304, 262).

Bei der Destillation von Isopropylparaconsäure (F., Feurer, A. 283, 132). Durch längeres Sieden der Säure (CH₃)₂C·CH₂·CH₂·CO₂H (Syst. No. 2619) (F., Thron, A. 304, 292).

— Nadeln oder Prismen (aus Chloroform + Ligroin). Schmilzt bei 78–81° unter Anhydridbildung (F., B., A. 304, 264). Sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol, Äther, löslich in Chloroform, unlöslich in Ligroin (F., B., A. 304, 264). — $Ag_2C_8H_{10}O_4$. Käsiger Niederschlag (F., B., A. 304, 265). — $BaC_8H_{10}O_4$. Lockeres weißes Pulver. Löslich in 300 Tln. Wasser (F., B., A. 304, 265).

10. 4-Methyl-2-methylsäure-hexen-(4)-säure-(1) $C_8H_{12}O_4 = CH_3 \cdot CH : C(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH (CO_2H)_2$.

5-Brom-4-methyl-2-methylsäure-hexen-(4)-säure-(1) $C_eH_{11}O_4Br = CH_3 \cdot CBr$: $C(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH(CO_2H)_2$. B. Durch Einw. von Natriumäthylat auf Malonester und ein Gemisch isomerer Tribrompentane (aus Dimethyläthylcarbinol); man fraktioniert das erhaltene Estergemisch im Vakuum und verseift. Neben der Säure $CH_3 \cdot CBr \cdot C(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH(CO_2H)_2$ erhält man die Säure $(CH_3)_2C \cdot CBr \cdot CH_2 \cdot CH(CO_2H)_2$ (s. u. sub No. 12) (IPATJEW, SWIDERSKI, 2E. 33, 536; C. 1902 I, 27). — F: 115—117°. Löslich in heißem Benzol.

11. 5-Methyl-2-methylsäure-hexen-(2)-säure-(1), δ -Methyl-a-amylen-a.a-dicarbonsäure, Isoamylidenmalonsäure $C_8H_{12}O_4 = (CH_8)_2CH \cdot CH_2 \cdot CH \cdot C(CO_2H)_2$.

Diäthylester $C_{12}H_{20}O_4 = C_8H_{10}O_4(C_2H_5)_2$. Unter Berücksichtigung der Untersuchungen von Braun (M. 17, 212) erscheint es nicht ausgeschlossen, daß dieser Ester ein Gemisch von $(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CH: C(CO_2\cdot C_2H_5)_2$ und $(CH_3)_2CH\cdot CH: CH\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)_2$ gewesen ist. B. Aus Malonester, Essigsäureanhydrid und Isovaleraldehyd (Ruhemann, Cunnington, Soc. 73, 1011). — Farbloses Öl. Kp₁₁: 133—135°.

 δ -Methyl-a-eyan-a-amylen- α -carbonsäure oder δ -Methyl-a-eyan- β -amylen- α -carbonsäure $C_8H_{11}O_2N = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CH : C(CN) \cdot CO_2H$ oder $(CH_3)_2CH \cdot CH : CH \cdot CH(CN) \cdot CO_2H$ oder Gemisch der beiden. B. Durch 5—6-stündiges Erhitzen von Cyanessigsäure und Isovaleraldehyd im geschlossenen Rohr auf 100^0 (Strassmann, M. 18, 723). Bei etwa 4-stündigem Erwärmen äquivalenter Mengen von Isovaleraldehyd und Cyanessigsäure mit Piperidin auf dem Wasserbade (Knoevenagel, D. R. P. 156560; C. 1905 I, 56). — Nadeln (aus Äther-Ligroin). F: 53° (St.). Löslich in Wasser (St.). — Wird durch Kochen mit Kalilauge in Ammoniak, Isovaleraldehyd (bezw. dessen Kondensationsprodukte) und Malonsäure zersetzt, verliert bei 100^0 CO₂ und verwandelt sich in das Isoheptensäurenitril (S. 445) (St.). — $Ca(C_8H_{10}O_3N)_2 + 2^1/_2H_2O$ (St.).

12. 2-Methyl-5-methylsäure-hexen-(2)-säure-(6), δ -Methyl- γ -amylen-a.a-dicarbonsäure, [Dimethylallyl]-malonsäure $C_8H_{12}O_4=(CH_3)_2C:CH:CH_2-CH(CO_2H)_2$. B. Der Diäthylester entsteht bei der Einw. von 2.4-Dibrom-2-methyl-butan auf Natriummalonsäureester (IPATIEW, \mathcal{H} . 30, 391; C. 1898 II, 660; J. pr. [2] 59, 543; SSOLONINA, \mathcal{H} . 33, 734; C. 1902 I, 630); man verseift den Diäthylester mit alkoholischem Kali. — Krystalle. F: 82,5-83,5° (I.). Löslich in Wasser, Alkohol, Äther und Benzol (I.). — Enttarbt schnell KMnO₄ (I.). Spaltet beim Erhitzen über den Schmelzpunkt CO₂ ab (I.) und geht dabei in die 2-Methyl-hexen-(2)-säure-(6) über (Ss.). Das Calcium-, Natrium-und Ammoniumsalz sind leicht löslich in Wasser, die Salze der Schwermetalle unlöslich (I.). — $Ag_2C_8H_{10}O_4$. Weißer krystallinischer Niederschlag (I.). — $CaC_8H_{10}O_4$. Krystallinischer Niederschlag (I.).

Diäthylester $C_{12}H_{20}O_4 = (CH_3)_2C:CH\cdot CH_2\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)_2$. Kp₂₀: 140—141°. Unlöslich in Wasser. Flüchtig mit Wasserdampf. Leicht löslich in Alkohol und Äther. — Gibt mit Nitrosylchlorid Chlorisonitrosoisoamylmalonsäureester (IPATJEW, \Re . 30, 391; C. 1898 II, 660; J. pr. [2] 59, 543; 61, 126).

3-Brom-2-methyl-5-methylsäure-hexen-(2)-säure-(6) $C_8H_{11}O_4Br = (CH_3)_2C:CBr-CH_2:CH(CO_2H)_2$. B. Bei der Einw. von Natriumäthylat auf Malonester und ein Gemisch isomerer Tribrompentane (aus Dimethyläthylcarbinol); man fraktioniert das erhaltene Estergemisch im Vakuum und verseift. Neben der Säure $(CH_3)_2C:CBr-CH_2:CH(CO_2H)_2$ erhält man die Säure $CH_3:CBr:C(CH_3:CH_3:CH_2:CH(CO_2H)$ (s. o. sub No. 10) (IPATJEW, ŚWIDERSKI, Ж. 33, 536; C. 1902 I, 27). — F: 157—158°.

13. 3.3-Dimethylsäure-hexen-(5), ε -Hexylen- γ . γ -dicarbonsäure, Äthylallyl-malonsäure $C_8H_{12}O_4=CH_2$: $CH\cdot CH_2\cdot C(C_2H_5)(CO_2H)_2$. B. Der Diäthylester entsteht aus Allylmalonsäureester, Äthyljodid und Natriumäthylat; man verseift den Diäthylester mit konz. Kalilauge und etwas Alkohol auf dem Wasserbade (Hjelt, B. 29, 1856). — Krystalle (aus Benzol). F: $107-108^{\circ}$.

Diāthylester $C_{12}H_{20}O_4 = CH_2: CH \cdot CH_2 \cdot C(C_2H_5)(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$. Kp: 233° (H., B. 29, 1856).

14. 3-Methyl-4-methylsäure-hexen-(2)-säure-(1), β -Methyl-a-amylen-a, γ -dicarbonsäure, β -Methyl-a-āthyl-glutaconsäure $C_3H_{12}O_4=CH_3\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)\cdot C(CH_3)\cdot CH\cdot CO_2H$. B. Beim Verseifen von β -Methyl-a-āthyl-a-cyan-glutaconsäurediāthylester mit Salzsäure (Rogerson, Thorpe, Soc. 87, 1709). Beim Verseifen von β -Methyl- γ -āthyl-a-cyan-glutaconsäurediāthylester mit Salzsäure (R., Th., Soc. 87, 1712). — Platten (aus Wasser). Schmilzt bei 164° unter Bildung des Anhydrids (Syst. No. 2476). — Erhitzt man das trockne Ammoniumsalz, das man beim Eindampfen einer ammoniakalischen Lösung der Säure erhält, unter 500 mm Druck, so destilliert das 2.6-Dioxy-4-methyl-3-āthyl-pyridin. — $Ag_2C_8H_{10}O_4$. Niederschlag. Unlöslich in Wasser,

Mononitril, β -Methyl- α -cyan- α -amylen- γ -carbonsäure $C_8H_{11}O_2N=CH_3\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)\cdot C(CH_3)\cdot CH\cdot CN$. B. Aus dem Ammoniumsalz des 2.6-Dioxy-4-methyl-3-äthyl-5-cyan-pyridins beim Kochen mit $60^\circ/_0$ iger Schwefelsäure (Guareschi, C. 1907 I, 459). — Krystalle. F: 175—176°. Sublimierbar. Schwer löslich in kaltem Wasser und in Alkohol, fast unlöslich in Äther. — Liefert mit FeCl₃ die Säure $\frac{HO_2C\cdot C(C_2H_5)\cdot C(CH_3)\cdot C\cdot CN}{HO_2C\cdot C(C_2H_5)\cdot C(CH_3)\cdot C\cdot CN}$

15. 4-Methyl-3-methylsäure-hexen-(2)-säure-(6), β-Methyl-y-amylen-a.y-dicarbonsäure, β-Methyl-a-āthyliden-glutarsäure, Dicrotonsäure C₂H₁₂O₄ = CH₃·CH:C(CO₂H)·CH(CH₃)·CH₂·CO₂H. B. Die Ester entstehen bei Einw. von Natriumäthylat auf die entsprechenden Crotonsäureester; man verseift mit Salzsäure (v. Pechmann, B. 33, 3323). Der Diäthylester entsteht, wenn man auf Crotonsäureäthylester in Äther Natrium einwirken läßt und das amorphe Reaktionsprodukt mit Eis zerlegt; man verseift den Ester durch Kochen mit alkoholischer Kalilange (MICHAEL, B. 33, 3766). — Nadeln oder Prismen (aus Wasser). F: 128—129° (M.), 129° (v. P.). Kp₂₁: 210° (teilweise Zers.) (v. P.). Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser, leichter in heißem Wasser, Alkohol, Chloroform, Benzol, unlöslich in Ligroin (v. P.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k: 2,8×10⁻⁵ (Paul, B. 33, 3328). — Zerfällt beim Erhitzen in Wasser und das Anhydrid (Syst. No. 2476) (v. P.). Bei der Oxydation mit KMnO₄ entstehen Acetaldehyd (bezw. Essigsäure) und Brenzweinsäure, aber keine Oxalsäure (v. P.). Wird von Natriumamalgam nicht veräudert (v. P.). Durch Brom entsteht ein Bromid, das bei der Zersetzung mit Wasser die Säure CH₃·CHBr·C(CO₂H)·CH(CH₃)·CH₂ (Syst. No. 2619) liefert (v. P.). Durch Anlagerung von

Bromwasserstoff in Eisessig entsteht β -Methyl- α -[α -bromäthyl]-glutarsäure (v. P.). — $\mathrm{Ag_2C_8H_{10}O_4}$. Amorph (M.). — $\mathrm{BaC_8H_{10}O_4}$ + $\mathrm{H_2O}$. Schuppen (v. P.); Prismen (M.). Ist in kaltem Wasser leichter löslich als in heißem (M.).

Dimethylester $C_{10}H_{16}O_4=CH_2\cdot CH\cdot C(CO_2\cdot CH_3)\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Durch Einw. von Natriumäthylat auf Crotonsäuremethylester (v. Pechmann, B. 33, 3323). Aus Dicrotonsäure und ätherischem Diazomethan bei 0° (v. P.). — Kp_{16} : $122-123^{\circ}$.

Monoäthylester $C_{10}H_{16}O_4=CH_2\cdot CH:C(CO_2H)\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ (?). B. Aus Dicrotonsäure-anhydrid (Syst. No. 2476) und Natriumäthylat in Alkohol (v. P., B. 33, 3333). — Öl. Kp_{16} : 174°; Kp_{44} : 192°. Unlöslich in Wasser, sonst leicht löslich.

Diäthylester C₁₂H₂₉O₂ = CH₃·CH:C(CO₂·C₂H₅)·CH(CH₃)·CH₂·CO₂·C₂H₅. B. Aus Crotonsäureäthylester und Natriumäthylat (v. Pechmann, B. 33, 3331). Man läßt auf Crotonsäureäthylester in Äther Natrium einwirken und zerlegt das Reaktionsprodukt mit Wasser (Michael, B. 33, 3766). — Öl. Kp₂: 126° (korr.) (M.); Kp₁₈: 137,5° (v. P.); Kp₇₇₃: 258–259° (korr.) (geringe Zers.) (M.). — Reagiert langsam mit Brom unter Entwicklung von HBr (M.). Gibt in Äther mit Natrium ein braunes natriumhaltiges Produkt (M.).

16. 3-Methyl-4-methylsäure-hexen-(2)-säure-(6), γ -Methyl- γ -amylen-a. β -dicarbonsäure, γ -Methyl- γ -äthyliden-brenzweinsäure $C_8H_{12}O_4=CH_3\cdot CH:C(CH_3)\cdot CH(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CO_2H.$ Zur Konstitution vgl. Stobbe, C. 1899 II, 26; A. 308, 67.

- B. Neben γ-Methyl-γ-äthyl-itaconsäure beim Eintragen eines Gemisches von Bernsteinsäure-ester und Methyläthylketon in alkoholfreies Natriumäthylat, suspendiert in absolutem Äther (Sto., A. 282, 302; Stobbe, Stricell, Meyer, A. 321, 105). Prismen (aus Chloroform). F: $141-142^{\circ}$ (Sto., A. 282, 303). Ist mit Wasserdampf nicht flüchtig (Sto., Str., M., A. 321, 105). 100 Tle. Wasser lösen 1.9-2.0 g Säure (Sto., Str., M., A. 321, 106). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Aceton, unlöslich in Schwefelkohlenstoff (Sto., A. 282, 304). Elektrolytische Dissoziationskonstante k: 1.12×10^{-4} (Smith; vgl. Sto., Str., M., A. 321, 107). Wird bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in Lävulinsäure, Essigsäure und CO₂ gespalten (Sto., Str., M., A. 321, 107). Beim Erwärmen mit Schwefelsäure entsteht γ-Dimethyl-butyrolacton-α-essigsäure (Sto., A. 282, 306; Sto., Str., M., A. 321, 109 Anm.). Liefert bei der Einw. von Brom β-Brom-β-γ-dimethyl-butyrolacton-α-essigsäure (Sto., A. 282, 308; Sto., Str., M., A. 321, 110). KC₈H₁₁O₄ + H₂O. Tafcln (aus verdünntem Alkohol) (Sto., Str., M., A. 321, 107). K₂C₈H₁₀O₄. Flutter (Sto., Str., M., A. 321, 107). Ag₂C₈H₁₀O₄. Niederschlag (Sto., A. 282, 305). CaC₈H₁₀O₄. Flockiger Niederschlag. In kaltem Wasser leichter löslich als in heißem (Sto., A. 282, 305). BaC₈H₁₀O₄ + 3H₂O. Niederschlag (Sto., A. 282, 304).
- 17. 3.4-Dimethylsäure-hexen-(2), β -Hexylen- γ . δ -dicarbonsäure, α -Äthyla-a'-āthyliden-bernsteinsäure, γ -Methyl-a-āthyl-itaconsäure $C_3H_{12}O_4$ = $CH_3 \cdot CH$: $C(CO_2H) \cdot CH(C_2H_5) \cdot CO_2H$. B. Durch 24-stündiges Kochen von Diäthylmaleinsäureanhydrid mit 20% jager Natronlauge (Fichter, Obladen, B. 42, 4706). Krystalle. F: 136%.
- 18. 4-Methyl-3-methylsäure-hexen-(3)-säure-(1),γ-Methyl-β-amylen-a.β-dicarbonsäure, γ-Methyl-γ-äthyl-itaconsäure C₈H₁₂O₄ = CH₃·C(C₂H₅):C(CO₂H)·CH₂·CO₂H. B. Neben γ-Methyl-γ-äthyliden-brenzweinsäure aus Bernsteinsäurediäthylester, Methyläthylketon und alkoholfreiem Natriumäthylat in absolutem Äther (Stobbe, A. 282, Meyer, A. 321, 105, 115). Nadeln (aus Wasser). F: 179—181° (Zers.) (Smith, Ph. Ch. 25, 212), 181° (Zers.) (Sto., Str., M., A. 321, 116). Ist mit Wasser-dampf sehr wenig flüchtig (Sto., Str., M., A. 321, 116). 100 ccm Wasser lösen bei 17° 0,08 g Säure (Sto., Str., M., A. 321, 116). In Wasser, Alkohol, Äther und Chloroform weniger löslich als die γ-Methyl-γ-äthyliden-brenzweinsäure, fast unlöslich in Petroläther und Benzol (Sto., Str., M., A. 321, 116). Elektrolytische Dissoziationskonstante der ersten Stufe k₁ (bei 25°): 1,5×10⁻⁴ (Smith, Ph. Ch. 25, 212), der zweiten Stufe k₂ (durch Zuckerinversion bei 100° bestimmt): 0,46×10⁻⁶ (Smith, Ph. Ch. 25, 240). Liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat Methyläthylketon, Oxalsäure und Essigsäure (Sto., Str., M., A. 321, 117). Gibt in wäßr. Suspension mit 2 At.-Gew. Brom Brom-methyl-äthyl-paraconsäure (CH₃)(C₂H₅)C·CBr(CO₂H)·CH₂ (Sto., Str., M., A. 321, 119). Ag₂C₈H₁₀O₄. Flocken (Sto.,
- Str., M., A. 321, 117). $\operatorname{BaC_8H_{10}O_4}$. Tafelförmige Krystalle (Sto., Str., M., A. 321, 116). Monoäthylester $\operatorname{C_{10}H_{16}O_4} = \operatorname{CH_3 \cdot C(C_2H_5) : C(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot \operatorname{CH_2 \cdot CO_2H}}$. B. Entsteht als Nebenprodukt aus Methyläthylketon, Bernsteinsäurediäthylester und alkoholfreiem Natriumäthylat in absolutem Äther (Sto., Str., M., A. 321, 126). — Unbeständiges Öl. $\operatorname{Kp_{15}: 171-177^0}$. — $\operatorname{Ba(C_{10}H_{15}O_4)_2}$. Amorph. Leicht löslich in Wasser und Alkohol.
- 19. 3.4-Dimethylsäure-hexen-(3), γ-Hexylen-γ.δ-dicarbonsäure, Diäthylmaleinsäure, Xeronsäure C₈H₁₂O₄ = HO₂C·C(C₂H₅)·C(C₂H₅)·CO₂H· B. Das Anhydrid (Syst. No. 2476) entsteht; bei der Destillation von Citronensäure (neben Aceton und Citraconsäureanhydrid) (Fittig, A. 188, 64); bei der Destillation von Citraconsäureanhydrid (Fittig, A. 188, 64); bei der Destillation von Methyl-CH₃·CH·CH(CO₂H)·CH·C₂H₅ unter gewöhnlichem Druck, neben 3-Methylsäure-hexen-(4) (Fichter, Obladen, B. 42, 4703, 4704); beim Erhitzen von symm. Diäthylbernsteinsäure mit Brom und CHCl₃ auf 90—100° (B:SCHOFF, B. 23, 3423); bei 70—80-stündigem Kochen von a α-Dibrom-buttersäure mit Silberpulver und Benzol, neben anderen Stoffen (Otto, A. 239, 277). Man erhält aus dem Anhydrid durch Behandeln mit Ammoniak, fixen oder kohlensauren Alkalien in Wasser, sowie durch Erwärmen mit Wasser und CaCO₃ die entsprechenden Salze. Die freie Säure ist nicht bekannt. Bei dem Versuch, sie aus ihren Salzen durch Säuren abzuscheiden, erhält man das Anhydrid (F., A. 188, 61). Das Calciumsalz wird durch Kaliumdichromat und verdünnte Schwefelsäure zu Kohlensäure und Propionsäure oxydiert (Roser, B. 15, 2012). Die Säure wird in alkalischer Lösung

durch Natriumamalgam nicht verändert (F., A. 188, 70). Das Anhydrid liefert beim Erhitzen mit Jodwasserstoff (D: 1,88) im geschlossenen Rohr auf $180-190^{\circ}$ $\alpha.\alpha'$ -Diäthylbernsteinsäure (Otto, A. 239, 279). Verbindet sich nicht mit Brom (F., A. 188, 70). — $Ag_2C_8H_{10}O_4$. Pulvriger Niederschlag. Sehr wenig löslich in siedendem Wasser (F., A. 188, 61). — $CaC_8H_{10}O_4+H_2O$. Krystallinisch. Verliert bei $130-140^{\circ}$ $^{1}/_{2}$ Mol. Wasser. Wird bei 170° wasserfrei (F., A. 188, 63). — $BaC_8H_{10}O_4+^{1}/_{2}H_2O$. Krystallinisch. Wird bei 140° wasserfrei (F., A. 188, 64).

20. 3-Methoäthyl-penten-(2)-disäure, β -Isopropyl-glutaconsäure $C_8H_{12}O_4 = HO_2C\cdot CH_2\cdot C[CH(CH_3)_2]: CH\cdot CO_2H$.

Mononitril $C_8H_{11}O_2N = HO_2C \cdot CH_2 \cdot C[CH(CH_3)_9] : CH \cdot CN$. B. Aus dem Ammoniumsalz des 2.6-Dioxy-4-isopropyl-3.5-dicyan-pyridins durch Kochen mit $60^{\circ}/_{\circ}$ iger Schwefelsäure (Guareschi, C. 1907 I, 459). — Krystalle. F: $177-178^{\circ}$.

21. 3- \ddot{A} thyl-2-methylsäure-penten-(2)-säure-(1), β - \ddot{A} thyl-a-butylen-a.a-dicarbonsäure $C_8H_{12}O_4=(C_2H_5)_2C:C(CO_2H)_2$.

Mononitril, $\beta.\beta$ -Diäthyl-a-cyan-acrylsäure $C_8H_{11}O_3N = (C_2H_5)_2C:C(CN)\cdot CO_2H$. B. Aus Natriumcyanessigsäureäthylester und Diäthylketon in absolutem Alkohol auf dem Wasserbade (Gardner, Haworth, Soc. 95, 1965). — Prismen (aus Petroläther). F: 55°. Sehr leicht löslich in Benzol, Essigester, Alkohol, schwer in Petroläther. — Zerfällt beim Destillieren in Kohlendioxyd und $\beta.\beta$ -Diäthyl-acrylsäurenitril.

- 22. 2-Methyl-3-äthylsäure-penten-(1)-säure-(5), 3-Methoäthenyl-pentandisäure, β -Isopropenyl-glutarsäure $C_8H_{12}O_4=HO_2C\cdot CH_2\cdot CH(C(:CH_2)\cdot CH_3)\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Entsteht neben einer Säure $C_8H_{12}O_5$ und einer Verbindung $C_{10}H_{12}O_5$ bei der Oxydation von Carvon mit KMnO₄-Lösung (Wallach, A. 275, 156; B. 27, 1496; Tiemann, Semmler, B. 28, 2149). Krystalle. F: $94-95^{\circ}$. $Ag_2C_8H_{10}O_4$.
- 23, 2-Methyl-3-äthyl-penten-(3)-disäure, a-Methyl- β -äthyl-glutaconsäure $C_8H_{12}O_4=HO_2C\cdot CH(CH_3)\cdot C(C_2H_5): CH\cdot CO_2H.$

Mononitril C₈H₁₁O₂N = HO₂C·CH(CH₃)·C(C₂H₅):CH·CN. B. Aus 2.6-Dioxy-5-methyl-4-āthyl-3-cyan-pyridin durch 60% see Schwefelsäure (Guareschi, C. 1907 I, 459). — Weißes Pulver. Schmilzt gegen 200%.

- 24. 2.2.3-Trimethyl-penten-(3)-disäuren, a.a. β -Trimethyl-glutaconsäuren $C_8H_{12}O_4=HO_2C\cdot C(CH_3)_2\cdot C(CH_3):CH\cdot CO_2H.$
 - a) Hochschmelzende oder trans-Form $C_8H_{12}O_4 = \frac{HO_2C \cdot C(CH_3)_2 \cdot C \cdot CCH_3}{H \cdot C \cdot CO_2H}$. Zur

Konfiguration vgl. Perkin, Smith, Soc. 83, 773. B. Durch Hydrolyse des β-Oxy-a.a.β-trimethyl-glutarsäurediäthylesters mit konz. Salzsäure (Perkin, Thorpe, Soc. 71, 1182). Als Ester durch Erhitzen des β-Oxy-a.a.β-trimethyl-glutarsäurediäthylesters mit Acetylchlorid unter gewöhnlichem Druck (Blaise, Bl. [3] 29, 1025). Als Ester durch Einw. von Diäthylanilin auf β-Brom-a.a.β-trimethyl-glutarsäureester, sowie am besten durch Einw. von Zinkstaub auf β-Chlor-a.a.β-trimethyl-glutarsäureester in alkoholischer mit HCl gesättigter Lösung (P., Th., Soc. 71, 1182). — Tafeln. F: 148° (P., Th.). Schwer löslich in kaltem. eicht in siedendem Wasser, löslich in Acetylchlorid (P., Th.). — Kaliumpermanganat und Brom werden nur langsam entfärbt (P., Th.). Natriumamalgam wirkt nicht ein (P., Th.). Natrium in siedender äthylalkoholischer Lösung reduziert zu Trimethylglutarsäure (P., Th.). — Das Kupfersalz ist ein blauer krystallinischer Niederschlag (P., Th.). — Ag₂C₃H₁₀O₄. Weißer Niederschlag (P., Th.).

Disthylester $C_{12}H_{20}O_4 = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot C(CH_3)_2 \cdot C(CH_3) \cdot CH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. Kp₃₀: 160° bis 165° (Perkin, Thorpe, Soc. 71, 1182); Kp₂₀: 132–135° (Blaise, Bl. [3] 29, 1025).

b) Niedrigschmelzende oder cis-Form, Iso-a.a. β -trimethyl-glutaconsäure $C_8H_{12}O_4 = {HO_2C \cdot C(CH_3)_2 \cdot C \cdot CH_3 \over HO_2C \cdot C \cdot H}$. Zur Konfiguration vgl. Perkin, Smith, Soc. 83, 773.

B. Das Anhydrid (Syst. No. 2476) entsteht beim mehrfachen Kochen der hochschmelzenden a.a.β-Trimethyl-glutaconsäure mit Natrium in amylalkoholischer Lösung (Perkin, Thorpe, Soc. 71, 1184). Das Anhydrid entsteht beim Erhitzen von β-Oxy-a.a.β-trimethyl-glutarsäurediäthylester mit PCl₅ auf 100° (P., Th.). Man erhält die Säure durch Auflösen des Anhydrids in heißer Kalilauge, Kühlen der Lösung auf 0° und Ansäuern (P., Th., Soc. 71, 1186). — Nadeln. Schmilzt bei 133° unter Anhydridbildung (P., Th.). Löslich im Wasser (P., Th.). Beim Kochen der wäßr. Lösung tritt Anhydridbildung ein (P., Th.). — $Ag_2C_8H_{10}O_4$. Weißer Niederschlag (P., Th.).

25. 2.2.4-Trimethyl-penten-(3)-disäuren, a.a.y-Trimethyl-glutaconsäuren $C_8H_{12}O_4=HO_2C\cdot C(CH_3)_2\cdot CH: C(CH_3)\cdot CO_2H.$

a) Hochschmelzende oder trans-Form $C_8H_{12}O_4 = \frac{HO_2C \cdot C(CH_3)_2 \cdot C \cdot H}{CH_3 \cdot C \cdot CO_2H}$. B.

Man erwärmt die hochschmelzende oder die niedrigschmelzende β-Oxy-a.a.γ-trimethylglutarsäure mit PCl₅, trägt das Reaktionsprodukt in absoluten Alkohol ein, fällt mit Wasser, kocht den erhaltenen gechlorten Ester mit Diäthylanilin und verseift den Ester mit methylalkoholischer Kalilauge (Perkin, Smith, Soc. 83, 777). Beim Kochen der hochschmelzenden oder der niedrigschmelzenden β-Oxy-a.a.a'-trimethyl-glutarsäure mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,17) und amorphem Phosphor (P., S.). — Monokline (Minguin, Bl. [3] 29, 1024) Krystalle. F: 150° (P., S.). Schwer löslich in Benzol, Petroläther, leicht in Wasser (P., S.). — Zersetzt sich bei der Destillation teilweise in Kohlendioxyd und 2.2-Dimethyl-penten-(3)-säure-(1) (P., S.). Liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat Dimethylmalonsäure (Blaise, C. τ. 136, 1141; Bl. [3] 29, 1026). Gibt bei der Reduktion mit Natrium und Alkohol a.a.a'-Trimethyl-glutarsäure (P., S.). Bei der Einw. von Bromdampf entsteht β.a'-Dibrom-a.a.a'-trimethyl-glutarsäure (P., S.).

Diäthylester $C_{12}H_{20}O_4=C_2H_5\cdot O_2C\cdot C(CH_3)_2\cdot CH:C(CH_3)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus $\alpha.\gamma$ -Dimethyl-glutaconsäurediäthylester mittels alkoholischen Natriumäthylats und Methyljodids auf dem Wasserbade (Blaise, C. τ . 136, 1140; Bl. [3] 29, 1023). Aus $\alpha.\alpha.\gamma$ -Trimethyl-glutaconsäure und absolutem Alkohol mittels konz. Schwefelsäure (Bl.). — Kp₂₅: 138—142° (Bl.).

b) Niedrigschmelzende oder cis-Form $C_8H_{12}O_4=\frac{HO_2C\cdot C(CH_3)_2\cdot C\cdot H}{HO_2C\cdot C\cdot CH_3}$. B. Bei Einw. von warmer verdünnter Kalilauge auf cis- $\alpha.a.\gamma$ -Trimethyl-glutaeonsäureanhydrid (Syst. No. 2476) (Perkin, Smith, Soc. 85, 157). — Nadeln (aus Wasser). Schmilzt bei ca. 125° unter Gasentwicklung. Leicht löelich in Wasser, Alkohol, Äther. — Wird durch trocknen Bromdampf in "cis"- $\beta.a$ -Dibrom- $\alpha.a.a$ -trimethyl-glutarsäure (S. 705) übergeführt.

26. 2.3.4-Trimethyl-penten-(2)-disäure, a. β . γ -Trimethyl-glutaconsäure $C_8H_{12}O_4=HO_2C\cdot CH(CH_3)\cdot C(CH_3)\cdot C(CH_3)\cdot CO_2H$. B. Bei der Verseifung von a. β . γ -Trimethyl-a-cyan-glutaconsäurediäthylester mit konz. Salzsäure (Rogerson, Thorpe, Soc. 87, 1704). Beim Kochen von a. β . γ -Trimethyl- γ -cyan-crotonsäure-äthylester (s. u.) mit konz. Salzsäure (R., Th.). — Nadeln (aus Wasser). Schmilzt bei 127° unter Anhydridbildung. — Erhitzt man das trockne Ammoniumsalz, das man beim Eindampfen einer ammoniakalischen Lösung der Säure erhält, unter 500 mm Druck, so destilliert 2.6-Dioxy-3.4.5-trimethyl-pyridin. — $Ag_2C_3H_{10}O_4$. Weißer Niederschlag.

Diäthylester $C_{12}H_{20}O_4 = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CH(CH_3) \cdot C(CH_3) \cdot C(CH_3) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Beim Kochen von $a.\beta.\nu$ -trimethyl-glutaconsaurem Silber mit Athyljodid in Ather (ROGERSON, THORPE, Soc. 87, 1706). — Öl. Kp₂₅: 125—127°.

Äthylester-nitril, $a.\beta.\gamma$ -Trimethyl- γ -cyan-crotonsäure-äthylester $C_{10}H_{15}O_2N=NC\cdot CH(CH_3)\cdot C(CH_3)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Bei der Einw. von alkoholischem Natriumäthylat auf $a.\beta.\gamma$ -Trimethyl-a-cyan-glutaconsäure-diäthylester (Rogerson, Thorre, Soc. 87, 1702; vgl. Thorre, Soc. 87, 1680). — Öl. Kp₇₅₀: 245°. — Gibt beim Kochen mit Salzsäure $a.\beta.\gamma$ -Trimethyl-glutaconsäure und 2.6- Γ ioxy-3.4.5-trimethyl-pyridin (R., Th.).

27. 2.4-Dimethyl-3-methylsäure-penten-(2)-säure-(1), Methylisopropylmaleinsäure $C_8H_{12}O_4=(CH_3)_2CH\cdot C(CO_2H):C(CH_3)\cdot CO_2H$. B. Das Anhydrid (Syst. No. 2476) entsteht, wenn man lsopropylaeetessigsäureäthylester in Äther mit Kaliumcyanid und Salzsäure umsetzt, das Reaktionsprodukt durch Erwärmen mit konz. Salzsäure auf dem Wasserbade verseift und die hierbei erhaltene Methylisopropyläpfelsäure trocken destilliert

(KÜSTER, HAAS, A. 346, 14). — Man gewinnt aus dem Anhydrid durch Umsetzung mit Basen die entsprechenden Salze. Die Säure selbst ist in freiem Zustande nicht bekannt. — $\text{CuC}_8\text{H}_{10}\text{O}_4$. Amorph. Blaugrün. — $\text{Ag}_2\text{C}_8\text{H}_{10}\text{O}_4$. Amorph. — $\text{BaC}_8\text{H}_{10}\text{O}_4$ + H_2O . Blättchen.

6. Dicarbonsäuren $C_9H_{14}O_4$.

- 1. 2-Methyl-5-methylsäure-hepten-(3)-säure-(7), ε-Methyl-γ-hexylen-a.β-dicarbonsäure, "Isobutylaticonsäure" C₉H₁₄O₄ = (CH₃)₂CH·CH·CH·CH·CH·CO₂H)·CH₂·CO₂H. B. Entsteht beim Kochen von Isobutylitaconsäure mit Natronlauge und wird aus den Mutterlaugen der beim Ansäuern ausfallenden unveränderten Isobutylitaconsäure mit Äther gewonnen (FITTIG, ERLENBACH, A. 304, 311). Farblose prismatische Krystalle (aus Äther-Ligroin). F: 95°. In 100 Tln. Wasser lösen sich bei 25° 1,863 Tle., in Alkohol bei 19° 35,6 Tle. Leicht löslich in Chloroform, heißem Benzol und Schwefelkohlenstoff. Durch Einw. von Brom entsteht neben wenig Dibromid hauptsächlich die Säure (CH₃)₂CH·CH·CHBr·CH·CH₂·CO₂H
- 2. 5-Methyl-2-methylsäure-hepten-(4)-säure-(1), 6-Methyl- γ -hexylen-a.a-dicarbonsäure $C_9H_{14}O_4=CH_3\cdot CH_2\cdot C(CH_3)\cdot CH\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)_2$. B. Durch Verseifung des Diäthylesters (s. u.) (IPATJEW, J. pr. [2] 59, 551). Sirup. $Ag_2C_9H_{12}O_4$. Unlöslich in Wasser. $CaC_9H_{12}O_4$. Unlöslich in Wasser.

3. 2-Methyl-5-methylsäure-hepten-(4)-säure-(7), ε-Methyl-β-hexylen-aβ-dicarbonsäure, γ-Isobutyl-itaconsäure C₉H₁₄O₄ = (CH₃)₂CH·CH₂·CH·C(CO₂H)·CH₂·CO₂H. B. Neben anderen Produkten bei der Destillation von Isobutylparaconsäure (FITTIG, Schneegans, A. 255, 102, 107). Durch Kochen von Isobutylparaconsäure mit Natronlauge (FICHTER, DREYFUS, B. 33, 1453). Beim Kochen von Isobutylparaconsäure mit Natronlauge (FICHTER, DREYFUS, B. 33, 1453). Beim Kochen von Isobutylparaconsäure mit Natronlauge (FICHTER, A. 256, 97). Durch Erhitzen von Isobutyleitraconsäure mit Wasser auf 180° (FITTIG, SCHLEMACHER, A. 304, 304). Durch Kochen von Isobutylaticonsäure mit Natronlauge (FI., SCHL, A. 304, 325). — Schlechtausgebildete Krystalle (aus Wasser). Schmilzt unter Anhydridbildung bei langsamem Erhitzen zwischen 160° und 165°, bei raschem Erhitzen bei 170° (FI., Kr., A. 256, 99). Leicht löslich in Alkohol und Äther, ziemlich schwer in Chloroform und Benzol, schwer in kaltem Wasser (FI., Kr., A. 256, 99). — Göbt bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat Isovaleraldehyd und Malonsäure (FITTIG, Kählbrand, A. 305, 52). Wird durch Natriumamalgam nicht verändert (FI., Kr., A. 256, 102). Wird beim Kochen mit konz. Salzsäure oder beim Erhitzen mit Schwefelsäure gar nicht oder nur in sehr geringem Maße verändert (FI., Kr., A. 256, 101). Beim Erhitzen mit hochkonzentrierter Salzsäure im geschlossenen Rohr auf 100° entsteht eine geringe Menge Isobutylparaconsäure (FI., Kr., A. 256, 101). Bei der Einw. von 1 Mol.-Gew. Brom in Wasser entsteht Isobutylitaconsäuredibromid und etwas Bromisobutylparaconsäure (FI., Kr., A. 331, 142). — Ag₂C₀H₁₂O₄. Niederschlag Sehr wenig löslich in heißem Wasser (FI., Kr., A. 256, 100). — CaC₀H₁₂O₄. Pulver oder Krystallkrusten. Ist in kaltem Wasser leichter löslich als in heißem (FI., Kr., A. 256, 100).

BaC₂H₁₂O₄. Pulver oder Krystallkrusten (FI., Kr., A. 256, 100).

Diäthylester $C_{13}H_{22}O_4 = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CH : C(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus Isobutylitaconsäure und absolutem Alkohol mittels HCl bei 0^0 (Fittig, Krancker, A. 256, 101). — Flüssig. Kp: 268°.

- 4. 2-Methyl-5-methylsäure-hepten-(5)-säuren-(7), ϵ -Methyl-a-hexylen-a. β -dicarbonsäuren $C_9H_{14}O_4=(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C(CO_2H):CH\cdot CO_2H.$
- a) Trans-Form, Isoamylfumarsäure, Isobutylmesaconsäure $C_9H_{14}O_4 = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C \cdot CO_2H$. Isobutyleitraconsäure wird in Chloroformlösung mit

wenig Brom dem Sonnenlicht ausgesetzt (Fittig, Schirmacher, A. 304, 302). — Blättchen (aus Wasser). F: 205—206° (F., Sch.). Leicht löslich in Äther und Alkohol, sehr leicht in siedendem Wasser, fast unlöslich in Chloroform und Benzol (F., Sch.). — Durch Oxydation mit KMnO₄ entsteht Isobutylbrenztraubensäure (Fittig, Kählbrand, A. 305, 58). — $Ag_2C_2H_{12}O_4$ (F., Sch.). — $CaC_3H_{12}O_4+H_2O$ (F., Sch.). — $BaC_4H_{12}O_4+H_2O$. Pulver. Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol (F., Sch.).

- b) Cis-Form, Isoamylmaleinsäure, Isobutyleitraconsäure $C_9H_{14}O_4 = (CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C\cdot CO_2H$ B. Entsteht neben 2-Methyl-hepten-(4)-säure-(7) und Iso-
- H·C·CO₂H B. Existent Resear 2-MetalyProperties (7) that isobutylitaconsäure bei der Destillation von Isobutylparaconsäure (Fittig, Well, A. 283, 279). Bei der Destillation der Isobutylitaconsäure (F., Schirmacher, A. 304, 299). Farblose Krystallblättchen aus Chloroform-Ligroin. Schmilz zwischen 75,5° und 80° unter Anhydridbildung (F., Sch.). Sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol, Äther und Chloroform (F., Sch.). Oxydation: F., Kil, A. 305, 56. Ag₂C₉H₁₂O₄. Voluminöser Niederschlag. Schwer löslich in Wasser (F., Sch.). BaC₉H₁₂O₄. Feines Pulver. Schwer löslich in Wasser, unlöslich in absolutem Alkohol (F., W.).
- 5. 3-Methyl-4-methylsäure-kepten-(2)-säure-(1), β -Methyl-a-hexylen-a.y-dicarbonsäure, β -Methyl-a-propyl-glutaconsäure $C_9H_{14}O_4=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)\cdot C(CH_3): CH\cdot CO_2H$.
- Mononitril, 3-Methyl-4-methylsäure-hepten-(2)-nitril-(1) $C_9H_{12}O_2N=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)\cdot C(CH_3):CH\cdot CN.$ B. Beim Kochen von 2.6-Dioxy-4-methyl-5-propyl-3-cyan-pyridin mit 60% iger Schwefelsäure (Guareschi, C. 1907 I, 459). Nadelförmige Krystalle (aus Wasser). F: 154-155%. Schwer löslich in kaltem Wasser, Alkohol und Äther. Addiert Brom. Liefert mit FeCl3 die Säure $\frac{HO_2C\cdot C(C_3H_7)\cdot C(CH_3):C\cdot CN}{HO_2C\cdot C(C_3H_7)\cdot C(CH_3):C\cdot CN}$
- 6. 3.4-Dimethylsäure-hepten-(6), ξ -Heptylen- γ . δ -dicarbonsäure, α -Äthyl- α '-allyl-bernsteinsäure $C_0H_{14}O_4=CH_2:CH\cdot CH_2\cdot CH\cdot (CO_2H)\cdot CH\cdot (CO_2H)\cdot CH_2\cdot CH_3$. B. Entsteht in einer hochschmelzenden und einer niedrigschmelzenden Form beim Erhitzen von α -Äthyl- α '-allyl- α '-carboxy-bernsteinsäure auf 150°. Man trennt die beiden diastereoisomeren Säuren durch fraktionierte Krystallisation aus Wasser, wobei sich die hochschmelzende Form zuerst ausscheidet (HJELT, B. 25, 489).
- a) Hochschmelzende oder Para-Form $C_9H_{14}O_4=CH_2:CH:CH_2:CH:CO_2H)\cdot CH$ ($CO_2H)\cdot CH_2:CH_2:CH_3$. Blätter. F: 163–166° (HJ.). Löst sich bei 20° in 110 Tln. Wasser (HJ.). Elektrolytische Dissoziationskonstante der ersten Stufe k_1 bei 25°: 2,69×10⁻⁴ (Walden, Ph. Ch. 8, 463). Elektrolytische Dissoziationskonstante der zweiten Stufe k_2 (durch Zuckerinversion bei 100° bestimmt): 2,3×10⁻⁶ (SMITH, Ph. Ch. 25, 232). Geht beim Erhitzen über den Schmelzpunkt größtenteils in das Anhydrid der niedrigschmelzenden Form über (HJ.).
- b) Niedrigschmelzende oder Meso-Form $C_9H_{14}O_4=CH_2:CH\cdot CH_2:CH\cdot CO_2H)\cdot CH(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CH_3$. Tafeln. F: $108-111^{\circ}$ (HJ.). Löst sich in 37 Tln. Wasser (HJ.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k_1 bei 25° : 3.59×10^{-4} (WALDEN, Ph. Ch. 8, 463).
- 7. 3.5-Dimethylsäure-hepten-(3), γ -Heptylen- γ . ε -dicarbonsäure, $a.\gamma$ -Diäthyl-glutaconsäure $C_0H_{14}O_4=HO_2C\cdot CH(C_2H_s)\cdot CH: C(C_2H_s)\cdot CO_2H.$
- β-Chlor-αγ-diäthyl-glutaconsäure-diäthylester $C_{19}\dot{H}_{21}O_{4}Cl=C_{2}H_{5}\cdot O_{2}C\cdot CH(C_{2}H_{5})\cdot CCl:C(C_{2}H_{5})\cdot CO_{2}\cdot C_{2}H_{5}$. Aus a.a'-Diäthyl-aceton-a.a'-dicarbonsäurediäthylester durch Phosphorpentachlorid (Mazzucchelli, R. A. L. [5] 14 I, 570). Öl. Einw. von Alkalien: M.
- 8. 4.4-Dimethylsäure-hepten-(1), a-Heptylen- $\delta.\delta$ -dicarbonsäure, Propylallylmalonsäure $C_9H_{14}O_4=CH_2:CH\cdot CH_2\cdot C(CO_2H)_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3$. B. Der Diäthylester entsteht aus Allylmalonsäurediäthylester, Propylbromid und Natriumäthylat (Hjelt, B. 29, 1856). Mikroskopische Nadeln (aus Benzol). F: 115°.
- Diäthylester $C_{13}H_{22}O_4 = CH_2: CH \cdot CH_2 \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$. Kp: 240° bis 241° (HJELT, B. 29, 1856).
- 9. 3-Methoäthyl-hexen-(2)-disäure, β -Tanacetogendicarbonsäure $C_9H_{14}O_4=HO_2C\cdot CH_2\cdot C[CH(CH_3)_2]:CH\cdot CO_2H.$ B. Aus β -Thujaketonsäure mit alkalischer Bromlösung (Tiemann, Semmler, B. 30, 432, 435; Wallace, B. 30, 424). F: 116—1180 (T., S.), 113—1140 (W.). Gibt bei der Oxydation mit KMnO₄ quantitativ ω -Dimethyl-lävulinsäure (T., S., B. 30, 435).
 - 10. a-Tanacetogendicarbonsäure $C_8H_{14}O_4=\frac{H_2C}{HO_2C\cdot HC}CC\frac{CH(CH_3)_2}{CH_2\cdot CO_2H}$ s. Syst.

11. 2-Methyl-3.3-dimethylsäure-hexen-(5), β -Methyl- ϵ -hexylen- γ - γ -dicarbonsäure, Isopropylallylmalonsäure $C_0H_{14}O_4=CH_2\cdot CH\cdot CH_2\cdot C(CO_2H)_2\cdot CH$ (CH₃). B. Der Diäthylester entsteht aus Allylmalonsäurediäthylester, Isopropylbromid und Natriumäthylat (Hjelt, B. 29, 1856). — Krystalle. F: 112,5°.

 $\textbf{Diäthylester} \quad C_{13}H_{22}O_4 = CH_2 : CH \cdot CH_2 \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2 \cdot CH(CH_3)_2.$ (HJELT, B. 29, 1856).

7. Dicarbonsauren C₁₀H₁₆O₄.

1. 2-Methylsäure-nonen-(2 oder 3)-säure-(1) $C_{10}H_{16}O_4=CH_3\cdot[CH_2]_5\cdot CH:C(CO_2H)_2$ oder $CH_3\cdot[CH_2]_4\cdot CH:CH\cdot CH\cdot CH(CO_2H)_2$

Mononitril $C_{10}H_{15}O_2N = CH_3 \cdot [CH_2]_5 \cdot CH \cdot C(CN) \cdot CO_2H$ oder $CH_3 \cdot [CH_2]_4 \cdot CH \cdot CH \cdot CH(CN) \cdot CO_2H$ oder Gemisch der beiden. B. Bei 60-stündigem Kochen von Cyanessigsäure mit Önanthol und Eisessig (Fiquer, Bl. [3] 7, 770). — Perlmutterglänzende Blättchen. F: 116—118°. Sehr leicht löslich in Alkohol.

- 2. 2-Methyl-5-methylsäure-octen-(4)-säure-(8), ζ -Methyl- γ -heptylen-a- γ -dicarbonsäure, a-Isoamyliden-glutarsäure $C_{10}H_{16}O_4 = (CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CH: C$ (CO_2H)· $CH_2\cdot CH_3\cdot CO_2H$. B. Der Diäthylester entsteht bei der Kondensation von Glutarsäurediäthylester mit Isovaleraldehyd durch Natrium; man verseift den Ester durch Barytwasser (Fittig, Bronnert, A. 282, 344). Blättchen (aus Wasser). F: 75°. Sehr leicht löslich in Äther, leicht in warmem Schwefelkohlenstoff, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff und warmem Ligroin, schwer in kaltem Wasser. — Verbindet sich mit HBr. Wird von Natriumamalgam nicht angegriffen. — $Ag_2C_{10}H_{14}O_4$. Käsiger Niederschlag. — $CaC_{10}H_{14}O_4+H_2O$. Schüppehen. Verliert bei $150^{0-1}/_2H_2O$. Schwerer löslich in heißem Wasser als in kaltem. — $BaC_{10}H_{14}O_4+H_2O$. Blättehen. Verliert bei $150^{0-1}/_2H_2O$. Schwerer löslich in heißem Wasser als in kaltem. Wasser als in kaltem.
- Wasser als in kaltem. 3. 3-Methyl-5-methylsäure-octen-(7)-säure-(1), β -Methyl- ζ -heptylen-a.b-dicarbonsäure, β' -Methyl-a-allyl-adipinsäure $C_{10}H_{16}O_4=CH_2:CH\cdot CH_2:CH\cdot CH_2:CH\cdot CO_2H)\cdot CH_2\cdot CH\cdot CH_2\cdot CO_2H$. Rechtsdrehende Form. B. Neben dem neutralen und sauren Äthylester bei der Einw. von Allyljodid auf die Natriumverbindung $H_2C\cdot CO\cdot CH\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ (Syst.

des (aktiven) Methylcyclopentanonearbonsäure
äthylesters $CH_3 \cdot HC - CH_2$

No. 1284) in Gegenwart von Alkohol (HALLER, DESFONTAINES, C. r. 136, 1614). Man verseift den (aktiven) Methylallyleyelopentanoncarbonsäureäthylester $H_2C \cdot CO \cdot C(C_3H_5) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ (Syst. No. 1285) durch alkoholische Kalilauge (D., C. r.

138, 210) oder zuerst durch Natriumäthylat bei 170°, dann durch Kalilauge (H., D., C.r. 140, 1206). — Nadeln. F: 104° (D., C.r. 138, 211; H., D., C.r. 140, 1208). Kp₂₀: 235° (H., D., C.r. 136, 1614). Schwer löslich in Wasser und Äther (D., C.r. 138, 211). [α]_D: +27°53′ (0,1972 g Subst. in 10 ccm Alkohol) (H., D., C.r. 140, 1208).

Diäthylester $C_{14}H_{24}O_4 = CH_2 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. Neben dem sauren Ester und der freien Säure bei der Einw. von Allyljodid auf die Natriumverbindung des (aktiven) Methylcyclopentanoncarbonsäureäthylesters in Gegenwart von Alkohol (H., D., C. r. 136, 1614). — Flüssig. Kp_{17} : 155°. α : +4°24' (l = 100 mm).

4. γ-Isopropyliden-pentan-a.ε-dicarbonsäure, γ-Isopropyliden-pimelin-säure C₁₀H₁₆O₄ = HO₂C·CH₂·CH₂·C[:C(CH₃)₂]·CH₂·CH₂·CO₂H. B. Durch Verseifung des Diäthylesters mit methylalkoholischer Kalilauge (Perkin, Simonsen, Soc. 91, 1743).

— Krystalle (aus Alkohol). F: ca. 97°. Leicht löslich in Ather, Chloroform, Essigester, Schwischer Weigerster, Simonsen, Soc. 91, 1743). schwer in Wasser, Petroläther. - Bei der Oxydation entstehen Aceton und Bernsteinsäure.

 $\textbf{Diathylester} \ \ C_{14} H_{24} O_4 = C_2 H_5 \cdot O_2 C \cdot C H_2 \cdot C H_2 \cdot C [: C (C H_3)_2] \cdot C H_2 \cdot C H_2 \cdot C O_2 \cdot C_2 H_5. \ \ B.$ Beim Digerieren von γ -[Bromisopropyl]-pimelinsäurediäthylester mit Pyridin auf dem Wasserbade (Perkin, Simonsen, Soc. 91, 1743). — Kp₁₃: 168°. — Gibt beim Erwärmen mit Natrium in Gegenwart von Toluol Isopropylidencyclohexanoncarbonsäureäthylester (CH₃)₂C:C $\stackrel{CH_2}{\subset}$ CH₂·CH(CO₂·C₂H₃) CO.

5. 5-Åthyl-2-methylsäure-hepten-(4)-säure-(1), 6-Åthyl-y-hexylen-a.a-dicarbonsäure, [Diäthylallyl]-malonsäure $C_{10}H_{10}O_4=(C_2H_6)_2C:CH\cdot CH_2\cdot CH$

 $({\rm CO}_2{\rm H})_2$. B. Durch Verseifung des Diäthylesters (s. u.) (IPATJEW, J. pr. [2] 59, 548). — Zäher Sirup. — ${\rm Ag_2C_{10}H_{14}O_4}$. — ${\rm CaC_{10}H_{14}O_4}$. Ist bei 110^0 wasserfrei. Unlöslich in Wasser.

Diäthylester $C_{14}H_{24}O_4=(C_2H_5)_2C:CH\cdot CH_2\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)_2$. B. Bei der Einw. von Natriummalonsäurediäthylester auf 1.3-Dibrom-3-äthyl-pentan als mit Wasserdampf flüchtiger Anteil (neben nichtflüchtigem Acetylentetracarbonsäureester) (IPATJEW, J. pr. [2] 59, 546). — Flüssig. Kp₂₃: 161—162°. D*0: 1,0017.

6. 2.6-Dimethyl-3-methylsäure-hepten-(2)-säure-(1), ζ -Methyl- β -heptylen- β - γ -dicarbonsäure, Methyl-isoamyl-maleinsäure $C_{10}H_{16}O_4=(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot C(CO_2H):C(CH_3)\cdot CO_2H$.

Diäthylester $C_{14}H_{24}O_4 = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot C(CH_3) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. Bei der Verseifung von β-Oxy-α-isoamyl-β-cyan-buttersäureäthylester durch alkoholische Salzsäure, neben anderen Produkten (Auden, Perkin, Rose, Soc. 75, 912). — Öl. Kp₂₀: 163°. — Kocht man den Ester mit alkoholischer Kalilauge und säuert die erhaltene Lösung an, so erhält man Methyl-isoamyl-maleinsäureanhydrid (Syst. No. 2476).

7. 2.2.5.5-Tetramethyl-hexen-(3)-disäure, $\beta.\varepsilon$ -Dimethyl-y-hexylen- $\beta.\varepsilon$ -dicarbonsäure $C_{10}H_{16}O_4 = HO_2C \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH \cdot C(CH_3)_2 \cdot CO_2H \cdot B$. Durch Erhitzen von β -Brom-a.a-dimethyl-bernsteinsäure mit Diäthylanilin auf 130° (Bone, Henstock, Soc. 83, 1383). — Prismen (aus Petroläther). F: 70°. Läßt sich unter gewöhnlichem Druck unverändert destillieren. Sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol, Äther. Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 1,795×10-5. — Entfärbt alkalische Kaliumpermanganatlösung unter Bildung von $\beta.\beta'$ -Dioxy-a.a.a'.a'-tetramethyl-adipinsäure. Wird durch Kochen mit verdünnter Schwefelsäure in eine dimorphe Modifikation vom Schmelzpunkt 61° (s. u.) übergeführt. Wird durch Kochen mit Essigsäureanhydrid in ein flüssiges Anhydrid (Kp20: 116—120°) verwandelt. — $A\pi.C_{10}H_{11}O_{10}$.

116–120°) verwandelt. — $Ag_2C_{10}H_{14}O_4$. Säure $C_{10}H_{16}O_4$ (vermutlich dimorphe Form der 2.2.5.5-Tetramethyl-hexen-(3)-disäure vom Schmelzpunkt 70°). B. Aus dem Anhydrid der 2.2.5.5-Tetramethyl-hexen-(3)-disäure (s, o.) beim Kochen mit Wasser (B., H., Soc. 83, 1385). Aus der 2.2.5.5-Tetramethyl-hexen-(3)-disäure beim Kochen mit verdünnter Schwefelsäure (B., H., Soc. 83, 1385). — Nadeln. F: 60–61°. — Geht beim Umkrystallisieren aus Petroläther in die bei 70° schmelzende

2.2.5.5-Tetramethyl-hexen-(3)-disäure über.

8. Dicarbonsauren $C_{11}H_{18}O_4$.

- 1. 3-Methylsäure-decen-(2)-säuren-(1), a-Nonylen-a. β -dicarbonsäuren $C_{11}H_{18}O_4=CH_3\cdot[CH_2]_6\cdot C(CO_2H):CH\cdot CO_2H$.
- a) Trans-Form, n-Heptyl-fumarsäure, n-Hexyl-mesaconsäure $C_{11}H_{18}O_4 = CH_3 \cdot [CH_2]_8 \cdot C \cdot CO_2H$ B. Aus Hexylcitraconsäure, in Chloroform gelöst, und wenig Brom
- HO₂C·C·H
 im Sonnenlicht (FITTIG, HOEFFKEN, A. 304, 332). Schuppen (aus Wasser). F: 153−154°.
 Sehr wenig löslich in kaltem Wasser, Chloroform und Schwefelkohlenstoff. Ag₂C₁₁H₁₆O₄.
 Weißer Niederschlag. CaC₁₁H₁₆O₄+H₂O. Warzenförmige Krystalle. BaC₁₁H₁₆O₄.
 Harte Krusten. Löslich in Wasser und Alkohol.
- b) Cis-Form, n-Heptyl-maleinsäure, n-Hexyl-citraconsäure $C_{11}H_{18}O_4 = CH_2 \cdot [CH_2]_6 \cdot C \cdot CO_2H$ B. Durch Destillation der Hexylitaconsäure (FITTIG, HOEFFKEN,
- $H \cdot C \cdot CO_2H$ A. 304, 329). Nadeln (aus Chloroform-Ligroin). Schmilzt bei 86° unter Anhydridbildung. Sehr leicht löslich in Wasser, ziemlich leicht in Chloroform. $Ag_2C_{11}H_{16}O_4$. Käsiger Niederschlag. $CaC_{11}H_{16}O_4 + H_2O$. Pulver. $BaC_{11}H_{16}O_4$. Weißer Niederschlag.
- 2. 3-Methylsäure-decen-(3)-säure-(1), β -Nonylen- α - β -dicarbonsäure, γ -n-Hexyl-itaconsäure $C_{11}H_{16}O_4=CH_2\cdot [CH_2]_5\cdot CH:C(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Aus Hexyl-paraconsäureester und Natriumäthylat (FITTIG, HOEFFKEN, A. 304, 327). Aus Hexyleitraconsäure durch Erhitzen mit Wasser (F., H.). Aus Hexyleitraconsäure und Hexylmesaconsäure durch Kochen mit Natronlauge (F., H.). Weiße Schuppen oder seideglänzende Tafeln (aus Wasser). F: 129–130°. Schwer löslich in Chloroform und Benzol, sehr schwer in Ligroin (F., H.). Bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in schwach alkalischer Lösung entsteht Hexyloxyparaoonsäure, sowie Önanthol und Oxalsäure (F., Simon, A. 331, 110). Ag₂C₁₁H₁₆O₄ (F., H., A. 304, 329). CaC₁₁H₁₆O₄ +2H₂O. Sehr wenig löslich in Wasser (F., H.). BaC₁₁H₁₆O₄. Weißer Niederschlag. Sehr wenig löslich in Wasser (F., H.).

3. 3-Methylsäure-decen-(4)-säure-(1), γ -Nonylen-a, β -dicarbonsäure, "n-Hexyl-aticonsäure" $C_{11}H_{18}O_4=CH_2\cdot [CH_2]_4\cdot CH\cdot CH\cdot CH\cdot (CO_2H)\cdot CH_2\cdot CO_2H$. Darst. Man kocht Hexylitaconsäure ohne Unterbrechung 10 Stunden mit $20^{\circ}/_{\circ}$ iger Natronlauge (FITTIG, STUBER, A. 305, 2; F., SIMON, A. 331, 116). — Nadeln (aus Benzel). F: 78-78,5° (F., St.). Löslich in 616 Tln. Wasser von 17° (F., St.). — Bei der Oxydation mit Kalium-(F., St.). Löslich in 616 Tln. Wasser von 17° (F., St.). — Bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in schwach alkalischer Lösung entsteht eine Säure C₁₁H₁₈O₅ (s. u.) und in geringer Menge ein Dilacton C₁₁H₁₈O₄ (s. u.) (F., St.). — Ag₂C₁₁H₁₆O₄. Weißer Niederschlag. Wird schnell violett (F., St.). — CaC₁₁H₁₆O₄ + \(^1/_2\$H₂O. Schwer löslich in Wasser (F., St.). — BaC₁₁H₁₆O₄ + \(^1/_2\$H₂O. Voluminöser Niederschlag (F., St.). Säure C₁₁H₁₈O₅. B. Aus Hexylaticonsäure bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat (Fittig, Simon, A. 331, 116). — Nadeln (aus Wasser). F: 126—127°. Schr leicht löslich in Ather, Chloroform. schwer in Schwefelkohlenstoff. — Ist zweibasisch. — Ag₂C₁₁H₁₆O₅ — CaC₁₁H₁₆O₅ + H₂O (oder CaC₁₁H₁₆O₅?). Leicht löslich in Wasser. Verbindung C₁₁H₁₆O₄. B. In geringer Menge bei der Oxydation von Hexylaticonsäure mit Kaliumpermanganat (Fittig, Simon, A. 331, 121). — Nadeln (aus absolutem Äther). F: 185—186° (Zers.). In viel warmem Wasser allmählich löslich zu einer neutralen Flüssiokeit.

F: 185-1860 (Zers.). In viel warmem Wasser allmählich löslich zu einer neutralen Flüssigkeit, schwer löslich in Äther, Chloroform. - Indifferent gegen Sodalösung.

4. 3-Äthylsäure-nonen-(2)-säure-(1), β -n-Hexyl-glutaconsäure $C_{11}H_{19}O_A$ $= CH_3 \cdot [CH_2]_5 \cdot C(CH_2 \cdot CO_2H) : CH \cdot CO_2H.$

Mononitril, 8-Äthylsäure-nonen-(2)-nitril-(1) $C_{11}H_{17}O_2N=CH_3\cdot [CH_2]_5\cdot C(CH_2\cdot CO_2H)\cdot CH\cdot CN$. B. Aus dem Ammoniumsalz des 2.6-Dioxy-4-hexyl-3.5-dicyan-pyridins durch Kochen mit 60% iger Schwefelsäure (Guareschi, C. 1907 I, 459). — Krystalle (aus 60% igem Alkohol). F: 175—180%.

- 5. Dicarbonsäure $C_{11}H_{19}O_4$. B. Durch Oxydation von Cascarillsäure $C_{11}H_{29}O_3$ mit rauchender Salpetersäure (Thoms, Fendler, C. 1900 II, 574; Ar. 238, 678). Biättchen (aus siedendem Wasser). F: 111°. Sehr wenig löslich in siedendem Wasser. Reduziert Kaliumpermanganatlösung. — $Ag_2C_{11}H_{16}O_4$.
- 9. 3.4-Bis-methoathyl-hexen-(3)-disaure $C_{12}H_{20}O_4 = HO_2C \cdot CH_2 \cdot C[CH(CH_3)_2]$: C[CH(CH₃)₂] · CH₂ · CO₂H. B. Ein Gemisch von Äthylestern (Kp₁₀: 156°) zweier stereoisomerer Formen der Säure entsteht bei der Einw. von Natriumäthylat auf β -Isopropylacetyl-buttersäureäthylester. Durch Verseifung erhält man ein Gemisch der Säuren, welches durch Krystallisation zerlegt wird (BARBLER, GRIGNARD, C. r. 126, 252).

 a) Hochschmelzende Form. Nadeln. F: 156-158° (B., G.).
 b) Niedrigschmelzende Form. Nadeln. F: 117-119° (B., G.).

- 10. 2.10-Dimethyl-5.7-dimethylsäure-undecen-(4), α -Isoamyl- α' -isoamyli $den-glutars \"{a}ure \ C_{15}H_{26}O_4 = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CO_2H) \cdot CH_2 \cdot C(CO_2H);$ $CH \cdot CH_2 \cdot CH(CH_2)_2$
- 7.8-Dibrom-2.10-dimethyl-5.7-dimethylsäure-undecen-(4), Diisoamylidenglutarsäurodibromid $C_{15}H_{24}O_4Br_2 = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CHBr \cdot CBr(CO_2H) \cdot CH_2 \cdot C(CO_2H) \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CHBr \cdot CBr(CO_2H) \cdot CH_2 \cdot C(CO_2H) \cdot CH \cdot CH_2 \cdot CHBr \cdot CBr(CO_2H) \cdot CH_2 \cdot C(CO_2H) \cdot CHBr \cdot CBr(CO_2H) \cdot CBr(CO_2H)$ CH(CH₃)₂. B. Beim Eintragen von 2 At.-Gew. Brom in 1 At.-Gew. Diisoamylidenglutarsäure, suspen liert in Schwefelkohlenstoff (FITTIG, BRONNERT, A. 282, 361); man läßt 3 Tage unter Umschütteln am Licht stehen und filtriert dann das ausgeschiedene Dibromid ab. - Pulver. F: 185-186 (Zers.). Leicht löslich in Äther, sehr wenig in Alkohol usw. — Liefert mit Natriumamalgam Diisoamylidenglutarsäure.

3. Dicarbonsäuren $C_n H_{2n-6} O_4$.

1. Butindisäure, Acetylendicarbonsäure $C_4H_2O_4 = HO_2C \cdot C \cdot CO_2H$. Zur Konfiguration vgl. Bruni, R. A. L. [5] 13 I, 628. — B. Durch Einw. von Kohlendioxyd auf Acetylendimagnesiumbromid BrMg·C: C·MgBr (Jozitsch, Bl. [3] 30, 210). Aus Brommaleinsäure oder rascher aus Bromfumarsäure mit überschüssigem Alkali (MICHAEL, J. pr. [2] 52, 306; Lossen, Mendthal, A. 348, 314, 315). Entsteht aus a a'-Dibrom-bernsteinsäure oder aus Iso-a.a'-dibrom-bernsteinsäure beim Erhitzen mit Natronlauge (oder mit Kalkmilch oder Barytwasser) (Lossen, A. 272, 129, 137). Durch Einw. von Pyridin oder Chinolin auf a.a'-Dibrom-bernsteinsäure in wäßr. Lösung (Dubreuil, C. r. 137, 1064; Bl. [3] 31, 914). — Vgl. ferner die Bildungsweisen des Diäthylesters.

Darst. Eine erkaltete Lösung von 50 g a.a'. Dibrom-bernsteinsäure in möglichst wenig heißem Alkohol wird mit 4 Mol. Gew. alkoholischer Kalilösung in nicht zu großen Anteilen versetzt und 1 Stunde lang auf dem Wasserbade zum Kochen erhitzt. Sollte sich die Flüssigkeit beim Abkühlen milchig trüben, so muß aufs neue mit etwas alkoholischer Kalilauge gekocht werden. Man wäscht das beim Abkühlen sich ausscheidende Kaliumsalz mit kaltem Alkohol, löst es lufttrocken in möglichst wenig Wasser und versetzt die filtrierte Lösung mit verdünnter Schwefelsäure, entsprechend 4,75 g H₂SO₄. Es scheidet sich dabei die ganze Menge der Acetylendicarbonsäure in Form des sauren Kaliumsalzes ab; man zerlegt es mit viel 40% iger Schwefelsäure und extrahiert 15-20 mal mit Ather (BAEYER, B. 18, 677, 2269: vgl. Bandrowski, B. 10, 839).

Krystallisiert aus wasserhaltigem Äther mit 2 Mol. Wasser. Die wasserfreie Säure erhält man aus der mit Chlorealeium getrockneten ätherischen Lösung der wasserhaltigen Säure auf Zusatz von Petroläther (LOSSEN, TREIBICH, A. 348, 323). Die wasserhaltigen Krystalle verwittern an der Luft und verlieren über Schwefelsäure ihr Wasser; die wasserfreie Säure krystallisiert dann aus Äther in viereckigen Tafeln. Schmilzt wasserfrei bei 178-179° (MICHAEL, J. pr. [2] 46, 214), 179-180° (JOZITSCH). In Wasser, Alkohol und Äther sehr leicht löslich (BANDROWSKI, B. 10, 840). Die wasserfreie Säure ist in Lösungsmitteln weniger löslich als die wasserhaltige Saure (BAN., B. 15, 2694). Das elektrische Leitungsvermögen kommt dem der Schwefelsäure nahe (Ostwald, Ph. Ch. 3, 381). Verhalten beim Titrieren mit Methylorange: ASTRUO, C. r. 130, 254. Acidität der sauren Salze: SMITH. Ph. Ch. 25, 193. — Wird durch Kaliumpermanganat in der Kälte zuerst zu Oxalsäure, dann zu Kohlendioxyd oxydiert (Lossen, A. 348, 329). Geht bei 2-tägigem Erwärmen mit Zinkstaub und Eisessig auf 60° in Bernsteinsäure über (Aronstein, Holleman, B. 22, 1183). Die Reduktion zu Bernsteinsäure gelingt leicht mit Natriumamalgam (Bandrowski, B. 12, 2212). Einw. von Chlor auf Acetylendierbonsäure: Lossen, Bergau, A. 348, 341. Addiert beim Behandeln einer sehr konz. wäßr. Lösung mit Bromdämpfen glatt 1 Mol. Brom unter Bildung von Dibromfumarsäure und etwas Dibrommaleinsäure (Lossen, Treibich, C. 1901 II, 192; A. 348, 324). Je mehr Wasser bei der Einw. von Brom zugegen ist, desto mehr HBr, CO₂ (und Oxalsäure) bilden sich als Nebenprodukte; außerdem können Bromoform und Bromäthylendicarbonsäure HO₂C·CBr:CH·CO₂H entstehen (Loss., Trei., C. 1901 II, 191; A. 348, 329; vgl. Ban., B. 12, 2215; Wislicenus, A. 246, 69; Michael, J. pr. [2] 46, 216). Acetylendicarbonsäure gibt mit Jod in Chloroform oder Alkohol bei 100° im geschlossenen Rohr Dijodfumarsäure (Peter, A. 369, 129; vgl. Beuck, &. 24, 4118; 26, 846). Verbindet sich äußerst leicht mit rauchender Chlor-, Brom- oder Jodwasserstoffsäure zu Chlor-, Bromoder Jod-fumarsäure (Ban., B. 15, 2695, 2697). Geht bei mehrtägigem Kochen mit Chlorjod in ätherischer Lösung in Chlorjodfumarsäure über (THIELE, PETER, B. 38, 2843). Bei gelindem Erhitzen mit Wasser entsteht unter Abspaltung von CO₂ Propiolsäure (BAN., B. 12, 2215). Bei 2-stündigem Erhitzen von 1 Tl. Acetylendicarbonsäure mit 7 Tln. Wasser auf 300° entstehen Acetaldehyd und Paraldehyd (Desgrez, A. ch. [7] 3, 219); beim 6-stündigen Erhitzen mit 15 Tin. Wasser auf 130° entstehen Propargylsäure, Acetylen, Kohlendioxyd u. a. Produkte (Lossen, A. 348, 312 Anm.). Beim Erhitzen mit überschüssiger alkoholischer Kalilauge entstehen Oxalsäure und Aconitsäure (Lovín, B. 22, 3055). Erhitzen der Acetylendicarbonsäure mit ammoniakalischer Cuprochloridlösung zum Sieden entsteht ein roter Niederschlag (Acetylenkupfer?) (BAEYER, B. 18, 2273). Beim Vermischen heißer Lösungen von acetylendicarbonsaurem Natrium und Silbernitrat entsteht Acetylensilber (Loss., A. 272, 140). Beim Erhitzen der Säure mit Acetylchlorid oder Essigsäureanhydrid auf 1000 im Einschlußrohr entsteht Acetoxymaleinsäureanhydrid CH₃·CO·O·C·CO O (Syst. No. 2529) (Michael, Bucher, B. 28, 2511; 29, 1792).

Salze. Die Salze zersetzen sich beim Erwärmen mit Wasser (BANDROWSKI, B. 12, 2215; 13, 2341); beim Erhitzen für sich erglühen sie unter Abscheidung voluminöser Kohle (Lossen, A. 272, 131, 135). — Na₂C₄O₄ +4H₂O. Feine Nadeln (Ban., B. 10, 841; Loss., A. 272, 130). Addition von Chlor und Brom an das Natriumsalz: Loss., Bergau, A. 348, 341. — KHC₄O₄. Kleine Krystalle. Schwer löslich in Wasser (Ban., B. 10, 841; Loss., A. 272, 133). Die wäßr. Lösung zerfällt bei gelindem Erhitzen in propargylsaures Kalium und Kohlendioxyd (Ban., B. 13, 2341). — CuC₄O₄ + 3H₂O. Blaue Blättchen. Wenig löslich in kaltem Wasser. Zersetzt sich allmählich (Ban., B. 12, 2212). — Silbersalz. Krystalinischer, sehr unbeständiger Niederschlag (Ban., B. 10, 841; 12, 2213; vgl. Lovén, B. 22, 3055 Anm.). Zersetzt sich in trocknem Zustand von selbst, sowie beim Erhitzen mit Wasser in Kohlendioxyd und Acetylensilber (Loss., A. 272, 140). — $CaC_4O_4 + H_2O$. Mäßig löslich in Wasser (Loss., A. 272, 135). — $BaC_4O_4 + H_2O$. Schwer löslich in kaltem Wasser (Loss.,

A. 272, 134). — ${\rm PbC_4O_4+H_2O.}~$ Kleine Krystalle. In Wasser völlig unlöslich. Zersetzt sich bei 100° (Ban., B. 10, 841).

Dimethylester $C_4H_6O_4 = CH_2 \cdot O_2C \cdot C:C \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Durch Erwärmen des Monokaliumsalzes der Acetylendicarbonsäure mit Methylalkohol und Schwefelsäure (Bandrowski, B. 15, 2694). — Aromatisch und stechend riechendes Öl. Erstarrt nicht bei 0° ; siedet unter geringer Zersetzung bei $195-198^\circ$ (Ban.). Kryoskopisches Verhalten: Bruni, R. A. L. [5] 11 II., 193. — Reagiert mit Hydrazinhydrat unter Bildung von Pyrazolonearbonsäuremethylester — $\frac{OC \cdot CH_2 \cdot C \cdot CO_2 \cdot CH_3}{HN}$ (Syst. No. 3696) (v. Rothenburg, B. 26, 2055). Beim 20-stündigen Erhitzen von Acetylendicarbonsäuredimethylester mit Schwefel auf 150—155° entsteht Thiophentetracarbonsäuretetramethylester (Syst. No. 2612) (Michael, B. 28, 1635). Acetylendicarbonsäuredimethylester geht durch kurzes Erwärmen mit konz. Schwefelsäure teilweise in Oxalessigsäuredimethylester über (Buchner, B. 22, 2929). Das Phenylhydrazon dieses Esters entsteht aus Acetylendicarbonsäuredimethylester und Phenylhydrazin (Bu.). Verbindet sich mit Diazoessigsäuremethylester (Syst. No. 3642) zu Pyrazoltricarbonsäuretrimethylester $C_3HN_2(CO_2 \cdot CH_3)_3$ (Syst. No. 3687) (Buchner, B. 22, 842; vgl. B., Fritsch, A. 273, 252).

Diäthylester C₈H₁₀O₄ = C₂H₈·O₂C·C·C·CO₂·C₂H₅. B. Man erhitzt 20 g wasserfreie Acetylendicarbonsäure mit 60 g absolutem Alkohol und 3 g konz. Schwefelsäure 3 Stunden lang auf dem Wasserbade (Michael, J. pr. [2] 46, 224). Acetylendicarbonsäureester entsteht neben Athoxyfumarsäureester (Michael, Buoher, B. 29, 1792) bei der Einw. von 1 Mol.-Gew. a.a'-Dibrom-bernsteinsäurediäthylester in Alkohol auf 2 Mol.-Gew. alkoholisches Natriumäthylat (Pum, M. 9, 448; 14, 492). Aus a.a'-Dibrom-bernsteinsäureester und überschüssigem Pyridin neben Brommaleinsäureester (Dubbeull, C. r. 139, 871). Bei 15-stündigem Erhitzen von Dibromfumarsäurediäthylester mit Zinkspänen und feuchtem Äther auf 70° (Michael, J. pr. [2] 46, 230). — Darst. Man sättigt eine absolut alkoholische Lösung der Säure mit Chlorwasserstoff und läßt 12 'Stunden stehen (Ruhemann, Beddow, Soc. 77, 1121; vgl. Baeyer, B. 18, 2271). — Penetrant riechendes Öl. Kp20: 184° (Baeyer); Kp20: 120—121° (Mi.). — Die Lösung des Esters in Tetrachlorkohlenstoff addiert im Sonnenicht rasch 1 Mol. Brom, wobei viel Dibromfumarsäureester und wenig Dibrommaleinsäureester entstehen (Mi., J. pr. [2] 46, 226). Reagiert in alkoholischer Lösung lebhaft mit Hydrazinhydrat und bildet Äthylester und wenig Hydrazid der Pyrazoloncarbonsäure

OC·CH2·C·CO2H

(Syst. No. 3696) (v. Rothenburg, B. 26, 1720). Beim Behandeln von Acetylendicarbonsäureester mit Äthyljodid und Zink entsteht Äthylfumarsäureester (s. S. 779) (Mr., B. 29, 1791). Acetylendicarbonsäurediäthylester liefert mit Alkohol beim Erwärmen Äthoxyfumarsäurediäthylester und Äthoxymaleinsäurediäthylester (Syst. No. 243), mit Natriumäthylat in der Kälte außerdem a.a.Diäthoxy-bernsteinsäurediäthylester (Syst. No. 292) (Michael, Bucher, B. 29, 1792). Acetylendicarbonsäureester liefert mit Natriummalonsäurediäthylester in Äther den Ester einer Säure C₃H₂(CO₂H)₄, die aus ihren Salzen abgeschieden in Aconitsäure und Kohlendioxyd zerfällt (Michael, J. pr. [2] 49, 20). Mit Natriumäthan-a.a.β-triearbonsäureester entsteht ein Ester C₄H₃(CO₂·C₂H₅)₅ (Ml., J. pr. [2] 49, 21). Acetylendicarbonsäureester vereinigt sich mit Natriumphenolaten zu Aryloxyfumarsäureestern bezw. Bisaryloxy-bernsteinsäureestern, analog mit Natriumthiophenolaten (Ruhemann, Beddow, Soc. 77, 1121; R., Stapleton, Soc. 77, 1179).

2. Pentindisäure, Propin- α . γ -dicarbonsäure, Allylen- α . γ -dicarbonsäure, Glutinsäure $C_5H_4O_4=HO_2C\cdot C:C\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Beim allmählichen Eintröpfeln der alkoholischen Lösung von 1 Mol.-Gew. β -Chlor-glutaconsäure $HO_2C\cdot CH:CCl\cdot CH_2\cdot CO_2H$ in eine $50-60^\circ$ warme $5^\circ/_0$ ige alkoholische Lösung von 3 Mol.-Gew. Kaliumhydroxyd (Burton, v. Pechmann, B. 20, 148). — Feine Nadeln (aus Wasser). Schmilzt bei 145–146° unter Verlust von Kohlendioxyd. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther, unlöslich in Chloroform und Benzol. — Pb $C_5H_2O_4$.

3. Dicarbonsäuren C₆H₆O₄.

1. Hexadien-(2.4)-disāure, Butadien-a.ō-dicarbonsāure, Erythren-a.ō-dicarbonsāure, Muconsāure $C_6H_6O_4=HO_2C\cdot CH:CH\cdot CH:CH\cdot CO_2H$. B. Beim kurzen Kochen von $\beta.\beta'$ -Dibrom-adipinsäure mit alkoholischem Kali (Rupe, A. 256, 23). Durch Behandlung des $\beta.\beta'$ -Dibrom-adipinsäureesters mit alkoholischer Kalilauge (Ruhemann, Blackman, Soc. 57, 373, 375). Aus $\beta.\beta'$ -Dibrom-adipinsäure oder deren Ester durch Behandlung mit

wäßr. Kalilauge (H. Meyer, M. 22, 800). In geringer Menge durch 3-4-stündiges Erwärmen von 30 g Giyoxal, 162 g Malonsäure und 180 g Pyridin (Doebner, B. 35, 1147). Tritt nach Verfütterung von Benzol an Hunde oder Kaninchen im Harn auf (Jaffé, H. 62, 58). — Nadeln (aus Wasser). Schmilzt unter Zersetzung bei 289-290° (Ja), 292° (Doe), im geschlossenen Röhrchen bei 261° (H. M.). Löst sich in 5000 Th. kaltem Wasser (Rufe). Ziemlich leicht löslich in heißem Alkohol und Eisessig (Rufe). — Wird in alkalischer Lösung von Natriumamalgam reduziert zu Hexen-(3)-disäure. Entfärbt in Sodalösung Permanganatlösung augenblicklich (Rufe). Brom erzeugt Tetrabromadipinsäure (Rufe; vgl. Ruhenann, Duffon, Soc. 59, 750). Muconsäure liefert beim Erhitzen mit konz. Ammoniak auf 135-140° das Dilactam der β β -Diamino-adipinsäure (Köhl., B. 36, 172). — $K_2C_6H_4O_6$. Tafeln. Schr leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol (Ruh., Bl.). — $Ag_2C_6H_4O_6$ (Rufe, Buh., Bl.). — $Ag_2C_6H_4O_6$ (Rufe, Buh.). — $Ag_2C_6H_4O_6$ (Rufe, Bl.). — $Ag_2C_6H_4O_6$ (Rufe, Bl.). — $Ag_2C_6H_4O_6$ (Rufe, Bl.). — $Ag_2C_6H_4O_6$ (Rufe, Bl.). — $Ag_2C_6H_4O_6$ (Rufe, Bl.).

Dimethylester $C_8H_{10}O_4 = CH_3 \cdot O_2C \cdot CH : CH \cdot CH \cdot CH \cdot CO_2 \cdot CH_8$. B. Man läßt auf die freie Säure erst Phosphorchlorid, dann Methylalkohol wirken (Rupe, A. 256, 25). Durch 3-stündiges Erhitzen des muconsauren Silbers mit Methyljodid im geschlossenen Rohr auf 100° (Doebner, B. 35, 1148). Aus $\beta \beta'$ -Dibrom-adipinsäuredimethylester in methylalkoholischer Lösung durch Zufügen der berechneten Menge Soda (H. Mener, M. 22, 801). — Lange Nadeln (aus heißem Alkohol). F: 154° (R.), 157° (H. M.), 158° (D.).

Diäthylester $C_{10}H_{14}O_4 = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CH : CH \cdot CH : CH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Durch Lösen der Säure in konz. Schwefelsäure und Erwärmen der Lösung mit Alkohol (RUHEMANN, BIACKMAN, Soc. 57, 374). — Tafeln (aus verdünntem Alkohol). F: 63—64°. Sehr leicht löslich in Alkohol.

Hexadiendiamid, Muconsäurediamid $C_6H_8O_2N_2=H_2N\cdot CO\cdot CH:CH\cdot CH\cdot CH\cdot CO\cdot NH_2$. B. Beim Schütteln von β β' -Dibrom-adipinsäureester mit konz. wäßr. Ammoniak (Ruhemann, Blackman, Soc. 57, 372). — Tafeln (aus Alkohol). Zersetzt sich von 240° an.

Unschmelzbare Dichlorhexadien-(2.4)-disäure, a-Dichlormuconsäure C₆H₄O₄Cl₂ = HO₂C·C₄H₂Cl₂·CO₂H. B. Aus Schleimsäure (Syst. No. 266) und Phosphorpentachlorid entsteht beim Erwärmen Dichlormuconsäurechlorid, das man mit Wasser zerlegt (Lrès-Bodart, C. r. 43, 391; A. 100, 325). Die gleiche Reaktion erfolgt beim Erhitzen von saurem zuckersaurem (Syst. No. 266) Kalium mit Phosphorpentachlorid auf 85° (Bell. B. 12, 1272; de La Motte, B. 12, 1571). Beim Behandeln der β-Dichlormuconsäure mit Bromwasser (Ruhemann, Dufton, Soc 59, 33). — Darst. Man erhitzt je 50 g Schleimsäure, mit 300 g gepulvertem Phosphorpentachlorid innig gemischt, im Ölbade langsam auf 130–140° und destilliert dann möglichst viel Phosphoroxychlorid ab; das auf 100° abgekühlte Reaktionsprodukt wird in dünnem Strahle unter Umrühren in 1 Liter Wasser von 50° gegossen; nach dem Erkalten saugt man die ausgeschiedene aus α-Dichlormuconsäure bestehende Krystallmasse ab (Willstätter, Hollander, A. 326, 82; vgl. Bode, A. 132, 95); man schüttelt das wäßt. Filtrat mit Äther, verdunstet die ätherische Lösung, löst den Rickstand in Wasser, filtriert von etwas α-Dichlormuconsäure ab und sättigt dann mit Chlorwasserstoff, wodurch β-Dichlormuconsäure gefällt wird (Ruhemann, Elliott, Soc. 57, 931). — Nadeln mit 2H₂O (aus verdünntem Alkohol); wird bei 100° wasserfrei (de la M.). Löslich in 19 Tln. kochendem Wasser, äußerst wenig in kaltem; leicht löslich in Alkohol, weniger in Äther (Bode; Bell; Limp) — Natriumamalgam führt die Säure in der Kälte in Hexen-(3)-disäure (Bode; Limp) und in der Hitze in Adipinsäure über (Rufe, A. 256, 16). Brom wirkt erst bei 100–140° ein und dann unter völliger Zersetzung (Limp). Beim Erhitzen mit alkoholischem Kali auf 170–200° werden Oxalsäure und Essigsäure gebildet (Limp). Reagiert leicht mit Thionylchforid unter Chloridbildung (H. Meyer, M. 22, 799). Starke zweibasische Säure. Eisenchlorid fällt die Säure oder ihr Ammoniumsalz rötlich (Bode). — Ag₂C₆H₂O₄Cl₂. Sehr wenig löslich in Wasser (Lirès-Bodart)

Dimethylester $C_8H_8O_4Cl_2=CH_3\cdot O_2C\cdot C_4H_2Cl_2\cdot CO_2\cdot CH_3$. Perlmutterglänzende Blättchen (aus heißem Alkonoi). F: 156° (RUPE, A. 256, 8). Leicht löslich in Äther, heißem Alkohol und Eisessig.

Diäthylester $C_{10}H_{12}O_4Cl_2 = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot C_4H_2Cl_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus Alkohol und dem entsprechenden Säurechlorid oder durch Einleiten von Chlorwasserstoff in die alkoholische Lösung der freien Säure (Wichelhaus, A. 135, 251; vgl. Bode, A. 132, 98). — Säulen (aus Alkohol). F: 95—96° (Bell, B. 12, 1273), 96° (Ruhemann, Blackman, Soc. 57, 370).

Dichlorid $C_6H_2O_3Cl_4 = ClOC \cdot C_4H_2Cl_2 \cdot COCl$ B. Durch Erhitzen von 1 Mol.-Gew. Schleimsäure mit 6 Mol.-Gew. Phosphorpentachlorid (Wichelhaus, A. 135, 251; vgl. Ruhemann, Duffon, Soc 50, 31; Radulescu, C. 1908 I, 1832). Durch Zersetzung der aus Schleimsäure und Phosphorpentachlorid bei 100° entstehenden Verbindung [ClOC·CH(OH)·CCl

 $(POCl_2)-l_3$ (Syst. No. 322) mit 2 Mol.-Gew. Phosphorpentachlorid bei 120° (Ruhemann, Dufton, Soc. 59, 31). — Große Krystalle (aus Schwefelkohlenstoff). Zersetzt sich an feuchter Luft.

Diamid $C_0H_0O_2N_2Cl_2=H_2N\cdot CO\cdot C_4H_2Cl_2\cdot CO\cdot NH_2$. Pulver. Zersetzt sich bei 250°. Unlöslich in Wasser und Alkohol (W., A. 135, 252; Ru., Blackman, Soc. 57, 370).

Schmelzbare Dichlorhexadien-(2.4)-disäure, β -Dichlormuconsäure $C_6H_4O_4Cl_2=HO_2C\cdot C_4H_2Cl_2\cdot CO_2H$. B. Beim Erhitzen von Schleimsäure mit Phosphorpentachlorid; beim Eingießen des Reaktionsgemisches in Wasser bleibt die β -Säure gelöst; s. α -Dichlormuconsäure (Ruhemann, Elliott, Soc. 57, 931). — Nadeln (aus Salzsäure). F: 189° (R., E.). Sehr leicht löslich in Äther und Wasser; aus diesem durch Salzsäure fällbar (R., E.). Wird von Zinn und Salzsäure zu Hexen-(3)-disäure reduziert (R., E.). Wandelt sich beim Stehen mit Bromwasser in die α -Säure um (Ruhemann, Dufton, Soc. 59, 33). — BaC_cH₂O₄Cl₂ + H₂O. Verliert bei $100^{0.1}$ /2 Mol. Wasser (R., E.). — PbC₆H₂O₄Cl₂+H₂O (R., E.).

Monoäthylester $C_8H_8O_4Cl_2 = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot C_4H_2Cl_2 \cdot CO_2H$. B. Bei Einw. von Chlorwasserstoff auf die Lösung der freien Säure in absolutem Alkohol, neben dem Diäthylester (Ruhemann, Elliott, Soc. 57, 933). — Prismen (aus Wasser). F: 109—110°. Äußerst löslich in Alkohol und Äther.

Diäthylester $C_{16}H_{12}O_4Cl_2=C_2H_5\cdot O_2C\cdot C_4H_2Cl_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5.$ Öl von angenehmem Geruch. Kp₆₀: 195–1966 (Ruhemann, Elliott, Soc. 57, 934).

Monoamid C₈H₅O₃NCl₂ = H₂N·CO·C₄H₂Cl₂·CO₂H. B. Aus dem Monoäthylester und alkoholischem Ammoniak (Ruhemann, Elliott, Soc. 57, 934). — Mikroskopische Nadeln (aus Wasser). Sehr leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol. — Zersetzt sich bei 200°.

Diamid $C_8H_6O_2N_2Cl_2 = H_2N\cdot CO\cdot C_4H_2Cl_2\cdot CO\cdot NH_2$. Seideglänzende Nadeln (aus Wasser). Schmilzt bei 232° unter Zersetzung. Sehr leicht löslich in Alkohol, schwer in kaltem Wasser (Ruhemann, Elliott, Soc. 57, 935).

2. 2-Methylsäure-pentin-(4)-säure-(1), γ -Butin-a.a-dicarbonsäure, Propargylmalonsäure $C_0H_6O_4=CH:C\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)_2$. B. Man kocht 30 g [β -Bromallyl]-malonsäurediäthylester $CH_2:CBr\cdot CH_2\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)_2$ mit 60 g Kaliumhydroxyd in 300 cem Methylalkohol l Stunde lang (Perkin, Simonsen, Soc. 91, 822). — Farblose Platten (aus Äther). Schmilzt bei 139° (unter Abspaltung von Kohlendioxyd). Leicht löslich in Alkohol, Wasser, Eisessig, schwer in Benzol, Chloroform, Petroläther. Elektrolytische Dissoziationskonstante: P., S., Soc. 91, 822. — Liefert beim Schmelzen CO_2 und γ -Butin-a-carbonsäure. Reduziert langsam KMnO4. Wird durch Natriumamalgam in kochender Sodalösung nicht reduziert. Addiert nicht Brom. Gibt mit rauchender Bromwasserstoffsäure Acetonylmalonsäure (P., S., Soc. 91, 826). Gibt in Wasser mit ammoniakalischer Kupferchlorürlösung eine gelbe unlösliche Kupferverbindung. — $Ag_2C_6H_4O_4 + AgOH$. Explosiver weißer Niederschlag. — $CaC_6H_4O_4 + 2H_2O$. Fast quadratische Tafeln.

Diäthylester $C_{10}H_{14}O_4=CH:C\cdot CH_2\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)_2$. B. Durch Behandeln der Säure mit Alkohol und Schwefelsäure (Perkin jun , Simonsen, Soc. 91, 823). — Farbloses Öl. Kp₂₂: 129° (Pe., Sl.). D₄: 1,0541; D₅: 1,0444; D₅: 1,0367; n_a: 1,44253; n_b: 1,45176; n_b: 1,45700 (Perkin sen., Soc. 91, 835). Magnetische Rotation: P. sen. Wird von Natrium in Alkohol bei 120° zu Allylmalonsäure reduziert (Pe., Sl.).

3. 2.3-Dimethylsäure-butadien-(1.3), a.γ-Butadien-β.γ-dicarbonsäure, a.a'-Dimethylen-bernsteinsäure C₆H₄O₄=CH₂:C(CO₂H)·C(CO₂H)·C(H₂. D.ese noch nicht bekannte Säure wird als Stammsubstanz gewisser farbiger Derivate Fulgensäure genannt (vgl. Stobbe, B. 38, 3674).

4. Dicarbonsäuren C₇H₈O₄.

1. Heptadien-(2.4- oder 2.5)-disäure, a.p- oder a.5-Pentadien-a.ɛ-dicarbonsäure, Piperylendicarbonsäure $C_7H_8O_4=HO_2C\cdot CH\cdot CH\cdot CH\cdot CH_2\cdot CO_2H$ oder $HO_2C\cdot CH\cdot CH\cdot CH_2\cdot CH\cdot CH\cdot CO_2H$ (zur Struktur s. WILLSTÄTTER, B. 31, 1535). B. Das Natriumsalz entsteht neben Trimethylamin, Methyljodid und Methyltropinsäure bei 1-stündigem Kochen von 10 g inakt. oder d-Methyltropinsäureester-jodmethylat (Syst. No. 373), gelöst in 20 g Wasser, mit 4 g Natriumhydroxyd (W., B. 28, 3287). — Lange seideglänzende Nadeln oder Prismen (aus Wasser). F: 169° (W., B. 28, 3288). Sehr leicht löslich in Methylalkohol und Äthylalkohol, ziemlich schwer in Äther und Aceton, äußerst

schwer in Chloroform, Benzol, Schwefelkohlenstoff und Ligroin (W., B. 28, 3288). Elektrolytische Dissoziationskonstante k: 1.16×10^{-4} (Rothmund, B. 28, 3289). — Wird durch Natrium in Alkohol nicht reduziert; durch Natriumamalgam in sodaalkalischer Lösung entsteht eine Heptendisäure $C_7H_{10}O_4$, in ätzalkalischer Lösung neben wenig einer zweiten Heptendisäure Pimelinsäure $C_7H_{10}O_4$; Jodwasserstoffsäure liefert eine Lactonsäure $C_7H_{10}O_4$ (W., B. 31, 1548). Entfärbt momentan Permanganatlösung (W., B. 28, 3288). Nimmt 4 Atome Brom auf (W., B. 28, 3290). — $CuC_7H_0O_4+CuO+18H_2O.$ Grünlich blauer, flockiger Niederschlag. Schwer löslich in kaltem Wasser, noch schwerer in heißem (W., B. 28, 3290). — $Ag_2C_7H_6O_4$. Mikroskopische Prismen (W., B. 28, 3289).

f 2. 2-Mcthylsäure-hexadien-(2.4)-säure-(1). a.y-Pentadien-a.a-dicarbonsäure, Crotylidenmatonsäure $C_7H_8O_4=CH_3\cdot CH:CH:CH:CH:C(CO_2H)_2$. B. Aus 35 g Crotonaldehyd, 50 g Malonsäure und 120 g Pyridin durch mehrtägiges Stehen bei Zimmertemperatur (RIEDEL, A. 361, 94). — Gelbliche krystallinische Körner (aus Benzol + Petroläther). F: ca. 75°. Leicht löslich in Wasser und den meisten organischen Lösungsmitteln, außer in Petroläther. — Liefert beim Erhitzen Sorbinsäure $CH_3\cdot CH:CH:CH:CH:CO_2H$ und Kohlendioxyd.

Dimethylester $C_9H_{12}O_4$ = $CH_3 \cdot CH \cdot CH \cdot CH \cdot C(CO_2 \cdot CH_3)_2$. B. Aus Crotonaldehyd und Malonsäuredimethylester in Gegenwart von Piperidin bei $70-80^\circ$ (MEERWEIN, A. 358, 82). — Gelbliches Öl. $Kp_{15}\colon 130-135^\circ$. $D^{15}\colon 1,1105$. $n_5^{15}\colon 1,48\,849$.

Mononitril, 2-Methylsäure-hexadien-(2.4)-nitril-(1), α -Cyan-sorbinsäure $C_7H_7O_2N=CH_3\cdot CH:CH:CH:C(CO_2H)\cdot CN$. B. Beim Erhitzen von Crotonaldehyd mit Cyanessigeäure auf dem Wasserbad im Kohlensäurestrom (HAERDTL, M. 26, 1394). — Gelbe Nadeln (aus Wasser). Schmilzt bei schnellem Erhitzen bei 163° unter Zersetzung. — Addiert 2 Atome Brom. — $\text{Ba}(C_7H_6O_2N)_2 + ^1/_2H_2O$. Warzenförmige Krystalle.

3. 3-Methylsäure-hexadien-(2.4)-säure-(6), a.y-Pentadien-a.y-dicarbon-säure, a-Äthyliden-glutaconsäure $C_7H_8O_4=HO_2C\cdot CH\cdot CH\cdot C(:CH\cdot CH_2)\cdot CO_2H$.

Diäthylester $C_{11}H_{16}O_4 = C_2H_6 \cdot O_2C \cdot CH \cdot CH \cdot C(: CH \cdot CH_3) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus einem stark gekühlten Gemisch äquimolekularer Mengen Glutaconsäureester und Acetaldehyd in Gegenwart von Diäthylamin in geringer Menge (Henrich, B. 35, 1664). — Flüssig.

4. 2-Methyl-2-methylsäure-pentin-(4), δ-Pentin-β-β-dicarbonsäure $C_7H_3O_4$ = CH:C·CH₂·C(CH₃)(CO₂H)₂. B. Aus Methyl-[β-brom-allyl]-malonsäurediäthylester CH₂: CBr·CH₂·C(CH₃)(CO₂·C₂H₅)₂ beim Kochen mit alkoholischer Kalilauge (Perkin, Simonsen, Soc. 91, 830). Durch Einw. von Methyljodid auf die Natriumverbindung des γ-Butin-a.a-dicarbonsäurediäthylesters CH:C·CH₂·CH(CO₂·C₂H₅)₂ und darauffolgende Verseifung des Reaktionsproduktes mit alkoholischer Kalilauge (P., S., Soc. 91, 832). Man setzt [β-Bromallyl]-malonsäurediäthylester in einer Natriumalkoholatlösung mit Methyljodid um und verseift den erhaltenen Ester mit alkoholischer Kalilauge (P., S., Soc. 91, 831). — Tafeln (aus Äther + Petroläther). Schmilzt bei 134° unter CO₂·Abspaltung. Leicht löslich in Wasser, Äther, Alkohol, Chloroform, Benzol, sohwer in Petroläther. — Gibt beim Erhitzen über den Schmelzpunkt δ-Pentin-β-carbonsäure CH:C·CH₂·CH(CH₃)·CO₂H und Kohlendioxyd. Wird in sodaalkalischer Lösung durch Permanganat zu Methylbernsteinsäure oxydiert. Gibt mit ammoniakalischer Cuprochloridlösung eine gelbe Kupferverbindung. — $Ag_2C_7H_5O_4$ + AgOH. Explosiv.

Diäthylester $C_{11}H_{15}O_4=CH:C\cdot CH_3\cdot C(CH_3)(CO_2\cdot C_2H_5)_2$ B. Man läßt 20 g der Säure mit 100 ccm Alkohol und 10 ccm Schwefelsäure 24 Stunden stehen und erhitzt dann 2 Stunden auf dem Wasserbad (Perkin jun., Simonsen, Soc. 91, 831). — Öl. Kp₁₅: 122—123° (P., Si.). Di: 1,04203; Di: 1,03188; Di: 1,02799; n_a^{ii} : 1,43718; n_{β}^{ij} : 1,44565; n_{β}^{ij} : 1,45066 (Perkin sen., Soc. 91, 836). Magnetisches Drehungsvermögen: P. sen. — Gibt beim Schütteln mit ammoniakalischer Cuprochloridlösung einen fast farblosen Niederschlag der Kupferverbindung (P., Si.).

5. Dicarbonsäuren $C_8H_{10}O_4$.

1. Octadiendisäure mit ungewisser Lage der Doppelbindungen, "Homopiperylendicarbonsäure" $C_8H_{10}O_4$, vielleicht $HO_2C \cdot CH : CH \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH : CH \cdot CO_2H$. B. Aus dem Jodmethylat des Dimethylgranatensäuredimethylesters $C_{13}H_{24}O_4NI$ (Syst. No. 373) durch Behandlung mit siedender konz. Natronlauge $C_{13}H_{24}O_4NI + 3NaOH = C_8H_8O_4Na_2 + N(CH_3)_3 + 2CH_3 \cdot OH + H_2O + NaI$ (Piccinini, G. 29 II, 110). — Nadeln (aus

Wasser). F: 228° (unscharf). — Liefert bei der Reduktion mit Natriumamalgam Korksäure. — $Ag_2C_8H_8O_4$. Unlöslich in siedendem Wasser.

2. Subercolsäure C₈H₁₀O₄ s. S. 695.

6. Dicarbonsäuren C9H12O4.

1. 4-Methyl-2-methylsäure-heptadien-(2.4)-säure-(1). γ -Methyl-a- γ -hexadien-a-a-dicarbonsäure. [β -Methyl- γ -äthyl-allyliden]-malonsäure $C_9H_{12}O_4=C_2H_5\cdot CH:C(CH_3)\cdot CH:C(CO_2H)_2$

Dimethylester $C_{11}H_{16}O_4=C_2H_5\cdot CH:C(CH_3)\cdot CH:C(CO_2\cdot CH_3)_2$. B. Aus 40 g a-Methyl-\$\text{\text{3}}\$-thyl-acrolein, 58 g Malons\text{\text{aulor}} uredimethylester und 2 g Piperidin bei 8-t\text{\text{s}} eigem Erhitzen auf dem Wasserbad (Meenwein, A. 358, 83). — Kp₁₆: 139—145°. — Liefert beim Erw\text{\text{armen}} mit alkoholischer Natronlauge Oxymesitylens\text{\text{auco}} e_0H_2(OH)(CH_3)_2\cdot CO_2H.

2. 4.4-Dimethylsäure-heptadien-(1.6), a.5-Heptadien-b.b-dicarbonsäure, Diatlylmalonsäure $C_9H_{12}O_4 = (CH_2: CH \cdot CH_2)_2C(CO_2H)_2$. B. Der Diäthylester entsteht beim Behandeln von Malonsäurediäthylester mit Natriumäthylat in Alkohol und Allyljodid; man verseift mit konz. wäßr. Kalilauge (Conrad, Bischoff, A. 204, 171); der Diäthylester entsteht auch aus Malonsäurediäthylester, Allyljodid und Zink, wobei Propylen entweicht (Matwejew, J. pr. [2] 39, 451). — Rhombisch bipyramidale (Haushofer, Z. Kr. 11, 156; vgl. Groth, Ch. Kr. 3, 522) Prismen oder Nadeln (aus Wasser oder Benzol). F: 133° (C., B.; M.), 132—133° (Fittig, Hjelt, A. 216, 61). Leicht lößlich in Wasser, Alkohol, Äther und heißem Benzol (C., B.; M.). Lößlich in Eisessig und Chloroform, sehr wenig lößlich in Schwefelkohlenstoff (F., H.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 7,6×10—3 (Walden, Ph. Ch. 8, 451). — Liefert mit Brom in Wasser oder Eisessig sofort HBr und das Dilacton einer Säure $C_9H_{14}O_6Br_2$ (Syst. No. 2760) (F., H.). Mit rauchender Bromwasserstoffsäure entsteht unter Umlagerung das Dilacton der Dioxydipropylmalonsäure $C_9H_{16}O_6$ (Syst. No. 2760) (F., H.). — Na₂C₃H₁₀O₄. Krystallpulver. 100 The Wasser von 21° lösen 0.258 The Salz (C., B.). — CaC₃H₁₀O₄ (M.).

Dimethylester $C_{11}H_{16}O_4=(CH_2:CH\cdot CH_2)_2C(CO_2\cdot CH_3)_2$. B. Beim Kochen von Diallylmalonsäure mit Methylalkohol und Schwefelsäure (H. Meyer, M. 27, 1091). — Schwach birnenartig riechendes Öl. Kp: 235° (korr.). — Gibt mit Ammoniak Diallylmalonsäurediamid und Diallylmalonsäure.

Diäthylester $C_{13}H_{20}O_4=(CH_2:CH\cdot CH_2)_2C(CO_2\cdot C_2H_5)_2$ B. Siehe bei Diallyl-malonsäure. — Flüssig. Kp: 240° (Conrad, Bischoff, A. 204, 171; Matwejew, J. pr. [2] 39, 452); Kp₂₆₀: 207,5—208,5° (korr.) (Perkin, Soc. 49, 209). $D_{15}^{ts}: 0,996$ (C., B.); $D_{25}^{ts}: 0,99240$; $D_{25}^{ts}: 0,99252$ (P.); $D_{2}^{ts}: 0,99181$; $D_{1}^{ts}: 0,99146$; $D_{25}^{ts}: 0,99328$; $D_{25}^{ts}: 0,98707$; $D_{5}^{ts}: 0,98085$ (M.). Magnetisches Drehungsvermögen: Perkin, Soc. 45, 576; 49, 209. — Liefert mit Brom und mit Bromwasserstoff die gleichen Produkte wie die freie Säure (Fittig, Hjelt, A. 216, 63, 69).

Diamid $C_9H_{14}O_2N_2 = (CH_2:CH\cdot CH_2)_2C(CO\cdot NH_2)_2$. B. Aus Diallylmalonsäuredimethylester und wäßr. Ammoniak (H. MEYER, M. 27, 1091). — Krystalle (aus wenig Wasser). F: $201-202^\circ$.

Bis-[β-brom-allyl]-malonsäure-diäthylester $C_{13}H_{18}O_4Br_2 = (CH_2; CBr \cdot CH_2)_2C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$. B. Neben [β-Brom-allyl]-malonsäurediäthylester bei der Einw. von 1.2.3-Tribrom-propan auf Natriummalonester in Alkohol (Perkin, Simonsen, Soc. 91, 821, 842). — Zähes Öl. Kp₁₁: ca. 191°. — Gibt beim Kochen mit methylalkoholischer Kalilauge Dipropargylessigsäure (CH:C·CH₂)₂CH·CO₂H (P., Si., Soc. 91, 842).

3. 3.5-Dimethyl-2-methylsäure-hexadien-(2.4)-säure-(1), $\beta.\delta$ -Dimethyl-a.y-pentadien-a.a-dicarbonsäure $C_9H_{12}O_4=(CH_2)_2C:CH\cdot C(CH_3):C(CO_2H)_2$.

Mononitril C₉H₁₁O₂N = (CH₃)₂C:CH·C(CH₃):C(CO₂H)·CN. B. Aus Mesityloxyd und Cyanessigsäure in Gegenwart von Piperidin-Hydrochlorid (KNOEVENAGEL, D. R. P. 162 281; C. 1905 II, 726). — F: 96°.

7. Dicarbonsäuren $C_{10}H_{14}O_4$.

1. 2-Methyl-6-methylsäure-octadien-(2.5)-säure-(8) (?), ζ -Methyl- β .sheptadien-a. β -dicarbonsäure (?) $C_{10}H_{14}O_4=(CH_3)_2C:CH\cdot CH_2\cdot CH:C(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CO_2H$ (?). Zur Konstitution vgl.: Hildebrandt, B. Ph. P. 4, 253. — V. Im Harn nach

Verfütterung von Citral a (nicht Citral b), von Geraniol oder Geraniumsäure (S. 491) (H., A. Pth. 45, 121; 46, 261). — Krystalle. F: 192—194. Optisch inaktiv. — Beständig gegen nascierenden Wasserstoff; das Ammonsalz liefert bei der Zinkstaubdestillation ein Pyrrolderivat. Addiert 4 At.-Gew. Brom.

2.5-Dimethyl-3.4-dimethylsāure-hexadien-(2.4), β.s-Dimethyl-β.δ-hexadien-γ.δ-dicarbonsāure, Diisopropyliden-bernsteinsāure. Tetramethyl-fulgensāure C₁₀H₁₄O₄ = HO₂C·C[:C(CH₃)₂]·C[:C(CH₃)₂]·CO₂H. B. Aus dem Lactonsäureester C₁₂H₁₈O₄, der als Nebenprodukt bei der Kondensation von Aceton mit Bernsteinsäureester entsteht, durch Verseifung mit alkoholischer Kalilauge (Stollé, J. pr. [2] 67, 198). In geringer Menge bei der Kondensation von Bernsteinsäureester mit Aceton durch Natriumäthylat (Stobbe, Lenzner, B. 38, 3676). — Darst. Aus Teraconsäureester (S. 786) und Aceton mittels trocknen Natriumäthylats (Stobbe, L. B. 38, 3677). — Farblose Krystalle (aus Wasser oder Alkohol). Schmilzt unter Zersetzung bei 231⁶ (Stollé), bei 230⁶ (Stobbe, L.). Schwer löslich in Benzol, Chloroform, Äther, leichter in Alkohol und heißem Wasser (Stobbe, L.). — Geht beim Auflösen in Acetylchlorid in das Anhydrid (Tetramethylfulgid, Syst. No. 2477) über (Stobbe, L.). — Ag₂C₁₀H₁₂O₄ (Stollé).

Monoäthylester $C_{12}H_{16}O_4 = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot C[:C(CH_3)_2] \cdot C[:C(CH_3)_2] \cdot CO_2H$. B. Durch Veresterung der Säure $C_{10}H_{14}O_4$ (Stollé, J. pr. [2] 67, 198). — Blättchen (aus verdünntem Alkohol). F: 49⁶.

- 8. 2.6-Dimethyl-3.4-dimethylsäure-heptadien-(2.4), β . Dimethyl- β . heptadien- γ . d-dicarbonsäure, Isopropyliden-isobutyliden-bernsteinsäure, Dimethyl-isopropyl-fulgensäure $C_{11}H_{16}O_4=(CH_3)_2CH\cdot CH:C(CO_2H)\cdot C(CO_2H):C(CH_3)_2$. B. Aus Teraconsäureester (S. 786), Isobutyraldehyd und Natriumäthylat (neben anderen Produkten) (Stobbe, Leuner, B. 38, 3683). Farblose Krystalle (aus Wasser). F: 226° (Zers.). Leicht löslich in Äther, Alkohol, Essigsäure, schwerer in Wasser, Benzol, Chloroform, Schwefelkohlenstoff. Geht beim Auflösen in Acetylchlorid in das Anhydrid (Dimethyl-isopropyl-fulgid, Syst. No. 2477) über.
- 9. 5.9-Dimethyl-2-methylsäure-decadien-(2.8 oder 2.9)-säure-(1), δ .9-Dimethyl- α . γ -(oder α .9)-nonadien- α . α -dicarbonsäure, Citronelliden-malonsäure $C_{13}H_{20}O_4=(CH_3)_2C:CH\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_1(CH_3)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_1:C(CO_2H)_2$ oder $CH_2:C(CH_3)\cdot CH_2\cdot C$

Mononitril, Citronellidencyanessigsäure $C_{13}H_{19}O_2N = (CH_3)_2C:CH\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot CH:C(CO_2H)\cdot CN$ oder $CH_2:C(CH_3)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot CH:C(CO_2H)\cdot CN$. B. 5 g Citronellal (Bd. I, S. 745) werden mit einer Lösung von 2,75 g Cyanessigsäure, 2 g Natriumhydroxyd und 20 g Wasser unter Kühlung geschüttelt (TIEMANN, B. 32, 824). — Tafelförmige Krystalle (aus Alkohol oder Benzol). F: 137—138°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und Äther. — Natriumsalz. Krystalle. Ziemlich schwer löslich in Wasser.

10. Dicarbonsäuren C₁₅H₂₄O₄.

- l. 2.10-Dimethyl-5.7-dimethylsäure-undecadien-(4.7), β .x-Dimethyl-5. γ -undecadien- ϵ . γ -dicarbonsäure, α . α' -Diisoamyliden-glutarsäure $C_{15}H_{24}O_4=(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CH:C(CO_2H)\cdot CH_2\cdot C(CO_2H):CH\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_2$. B. Der Diäthylester entsteht neben α -Isoamyliden-glutarsäurediäthylester (s. S. 799) aus 1 Mol.-Gew. Glutarsäureester, 2 Mol.-Gew. Isovaleraldehyd und 2 At.-Gew. Natrium; er wird durch Natronlauge veresift (Fittig, Bronnert, A. 282, 348, 357). Nadeln (aus 70%-jegem Alkohol); glasglänzende, monoklin prismatische (F., B.; vgl. Groth, Ch. Kr. 3, 529) Tafeln (aus Aceton). F: 220%. Zersetzt sich gegen 240%. Löslich in siedendem Eisessig; fast unlöslich in kaltem Wasser, sehr wenig löslich in Åther, in Ligroin, Schwefelkohlenstoff, Benzol und Chloroform. Wird von Natriumamalgam nicht angegriffen; liefert mit Bromwasserstoff in Eisessig ein Dihydrobromid $C_{15}H_{24}O_4Br_2$. Mit Brom in Schwefelkohlenstoff entstehen ein Dibromid $C_{15}H_{24}O_4Br_2$ und ein Tetrabromid $C_{15}H_{24}O_4Br_4$. $Ag_2C_{15}H_{22}O_4$. Unlöslich in kaltem Wasser. Lichtbeständig. $CaC_{15}H_{22}O_4$. Krystallinischer Niederschlag. Sehr wenig löslich in Wasser, leicht in heißem Alkohol. $BaC_{15}H_{22}O_4$. Krystallinischer Niederschlag.
- 2. Dicarbonsäure $C_{15}H_{24}O_4$ aus Lemongrasöl. Über eine aus Lemongrasöl und Malonsäure entstehende Säure $C_{15}H_{24}O_4$ s. bei Lemongrasöl, Syst. No. 4728.

4. Dicarbonsäure $C_nH_{2n-8}O_4$.

5.9-Dimethyl-2-methylsäure-decatrien-(2.4.8)-säure-(1), δ .9-Dimethyl- α .9.7-nonatrien- α .a-dicarbonsäure, Citrylidenmalonsäure $C_{13}H_{18}O_4=(CH_3)_2C:CH\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C(CH_3):CH\cdot CH:C(CO_2H)_2$. (Möglicherweise Gemisch von Diastereoisomeren; vgl. die Angaben über Zusammensetzung des Citrals, Bd. I, S. 755.) — B. Citral, Pyridin und Malonsäure werden in äquimolekularen Mengen 6 Stunden lang im Autoklaven auf 110° erhitzt; daneben entsteht Citrylidenessigsäure (Verley, Bl. [3] 21, 415). Aus Citral und Malonsäure durch Stehen der Lösung in Essigester oder Benzol mit wenig Piperidin oder Äthylamin (Knobvenagel, D. R. P. 156560; C. 1905 I, 56). — Krystalle (aus angesäuertem Wasser). F: 191° (V.), 186° (K.). Unlöslich in Äther und Petroläther, ziemlich löslich in warmem Wasser und Alkohol. — Beim Erhitzen über den Schmelzpunkt wird Kohlendioxyd abgespalten unter Bildung von Citrylidenessigsäure (S. 499). Sehr beständig gegen Schwefelsäure und Kalilauge.

Dimethylester $C_{15}H_{22}O_4 = (CH_3)_2C:CH\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C(CH_3):CH\cdot CH:C(CO_2\cdot CH_3)_2$. B. Aus Citral und Malonsäuredimethylester in Gegenwart von Piperidin unter Eiskühlung (MEERWEIN, A. 358, 79). — Dickes Öl. Kp₂₀: 190—195°. D¹⁵: 1,043. n¹⁵: 1,5126. — Liefert

(MEERWEIN, A. 358, 79). — Dickes OI. Kp_{20} : 190—1905. D. 1,742. D. CH_3 beim Kochen mit alkoholischer Natronlauge die Säure $(\text{CH}_3)_2\text{C:CH·CH}_2$ CO₂H

$$oder \quad (CH_3)_2C : CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 - \underbrace{\hspace{1cm} OH}_{CO_2}H.$$

Diäthylester $C_{17}H_{26}O_4 = (CH_3)_2C:CH\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C(CH_3):CH\cdot CH:C(CO_2\cdot C_2H_5)_2$. B. Aus 1 Mol.-Gew. Malonsäureester und 1 Mol.-Gew. Citral bei Gegenwart von Athylamin (Knoevenagel, D. R. P. 94132, C. 1898 I, 228). — Kp: 203° bei 15 mm (Knoev.). — Überführung in Oxydihydrocitrylidenmalonester (Syst. No. 244): Knoll & Co., D. R. P. 165726; C. 1906 I, 299.

Mononitril, Citrylidencyanessigsäure $C_{13}H_{17}O_2N=(CH_3)_2C:CH\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C(CH_3):CH\cdot CH:C(CN)\cdot CO_3H.$ (Wahrscheinlich Gemisch von Diastereoisomeren; vgl. die Angaben über Citral, Bd. I, S. 755.) — B. 1 Mol.-Gew. Cyanessigsäure wird in 3 Tln. Wasser und 2 Mol.-Gew. Natronlauge (30%) gelöst und die Lösung mit Citral (oder eitralhaltigen Ölen) geschüttelt (Strebel, Tiemann, B. 31, 3329). Aus Citral und Cyanessigsäure durch Stehenlassen mit Piperidin (Knoevenagel, D. R. P. 156560; C. 1905 I, 56). 5 g Citral und 3,7 g Cyanessigsäureäthylester werden in absolutem Alkohol mit Natriumäthylat kondensiert; das Produkt wird mit alkoholischer Kalilauge verseift (Hinrichsen, Lohse, A. 336, 342). — Gelbe Krystalle (aus Benzol + Ligroin). F: 150% (H., L.), 122% (St., F.; K.).

Durch Kondensation von einheitlichem Citral b mit alkalischer Cyanessigsäure-Lösung stellten Tiemann und Kerschbaum (B. 33, 882) eine Citryliden-cyanessigsäure dar, die gelbliche Nadeln vom Schmelzpunkt $94-95^{\circ}$ bildete.

5. Dicarbonsäuren $C_n H_{2n-10} O_4$.

1. Hexadiindisäure, Butadiindicarbonsäure, Diacetylendicarbonsäure $C_6H_2O_4=HO_2C\cdot C:C\cdot C:C\cdot CO_2H$. B. Bei der Oxydation der Kupferverbindung des Propargylsäureäthylesters mit alkalischer Ferrieyankaliumlösung (Babyer, B. 18, 676). Durch Oxydation der Kupferverbindung des propargylsauren Natriums mit Ferrieyankalium (B., B. 18, 2270). — Daret. Man erwärmt die Lösung von 2 g Propargylsäure in 100 g Wasser und 10 g Natriumhydroxyd auf 55° und gibt $10^{\circ}/_{0}$ mehr als die theoretische Menge frisch gefällten Kupferoxydulhydrates (durch Eingießen von salzsaurem Kupferchlorür in verdünnte Natronlauge bereitet) hinzu. Man schüttelt gut um, läßt erkalten und gießt so lange eine konz. Lösung von Ferrieyankalium hinzu, bis eine abfiltrierte Probe durch eine alkalische Lösung von Phenolisatin violett gefärbt wird. Dann gießt man sofort in überschüssige $20^{\circ}/_{0}$ ige Schwefelsäure, filtriert vom Ferrocyankupfer ab und schüttelt 20 mal mit reinem Äther aus; die ätherische Lösung wird durch Calciumchlorid entwässert und dann im Dunkeln mit konz. alkoholischem Ammoniak gefällt. Das mit Äther gewaschene Ammoniumsalz wird im Dunkeln auf Fließpapier getrocknet, dann mit $20^{\circ}/_{0}$ iger Schwefelsäure übergossen und mit Petroläther (Kp: 60°) überschichtet, worauf man unter Umschütteln Äther bis zur Lösung der Diacetylendicarbonsäure zufügt. Man trocknet die ätherische Lösung über Calciumchlorid und verdunstet sie, erst im Wasserbade und dann an der Luft. Die ausge-

schiedenen Krystalle werden mit Petroläther gewaschen und im Exsiccator über Schwefelsäure und Paraffin getrocknet (B., B. 18, 678, 2270). — Rautenförmige Tafeln mit 1 Mol. Krystallwasser (aus Ather + Petroläther). Sehr leicht löslich in Alkohol, Ather und Chloroform, ziemlich leicht in Wasser, sehr schwer in Petroläther und Benzol. — Wandelt sich am Lichte in eine purpurrote Masse um. Färbt sich bei 100° braun und explodiert mit hettigem Knall bei etwa 177° unter Abscheidung voluminöser Kohle. Wird durch Natriumamalgam erst in Hexen-(3)-disäure und dann in Adipinsäure übergeführt; gleichzeitig entsteht Propionsäure. Bei der Reduktion einer alkoholischen Lösung von Diacetylendicarbonsäure mit Zinkstaub und Salzsäure wird fast nur Adipinsäure gebildet. Beim Erwärmen der wäßr. Lösung eines sauren Salzes der Diacetylendicarbonsäure entweicht Kohlendioxyd, und es entsteht Diacetylenmonocarbonsäure $C_gH_2O_2$ (?). Diacetylendicarbonsäure liefert mit ammoniakalischer Kupferchlorürlösung bei 30° die Kupferverbindung des Butadiins (?). Die wäßrige Lösung der Diacetylendicarbonsäure gibt Niederschläge mit Silber-, Mercuround Bleisalzen.

Diäthylester $C_{10}H_{10}O_4=C_2H_5\cdot O_2C\cdot C:C\cdot C:C\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus Diacetylendicarbonsäure und Alkohol beim Einleiten von Chlorwasserstoff (Baeyer, B. 18, 2270). — Öl von angenehmem Geruch. — Sehr leicht verseifbar. Bei der Behandlung der alkoholischen Lösung mit Zinkstaub und Salzsäure entsteht Äthyl-propargyl-äther.

2. Octadiin-(2.6)-disäure, $\alpha.r$ -Hexadiin- $\alpha.\zeta$ -dicarbonsäure, Dipropargyldicarbonsäure $C_8H_6O_4=HO_2C\cdot C:C\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C:C\cdot CO_2H$. B. Durch Einw. von Kohlendioxyd auf die Dimagnesiumverbindung des Dipropargyls (Lespieau, Vavon, C. r. 148, 1332). — Krystalle (aus heißem Wasser). F: 190^0 (Zers.). Löslich in Äther, Alkohol, Aceton, fast unlöslich in Benzol. — Wird in alkoholisch-ätherischer Lösung durch Wasserstoff in Gegenwart von Platinschwarz zu Korksäure reduziert.

6. Dicarbonsäuren $C_n H_{2n-18} O_4$.

Decatetrindisäure, Octatetrin-dicarbonsäure, Tetraacetylendicarbonsäure $C_{10}H_2O_4 = HO_2C \cdot C : C \cdot C : C \cdot C : C \cdot C : C \cdot CO_2H$. B. Man erhitzt die wäßr. Lösung des sauren Natriumsalzes der Diacetylendicarbonsäure bis zum Aufhören der Gasentwicklung, führt das Produkt durch Erwärmen mit suspendiertem Cuprohydroxyd in die Kupferverbindung über und oxydiert diese mit Ferricyankalium (BAEYER, B. 18, 2271). — Nadeln. Löslich in Äther. Äußerst explosiv. Wird am Licht in wenigen Minuten schwarz. — Bei der fortgesetzten Reduktion mit Zink und Säure und mit Natriumamalgam scheint Sebacinsäure zu entstehen.

C. Tricarbonsäuren.

1. Tricarbonsäuren C_nH_{2n-4}O₆.

1. Methylsäure-propandisäure, Methantricarbonsäure, Methenyltricarbonsäure $\rm C_4H_4O_6=\rm CH(\rm CO_2H)_3.]$

Triäthylester C₁₆H₁₈O₆ = CH(CO₂·C₂H₅)₃. B. Man erwärmt Natriummalonsäurediäthylester mit einem Gemisch von Benzol und Chlorameisensäureäthylester (CONRAD, GUTHZEIT, A. 214, 32). Entsteht auch bei der Destillation des aus Natriummalonester und Äthoxalylchlorid gebildeten Produkts durch Abspaltung von CO aus dem als Hauptprodukt gebildeten Oxalmalonester (BOUVEAULT, Bl. [3] 19, 79). — Lange Nadeln oder Prismen. F: 29° (C., G.), 28—29° (MICHARL, J. pr. [2] 37, 476). Kp: 253° (C., G.); Kp₁₇: 137—138° (M.); Kp₂₇: 149—150° (Franchimont, Klobbie, R. 9, 221); Kp₁₄₀: 200° (C., G.). Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und Äther (C., G.). — Löslich in verdünnten Alkalien und in Sodalösung (M.); wird aus diesen Lösungen durch Säuren wieder gefällt (M.). Bei der Elektrolyse des Natriumsalzes entsteht Äthanhexacarbonsäureester (MULLIKEN, Am. 15, 527). Oxydation: Weens, Am. 16, 572. Wird leicht zu Brommethantricarbonsäureester bromiert (Wheeler, Johnson, Am. Soc. 24, 687)

Nimmt auch Chlor leicht auf (C.; C., G.). Bei der Einw. höchst konz. Salpetersäure entsteht Nitromethantricarbonsäureester (Fr., K.). Gibt beim Erhitzen mit Phosphorpentoxyd unter stark vermindertem Druck neben Äthylen, Kohlendioxyd und Wasser Kohlensuboxyd (Diels, Meyerheim, B. 40, 355). Bei längerer Einw. starker Alkalien entsteht Malonsäure (C., G.). Mit o-Nitro-benzylchlorid entsteht Bis-[o-nitro-benzyl]-malonsäureester (Reissert, B. 29, 638).

Dimethylester-nitril, Cyanmalonsäuredimethylester $C_4H_7O_4N = NC \cdot CH(CO_2 \cdot CH_3)_8$. B. Aus Natriummalonsäuredimethylester und Chloroyan in absolutem Methylalkohol unter Kühlung (Haller, A. ch. [6] 16, 430). — Flüssig. — NaC₆H₆O₄N. Lange seideglänzende Nadeln. Löslich in Wasser und Alkohol. Wird durch Eisenchlorid intensiv rot gefärbt. — Ba($C_6H_6O_4N$)₂+3H₂O. Prismen oder Tafeln (aus Alkohol).

Beim Behandeln einer absolut-alkoholischen Lösung von Natriummalonsäurediäthylester mit Chlorcyan unter Kühlung (Haller, C. r. 95, 143; A. ch. [6] 16, 419). Entsteht auch aus 1 Mol.-Gew. Cyanessigsäureäthylester, gelöst in dem gleichen Volumen absoluten Alkohol, 1 Mol.-Gew. alkoholischem Natriumäthylat und ½ Mol.-Gew. Chlorameisensäureäthylester (Haller, C. r. 105, 169; A. ch. [6] 16, 428; vgl. Henry, C. r. 104, 1620). — Krystalle (Henry). Flüssigkeit von stechendem Geruch (Ha., C. r. 95, 144; 105, 170; A. ch. [6] 16, 421). Kp; 120—130° bei 25 mm (Ha., C. r. 95, 143; A. ch. [6] 16, 421). Wenig löslich in Wasser, löslich in Alkohol, Ather und in Alkalien (Ha., C. r. 95, 144; A. ch. [6] 16, 421). D?: 1,0931; n., 1,2263; n., 1,226

Methylester-dinitril, Dicyanessigsäuremethylester $C_5H_4O_2N_2=(NC)_2CH\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Durch Behandeln von Natriumcyanessigsäuremethylester in Alkohol mit Chlorcyan (Haller, C. r. 111, 55). Das Natriumsalz entsteht beim Eingießen von 7,1 g Chlorameisensäuremethylester in ein auf -15° abgekühltes Gemisch aus 5 g Malonsäurenitril, gelöst in wenig Methylalkohol, und der Lösung von 1,75 g Natrium in 175 ccm Methylalkohol (Hesse, Am. 18, 740). — Na $C_5H_3O_2N_2$. Nadeln oder Prismen (aus Wasser oder Alkohol). Löslich in Alkohol; unlöslich in Essigester (Hesse). Sehr beständig gegen konz. Alkalien (Hesse). Gibt mit Kupfer- und Silbersalzen Fällungen (Haller, Hesse).

Äthylester-dinitril, Dicyanessigsäureäthylester $C_0H_6O_2N_2 = (NC)_2CH \cdot CO_3 \cdot C_2H_5$. B. Aus Natriumcyanessigester und Chlorcyan in Alkohol (Haller, C. r. 111, 54). Das Natriumsalz entsteht durch Eintragen von 8,5 g Chlorameisensäureäthylester in ein auf -15° abgekühltes Gemisch aus 5 g Malonitril, gelöst in wenig absolutem Alkohol, und der Lösung von 1,75 g Natrium in 175 ccm absolutem Alkohol (Hesse, Am. 18, 738). — Gelatinös. Unlöslich in Wasser und Äther, löslich in heißem Alkohol (Haller). — Zersetzt sich bei der Destillation unter vermindertem Druck (Haller). Hat stark saure Eigenschaften (Haller). — NaC₆H₅O₂N₂. Feine Nädelchen (aus Wasser). Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol; unlöslich in Benzol, Ligroin, Äther, Chloroform (Haller, Hesse). Löslich in 8 Tln. Äthylacetat (Hesse). Krystallisiert unzersetzt aus heißer Salzsäure (Hesse). Sehr beständig gegen konz. Laugen (Hesse). — $Cu(C_6H_6O_2N_2)_2 + 3H_2O$. Gelbrot. Unlöslich in Wasser und kaltem Alkohol (Haller).

Dicyanessigsäure-iminomethyläther $C_5H_5ON_3=(NC)_3CH\cdot C(:NH)\cdot O\cdot CH_3$. Zur Konstitution vgl. Hantzsch, Osswald, B. 32, 647. — B. Beim Kochen der ätherischen Lösung des Cyanoforms (s. u.) mit Methylalkohol (Schmidtmann, B. 29, 1174). — Platte Täfelchen. F: 214—215° (Zers.) (Sch.). Leicht löslich in Methylalkohol, Äthylalkohol, Wasser und Äther (Sch.).

Dicyanessigsäure-iminoäthyläther $C_8H_7ON_3=(NC)_2CH\cdot C(:NH)\cdot O\cdot C_2H_5$. Zur Konstitution vgl. Hantzsch, Osswald, B. 32, 647. — B. Beim Kochen der ätherischen Lösung des Cyanoforms (s. u.) mit Athylalkohol (Schmidtmann, B. 29, 1173). — Täfelchen (aus Wasser). Sublimiert langsam bei 150° (Sch.). Schmidt bei 219—220° (unter Gasentwicklung) (Sch.). Löst sich in Phenol (Sch.). Reagiert in wäßr. Lösung neutral; löst sich in kalter Natronlauge unter Salzbildung (H., O.). — Beim Behandeln mit alkoholischer Natronlauge entsteht die Natriumverbindung NaC₄N₃ des Cyanoforms (Sch.).

Methantricarbonsäuretrinitril, Tricyanmethan, Cyanoform C₄HN₃ = CH(CN)₃ bezw. C(CN)₂:C:NH. Zur Konstitution vgl. Hantzsch, Osswald, B. 32, 641. — B. Das Natriumsalz entsteht beim Einleiten von Chloreyan oder besser von Bromeyan (H., O., B. 32, 643) unter Kühlung in die mit 0,66 g Natrium, gelöst in 30 ccm absolutem Alkohol, versetzte Lösung von 1 g Malonitril in 2 ccm absolutem Alkohol; man versetzt die wäßr. Lösung des Natriumsalzes mit Schwefelsäure (Schmidtmann, B. 29, 1172). — Die wäßr. Lösung ist sehr beständig, reagiert stark sauer, neutralisiert bei Anwendung von Phenolphthalein scharf 1 Äquivalent Alkali und besitzt sehr starkes Leitungsvermögen (H., O., B. 32, 645). Beim Kochen der ätherischen Lösung mit Alkohol entsteht Dicyanessigsäure-iminoäthyläther (Sch.; H., O.). — NH₄C₄N₃ = (NC)₂C:C:N·NH₄. B. Durch Sättigen der ätherischen Cyanoform-Lösung mit Ammoniak (H., O.). Krystalle. F: 183° (Zers.). Schwer löslich in Alkohol. Gibt mit Ammoniakgas eine flüssige Verbindung (H., O.). — NaC₄N₃. Nädelchen (aus absolutem Alkohol); unlöslich in Äther, Chloroform, Benzol, leicht löslich in siedendem absolutem Alkohol und in Wasser. Wird durch Ferrichlorid rötlichbraun gefärbt (Sch.). — AgC₄N₃. Käsiger Niederschlag, unlöslich in Schwefel- und Salpetersäure (Sch.). Gibt mit Methyljodid und Äther im Einschlußrohr bei 75° Tricyanäthan (H., O.). Mit Benzyljodid bildet sich bei gewöhnlicher Temperatur Benzyleyanoform •(H., O.).

Brommethantricarbonsäuretriäthylester, Triscarbäthoxymethylbromid $C_{10}H_{15}O_5Br = BrC(CO_2\cdot C_2H_5)_3$. B. Durch Bromieren von Methantricarbonsäuretriäthylester auf dem Wasserbade (Wheeler, Johnson, Am. Soc. 24, 687). — Farbloses Öl. Kp₁₆: $162-163^\circ$.

Nitromethantricarbonsäuretriäthylester $C_{10}H_{15}O_8N=O_2N\cdot C(CO_2\cdot C_2H_5)_3$. B. Beim Auflösen von Methantricarbonsäuretriäthylester in höchst konz. Salpetersäure (Franchimont, Klobbie, R. 9, 220). — Flüssig. — 1 Mol. Gew. liefert beim Kochen mit Barytwasser 3 Mol. Gew. Bariumcarbonat.

Verbindung $C_{12}H_{10}O_4N_2Br_2S_3=(C_2H_5\cdot O_2C)(NC)CBr\cdot CS\cdot S\cdot CS\cdot CBr(CN)(CO_2\cdot C_2H_5)(?)$. Über eine Verbindung, welcher vielleicht diese Formel zukommt, vgl. bei $\alpha.\alpha'$ -Dithio- $\beta.\beta'$ -dicyan-tetrahydrothiophen- $\beta.\beta'$ -dicarbonsäure-diäthylester, Syst. No. 2622.

2. Tricarbonsäuren $C_5H_6O_6$.

1. Methylsäure-butandisäure, Äthan-a.a.β-tricarbonsäure, Carboxybern-steinsäure C₅H₆O₆ = HO₂C·CH₂·CH(CO₂H)₂. B. Beim Erwärmen von Acetylentetracarbonsäureester mit Kalilauge oder Salzsäure (Conrad, Bischoff, A. 214, 71). Der Triäthylester entsteht aus Natriummalonsäurediäthylester und Chlor- oder Brom-essigsäureäthylester in Alkohol (Bischoff, A. 214, 38; vgl. C., Full, B. 12, 752; Kay, Perkin, Soc. 89, 1643); ferner beim Stehen einer mit Salzsäure gesättigten Lösung von Cyanbernsteinsäurediäthylester in absolutem Alkohol (Haller, Barthe, A. ch. [6] 18, 284; Bl. [3] I, 300; Barthe, A. ch. [6] 27, 244; vgl. Orlowsky, H. 9, 278; B. 9, 1604), sowie beim vorsichtigen Erhitzen von Oxalbernsteinsäuretriäthylester auf 170° (Wislicenus, Nassauer, B. 27, 797; A. 285, 2). — Prismen (aus Wasser). Schmilzt bei 159° (C., F.), dabei in Kohlendioxyd und Bernsteinsäure zerfallend (Bl.). Leicht löslich in Wasser, Alkohol, Äther (O.; Bl.), wenig löslich in kochendem Benzol (Bl.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 3,2×10⁻³ (Walden, Ph. Ch. 10, 571). — Na₃C₃H₃O₆. Hygroskopisch (Wi., N.). — Ag₃C₅H₃O₆ (O.; Bl.). — Ca₃(C₅H₃O₆)₂. Glasige Masse. In heißem Wasser-schwerer als in kaltem löslich (Bl.). Durchsichtige Krystalle. In heißem Wasser schwerer als in kaltem löslich (Bl.).

Trimethylester $C_8H_{12}O_6=CH_3\cdot O_2C\cdot CH_2\cdot CH(CO_2\cdot CH_3)_2$. B. Aus Natriummalonsäuredimethylester und Chloressigsäuremethylester in Methylatkohol, neben Propan-a β β γ -tetracarbonsäureester (Bischoff, B. 29, 967). — Dicke sechsseitige Prismen (aus Äther). F: 34,5°. — Die Natriumverbindung liefert mit Brommalonsäuredimethylester und Methylatkohol beim Erwärmen Propan-a.a. β . β . γ -pentacarbonsäurepentamethylester (Bi., B. 29, 1742).

Triäthylester C₁₁H₁₈O₆ = C₂H₅·O₂C·CH₂·CH(CO₂·C₂H₅)₂. Bildungsweisen siehe oben bei der Säure. Über den Mechanismus der Bildung aus Natriummalonester und Chloressigester vgl. Michael. B. 38, 3223; vgl. dagegen Paal. B. 39, 1486. — Darst. Zur Lösung von 6,9 g Natrium in absolutem Alkohol werden erst 48 g Malonsäureester und dann 37 g Chloressigsäureäthylester hinzugefügt; nach Beendigung der Reaktion wird der Alkohol abgedampft, der Rückstand mit Wasser versetzt, der abgeschiedene Ester getrocknet und fraktioniert (Bischoff, A. 214, 38). — Flüssig. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und Äther (Bi., A. 214, 39). Kp: 278,3° (korr.) (Bi., v. Kuhlberg, B. 23, 634); Kp₇₅₆: 267° (korr.); Kp₁₅: 156—158° (Haller, Barthe, A. ch. [6] 18, 284). Erleidet bei der Destilation unter normalem Druck geringe Zersetzung (Bi.). D¹⁶₁₅: 1,089 (Bi.); D²⁰₁: 1,0952 (Bi., v. K.). n³⁰₁₅: 1,4315 (Bi., v. K.). Dispersion: Bi., v. K. — Dielektrizitätskonstante, elektrische Absorption: Drude, Ph. Ch. 23, 311. Beim Chlorieren entsteht a-Chlor-äthan-a a β-tricarbonsäureester (Bi., B. 13, 2162; A. 214, 44). Gibt mit Natriumäthylat eine Natriumverbindung (Bi., B. 13, 2163). Diese reagiert mit Alkylhaloiden unter Bildung von a-Alkyläthan-a a β-tricarbonsäureestern; Einw. von Methyljodid und von Methylchlorid: Bi., B. 21, 2113; Bi., v. Kuhlberg, B. 23, 635, 636; Einw. von Athyljodid: Bi., v. K.; Einw. von Propyljodid und von Isopropyljodid: Bi., Waltz, A. 214, 58. Durch Einw. von Jod auf die Natriumverbindung oder aus dieser und Chloräthantricarbonsäuretriäthylester entsteht Butan-a β β γ γ δ-hexacarbonsäurehexaäthylester (Bi., B. 16, 1046; Bi., Rach, B. 17, 2786). Die Natriumverbindung gibt mit Monochloressigsäureäthylester Propan-a.β.β.γ-tetracarbonsäuretetraäthylester (Bi., B. 18, 2163; A. 214, 61); mit Brommalonsäurediäthylester Propan-a.β.β.γ-tetracarbonsäuretraäthylester (Bi., B. 29, 1744).

Triamid $C_5H_9O_3N_3=H_2N\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH(CO\cdot NH_2)_3$. B. Aus a-Buten-a.a.y.y. δ -pentacarbonsäurepentaäthylester oder Äthan-a a β -tricarbonsäuretriäthylester durch konz. wäßr. Ammoniak (Guthzbit, Jahn, J. pr. [2] 66, 11, 12). — Weißes mikrokrystallinisches Pulver (aus Alkohol). F: 225° (Zers.). In Wasser leicht, in Alkohol sehr schwer löslich.

Dimethylester-nitril, Cyanbernsteinsäuredimethylester $C_7H_9O_4N=CH_3\cdot O_2C\cdot CH_2\cdot CH(CN)\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Die methylalkoholische Lösung der Natriumverbindung des Cyanessigsäuremethylesters wird mit Chloressigsäure-äthyl- oder -methyl-ester 5—6 Stunden lang gekocht; nebenher entsteht Cyantricarballylsäuretrimethylester (Barthe, C. r. 111, 342; A. ch. [6] 27, 263, 273). — Flüssig. Kp₄₅: 196—204° (korr.). D¹⁸: 1,2136. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol und Alkalien. — Gibt mit Natriumäthylat eine Natriumverbindung, die mit Alkyljodid beim Erwärmen unter Bildung von Alkylcyanbernsteinsäuredimethylestern reagiert (B., A. ch. [6] 27, 269).

Diäthylester-nitril, Cyanbernsteinsäurediäthylester C₉H₁₃O₄N = C₂H₅·O₂C·CH₂·CH(CN)·CO₂·C₂H₅. B. Bei mehrstündigem Erhitzen von Brom- oder Chlor-essigsäure- äthylester mit überschüssigem Cyankalium in Alkohol, neben wenig Cyanessigsäureester (Zelinsky, Bitschichin, B. 21, 3400; vgl. JK. 21, 158; C. 1890 II, 45). Die alkoholische Lösung des Natrium-cyanessigsäureäthylesters wird mit Chloressigsäure-methyl- oder -äthylester 2 Stunden gekocht; nebenbei entsteht Cyantricarballylsäuretriäthylester (Haller, Baethe, C. r. 106, 1413; A. ch. [6] 18, 283; Bl. [3] 1, 299; vgl. Ba., A. ch. [6] 27, 274). — Dickflüssiges Öl. Kp: 260—262°; Kp₁₄: 157—160° (H., Ba., A. ch. [6] 18, 284); Kp: 280° bis 290°. Dis 1,1135 (Z., Bi., JK. 21, 160; C. 1890 II, 45). Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol, Äther und Alkalien (H., Ba.). — Mit Natriumäthylat entsteht eine Natriumverbindung (H., Ba.). Beim Kochen mit alkoholischem Kali entsteht Bernsteinsäure (Baethe, A. ch. [6] 27, 248). Die gleiche Spaltung wird durch Salzsäure bewirkt (Z., Bi., B. 21, 3399). Bleibt die mit Chlorwasserstoff gesättigte Lösung des Esters in absolutem Alkohol stehen, so bildet sich Äthantricarbonsäuretriäthylester (H., Ba., A. ch. [6] 18, 284). Die Natriumverbindung gibt beim Erhitzen mit Methyljodid und Äthylalkohol Methyleyanbernsteinsäurediäthylester; bei Anwendung von Methylalkohol entsteht der entsprechende Dimethylester (Ba., L. 6] 27, 253, 254). Entsprechend reagieren Äthyl-, Propyl-, Allyl- und Benzyl-haloide (Ba.). Beim Erwärmen der Natriumverbindung mit a Brom-propionsäureester entsteht Methylcyantricarballylsäureester C₂H₅·O₂C·CH(CH₃)·C(CN)(CO₂·C₂H₅)·CH₂·CO₂·C₂H₅ (Ba.).

Äthylester-dinitril, $a.\beta$ -Dicyan-propionsäure-äthylester $C_7H_8O_2N_2=NC\cdot CH_2\cdot CH(CN)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Entsteht neben a-Cyan-propionsäureester (s. S. 630) beim Kochen von unreinem (?) a-Brom-propionsäureester mit Kaliumcyanid und absolutem Alkohol (Bone, Perkin, Soc. 67, 422). Aus Natriumcyanessigester in Alkohol und Formaldehydcyanhydrin

unter Kühlung (Higson, Thorpe, Soc. 89, 1460). — Nadeln (aus Ligroin). F: 118° (B., P.). Kp₂₀: 162—163° (H., Th.). Löslich in Benzol (B., P.). — Liefert bei der Verseifung mit konz. Salzsäure Bernsteinsäure (B., P.; H., Th.).

Trinitril, Vinyltricyanid $C_5H_3N_3=NC\cdot CH_2\cdot CH(CN)_2$. Über eine Verbindung, welche vielleicht diese Konstitution besitzt, vgl. bei 1.1.2-Tribrom-äthan, Bd. I, S. 93.

a-Chlor-āthan-a.a.β-tricarbonsäuretriäthylester $C_{11}H_{17}O_5Cl = (C_2H_5 \cdot O_2C)_2CCl \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Beim Einleiten von Chlor in Äthan-a.a.β-tricarbonsäuretriäthylester (BISCHOFF, B. 13, 2162; A. 214, 44). — Öl. Siedet bei normalem Druck unter Zersetzung bei 290°, bei 160 mm Druck zwischen 205° und 215° (BL). — Zerfällt durch 12-stündiges Kochen mit Salzsäure fast quantitativ in Kohlendioxyd, Alkohol und Fumarsäure (BL). Beim Verseifen mit wäßr. Kalilauge entsteht inaktive Äpfelsäure, mit alkoholischer Kalilauge Äthoxyäthantricarbonsäure $C_2H_5 \cdot O \cdot C_5H_5O_6$ (BL). Liefert mit Malonester, Natrium und Alkohol in der Kälte Propan-a.a.β,β,γ-pentacarbonsäurepentaäthylester (BL, EMMERT, B. 15, 1108). Mit Natriumäthantricarbonsäuretriäthylester entsteht Butan-a.β,β,γ-γ,δ-hexacarbonsäurehexaäthylester (BL, RACH, B. 17, 2786).

2. Methyl-methylsäure-propandisäure, Äthan-a.a.a-tricarbonsäure $C_5H_6O_6=CH_2\cdot C(CO_2H)_3$.

Diäthylester-nitril, Methyleyanmalonsäurediäthylester $C_9H_{13}O_4N=CH_3\cdot C(CN)$ ($CO_2\cdot C_2H_5)_2$. B. Das Natriumsalz des Cyanmalonsäurediäthylesters wird mit Silbernitrat behandelt und das entstehende Silbersalz in Äther suspendiert und mit Methyljodid erhitzt (Haller, Bland, C.r. 132, 383). — Kp_{28} : 135° (H., B.). n_{α}^{20} : 1,4209; n_{γ}^{20} : 1,4324; n_{D}^{20} : 1,4232; D_{1}^{20} : 1,0695 (Haller, Muller, C.r. 138, 445; A.ch. [8] 14, 137). — Beim Kochen mit Salzsäure entsteht Propionsäure (H., B.). Bei Einw. von 30°/0 iger Kalilauge bildet sich α -Cyanpropionsäure (H., B.).

Trinitril, a.a.a-Trieyan-äthan, Methyleyanoform $C_5H_3N_3=CH_3\cdot C(CN)_3$. B. Cyanoformsilber (s. S. 812) wird mit Methyljodid und Äther im Einschlußrohr 10 Stunden lang auf 75° erhitzt und der Äther bei gewöhnlicher Temperatur möglichst rasch abgedunstet (HANTZSCH, OSSWALD, B. 32, 648). — Schwach gelbliche Nadeln von stechendem Geruch. F: 93,5°. Flüchtig. Leicht löslich in den üblichen Solvenzien, außer Wasser und Ligroin. — Zersetzt sich beim Kochen mit Wasser, wahrscheinlich primär in Äthylideneyanid und Cyansäure.

3. Tricarbonsäuren C₆H₈O₆.

$\begin{array}{ll} 1. \ \textit{2-Methylsäure-pentandisäure,} & \textit{Propan-a.a.y-tricarbonsäure,} & \textit{a-Carb-oxy-glutarsäure} & C_6 H_8 O_4 = H O_2 C \cdot C H_2 \cdot C H_2 \cdot C H(C O_2 H)_2. \end{array}$

Triāthylester C₁₂H₂₀O₅ = C₂H₅·O₂C·CH₂·CH₂·CH₃·CH(CO₂·C₂H₅)₂. B. Entsteht neben Pentan-α,ν,ν.ε-tetracarbonsāuretetraāthylester, wenn man eine Lösung von Natrium in absolutem Alkohol mit Malonsāurediāthylester und β-Brom-propionsāureāthylester oder besser β-Jod-propionsäureester versetzt und das Gemisch ¹/₂ Stunde lang kocht (Emery, B. 24, 282; vgl. Beckh, B. 31, 50). Aus Isoaconitsäureester C₂H₅·O₂C·CH:CH·CH(CO₂·C₂H₅)₂ durch Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig bei 100° (Gutherit, Laska, J. pr. [2] 58, 430). Durch Destillation von α-Oxal-glutarsäuretriäthylester C₂H₅·O₂C·CH₂·CH₂·CH₂·CH₂·CH(CO₂·C₂H₅)·CO·CO₂·C₂H₅ unter Abspaltung von CO (GAULT, C. r. 148, 1114). — Kp₁₁₈: 171° (Gu., L.); Kp₁₁: 161°; Kp₇₇₀: 283° (GAULT); K₁₂: 161° (Gu., Engelmann, J. pr. [2] 66, 108); Kp₁₂₋₁₃: 161° (Em.). D²₄: 1,0808 (Em.). — Beim Kochen mit alkoholischer Kallauge entsteht Glutarsäure (Em.). Alkoholisches Ammoniak gibt bei 110—120° das Triamid (Gu., L.) Die Natriumverbindung gibt mit Bromessigsäureäthylester in alkoholischer Lösung Butan-α,β,β,δ-tetracarbonsäure-tetraäthylester (Gu., Engelman, Easterfield, Soc. 85, 862).

Triamid $C_6H_{11}O_3N_3 = H_2N \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CO \cdot NH_2)_2$. B. Aus dem entsprechenden Triäthylester durch alkoholisches Ammoniak bei $110-120^6$ (GUTHZEIT, LASKA, J. pr. [2] 58, 432). — Farblose Nadeln. F: 181^6 . In Wasser ziemlich löslich. — Färbt sich an der Luft allmählich violett.

Diäthylester-nitril, a-Cyan-glutarsäure-diäthylester $C_{10}H_{15}O_4N=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus β -Brom-propionsäureäthylester und Natriumcyanessigester in Alkohol durch 20-stündiges Erwärmen (Barthe, C. r. 118, 1268). Aus Acrylsäureäthylester und Natriumcyanessigester in Alkohol (Perkin, Thorpe, Soc. 85, 129, 136). — Flüssig. Kp₅₀: 198° (B.). — Die Natriumverbindung reagiert mit α -Brom-isobuttersäure-

äthylester unter Bildung des Esters $C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C(CN)(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot C(CH_3)_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ (P., Th.).

a-Chlor-a-carboxy-glutarsäure-triäthylester $C_{12}H_{19}O_5Cl = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CCl(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$ B. Aus der Natriumverbindung des a-Carboxy-glutarsäuretriäthylesters und Chlorgas in Toluol oder durch Chlorieren von a-Carboxy-glutarsäuretriäthylester bei 40° (Silberrad), Easterfield, Soc. 85, 863). — Öl.

a-Brom-a-carboxy-glutarsäure-triäthylester $C_{12}H_{19}O_6Br = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CBr(CO_2 \cdot C_2H_6)_2$. B. Entsprechend dem analogen Chlorderivat (s. o.) (St., E., Soc. 85, 863). — Farbloses Ol. D_4^{15} : 1,325. — Reagiert mit Natriumcarboxyglutarsäureester unter Bildung von Carboxyglutarsäureester und Carboxyglutaconsäureester $C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot CH \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$.

a-Jod-a-carboxy-glutarsäure-triäthylester $C_{12}H_{19}O_6I=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH_2\cdot CI_2\cdot CI(CO_2\cdot C_2H_5)_2$. B. Aus Natriumcarboxyglutarsäureester und Jod in Toluol (S., E., Soc. 85, 863). — Blaßgelbes, schweres Öl. — Spaltet leicht Jod ab.

2. 3-Methylsäure-pentandisäure, Propan-a,β.γ-tricarbonsäure, β-Carboxy-glutarsäure, Tricarballylsäure cgH₈O₆ = HO₃C·CH₂·CH(CO₂H)·CH₂·CO₂H. V. Das Calciumsalz der Tricarballylsäure wird mitunter in den Niederschlägen gefunden, welche sich in den Verdampfungsapparaten der Zuckerfabriken beim Eindampfen des Rübensaftes bilden (v. Lippmann, B. 11, 707; B. 12, 1649). — B. Durch Kochen von 2.3-Dichlor-propen-(1) mit Cyankalium und Alkohol und Zerlegen des Reaktionsproduktes mit alkoh. Kalilange, neben geringen Mengen einer Säure HO·CH₂·C(:CH₂)·CO₂H (?) (CLAUS, B. 5, 360; A. 170, 127). Durch Kochen von β-Chlor-corotonsäureäthylester CH₃·CC:CH-CO₂·C₂H₅ (s. S. 416) (CLAUS, A. 191, 64) oder β-Chlor-isorotonsäureäthylester (s. S. 417) (CLAUS, LISCHKE, B. 14, 1089) mit alkoh. Cyankaliumlösung und Zerlegen des Produktes mit Kaliumhydroxyd. Aus Aconitsäure HO·C·CH:C(CO₂H)·CH₂·CO₂H durch Natriumamalgam (Dessatenes, C. r. 55, 510; A. Spl. 2, 188). Durch elektrolytische Recluktion von halb mit Natron neutralisierter Aconitsäure in der Kälte unter Verwendung einer Quecksilberkathode (Marie, C. r. 136, 1331). Beim Erhitzen von Tricyanpropan, dessen Lösung aus a.β.γ-Tribrom-propan durch Umsetzung mit KCN in Alkohol entsteht, mit Kaliumhydroxyd in Alkohol (SIMPSON, Proceed. Royal Soc. 12, 237; A. 128, 352; 186, 272). Propan-aββγtetracarbonsäure zerfällt beim Erhitzen glatt in Tricarballylsäure und Kohlendioxyd (Bischoff, B. 13, 2164; A. 214, 66). Durch Spaltung des aus Malonester und Fumarsäureester oder Chlorbernsteinsäureester erhältlichen Propan-aaββγ-tetracarbonsäureeteträäthylesters mit Salzsäure oder alkoholischer Kalilauge (Emerk, B. 23, 3760; Auwers, Köberer, v. Meyennurg, B. 24, 2887, 2889; Michael. Schulters, G. 23, 3760; Auwers, Köberer, v. Meyennurg, B. 24, 2887, 2889; Michael. Schulters, G. 28, 28, 29, 29, 29, 2179, 1742). Beim Zerlegen des Acctyltricarballylsäure (Bishor, Perkin, P. Ch. S. No. 95; B. 25 Ref., 746; Anschütz, Deschauer, A. 347, 7). Durch Kochen von α- oder β-Cyan-trica

und Salzsäure (Schreder, A. 177, 282, 288, 292).

Darst. Zu der Lösung von 30 g Aconitsäure in 100 cem Wasser gibt man erst langsam bis zur alkalischen Reaktion 2% iges Natriumamalgam, dann noch 150 g auf einmal; man erwärmt 3 Tage auf dem Wasserbade, während man nochmals 150 g Amalgam einträgt. (Wird die Masse dickflüssig, so gibt man Wasser hinzu.) Nach Aufhören der Gasentwicklung wird die alkalische Flüssigkeit mit konz. Salzsäure angesäuert, auf dem Sandbad zur Trockne gebracht, der gepulverte Rückstand mehrfach mit Äther ausgezogen, worauf man die ätherischen Lösungen eindampft (EMERY, B. 22, 2920; vgl. Fittig, A. 314, 15). Nach Wichellaus (A. 132, 62) fällt man die bei der Reduktion der Aconitsäure mit Natriumamalgam entstehende Lösung des Natriumsalzes nach starker Verdünnung mit Bleizueker und zerlegt den Niederschlag durch Schwefelwasserstoff.

Große Prismen (aus Wasser oder Äther). F: 166° (v. Lippmann, B. 12, 165°), 165° (Stohmann, J. pr. [2] 49, 129), 163° (Massol, C. r. 114, 488), 162—164° (Au., Kö., v. M.,

B. 24, 2889), 162—163° (KN., Mo., B. 37, 4464), 160° (Claus, B. 14, 1091). Sublimiert unzersetzt in geringer Menge unterhalb des Schmelzpunktes (Dessaignes, C. r. 55, 510; A. Spl. 2, 189; Wichelhaus, A. 132, 66). Leicht lösich in Wasser und Alkohol, schwerer in Äther (Simpson, A. 128, 353; Miehle, A. 190, 325). 100 The Wasser von 14° lösen 40,52 The Säure (Dess.). Bei 18° lösen 100 ccm Wasser 49,55 g, 100 ccm Äther 0,9 g Tricarballylsäure (Guinochet, C. r. 110, 47). Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Volum: 517,1 Cal. (Luginin, A. ch. [6] 23, 209), 516,9 Cal. (Stohmann, J. pr. [2] 49, 129); bei konstantem Druck: 516,3 Cal. (St.). Lösungs- und Neutralisationswärme: Massol, C. r. 114, 488; Bl. [3] 7, 345; A. ch. [7] 1, 212. Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 2,2×10⁻⁴ (Walden, Ph. Ch. 10, 563; Bone, Sprankling, Soc. 51, 35), 2,24×10⁻⁴ (Walker, Soc. 61, 707). Die Lösungen der Trimetallsalze der Tricarballylsäure reagieren gegen Lackmus und Phenolphthalein neutral (Guinochet, C. r. 110, 47). Eine siedende wäßt. Lösung von Tricarballylsäure (Werner, Soc. 85, 1447). Komplexbildung mit Molybdänsäure: Rimhaoh, Neizert, Z. a. Ch. 52, 401. Verhalten gegen Metallsalzlösungen: Dessaignes, A. Spl. 2, 189; Bischoff, A. 214, 67. Verhalten gegen Metallsalzlösungen: Dessaignes, A. Spl. 2, 189; Bischoff, A. 214, 67. Verhalten gegen Ferrisalze: Wichelhaus, A. 132, 65. — Tricarballylsäure wird durch kochende Salpetersäure nicht angegriffen (Dess.). Beim Kochen mit Acetylchlorid entsteht die Anhydrosäure C₆H₄O₅ (Syst. No. 2620) (Emery, B. 24, 596; vgl. Auwers, Köbner, B. 24, 311). Tricarballylsäure liefert bei der Destillation mit "Phosphortrisulfid" Thiophten C₆H₄S₂ (Syst. No. 2672) (Biedermann, Jacobson, B. 19, 2447). Reagiert beim Erhitzen des Natriumsalzes mit Säureanhydriden [R·CO]₂O unter O·CO·CH₂

Bildung von Ketodilactonen R·C——CH und Kohlendioxyd (Frrrıc ,B. 30, 2145). O·CO·CH,

O·CO·CH₃ $NH_4C_6H_7O_6 + (NH_4)_2C_8H_6O_6. \quad Blättchen (GUINOCHET, C. r. 110, 48). \quad - (NH_4)_3C_6H_5O_6 \\ + H_2O. \quad Krystallinisch (GUI.). \quad - Li_3C_6H_5O_6 + 2H_2O. \quad Sehr lösliche Nadeln (GUI.). \quad - Na_2C_6H_6O_6 + H_2O. \quad Krystallinisch (GUI.). \quad - Na_2C_6H_6O_6 + H_2O. \quad Krystallinisch (GUI.). \quad - Na_2C_6H_6O_6 \\ + 2H_2O. \quad (Simrson, A. 136, 274). \quad - Na_3C_6H_5O_6 + 1/2H_2O. \quad Sehr lösliche Nadeln (GUI.). \\ - KC_6H_7O_6 (CLAUS, A. 170, 133). \quad - KC_6H_7O_6 + 2H_2O. \quad Prismen (GUI.). \quad - K_3C_6H_6O_6 \\ (CLAUS). \quad - KC_6H_7O_6 + K_2C_6H_6O_6 + 1/2H_2O. \quad Krystallinisch (GUI.). \quad - K_3C_6H_6O_6 + H_2O. \\ (GUI.). \quad - Cu_3(C_6H_5O_6)_2 + 2H_2O. \quad (GUI.). \quad - Ag_3C_6H_5O_6 (CLAUS, A. 170, 132; GUI.). \\ - Mg_2(C_6H_5O_6)_2 + 3H_2O. \quad Krystallinisch (GUI.). \quad - CaC_6H_6O_6 + H_2O. \quad Nadeln (GUI.). \\ - Ca_3(C_6H_5O_6)_2 + 3H_2O. \quad In kaltem Wasser löslicher als in heißem (GUI.). \quad - Ca_3(C_6H_5O_6)_2 + 4H_2O. \quad (Simrson; Schredder, A. 177, 293). \quad - BaC_6H_6O_6 (CLAUS). \quad - Ba_3(C_6H_5O_6)_2 + 6H_2O. \quad (HLASIWETZ, J. 1864, 396). \quad - Ba_3(C_6H_5O_6)_2 + 7H_2O. \quad (GUI.). \quad - Zn_3(C_6H_5O_6)_2 + 1H_2O. \quad (HLASIWETZ, J. 1864, 396). \quad - Ba_3(C_6H_5O_6)_2 + 7H_2O. \quad (GUI.). \quad - Zn_3(C_6H_5O_6)_2 + 1H_2O. \quad (GUI.). \quad - Zh_3(C_6H_5O_6)_2 + 1H_2O. \quad (GUI$

a-Monomethylester $C_7H_{10}O_8=HO_2C\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Durch kurze Behandlung der Tricarballylsäure mit Methylalkohol und Chlorwasserstoff (Bone, Sprankling, Soc. 81, 36). — Farbloses Öl. Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 7,5×10 5. — $Ag_2C_7H_8O_8$.

β-Monomethylester $C_7H_{10}O_8 = HO_2C \cdot CH_2 \cdot CH(CO_2 \cdot CH_3) \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Durch partielle Hydrolyse des Trimethylesters oder durch Lösen der Anhydrosäure in Methylalkohol (Bone, Sprankling, Soc. 81, 37). — Farbloses Öl. Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 9,35×10⁻⁵. — $Ag_2C_7H_8O_6$.

Trimethylester $C_9H_{14}O_6=CH_3\cdot O_2C\cdot CH_2\cdot CH(CO_2\cdot CH_3)\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Be m Sättigen der methylalkoholischen Lösung der Säure durch Chlorwasserstoff (EMERY, B. 22, 2922; Bone, Sprankling, Soc. 81, 37). — Farbloses Öl. Kp₁₃: 150°; D₄°: 1,18221 (Em.). Kp₄₈: 205—208°; D₁: 1,1381; n_D: 1,4398 (B, S).

Triäthylester $C_{12}H_{20}O_{8}=C_{2}H_{5}\cdot O_{2}C\cdot CH_{2}\cdot CH\cdot (CO_{2}\cdot C_{2}H_{5})\cdot CH_{2}\cdot CO_{2}\cdot C_{2}H_{5}$. Flüssig. Kp: 295–305°. Schwer löslich in Wasser (Simpson, *Proceed. Royal Soc.* 14, 77; A. 136, 273). — Liefert mit Benzaldehyd und Natriumäthylat in Äther β -Benzal-glutarsäureanhydrid (H. A. MÜLLER, B. 35 3590).

Tri-akt.-amylester (vgl. Bd. I, S. 385) $C_{11}H_{33}O_{6} = C_{2}H_{5} \cdot CH(CH_{3}) \cdot CH_{2} \cdot O_{2}C \cdot CH_{2} \cdot CH(CO_{2} \cdot CH_{2} \cdot CH(CH_{3}) \cdot C_{2}H_{5}] \cdot CH_{2} \cdot CO_{2} \cdot CH_{2} \cdot CH(CH_{3}) \cdot C_{2}H_{5}$. Flüssig. Kp₂₅: 240°; D³⁰: 0,9973; [a]₁₁: +4,00° (Walden, Ph. Ch. 20, 578).

Triisoamylester $C_{21}H_{33}O_6 = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CH$

Trichlorid, Tricarballylsäurechlorid C₄H₅O₃Cl₃ = ClOC·CH₂·CH(COCl)·CH₂·COCl, Flüssig. Kp₁₄: 140° (EMERY, B. 22, 2921). — Reaktion mit Benzol und Aluminiumchlorid: E.

Monoamid, Tricarballylamidsäure $C_6H_9O_5N=H_2N\cdot CO\cdot C_2H_5(CO_2H)_2$. B. Das saure Ammoniumsalz entsteht beim Sättigen einer ätherischen Lösung von Tricarballylsäure-anhydrid $C_6H_6O_5$ mit Ammoniak (EMERY, B. 24, 598). — $NH_4C_6H_8O_5N$. Hygroskopisches Pulver. — $Ag_2C_6H_7O_5N$.

Triamid $C_0H_{11}O_3N_3=H_2N\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH(CO\cdot NH_2)\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH_2$. B. Aus Tricarballylsäuretrimethylester und gesättigtem Ammoniak (EMERY, B. 22, 2923). — Prismen (aus Wasser). F: 205–207° (Zers.) (E., B. 22, 2923). Leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol, Äther, Chloroform (E., B. 22, 2923). — Beim Erhitzen auf 220° entsteht Tricarballylsäureamidimid (Syst. No. 3367) (E., B. 24, 600).

Trihydrazid $C_6H_{14}O_3N_6=H_2N\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH(CO\cdot NH\cdot NH_2)\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot NH_2$. B. Aus Tricarballylsäureester und Hydrazinhydrat in Gegenwart von etwas Alkohol (Curtius, Hesse, J. pr. [2] 62, 235). — Krystalle (aus verdünntem Alkohol). F: 195—196°. In kaltem Wasser ziemlich löslich, in heißem Wasser sehr leicht löslich, in heißem Alkohol schwer löslich, in Äther unlöslich. — Reduziert ammoniakalische Silberlösung und Fentingsche Lösung in der Kälte. Wird durch Schwefelsäure schon in der Kälte, durch Alkalien erst beim Kochen gespalten. Das Hydrochlorid liefert mit Natriumnitrit Tricarballylsäurezid. — $C_6H_{14}O_3N_6+3$ HCl. Krystalle. F: 148° (Zers.). In Wasser sehr leicht löslich; in Alkohol und Äther unlöslich.

Triazid $C_6H_5O_3N_9=N_3\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH(CO\cdot N_3)\cdot CH_2\cdot CO\cdot N_3$. B. Aus dem salzsauren Tricarballylsäuretrihydrazid und Natriumnitritlösung bei 0° (Curtus, Hesse, J. pr. [2] 62, 239). Helles explosives Öl von heftigem Geruch. In Wasser unlöslich, in Alkohol und Ather löslich. — Liefert mit Alkohol das Urethan $C_3H_5(NH\cdot CO_2\cdot C_2H_5)_3$, mit Wasser den Harnstoff $C_3H_5(NH\cdot CO\cdot NH_8)_3$.

Chlortricarballylsäuretrimethylester $C_9H_{13}O_6Cl = CH_3 \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot CCl(CO_3 \cdot CH_3) \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Aus Citronensäuretrimethylester und Phosphorpentachlorid (Hunaeus, B. 9, 1750). — Dickes Ol. — Zerfällt beim Erhitzen in Aconitsäuretrimethylester und Chlorwasserstoff. Liefert mit Natriummalonsäuredimethylester den Butan- $\alpha \alpha \beta \gamma \delta$ -pentacarbonsäurepentamethylester (Beetram, B. 36, 3293). Mit Natriumacetessigester entsteht Acetylbutantetracarbonsäuretrimethyläthylester $CH_3 \cdot CO \cdot CH(CO_2 \cdot CH_3) \cdot CH(CO_2 \cdot CH_3) \cdot CH(CO_2 \cdot CH_3) \cdot CH(CO_2 \cdot CH_3) \cdot CH(CO_3 \cdot CH_3 \cdot CH(CO_3 \cdot CH_3) \cdot CH(CO_3 \cdot CH_3 \cdot CH(CO_3 \cdot CH_3) \cdot CH(CO_3 \cdot CH_3 \cdot CH(CO_3 \cdot CH_3) \cdot CH(CO_3 \cdot CH_3) \cdot CH(CO_3 \cdot CH_3 \cdot CH(CO_3 \cdot CH_3) \cdot CH(CO_3 \cdot CH_3) \cdot CH(CO_3 \cdot CH_3 \cdot CH(CO_3 \cdot CH_3 \cdot CH(CO_3 \cdot CH_3) \cdot CH(CO_3 \cdot CH_3 \cdot CH(CO_3 \cdot CH_3 \cdot CH(CO_3 \cdot CH_3) \cdot CH(CO_3 \cdot CH_3 \cdot CH(CO_3 \cdot CH_3 \cdot CH(CO_3 \cdot CH_3 \cdot CH(CO_3 \cdot CH_3)) \cdot CH(CO_3 \cdot CH_3 \cdot$

Bromtricarballylsäure $C_0H_2O_4Br$, wahrscheinlich $HO_2C\cdot CH_2\cdot CBr(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Beim Erhitzen von Aconitsäure mit bei 0^0 gesättigter Bromwasserstoffsäure auf 100^0 (SSABANEJEW, H. 8, 290; B. 9, 1442, 1603). — Kleine Krystalle (aus Äther). Zersetzt sich leicht in wäßr. Lösung.

Bromtricarballylsäuretrimethylester C₂H₁₃O₆Br, wahrscheinlich CH₂·O₂C·CH₂·CBr(CO₂·CH₃)·CH₂·CO₂·CH₃. B. Aus Aconitsäuretrimethylester und trocknem Bromwasserstoffgas unter Kühlung (Bertram, B. 36, 3292). — Nadeln. F: 98—99°. Leicht löslich in Äther, Benzol, Chloroform, Eisessig, Aceton; in Ligroin beim Erwärmen löslich. — Zerfällt beim Erhitzen in die Komponenten.

Dibrom-tricarballylsäuretriäthylester $C_{12}H_{13}O_{5}Br_{2}=C_{2}H_{5}\cdot O_{2}C\cdot CHBr\cdot CBr(CO_{2}\cdot C_{2}H_{5})\cdot CH_{2}\cdot CO_{2}\cdot C_{2}H_{5}$. Aus 1 Mol.-Gew. Aconitsäuretriäthylester, gelöst in Tetrachlor-kohlenstoff und 1 Mol.-Gew. Brom im Sonnenlicht (Ruhemann, Allhusen, Soc. 65, 9; Michael, Tissot, J. pr. [2] 52, 342). — Flüssig. Destilliert selbst im Vakuum nicht unzersetzt (M., T.). D_{3}^{si} : 1,5354 (R., A.). — Beim Kochen mit Barytwasser entstehen Bromwasserstoff, Oxalsäure und Bernsteinsäure (R., A.). Beim Erwärmen mit Anilin entsteht Anhydroanilinoaconitsäurediäthylester $C_{2}H_{5}\cdot O_{2}C\cdot CH_{2}\cdot C(CO_{2}\cdot C_{2}H_{5})$: $CO_{5}\cdot C_{6}H_{5}$

3. 2-Methyl-2-methylsäure-butandisäure. Propan-a. β . β -tricarbonsäure, a-Methyl-a-carboxy-bernsteinsäure $C_6H_8O_6=HO_2C\cdot CH_2\cdot C(CH_8)(CO_2H)_2$.

Trimethylester $C_9H_{14}O_6=CH_3\cdot O_2C\cdot CH_3\cdot C(CH_3)(CO_2\cdot CH_3)_2$. B. Aus a-Methyla-e-cyan-bernsteinsäuredimethylester, Methyla-kohol und Chlorwasserstoff bei 70–80° im Einschlußrohr (Babthe, A. ch. [6] 27, 271). — Flüssig. Kp₅₀: 217°.

Triäthylester C₁₂H₂₀O₈ = C₂H₅·O₂C·CH₂·C(CH₃)(CO₂·C₂H₅)₂. B. Aus Natriummethylmalonsäurediäthylester und Chloressigester (Bischoff, v. Kuhlberg, B. 23, 635). Aus Athan-α.αβ-tricarbonsäuretriäthylester, Natriumäthylat und Methyljodid (Michael, B. 33, 3750). — Kp: 273,5° (korr.); D₁^m: 1,0770; n₂^m: 1,4311 (B., v. K.). Dispersionsvermögen: B., v. K. — Wird von Schwefelsäure zu Methylbernsteinsäure verseift (B., v. K.). Gibt mit Natrium und Methyljodid ein Produkt, von welchem der bei 272—282° siedende Anteil bei der Verseifung mit Salzsäure fumaroide Dimethylbernsteinsäure liefert (M.).

Dimethylester-nitril, a-Methyl-a-cyan-bernsteinsäure-dimethylester $C_8H_{11}O_4N = CH_3 \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)(CN) \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Aus Cyanbernsteinsäuredimethyl- oder -di-äthylester, Natriummethylat und Methyljodid (Barthe, A. ch. [6] 27, 253, 269). — Flüssig. Kp45: 204°; Kp56: 195°.

Diathylester-nitril, a-Methyl-a-eyan-bernsteinsäure-diäthylester $C_{10}H_{15}O_4N=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH_2\cdot C(CH_3)(CN)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Analog dem Dimethylesternitril (s. o.) (Ba., C. r. 108, 297; A. ch. [6] 27, 254). — Flüssig. Kp₉₀: 189—191°.

4. 2.2-Dimethylsäure-butansäure-(1), Propan-a.a.a-tricarbonsäure $C_6H_8O_6=CH_2\cdot CH_2\cdot C(CO_2H)_3$.

Diäthylester-nitril, Äthyleyanmalonsäurediäthylester $C_{10}H_{15}O_4N=CH_3\cdot CH_2\cdot C(CN)(CO_2\cdot C_2H_5)_3$. B. Durch Erhitzen der Silberverbindung des Cyanmalonsäurediäthylesters mit Äthyljodid in Äther (Haller, Blanc, C. r. 132, 383). — Kp₃₀: 142—145° (H., B.). D₁₀²⁰: 1,0521; n_D^{20} : 1,4267; n_D^{20} : 1,4245; n_D^{20} : 1,4363 (Haller, Muller, C. r. 138, 445; A. ch. [8] 14, 137).

5. 2-Methyl-3-methylsäure-butandisäuren, Propan-a.a. β -tricarbonsäuren $C_aH_aO_a=HO_2C\cdot CH(CH_a)\cdot CH(CO_2H)_2$.

a) Linksdrehende Propan-a.a.β-tricarbonsäure C₆H₈O₆ = HO₂C·CH(CH₈)·CH(CO₂H)₂. B. Aus linksdrehendem α-Methyl-α'-cyan-bernsteinsäurediäthylester (s. u.) mittels bei 0° gesättigter Salzsäure bei Zimmertemperatur (E. Fischer, Flatau, A. 365, 16). — Krystalle (aus Äther + Benzol). Schmilzt gegen 150° unter Verlust von Kohlendioxyd. [α]_D[∞]: -33,8° (in Wasser; 0,1392 g Substanz in 1,4062 g Lösung); [α]_D[∞]: -57,8° (in n-Natronlauge; 0,0718 g Substanz in 1,4854 g Lösung). — Beim Schmelzen tritt starke Racemisierung ein. Gibt beim Erhitzen mit Wasser auf dem Wasserbade linksdrehende Methylbernsteinsäure.

Diäthylester-nitril, linksdrehender a-Methyl-a'-cyan-bernsteinsäure-diäthylester $C_{10}H_{15}O_4N=C_2H_5$ · $O_2C\cdot CH(CH_3)\cdot CH(CN)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus Natriumcyanessigester in absolutem Alkohol und l-a-Brom-propionsäureäthylester (S. 254) unter Kühlung (E. FISCHER, FLATAU, A. 365, 14). — Gelbbraunes Öl. Kp_{10} : $119-153^{\circ}$. Linksdrehend. — Gibt beim Schütteln mit höchst konz. Salzsäure linksdrehende Propan-a. a-b-tricarbonsäure.

b) Inaktive Propan-a.a.β-tricarbonsäure C₆H₃O₆ = HO₂C·CH(CH₃)·CH(CO₂H)₂. B. Der Triäthylester entsteht beim Behandeln von Natriummalonsäurediäthylester mit d.]-a.Brom-propionsäureäthylester; man verseift mit wäßr. Kalilauge und wenig Alkohol (Bischoff, B. 13, 2164; A. 214, 53; Br., Guthzeit, B. 14, 614). Der Triäthylester entsteht ferner beim Behandeln von a-Methyl-a-cyan-bernsteinsäurediäthylester (s. u.) mit alkoholischer Salzsäure (Barthe, A. ch. [6] 27, 281). — Krystalle (aus Äther). F: 146° (Zers.) (Br., A. 214, 56). Sehr leicht löslich in Wasser. Alkohol, Äther (Br., Guthzeit, B. 14, 615). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 3,05×10⁻³ (Walden, Ph. Ch. 10, 572). — Beim Erhitzen über den Schmelzpunkt entstehen Brenzweinsäure und Kohlendioxyd (Br., G.). Beim Behandeln mit Brom in Wasser entstehen eine Dibrombrenzweinsäure, eine Brombrenzweinsäure, a-Brom-crotonsäure und Kohlendioxyd (Br., G., B. 14, 614; Br., Emmert, B. 15, 1107; Br., B. 23, 1928). — Ba₃(C₆H₅O₆)₂. Voluminöser, schwer löslicher Niederschlag (Br., A. 214, 56).

Methyldiäthylester $C_{11}H_{18}O_6 = CH_8 \cdot O_2C \cdot CH(CH_8) \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$. B. Aus Natriummalonsäurediäthylester und a-Chlor-propionsäuremethylester (BISCHOFF, EMMERT, B. 15, 1107; Bl., A. 214, 55). — Flüssig. Kp: $267-268^{\circ}$; D_1^{15} : 1,079 (Bl., E.).

Triäthylester $C_{12}H_{20}O_6=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH(CH_3)\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)_2$. B. Siehe bei der Säure. — Flüssig. Kp₂₆: 178—180° (Brschoff, B. 13, 2165); Kp₇₇; 269° (Br., B. 22, 3180); Kp: 270,3° (korr.) (Br., v. Kuhlberg, B. 23, 634); Kp₅₀: 192,6° (korr.) (Barthe, A. ch. [6] 27, 282). D_{15}^{tr} : 1,092 (Br., B. 13, 2165; A. 214, 54); D_{2}^{tr} : 1,0698 (Br., v. K.). Unlöslich in

Wasser; leicht löslich in Alkohol und Äther (Br., A. 214, 54). n_o⁸: 1,4288 (Br., v. K.); Dispersionsvermögen: Br., v. K. — Durch Chlorieren in der Hitze entsteht Monochlorpropanaaβ-tricarbonsäureester (Br., B. 23, 1934). Wird von höchst konz. Kalilauge leicht verseift, zerfällt aber beim Kochen mit Salzsäure glatt in Alkohol, Brenzweinsäure und Kohlendioxyd (Br., Guthzert, B. 14, 615; Br., A. 214, 57). Liefert bei kurzem Stehen mit Natriumäthylat die Verbindung NaO₂C·C₃H₄Na(CO₂·C₂H₅)₂ (Bischoff, Rach, B. 17, 2783). Mit alkoholischem Natriummethylat und Methyljodid entsteht Butan-β.β.γ-tricarbonsäureträthylester (Br., Rach, A. 284, 54).

Diäthylester-nitril, a-Methyl-a'-cyan-bernsteinsäure-diäthylester $C_{10}H_{15}O_4N=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH(CH_0)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Man versetzt 28,5 g Cyanessigsäureäthylester mit der Lösung von 5,75 g Natrium in 70 g Alkohol und fügt 42 g a-Brom-propionsäureäthylester hinzu; nebenbei entsteht symm. Dimethylcyantricarballylsäureester (Bone, Sprankling, Soc. 75, 853; vgl. Barthe, A. ch. [6] 27, 277). — Flüssig. Kp₂₅: 167—168° (Ba.); Kp₂₆: 165—166° (Bo., S.). D_1^a : 1,0959; n_D : 1,4352 (Bo., S.). — Gibt bei der Hydrolyse mit konz. Salzsäure Methylbernsteinsäure (Bo., S.).

Dinitril, $a.\beta$ -Dieyan-buttersäure $C_6H_6O_2N_2=NC\cdot CH(CH_3)\cdot CH(CN)\cdot CO_2H$. B. Als Nebenprodukt bei der Darstellung des $a.\beta$ -Dieyan-buttersäureäthylesters (s. u.) (Higson, Thorpe, Soc. 89, 1462). — Öl, das beim Erhitzen in $a.\beta$ -Dieyan-propan $CH_3\cdot CH(CN)\cdot CH_2\cdot CN$ übergeht.

Äthylester-dinitril, $a.\beta$ -Dicyan-buttersäure-äthylester $C_8H_{10}O_2N_2 = NC \cdot CH(CH_3) \cdot CH(CN) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. 5.8 g Natrium in 70 g Alkohol werden mit 28 g Cyanessigester und dann mit 17,5 g Acetaldehydcyanhydrin versetzt (Higson, Thorpe, Soc. 89, 1462). — Farbloses Öl. Kp₂₀: 160°. — Liefert beim Erhitzen mit konz. Salzsäure Methylbernsteinsäure.

a- oder β -Chlor-propan-a.a. β -tricarbonsäure-triäthylester $C_{12}H_{19}O_6Cl=C_2HCl$ (CH₃)(CO₂·C₂H₅)₃. B. Aus Propan-a.a. β -tricarbonsäuretriäthylester und Chlor bei 200° (Brschoff, B. 23, 1934). — Gelbliches Öl von stechendem Geruch. Kp₇₇₉: 287—288°. — Beim Erhitzen mit Salzsäure entstehen Mesaconsäure, Citraconsäure und Carboxymesaconsäure $C_6H_6O_6$.

4. Tricarbonsäuren $C_2H_{10}O_6$.

1. 2-Methylsäure-hexandisäure. Butan-a.a.δ-tricarbonsäure. a-Carboxy-adtpinsäure C₇H₁₀O₆ = HO₂C·CH₂·CH₂·CH₂·CH₂·CH(CO₂H)₂. B. Der Triäthylester entsteht aus 25 g Malonsäurediäthylester und 3,6 g Natrium, gelöst in 60 ccm absolutem Alkohol, und 23,54 g γ-Chlor-buttersäureester (Montemartini, G. 26 II, 261). Derselbe Ester entsteht aus a-Oxal-adipinsäure-triäthylester durch Erhitzen unter Abspaltung von Kohlenoxyd (Wislicenus, Schwanhäusser, A. 297, 111); ferner bei der Einw. von Natriummalonsäureester auf Äthylenchlorid (als Nebenprodukt) (Lean, Lees, Soc. 71, 1063). Aus dem Ester entsteht die Säure durch Verseifung mittels alkoholischer Natronlauge. Aus ihrem Monoanilid HO₂C·CH₂·CH₂·CH₂·CH(CO₂H)·CO·NH·C₆H₅ durch Kochen mit überschüssiger Kalilauge (Dieokmann, A. 317, 62). — Nadeln (aus Benzol + Essigester). F: 139–140° (W., Sch.; D.). Unlöslich in Benzol, leicht löslich in Essigester (Mo.). — Geht heim Erhitzen über den Schmelzpunkt in Adipinsäure über (Mo.). — Ag₃C₂H₇O₆. Krystallin (Mo.). — Ca₃(C₇H₇O₆)₂ + 2H₂O. In kaltem Wasser löslicher als in heißem (Mo.).

Triäthylester $C_{18}H_{22}O_6 = C_2H_5 \cdot O_3C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_6O_2 \cdot C_2H_5)_2$ B. Siehe bei der Säure. — Flüssig. Kp₁₈: 175–176° (Montemartini, G. 26 II, 261); Kp₂₈: 192–193° (Wislioenus, Schwanhäusser, A. 297, 111); Kp₄₀: 200–205° (Lean, Lees, Soc. 71, 1065). D¹⁵: 1,0726 (M.). — Liefert mit Natriumäthylat und Bromessigsäureäthylester Pentan- $\alpha,\beta,\beta,\varepsilon$ -tetracarbonsäure-tetraäthylester (Dobson, Ferns, Perkin jun., Soc. 95, 2011).

Diäthylester-nitril, [γ -Cyan-propyl]-malonsäure-diäthylester $C_{11}H_{17}O_4N=NC\cdot CH_2\cdot CH_2$

2. 3-Methylsäure-hexandisäure, Butan-a. β . δ -tricarbonsäure, β -Carboxy-adipinsäure $C_7H_{10}O_6 = HO_2C \cdot CH_2 \cdot CH(CO_2H) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Durch Kochen des aus Natriummalonsäurediäthylester und Itaconsäurediäthylester in Alkohol entstehenden Produktes mit verdünnter Salzsäure (Auwers, Köbner, v. Meyenburg, B. 24, 2895).

Aus dem γ.δ-Dicyan-valeriansäureester (s. u.) durch Erwärmen mit wäßr. Barytlösung (Leuchs, Möbis, B. 42, 1232). Beim Erhitzen des Lactons C₁H₂O₆ (Syst. No. 2621) der 3-Methylsäure-hexanol-(2)-disäure mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) auf 180° (Perlmutter, M. 13, 846). Aus Butan-α.β.β.δ-tetracarbonsäureester beim Kochen mit Salzsäure (Guthzeit, Engelmann, J. pr. [2] 66, 109; Kay, Perkin, Soc. 89, 1643). Aus Butan-α.α.β.β.δ-penta-carbonsäure durch Kochen mit Salzsäure (Silberrad, Soc. 85, 612). — Prismen oder Tafeln (aus Aceton). F: 116—118° (K., P.), 118—120° (G., E.), 116—120° (A., Kö., v. M.), 122° (S.), 122—123° (L., M.). Leicht löslich in Wasser, Alkohol, warmem Essigester, Aceton, sehr schwer in Benzol, Chloroform und Äther (L., M.; G., E.). — Zerfällt bei der Destillation in Adipinsäure und CO₂ (P.). Die Lösung des Ammoniumsalzes gibt Niederschläge mit Kupfer-, Silber-, Blei- und Eisensalzen. — Ca₃(C₇H₇O₆)₂+10H₂O. Pulver. Leicht löslich in Wasser (P.).

Verbindung mit Äthylacetat $3C_7H_{10}O_6+C_2H_3O_2\cdot C_2H_5$. Nädelchen. F: 101°. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, schwerer in Äther, unlöslich in Chloroform und Benzol (P.).

Triäthylester $C_{18}H_{22}O_6=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH_2\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus der Säure beim Erhitzen mit $10\,^0/_0$ iger alkoholischer Schwefelsäure (Kay, Perkin, Soc. 89, 1644). — Kp₂₀: 183—185°; Kp₆₀: 205—206°. — Liefert mit Natrium Cyclopentanon-(4)-dicarbonsäure-(1.3)-diäthylester.

Dinitril, $\gamma \cdot \delta$ -Dicyan-valeriansäure $C_7H_8O_2N_2 = NC \cdot CH_2 \cdot CH(CN) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Der Äthylester entsteht aus δ -Chlor-valerolacton durch 24-stündiges Kochen mit 3 Mol-Gew. Cyankalium in Alkohol und nachherige Behandlung mit Chlorwasserstoff; man verseift die alkoholische Lösung des Esters durch $^1/_2$ -stündiges Erwärmen mit 1 Äquivalent n-Natronlauge auf dem Wasserbad (Leuchs, Möbis, B. 42, 1231). — Zähe Masse. Leicht löslich in Wasser, Alkohol, sonst meist sehr wenig löslich. Reagiert und schmeckt stark sauer. — NaC $_7H_7O_2N_2$. Nadeln (aus Alkohol). Sehr leicht löslich in Wasser, leicht in Alkohol, schwer in Aceton. Sehr zerfließlich. — $AgC_7H_7O_2N_2$. Schwer löslich in Wasser.

Äthylester-dinitril, γ . δ -Dieyan-valeriansäure-äthylester $C_9H_{12}O_2N_2 = NC \cdot CH_2 \cdot CH(CN) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Siehe oben bei dem Dinitril. — Farbloses dickflüssiges Ol mit anhaftendem Geruch. Kp₁₄: 198—200° (korr.) (geringe Zers.). Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln, außer Petroläther, schwer löslich in Wasser, unlöslich in kalter Natronlauge. — Wird beim halbstündigen Erwärmen mit wäßr.-alkoholischer Natronlauge auf dem Wasserbade verseift zu γ . δ -Dicyan-valeriansäure; bei anhaltendem Kochen wird Ammoniak entwickelt. Wird beim Erwärmen mit einer wäßr. Barytlösung verseift zu Butan-a. β . δ -tricarbonsäure (LEUCHS, Mößis, B. 42, 1231).

Amid-dinitril, $\gamma.\delta$ -Dicyan-valeriansäure-amid $C_7H_9ON_3=NC\cdot CH_2\cdot CH(CN)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH_2$. B. Aus dem $\gamma.\delta$ -Dicyan-valeriansäure-äthylester mit methylalkoholischem Ammoniak (L, M., B. 42, 1232). — Sechsseitige Tafeln (aus Essigester). F: $90-91^\circ$ (korr.). Leicht löslich in Wasser, Alkohol, warmem Aceton, Essigester, Chloroform, sehr wenig in Äther.

3. Lithytsäure-pentandisäure, Isobutantricarbonsäure $C_7H_{10}O_6=CH(CH_2\cdot CO_2H)_3$. B. Aus dem Isobutanhexacarbonsäureester $CH[CH(CO_2\cdot C_2H_5)_2]_3$ durch Verseifung mit Salzsäure unter Entwicklung von Kohlendioxyd (Coutelle, J. pr. [2] 73, 58). — F: ea. 95° (C., J. pr. [2] 73, 97). — $Ba_3(C_7H_7O_6)_2+4H_2O$ (C., J. pr. [2] 73, 59).

Trimethylester $C_{10}H_{15}O_{8}=CH(CH_{2}\cdot CO_{2}\cdot CH_{3})_{3}$. B. Aus Isobutantricarbonsäure in methylalkoholischer Lösung durch HCl (C., J. pr. [2] 73, 58). — Öl. Kp₂₃: 180–185°.

4. 2-Methyl-2-methylsäure-pentandisäure, Butan-a. γ -tricarbonsäure. a-Methyl-a-carboxy-glutarsäure $C_7H_{10}O_6=HO_2C\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C(CO_2H)_2\cdot CH_3$.

Triäthylester $C_{19}H_{22}O_6 = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C(O_2 \cdot C_2H_5)_2 \cdot CH_3$. B. Aus Natriummethylmalonsäurediäthylester und β -Jod-propionsäure-äthylester in Alkohol (Auwers, A. 292. 209). Aus Natrium-Propan-a.a.y-tricarbonsäure-triäthylester beim Kochen mit Methyljodid (Mellor, Soc. 79, 128). — Öl. Kp₂₀: 165° (M.); Kp₁₅: 164,5—165°; D^{0,5}: 1,074 (Åu.).

5. 2.2-Dimethylsäure-pentansäure-(1). Butan-a.a.a-tricarbonsäure $C_7H_{10}O_6=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C(CO_2H)_3$.

Diäthylester-nitril, Propyleyanmalonsäurediäthylester $C_{11}H_{17}O_4N=CH_3\cdot CH_2\cdot C(CN)(CO_2\cdot C_2H_5)_2$. B. Beim Erwärmen der Silberverbindung des Cyanmalonsäure-

diäthylesters mit Propyljodid in ätherischer Lösung (Haller, Blanc, C. r. 132, 383). — Flüssig. Kp₂₈: 155—157° (H., B.). D₂°: 1,0332; n_D °: 1,4291; n_α °: 1,4269; n_γ °: 1,4388 (Haller, Muller, C. r. 138, 445; A. ch. [8] 14, 137).

6. 3-Methyl-2-methylsäure-pentandisäure, β -Methyl-propan-a.a. γ -tricarbonsäure, β -Methyl-a-carboxy-glutarsäure $C_7H_{10}O_6=HO_2C\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot CH(CO_9H)_9$.

Triäthylester $C_{13}H_{22}O_6=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)_2$. B. Aus Natriummalonsäureester und Crotonsäureäthylester in siedendem Alkohol (MICHAEL, B. 33,

3748). - Öl. Kp₁₁: 165-166° (korr.).

- Diäthylester-nitril, β -Methyl- α -cyan-glutarsäure-diäthylester $C_{11}H_{17}O_4N=C_2H_5$. $O_2C\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot CH(CN)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus 113 g Cyanessigester und der äquivalenten Menge Natrium in Alkohol und 114 g Crotonsäureäthylester durch 24-stündiges Erhitzen auf dem Wasserbad (Darbishire, Thorre, Soc. 87, 1716). Farbloses Öl. Kp₂₅: 190°. Liefert bei der Verseifung β -Methyl-glutarsäure.
- 7. 2-Methyl-3-methylsäure-pentandisäuren, Butan-a.β.γ-tricarbonsäuren, a-Methyl-tricarballylsäuren, a-Methyl-β-carboxy-glutarsäuren $C_7H_{10}O_8=HO_2C\cdot CH(CH_3)\cdot CH(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Entsteht in zwei diastereoisomeren Formen: bei der Hydrolyse des a-Methyl-β-cyan-tricarballylsäure-triäthylesters mit konz. Salzsäure (Bone, Speankling, Soc. 81, 38, 48); bei 4–5-stündigem Erhitzen von 1 Tl. Cinehonsäure $C_7H_8O_6$ (Syst. No. 2621) mit 15–20 Tln. Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) auf 170–190° im Einschlußrohr (Weidel, Hoff, M. 13, 590); beim Erhitzen von Dimethylaminocyclopentan-1.2-dicarbonsäure bezw. vom Jodmethylat der N-Methyl-hexahydrocinehomeronsäure mit Kali (Skraup, Piccoll, M. 23, 281); bei 20–30-stündigem Kochen des Butan-a.a.β.γ.γ-pentacarbonsäure-pentamethylesters mit 20°/ojger Salzsäure (Anschütz, Deschauer, A. 347, 14). Darst. Man kocht eine alkoholische Lösung äquimolekularer Mengen Methylmalonsäurediäthylester, Natrium und Fumarsäurediäthylester mehrere Stunden lang, fügt darauf verdünnte Schwefelsäure hinzu und fraktioniert das abgeschiedene Öl im Vakuum; den bei 196—198° unter 20 mm Druck übergehenden Butan-a.β.γ.γ-tetracarbonsäureester kocht man 8 Stunden lang mit verdünnter Salzsäure, aus der sich beim Erkalten vorherrschend die hochschmelzende Form der a-Methyl-tricarballylsäure abscheidet, während die niedrigschmelzende Form in Lösung bleibt (Auwers, Köbner, v. Meyenburg, B. 24, 2891; vgl. Michael, B. 33, 3762).
- a) Hochschmetzende Form, fumaroide a-Methyl-tricarballytsäure, "trans-a-Methyl-tricarballytsäure" $C_7H_{10}O_6 = HO_2C \cdot CH(CH_3) \cdot CH(CO_2H) \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. Spezielle Bildungsweise: Bei der Oxydation von 2-Methyl-cyclopenten-(3)-carbonsäure-(1) mit Ozon und darauf mit Chromsäure (Haworth, Perkin, Soc. 93, 591). Prismen (aus Wasser). F: 170–172° (Sk., Pr.), 177° (H., Pr.), 179° (B., Sr.), 178–180° (A., D.), 180° (A., K., v. M.), 184° (unkorr.) (W., H.). Leicht löslich in Wasser, Alkohol, Aceton und Essigester, schwer in Äther, unlöslich in Chloroform, Ligroin und Benzol (A., K., v. M.; W., H.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 3,2×10⁻⁴ (Walden, Ph. Ch. 10, 564), 3,22×10⁻⁴ (B., Sr.). Zerfällt bei der Destillation in a-Methyl-glutarsäureanhydrid und Kohlendioxyd (W., H.). Liefert beim Auflösen in Acetylchlorid eine flüssige Anhydrosäure, welche bei längerem Kochen mit Essigsäureanhydrid oder Acetylchlorid in die cisform übergeht (B., Sr.). Ag₃C₇H₇O₆ (A., K., v. M.; B., Sr.). Ca₃(C₇H₇O₆)₂+8H₂O. Nadeln (W., H.).
- b) Niedrigschmelzende Form, maleinoide a-Methyl-tricarballylsäure, "eis-a-Methyl-tricarballylsäure" $C_7H_{10}O_3=HO_2C\cdot CH(CH_3)\cdot CH(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CO_2H$. Prismen (aus Wasser); Nädelchen (aus Essigester). F: 134° (Auwers, Körner, v. Meyenburg, B. 24, 2892), 133,5° (unkorr.) (Weidel, Hoff, M. 13, 592), 132—134° (Anschütz, Deschauer, A. 347, 14), 134—135° (Bone, Sprankling, Soc. 81, 39). Sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol, Ather und Essigester; unlöslich in Benzol (W., H.). In Wasser viel löslicher als die fumaroide Form (A., K., v. M.; W., H.). Elektrolytische Dissoziationskomstante k bei 25°: 4,8×10⁻⁴ (B., Sr.). Geht beim Erhitzen mit verdünnter Salzsäure auf 200° in die fumaroide Form über (A., K., v. M.; W., H.). Verhalten gegen Metallsalze: A., K., v. M. Liefert mit Acetylchlorid eine flüssige Anhydrosäure (B., Sr.). Ag₃C₇H₇O₆. Schweres Pulver (A., K., v. M.).
- $\textbf{a-Chlormethyl-tricarballyls\"aure-tri\ddot{a}thylester} \ C_{13}H_{21}O_6Cl = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CH(CH_2Cl) \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5. \quad \text{(Unbestimmt, ob sterisch zur fumaroiden oder zur malei-tricarballyls\"aure-tri\ddot{a}thylester C_{13}H_{21}O_6Cl = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CH(CH_2Cl) \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5. \quad \text{(Unbestimmt, ob sterisch zur fumaroiden oder zur malei-tricarballyls\"aure-tri\ddot{a}thylester C_{13}H_{21}O_6Cl = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CH(CH_2Cl) \cdot CH(CH_2C$

noiden a-Methyl-tricarballylsäure gehörig.) B. Man trägt I Mol.-Gew. Phosphorpentachlorid in eine Lösung von Cinchonsäurediäthylester (Syst. No. 2621) in Phosphoroxychlorid ein, erwärmt längere Zeit, verjagt dann das Phosphoroxychlorid im Vakuum und trägt den Rückstand in absoluten Alkohol ein (Weidel, Hoff, M. 13, 589). Entsteht auch, neben Cinchonsäurester, beim Einleiten von Chlorwasserstoff in eine alkoholische Lösung von Cinchonsäure (W., H.). — Nicht destillierbares Öl. — Beim Erhitzen mit Wasser wird Cinchonsäure gebildet.

8. 2.3-Dimethylsäure-pentansäure-(1). Butan-a.a. β -tricarbonsäure, a-Athyl-a'-carboxy-bernsteinsäure $C_7H_{10}O_6=C_2H_8\cdot CH(CO_2H)\cdot CH(CO_2H)_2$. B. Der Triäthylester entsteht beim Eintragen von 58,5 g a-Brom-buttersäureester in eine mit 48 g Malonsäurediäthylester vermischte Lösung von 6,9 g Natrium in 7,7 g absolutem Alkohol (Polko, A. 242, 114; Bischoff, Hjelt, B. 21, 2091); man verseift den Ester durch alkoholisches Kali. — Glänzende Krystalle (aus Aceton). F: 141° (Zers.) (Bl., B. 24, 2012). Sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol, Äther und Aceton, schwieriger in Chloroform (Po.). Elektrolytische Dissoziationskonstante der ersten Stufe k₁ bei 25°; 3,07×10-3 (Walden, Ph. Ch. 10, 572). Dissoziationskonstante der zweiten Stufe: Wegscheider, M. 23, 635. — Bei der trocknen Destillation entsteht Äthylbernsteinsäure (Po.). Verhalten gegen Metallsalze: Po. — $Ag_3C_7H_7O_6+1^1/{}_2H_2O$. Schwer löslich in Wasser (Po.). — $Ca(C_7H_9O_6)_2$. Prismen. Leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol (Po.). — $Ca_3(C_7H_7O_6)_2$. Krystallinisch. Sehr hygroskopisch (Po.). — $Sr_3(C_7H_7O_8)_2+6H_2O$. Unlöslich in Alkohol (Po.). — $Sr_3(C_7H_7O_8)_2+6H_2O$. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol (Po.). — $Zn_3(C_7H_7O_8)_2+6H_2O$. Sehr leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol (Po.). — $Zn_3(C_7H_7O_8)_2+6H_2O$. Sehr leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol (Po.).

Triäthylester C₁₃H₂₂O₆ = C₂H₅·CH(CO₂·C₂H₅)·CH(CO₂·C₂H₅)₂. B. Siehe bei der Säure. — Flüssigkeit von unangenehmem Geruch. Kp₆₀: 184—193° (Polko, A. 242, 115): Kp_{754,7}: 276° (Bischoff, Hjelt, B. 21, 2092); Kp: 278° (korr.) (Bischoff, v. Kuhlberg. B. 23, 636). D¹¹₁₁: 1,065 (Po.); D³¹₂: 1,0583 (Bl., v. K.); D³²₁₅: 1,049 (Bl., H.), n²⁰₂: 1,4321 (Bl., v. K.). Dispersion: Bl., v. K. — Liefert durch Verseifung Äthylbernsteinsäure (Po.; Bl., Walden, B. 22, 1818; Bl., v. K.). Einw. von Jod auf die Natriumverbindung des Esters: Bl., B. 24, 2012.

Diäthylester-nitril, a-Äthyl-a'-cyan-bernsteinsäure-diäthylester $C_{11}H_{17}O_4N=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH(C_2H_5)\cdot CH(CN)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Durch Erhitzen der Natriumverbindung der Cyanessigsäureäthylesters mit a-Brom-buttersäure-äthylester (Jowett, Soc. 79, 1348). — Flüssig. $Kp_{20}\colon 167-168^{\circ}$. $D_{15}^{i5}\colon 1,0647$.

a- oder β-Chlor-butan-a.a.β-tricarbonsäure-triäthylester $C_{13}H_{21}O_6C!=C_2H_5$ · $C_2HC!(CO_2\cdot C_2H_5)_3$ · B. Aus Butan-a.a.β-tricarbonsäuretriäthylester mit Chlor bei 200° (Bischoff, B. 23, 1936; 24, 2011). — Stechend riechendes Öl. Kp: 292°; Kp₁₃: 193°. — Beim Erhitzen mit Salzsäure entsteht Äthylmaleinsäure.

9. 3-Methyl-3-methylsäure-pentandisäure, β -Methyl-propan-a. β . γ -tricarbonsäure. β -Methyl- β -carboxy-glutarsäure. β -Methyl-tricarballylsäure $C_7H_{10}O_8=HO_2C\cdot CH_2\cdot CC(H_3)(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Man löst 58 g Malonsäurediäthylester, 7,9 g Natrium und 65 g Citraconsäurediäthylester in absolutem Alkohol und kocht das Produkt mit verdünnter Salzsäure (Auwers, Köbner, v. Meyenburg, B. 24, 2894). Aus β -Methyl-propan-a. $a\beta\gamma$ -totracarbonsäureester durch Kochen mit Salzsäure (Michael, B. 33, 3760). — Prismen (aus Aceton + Benzol). F: 164^o (A., K., v. M.), $168-173^o$ (MI.).

10. 3.3-Dimethylsäure-pentansäure, Butan-a. β -tricarbonsäure, a-Åthyla-a-carboxy-bernsteinsäure $C_7H_{10}O_6=CH_3\cdot CH_2\cdot C(CO_2H)_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$.

Triäthylester C₁₃H₂₂O₆ = CH₃·CH₂·C(CO₂·C₂H₅₎₂·CH₂·CO₂·C₂H₅. B. Aus Natriumäthylmalonsäurediäthylester und Chloressigester oder aus Natriumäthan-a.a β-tricarbonsäuretriäthylester und Athyljodid (Bischoff, v. Kuhlberg, B. 23, 638). Über den Mechanismus der Bildung vgl. Michael, B. 38, 3226; J. pr. [2] 72, 540. Bei sechswöchigem Stehen von 10 g a-Ähyl-a-cyan-bernsteinsäure-diäthylester mit 50 g gesättigster alkoholischer Salzsäure (Barffer, A. ch. [6] 27, 256). — Kp₅₆: 187° (korr.) (Ba.); Kp: 281,6° (korr.); D₂²³: 1,0673; n₂²³: 1,4340; Dispersion: B., v. K. — Beim Kochen mit Schwefelsäure entsteht Äthylbernsteinsäure (Bi., v. K.).

Diäthylester-nitril, α -Äthyl- α -cyan-bernsteinsäure-diäthylester $C_{11}H_{17}O_4N=CH_3\cdot CH_2\cdot C(CN)(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. Bei 12-stündigem Erhitzen von Natrium-

cyanbernsteinsäurediäthylester mit Äthyljodid (Barthe, A. ch. [6] 27, 255). — Dickes Öl. Kp_{so}: 170—180°.

11. 2.3-Dimethyl-2-methylsäure-butandisäure, Butan- β . β . γ -tricarbonsäure, a.a'-Dimethyl-a-carboxy-bernsteinsäure $C_7H_{10}O_6=HO_2C\cdot CH(CH_3)\cdot C(CH_3)(CO_2H)_2$ B. Der Triäthylester entsteht aus Natriummethylmalonsäurediäthylester und a-Brom-propionsäureäthylester (Leuckart, B. 18, 2346); ferner aus Natrium-propan-a.a β -tricarbonsäure-triäthylester und Methyljodid; man verseift den Ester durch alkoholische Kallauge (Bischoff, Rach, A. 234, 54). — Krystalle (aus Äther). Schmilzt unter stürmischer Zersetzung bei 156–158° (B., R.). Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther (B., R.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 5,03×10⁻³ (Walden, Ph. Ch. 10, 573). — Zerfällt bei 160° in das Anhydrid $C_6H_8O_3$ der aa'-Dimethyl-bernsteinsäure (W.), und Kohlendioxyd (L.; B., R.). — $Ca_3(C_7H_7O_6)_2$. Ziemlich leicht löslich in Wasser (B., R.). — $Ba_3(C_7H_7O_6)_2$. Schwer löslich (B., R.).

Triäthylester $C_{13}H_{22}O_6=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH(CH_3)\cdot C(CH_3)(CO_2\cdot C_2H_5)_2$. B. Siehe bei der Säure. — Flüssig. Kp: $268-271^\circ$; Kp₁₂₅: $205-215^\circ$ (Bischoff, Rach, A. 234, 55); Kp: ea. $273-275^\circ$; Kp₅₀₋₆₀: 190° (Leuckart, B. 18, 2346); Kp: 279° (korr.) (Bischoff, Voit, B. 23, 639). Dis: 1,0745 (B., R.); Dis: 1,0661 (B., V.). 1_0^∞ : 1,4332 (B., V.). Dispersion: B., V. — Liefert beim Erhitzen mit Schwefelsäure fumaroide und maleinoide a.a'-Dimethylbernsteinsäure (S. 665) (L.; B., V.).

Diäthylester-nitril, a.a'-Dimethyl-a-cyan-bernsteinsäure-diäthylester $C_{11}H_{17}O_4N=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH(CH_3)\cdot C(CH_3)(CN)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Entsteht neben & Cyan-propionsäure-äthylester bei 6-stündigem Kochen von a-Brom-propionsäure-äthylester mit Cyankalium und Alkohol (Zellinsky, B. 21, 3162). Man gießt allmählich 4 g a-Cyan-propionsäure-äthylester in die Lösung von 0,72 g Natrium in absolutem Alkohol und fügt nach dem Abkühlen allmählich 5,6g a-Brom-propionsäure-äthylester hinzu (Z.). 53,5g a-Methyl-a-cyan-bernsteinsäureester werden zur Lösung von 5,75 g Natrium in 70 g Alkohol gefügt; die Flüssigkeit wird nach und nach mit der berechneten Menge Methyljodid versetzt und schließlich $^{1}/_{2}$ Stunde lang gekocht (Bone, Sprankling, Soc. 75, 853). — Flüssigkeit von nitrilartigem Geruch. Kp: 272—273 o (Z.); Kp₂₀: 162—163 o (B., S.). $D_{24.5}^{si.5}$: 1,0577 (Z.); D_4^{o} : 1,0791 (B., S.). n_{D} : 1,4368 (B., S.). — Gibt bei der Hydrolyse die beiden stereoisomeren a.a'-Dimethyl-bernsteinsäuren (Z.; B., S.).

Äthylester-dinitril, a-Methyl-a. β -dicyan-buttersäure-äthylester $C_9H_{13}O_2N_2 = NC \cdot CH(CH_3) \cdot C(CH_3)(CN) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus dem Natriumsalz des α β -Dicyan-buttersäure-äthylesters mit überschüssigem Methyljodid (Higson, Thorpe, Soc. 89, 1463). — Öl. Kp₂₃: 152°. — Liefert bei der Verseifung ein Gemisch von fumaroider und maleinoider α . α '-Dimethyl-bernsteinsäure.

12. 2.2-Dimethyl-3-methylsäure-butandisäure, β-Methyl-propan-a.a.β-tricarbonsäure, a.a-Dimethyl-a-carboxy-bernsteinsäure C₂H₁₀O₆ = HO₂C·C(CH₃)₂·CH(CO₂H)₂. B. Der Triäthylester entsteht aus Natriummalonsäurediäthylester und a Brom-isobutersäure-äthylester (Leuckart, B. 18, 2350; Levy, Engländer, A. 242, 210; Barnstein, A. 242, 127); daneben entsteht Butan-a.a.γ-tricarbonsäure-triäthylester (Bischoff, B. 22, 3179; B., Jaunsnicker, B. 23, 3399). — Nicht rein dargestellt. — Liefert beim Erhitzen mit Salzsäure a.a-Dimethyl-bernsteinsäure (Leu.).

Mononitril, a.a-Dimethyl-a-cyan-bernsteinsäure $C_7H_9O_4N=HO_2C\cdot C_1\cup H_3)_2\cdot CH(CN)\cdot CO_2H$. B. Der Diäthylester entsteht aus Cyanessigester und a-Brom-isobuttersäure-äthylester durch Kondensation mit alkoholischem Natriumäthylat (Barthe, $C.\ r.\ 118,\ 1269;$ Bone, Sprankling, Soc. 75, 854; Noyes, $Am.\ 33,\ 358$); man verseift durch vorsichtige Behandlung mit alkoholischer Natronlauge (Blaise, $C.\ r.\ 128,\ 677;\ Bl.\ [3]\ 21,\ 537$). — Zersetzt sich gegen 123° unter Bildung von Dimethylsuccinimid (Bl.). — $Na_2C_7H_7O_4N$ (Bl.).

Monoäthylester-mononitril, a.a-Dimethyl-a'-cyan-bernsteinsäure-monoäthylester $C_9H_{13}O_4N=C_2H_5\cdot O_2C\cdot C(CH_3)_2\cdot CH(CN)\cdot CO_2H$. B. Durch fraktionierte Verseifung des Diäthylesternitrils (s. u.) (Blaise, C. r. 128, 677; BL [3] 21, 537). — Liefert beim Erwärmen a.a-Dimethyl- β -cyan-propionsäureester.

Diäthylester-nitril, a.a-Dimethyl-a'-cyan-bernsteinsäure-diäthylester $C_{11}H_{17}O_4N=C_2H_5\cdot O_2C\cdot C(CH_3)_2\cdot CH(CN)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Siehe oben bei dem Mononitril. — Schwach knoblauchartig riechende Flüssigkeit. Kp₅₀: 179° (Blaise, Bl. [3] **21**, 537); Kp₂₀: 157° bis 158°; D₁°: 1,0742; n₀: 1,4363 (Bone, Sprankling, Soc. 75, 854). — Liefert bei der Hydrolysc

mit Salzsäure a.a-Dimethyl-bernsteinsäure (B., S.). — Reagiert mit β -Jod-propionsäure-äthylester unter Bildung von δ -Methyl- γ -cyan-pentan- α, γ, δ -tricarbonsäure-triäthylester und Acrylsäureäthylester (Perkin, Thorpe, Soc. 85, 134).

Äthylester-dinitril, $a.\beta$ -Dicyan-isovaleriansäure-äthylester $C_9H_{12}O_2N_2 = NC \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH(CN) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus 5,5 g Natrium in 70 g Alkohol mit 28 g Cyanessigester und 22 g Acetoncyanhydrin in Alkohol unter Kühlung (Higson, Thorpe, Soc. 89, 1465). — Flüssig. Kp₂₉: 150°. — Liefert bei der Verseifung a.a-Dimethyl-bernsteinsäure.

5. Tricarbonsäuren C₈H₇₂O₆.

1. 3-Methylsäure-heptandisäure. Pentan-a. β . ϵ -tricarbonsäure, β -Carboxy-pimelinsäure $C_8H_{12}O_6=HO_2C\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Die Säure entsteht, wenn man Pentan-a β . β ϵ -tetracarbonsäuretetraäthylester mit verdünnter Salzsäure kocht und das sirupöse Reaktionsprodukt im Ölbade erhitzt (Dobson, Fenns, Perkin jun., Soc. 95, 2012). Der Triäthylester entsteht aus 10 g des Diäthylesters der Cyclopentanon-(2)-carbonsäure-(1)-essigsäure-(1) beim Kochen mit einer Lösung von 0,2 g Natrium in 10 ccm Alkohol; man verseift durch Kochen mit konz. Salzsäure (Kötz, A. 350, 241). — Krystalle mit $^{1}_{2}$ Mol. Wasser (aus Salzsäure) (D., F., P.). F: ca. 96° (D., F., P.), 81— 84° (K.). Leicht löslich in Wasser und Äther, heißem Benzol, sehwer in kaltem Benzol (K.). Sehr leicht löslich in Salzsäure (D., F., P.).

 $\begin{array}{ll} \textbf{Trimethylester} & C_{11}H_{18}O_6 = CH_3 \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot CH(CO_2 \cdot CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH_3. \\ \textbf{Flüssig.} & Kp_{18} \colon 180-181^6 \text{ (K\"otz, } A. \text{ 350, } 241). \end{array}$

Triäthylester $C_{14}H_{24}O_6 = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_6$. Siehe bei der Sägre. — Öl. Kp_{18} : $188-189^{\circ}$ (Körz, A. 350, 241); Kp_{15} : $195-197^{\circ}$ (D., F., P.). — Liefert bei der Einw. von Natrium Cyclohexanon-(2)-dicarbonsäure-(1.4)-diäthylester (D., F., P.).

- 2. 4-Methytsäure-heptandisäure. Pentan-a.y.ɛ-tricarbonsäure. γ -Carboxy-pimelinsäure $C_8H_{12}O_6=HO_2C\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Beim Kochen von Pentan-a γ -y.ɛ-tetracarbonsäure mit alkoholischer Kalilauge (Emery, B. 24, 284). Beim Erhitzen von Pentan-a γ -y.ɛ-tetracarbonsäure auf 200° (Heinke, Perkin, Soc. 69, 1510). Aus y-Cyan-pentan-a.y.e-tricarbonsäure-triäthylester durch Kochen mit Salzsäure (Perkin, Soc. 85, 423). Beim Verseifen von Pentan-a.a.y.y.e.ɛ-hexacarbonsäure-hexathylester mit Salzsäure (Bottomley, Perkin jun., Soc. 77, 299). Krystalle (aus Salzsäure, aus Aceton + Chloroform oder aus Äther). F: 114-115° (H., P.), 116-118° (P.), 113° bis 114,5° (B., P.). Liefert bei Behandlung mit Essigsäureanhydrid und nachfolgender Destillation im Vakuum Cyclohexanon-(4)-carbonsäure-(1) (P.). $Ag_3C_3H_9O_6$ (E.; B., P.).
- Triäthylester C₁₄H₂₄O₆ = C₂H₅·O₂C·CH₂·CH₂·CH₍₂·CH₍₂·C)₂C₂H₅)·CH₂·CH₂·CO₂·C₂H₅.

 B. Durch Erhitzen der Säure mit 10% jer alkoholischer Schwefelsäure (Kay, Perkin, Soc. 89, 1647). Farbloses Öl. Kp₂₀: 195°; Kp₅₀: 210%. Liefert mit Natrium Cyclohexanon-(4)-dicarbonsäure-(1.3)-diäthylester.
- 3. 2-Methyl-2-methylsäure-hexandisäure. Pentan-a.s.s-tricarbonsäure, a-Methyl-a-carboxy-adipinsäure $C_8H_{12}O_8 = HO_2C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)(CO_2H)_2$. B. Der Triäthylester entsteht, im Gemisch mit dem Triäthylester der a. β -Dimethyl-a-carboxy-glutarsäure, aus Natriummethylmalonsäureester und γ -Chlof-buttersäureester (Montemartini, G. 26 II, 265; B. 29, 2059; Mellor, Soc. 79, 130). Nicht rein erhalten. Beim Erhitzen entsteht a-Methyl-adipinsäure (Mo.).
- 4. 3-Methyl-2-methylsäure-hexandisäure. β -Methyl-butan-a.a. δ -tricarbonsäure, β -Methyl-a-carboxy-adipinsäure $C_8H_{12}O_6=HO_2C\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot CH(CO_2H)_2$. B. Durch Verseifung von β -Methyl-a-cyan-adipinsäure-diäthylester mittels alkoholischer Natronlauge (Noyes, Cox, Am. Soc. 25, 1095). Platten (aus Wasser). F: 127-128° (Zers.). Geht bei 200° in β -Methyl-adipinsäure über. $Ca_3(C_8H_9O_6)_2+3H_2O$. Schwer löslich in Wasser.

Diäthylester-nitril, β -Methyl- α -cyan-adipinsäure-diäthylester $C_{12}H_{19}O_4N=C_2H_5$: $O_2C\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot CH(CN)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Durch Kondensation von γ -Brom-valerian-säureäthylester mit Cyanessigester (Noyes, Cox, Am. Soc. 25, 1095). — Kp₂₀: 175—185°.

- 5. 2-Methyl-3-methylsäure-hexandisäuren, Pentan-a.y.5-tricarbonsäuren, a-Methyl- β -carboxy-adipinsäuren, Hämotricarbonsäuren $C_8H_{12}O_6=HO_2C\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2H$.
- a) Hochschmelzende Form, fumaroide Hämotricarbonsäure $C_8H_{12}O_6=HO_2C\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CO_2H$. B. Beim Kochen von 1-Methyl-cyclopentanon-(5)-dicarbonsäure-(1.2)-diāthylester mit verdünnter Salzsäure (Haworff, Perrin, Soc. 93, 581). Beim Kochen von γ -Cyan-pentan- $\alpha\gamma$ - δ -tricarbonsäure-triäthylester mit konz. Salzsäure (H., P.). Weitere Bildungsweisen s. bei der niedrigschmelzenden Säure. Nadelbüschel (aus Wasser). F: 175—176° (Küster, B. 35, 2949), 177° (H., P.). Löst sich in 74,6 Tln. Wasser und in 148,75 Tln. Essigester bei 10° (K., A. 345, 46). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25° : $2,274\times10^{-4}$ (K., A. 345, 46). Geht beim Erhitzen über den Schmelzpunkt, beim Erhitzen mit Acetylchlorid oder mit Essigsäureanhydrid in die niedrigschmelzende Form über (K., A. 345, 39, 47, 48). Ba $_8$ ($C_8H_9O_8$) $_2+H_2O$. Spröde gummiartige Masse (K., A. 345, 46).

Trimethylester $C_{11}H_{18}O_6 = CH_3 \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CO_2 \cdot CH_3 \cdot CH$

Triäthylester C₁₄H₂₄O₈ = C₂H₅·O₂C·CH₂·CH₂·CH₂·CH₂(CO₂·C₂H₅)·CH(CH₃)·CO₂·C₂H₅.

B. Man digeriert die hochschmelzende Säure 15 Stunden mit einer 10% jegen alkoholischen Schwefelsäure (Haworth, Perkin, Soc. 93, 580). — Öl. Kp₂₀: 180—185%. — Gibt mit Natrium in Benzol 2-Methyl-cyclopentanon-(3)-dicarbonsäure-(1.4)-diäthylester.

- b) Niedrigschmelzende Form, maleinoide Hümotricarbonsäure C₃H₁₂O₆ = HO₂C·CH₂·CH₃·CH(CO₂H)·CH(CH₃)·CO₂H. B. Entsteht überwiegend bei der Verseifung HO₂C·CH₂·CH₂·CH·CO NH (Syst. No. 3367) mit 50% iger Schwefelsäure (Küster, A. 345, 49, 54). Neben der hochschmelzenden Hämotricarbonsäure bei 10-stündigem Erhitzen des Anhydrids

 CH₃·C·CO (Syst. No. 2620) der γ-Amylenary.δ·tricarbonsäure mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,96) auf 150% (Küster, B. 35, 2949; A. 345, 31), sowie aus diesem Anhydrid in verdümnter Schwefelsäure durch 3% iges Natriumamalgam (Küster, A. 345, 36) oder beim Erwärmen mit Zinkstaub in schwach essigsaurer Lösung (Küster, A. 345, 39). Entsteht neben der hochschmelzenden Form beim HO₂C·CH₂·C·CO NH mit 60% iger Jodwasserstoffsäure (K., CH₃·C·CO) NH mit 60% iger Jodwasserstoffsäure (K.,
- A. 345, 50, 51). Bei der fraktionierten Krystallisation aus Wasser krystallisiert zunächst die hochschmelzende Säure, aus ihren Mutterlaugen wird die niedrigschmelzende durch Einengen erhalten. Aus der hochschmelzenden entsteht beim Erhitzen über ihren Schmelzpunkt oder beim Erhitzen mit Wasser, mit Acetylchlorid oder mit Essigsäureanhydrid im Einschlußrohr auf 200° die niedrigschmelzende Säure (Küster, A. 345, 39, 47, 48). Nadeln (aus Wasser oder Aceton). F: 140—141° (K., B. 35, 2949; A. 345, 40). 1 Tl. löst sich bei 10° in 7,3 Tln. Wasser und in 29,7 Tln. Essigester (K., A. 345, 41). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 2,108×10⁻⁴ (K., B. 35, 2950; A. 345, 41). Cu₃(C₈H₃O₆)₂ (K., A. 345, 33). Ag₂C₃H₃O₆ (K., A. 345, 33). Ca₃(C₈H₉O₆)₂ + H₂O (K., A. 345, 34). Ba₃(C₈H₉O₆)₂ + H₂O (K., A. 345, 33).

Trimethylester $C_{11}H_{13}O_8 = CH_2 \cdot C_2C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CO_2 \cdot CH_3$. Aus dem Silbersalz der niedrigschmelzenden Hämotricarbonsäure und Methyljodid in Äther (Küster, A. 345, 43). — Ol. Kp: 293°.

- 6.* 2.3-Dimethylsäure-hexansäure-(1), Pentan-a.a. β -tricarbonsäure, a-Propyl-a'-carboxy-bernsteinsäure $C_8H_{12}O_6=C_2H_5\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)\cdot CH(CO_2H)_2\cdot Diäthylester-nitril, a-Propyl-a'-cyan-bernsteinsäure-diäthylester <math>C_{12}H_{19}O_4N=C_2H_5\cdot CH_2\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CH(CN)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. Aus Natriumcyanessigester und a-Bromvaleriansäureäthylester (Bone, Sprankling, Soc. 77, 658). Flüssig. Kp_{19-21} : 171°. D*: 1,0638. n_p : 1,4395.
- 7. 5-Methyl-2-methylsäure-hexandisäure, Pentan-a.a.5-tricarbonsäure, a-Methyl-a'-carboxy-adipinsäure $C_8H_{12}O_6=HO_2C\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)_2$. Mononitril, [γ -Cyan-butyl]-malonsäure $C_8H_{11}O_4N=NC\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3$ ($CO_2H)_2$. B. Aus 1-Methyl-1-cyan-cyclopentanon-(2)-carbonsäure-(3)-äthylester beim Kochen

mit alkoholischer Kalilauge (BEST, THORPE, Soc. 95, 704). — Nadeln (aus verdünnter Salzsäure). F: 95°. Spaltet bei 170° Kohlendioxyd ab. — $Ag_2C_8H_9O_4N$.

8. 3.3-Dimethylsäure-hexansäure-(1). Pentan-a.β.β-tricarbonsäure. a-Propyl-a-carboxy-bernsteinsäure C₈H₁₂O₆ = CH₃·CH₂·CH₂·C(CO₂H)₂·CH₂·CO₂H. B. Der Triäthylester entsteht beim Behandeln von Äthan-a.a.β-tricarbonsäure-triäthylester mit Natriumäthylat und Propyljodid (WALTZ, A. 214, 58); ferner beim Erhitzen von a-Propyl-a-cyan-bernsteinsäurediäthylester mit alkoh. Salzsäure auf 100° (BARTHE, A. ch. [6] 27, 259). Durch aufeinander folgende Kondensation von Natriummalonester mit Propyljodid und Chloressigester und Verseifen des Reaktionsproduktes mit alkoholischer Kalilauge im Autoklaven bei 110° (LOCQUIN, Bl. [4] 5, 1071). — Feine Nadeln. F: 148° (W.). Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther (W.; B.). — Zerfällt bei 180—200° in Propylbernsteinsäure, deren Anhydrid und CO₂ (WALTZ, A. 214, 59; L., Bl. [4] 5, 1072).

Triäthylester $C_{14}H_{24}O_6 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_6)_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. Flüssig. Siedet unter teilweiser Zersetzung bei 280°; D_{15}^{15} : 1,052 (Waltz, A. 214, 58).

Diäthylester-nitril, a-Propyl-a-eyan-bernsteinsäure-diäthylester $C_{19}H_{19}O_4N=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C(CN)(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Durch 16-20-stündiges Erhitzen von Natriumcyanbernsteinsäurediäthylester mit Propyljodid (Baethe, C. r. 108, 299; A. ch. [6] 27, 257). — Dickes Öl. Kp45: 205,8° (korr.).

9. 3.3-Dimethylsäure-hexansäure-(6), Pentan-a.y.y-tricarbonsäure. a-Åthyl-a-carboxy-glutarsäure $C_8H_{12}O_6=HO_2C\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH$

Triäthylester $C_{14}H_{24}O_6 = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$. Aus Natriumäthylmalonsäureester und β -Jod-propionsäureäthylester in Alkohol (Auwers, A. 292, 213). — Dickes Öl. 'Kp₂₆: 180°; Kp₂₅: 192°. D¹⁸: 1,059.

- 10. 3.4-Dimethylsäure-hexansäuren. Pentan-a. $\beta.\gamma$ -tricarbonsäuren, a-Äthyl- β -carboxy-glutarsäuren. a-Äthyl-tricarballylsäuren $C_8H_{12}O_5=CH_2\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CO_2H$.
- a) Aktive a-Äthyl-tricarballylsäure $C_8H_{12}O_6 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH(CO_2H) \cdot CH(CO_2H) \cdot CH_2 \cdot CO_2H$ (früher als Pilomalsäure $C_7H_{12}O_5$ beschrieben). B. Entsteht neben anderen Produkten bei der Oxydation von pilocarpoesaurem Barium (Syst. No. 3698) mit 1^9 /giger Kaliumpermanganatlösung (Pinner, Kohlhammer, B. 34, 734; Pinner, B. 38, 1522). Nadeln (aus Äther). Schmilzt bei $145-146^9$ (unter Aufschäumen) (P., K.; P.). Schr leicht löslich in Wasser und Alkohol, schwer in Äther, unlöslich in Benzol (P., K.). [α]₀: -11.7^9 (1.107 g in 12 ccm Wasser (P., Schwarz, B. 35, 200). Verliert beim Erhitzen 1 Mol. H_2O unter Bildung eines nicht einheitlichen, sauren, zweibasischen Rückstandes (P., Sch., B. 35, 2451). Die Salze werden durch Silbernitrat oder Mercurichlorid langsam oxydiert (P., Sch.). $Ca_3(C_8H_2O_6)_2+2H_2O$. Die wäßr. Lösung erstarrt beim Erwärmen zu einer Gallerte, die beim Abkühlen dünnflüssig wird (P., B. 38, 1523).

Triäthylester $C_{14}H_{24}O_6 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Durch Erhitzen von aktiver α -Äthyl-tricarballylsäure mit alkoholischer Kalilauge und Äthylbromid auf 100° (PINNER, B. 38, 1523). — Öl.

Triamid $C_8H_{15}O_8N_8 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH(CO \cdot NH_2) \cdot CH(CO \cdot NH_2) \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH_2$. B. Durch 72-stündiges Erhitzen von akt.- α -Äthyl-tricarballylsäuretriäthylester mit methylalkoholischem Ammoniak auf 100^0 (PINNER, B. 38, 1523). — Nadeln. Zersetzt sich langsam bei 260^0 . Sehr wenig löslich in Wasser, Alkohol, Äther.

b) Inaktive α-Āthyl-tricarballytsäure C₈H₁₂O₆=CH₃·CH₂·CH(CO₂H)·CH(CO₂H)·CH₂·CO₂H. B. Entsteht bei der Verseifung des aus Fumarsäurediäthylester und Natriumäthylmalonsäurediäthylester entstehenden Pentan-α,β,γ,γ-tetracarbonsäureesters (durch 30-stündiges Kochen mit Salzsäure) und Krystallisation des rohen Gemisches stereoisomerer Säuren aus Eisessig (Michael, B. 33, 3745; vgl. Auwers, Köbner, v. Meyenburg, B. 24, 2897). Durch Hydrolyse des α-Āthyl-β-cyan-tricarballylsäure-triäthylesters mittels Schwefelsäure und Erhitzen der resultierenden Säure auf 180° (Jowett, Soc. 79, 1349). Beim Schmelzen von Homopilopinsäure (Syst. No. 2619) mit Kali (J., Soc. 79, 1343). — Prismen (aus Wasser). F: 147—148° (Au., K., v. M.), 155—157° (M.), 157° (J.). Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, schwer in heißem Äther, unlöslich in Ligroin und Benzol (Au., K., v. M.; J.). — Cu₃(C₆H₉O₆)₂ + 5H₂O (J.). — Ag₃C₃H₉O₆. Unlöslich in Wasser (Au., K., v. M.; J.). — Ca₃(C₆H₉O₆)₂ + 9H₂O. Mikrokrystallinisch. Die wäßr. Lösung bildet beim

Erhitzen auf 100° eine feste Gallerte, welche sich beim Abkühlen verflüssigt (J.). — $\mathrm{Ba_3(C_8H_9O_6)_2} + 7\mathrm{H_2O}$. Krystallinisch. In heißem Wasser weniger löslich als in kaltem Verliert bei 180° nur 6 Moleküle Krystallwasser (J.).

Triäthylester $C_{14}H_{24}O_6=CH_3\cdot CH_2\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. Aus der Säure durch Athylalkohol und Schwefelsäure (Jowerr, Soc. 79, 1350). Aus dem in Natriumdicarbonat löslichen Produkt der Einw. von Natriumäthylmalonester auf Fumarsäureester bei der Destillation (unter Abspaltung von Kohlendioxyd) (MICHAEL, B. 33, 3745). — Öl. Kp₁₃: 173—176° (M.); Kp₁₆: 170—175° (J.).

11. 3-Methoäthylsäure-pentandisäure. 2-Methyl-3-äthylsäure-pentandisäure, β -[a-Carboxy-äthyl]-glutarsäure $C_8H_{12}O_6=HO_2C\cdot CH(CH_3)\cdot CH(CH_2\cdot CO_2H)_2$. B. Aus Methyleincholoiponsäureester-Jodnethylat (Syst. No. 3274) durch Kalischmelze (Skraup, M. 21, 901). Durch Einw. von Natriummalonsäureester auf Methylglutaconsäureester $C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH(CH_3)\cdot CH\cdot CH\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ und darauffolgende Verseifung des entstandenen Tetracarbonsäureesters mit kochender Salzsäure (S., M. 21, 907). — Prismen (aus Wasser). F: 138,5–140°. — $Ag_3C_8H_9O_6$.

12. 2.3-Dimethyl-2-methylsäure-pentandisäure. β -Methyl-butan-a. γ -tricarbonsäure, a. β -Dimethyl-a-carboxy-glutarsäure $C_8H_{12}O_6=HO_2C\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot C(CH_3)(CO_2H)_2$. B. Aus a. β -Dimethyl-a-cyan-glutarsäure-diäthylester bei der Hydrolyse mit methylalkoholischer Kalilauge in der Kälte als Nebenprodukt (Thorff. Young, Soc. 83, 358). Der Triäthylester entsteht aus Natriummethylmalonsäureester und Crotonsäureester in siedendem Alkohol (Michael, B. 33, 3747). — Nadeln (aus verdünnter Salzsäure). F: 165° (Zers.) (Th., Y.). — Geht beim Erhitzen auf 200° unter Entwicklung von Kohlendioxyd in eine Mischung von "cis"- und "trans"-a. β -Dimethyl-glutarsäure über (Th., Y.).

Triäthylester $C_{14}H_{24}O_6=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot C(CH_3)(CO_2\cdot C_2H_5)_g$. B. Siehe bei der Säure. — Öl. Kp₁₀: 160,5—161° (korr.) (MICHAEL, B. 33, 3747). — Reagiert in Äther lebhaft mit Natrium unter Bildung einer in Äther löslichen Verbindung.

Mononitril, $\alpha.\beta$ -Dimethyl- α -cyan-glutarsäure $C_8H_{11}O_4N = HO_2C \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot C(CH_3)(CN) \cdot CO_2H$. B. Der Diäthylester entsteht durch Kondensation von Natriumcyan-essigester mit Crotonsäureäthylester und Behandlung des entstehenden Natriumderivats mit Methyljodid; man verseift mit methylalkoholischer Kalilauge in der Kälte (Thorf, Young, Soc. 83, 355). — Nadeln (aus Äther + Ligroin). F: 132—1339. — Beim Erhitzen mit konz. Salzsäure entstehen "trans"- $\alpha.\beta$ -Dimethyl-glutarsäure und $\alpha.\beta$ -Dimethyl-glutarsimid.

Diäthylester-nitril, $a.\beta$ -Dimethyl-a-cyan-glutarsäure-diäthylester $C_{12}H_{19}O_4N=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH_3\cdot CH(CH_3)\cdot C(CH_3)(CN)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Siehe bei $a.\beta$ -Dimethyl-a-cyan-glutarsäure. — Farbloses Ol. -Kp₂₀: 185° (Thorpe, Young, Soc. 83, 355). — Liefert bei der Verseifung mit verdünnter Schwefelsäure ein Gemisch von "cis"- und "trans"-a β -Dimethyl-glutarsäure (Darbishire, Thorpe, Soc. 87, 1719).

13. 2.2-Dimethyl-3-methylsäure-pentandisäure, γ-Methyl-butan-a.β.γ-tricarbonsäure, a.a-Dimethyl-β-carboxy-glutarsäure, a.a-Dimethyl-tricarb-allylsäure C₈H₁₂O₆ = HO₂C·C(CH₃)₂·CH(CO₂H)·CH₂·CO₂H. B. Entsteht neben Isocamphoronsäure (S. 835) und Oxytrimethylbernsteinsäure (Syst. No. 242) bei längeren Erhitzen auf 100° von 1 Mol. Gew. Pinonsäure C₁₀H₁₆O₃ (Syst. No. 1284), gelöst in Soda, mit 6-8 Mol. Gew. Kaliumpermanganat (Tikmann, Semmler, B. 28, 1349). Entsteht beim Erwärmen von α-Keto-isocamphoronsäure C₉H₁₂O₇ (Syst. No. 302), gelöst in Wasser, mit Bleisuperoxyd und etwas Essigsäure (Baever, B. 26, 2792). Durch 4-tägiges Erhitzen von Dihydroxycamphoceansäure C₃H₁₆O₄ (Syst. No. 1100) mit verdünnter Salpetersäure (Jagelki, B. 32, 1509). Bei 6-tägigem Kochen von Fenchon C₁₀H₁₆O (Syst. No. 618) mit konz. Salpetersäure (Gardner, Cockburn, Soc. 73, 708). Man kondensiert α'-Brom-α-α-dimethyl-bernsteinsäure-diäthylester mit Natriumcyanessigester und behandelt das Produkt mit konz. Salzsäure (Bone, Sprankling, Soc. 81, 49). Durch 30-stündiges Kochen des α-Dimethyl-β-cyan-tricarballylsäure-imid (Barthe, C. r. 125, 183; Bl. [3] 21, 179; Haller, Blanc, C. r. 131, 21; Bo., Sp.). Entsteht schr rein durch Verseifen des α-α-Dimethyl-tricarballylsäure-imid (Syst. No. 3367) mit wäßr. Kalilauge (H., Bl.). — Mikroskopische Prismen (aus Wasser). F: 143° (Bo., Sp.), 143-144° (Barthe), 147° (T., S.), 152° (G., C.), 156-157° (Baever), 157-158° (J.; H., Bl.). Leicht löslich in Wasser, Alkohol, Äther,

Aceton (G., C.) und in Eisessig (Barthe); schwer löslich in Chloroform (H., Bl.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 3,18×10 ⁴ (Bo., Sr.). — Zerfällt beim Erhitzen in $\rm H_2O$ und ein Anhydrid $\rm C_8H_{19}O_6$ (Syst. No. 2620) (T., S.). Dieses entsteht auch bei Einw. von Acetylchlorid (G., C.). Beim Eintragen des durch Erwärmen mit Brom und Phosphortribromid erhaltenen α' -Brom-derivates in siedendes Wasser entsteht α' -Oxy- α - α -dimethyltricarballylsäure-cis-lacton (Syst. No. 2621) (Baeyer, B. 29, 2794; Baeyer, Villiger, B. 30, 1960). — Ba $_3(\rm C_8H_9O_6)_2$ - $_1$ - $_1$ -H $_2$ O. Unlöslich in Wasser (Barthe). — Pb $_3(\rm C_8H_9O_6)_2$ - Unlösliches Pulver (G., C.).

Monomethylester (durch Veresterung entstehend) $C_9H_{14}O_6 = HO_2C \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH$ ($CO_2H) \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Durch direkte Esterifizierung der Säure oder Auflösen ihres Anhydrids $C_8H_{10}O_5$ in Methylalkohol (Bone, Sprankling, Soc. 81, 44; vgl. Wegscheider, M. 23, 366). — Ol. Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 1,803×10⁻⁴ (B., S.). — $Ag_2C_9H_{12}O_6$ (B., S.).

Monomethylester (durch Verseifung des Trimethylesters entstehend) $C_9H_{14}O_6 = HO_2C \cdot C(CH_2)_2 \cdot CH(CO_2 \cdot CH_3) \cdot CH_2 \cdot CO_2H$ (?). Zur Konstitution vgl. Wegscheider, M. 23, 366. — B. Durch partielle Hydrolyse des Trimethylesters (Bone, Sprankling, Soc. 81, 44). — Öl. Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 8,65×10⁻⁵ (B., S.). — $Ag_2C_9H_{12}O_6$ (B., S.).

Trimethylester $C_{11}H_{18}O_4 = CH_3 \cdot O_2C \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH(CO_2 \cdot CH_3) \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH_3$. Dickes Ol. Kp_{33} : 170—174°. D_4^0 : 1,1403. n_D : 1,4417 (Bone, Sprankling, Soc. 81, 44).

Triäthylester $C_{14}H_{24}O_6 = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. Kp₁₉: 172–1740 (Gardner, Cockburn, Soc. 73, 710).

14. 2-Methyl-2.3-dimethylsäure-pentansäure-(1), Pentan- $\beta.\beta.\gamma$ -tricarbonsäure, a-Methyl-a'-äthyl-a-carboxy-bernsteinsäure $C_8H_{12}O_4=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot C(CO_3H)\cdot C(CH_3)(CO_2H)_2.$

Triäthylester $C_{14}H_{24}O_8 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot C(CH_3)(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$. B. Aus Butan- α,α,β -tricarbonsäure-triäthylester, Natriumäthylat und Methylchlorid (BISCHOFF, WALDEN, B. 22, 1817; B., MINTZ, B. 23, 647). Aus Natrium-Methylmalonsäurediäthylester und α -Brom-buttersäure-äthylester (B., M.). - Kp: 281,60 (knr.) (B., M.). D.*: 1,055 (B., M.). D.*: 1,4344 (B., M.). Dispersion: B., M. - Beim Erhitzen mit Schwefelsäure entstehen fumaroide und maleinoide Methyläthylbernsteinsäure (B., W.).

Diäthylester-nitril, a-Methyl-a'-äthyl-a-cyan-bernsteinsäure-diäthylester $C_{12}H_{19}O_4N=CH_2\cdot CH_2\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_3)\cdot C(CH_3)(CN)(CO_2\cdot C_2H_5)$. B. Beim Eintragen von a-Brom-buttersäure-äthylester in eine alkoholische Lösung von Natrium-Cyanpropionsäure-äthylester (Bytschichin, Zelinsky, 3E. 21, 384; C. 1890 II, 43). — Flüssig. Kp: 275—278°. D_0^{15} : 1,0542. — Liefert beim Verseifen mit Salzsäure hauptsächlich fumaroide neben weniger maleinoider Methyläthylbernsteinsäure.

15. 2.4-Dimethyl-2-methylsäure-pentandisäure. Pentan- β . β . δ -tricarbonsäure, a.a'-Dimethyl-a-carboxy-glutarsäure $C_8H_{12}O_6=HO_2C\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot C(CH_3)(CO_2H)_2$

Triäthylester $C_{14}H_{24}O_6=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot C(CH_3)(CO_2\cdot C_2H_5)_2$. Zur Konstitution vgl.: Auwers, Jackson, B. 23, 1600; Bone, Perkin, Soc. 67, 431. — B. Aus a-Brom-isobuttersäureester, Methylmalonsäureester und Natrium in Alkohol bei 100^o (Bischoff, Mintz, B. 23, 649). — Kp: 284^o (korr.) (B., M.). $D_4^{a_0}$: 1,055 (B., M.). $n_5^{a_0}$: 1,4337 (B., M.). Dispersion: B., M. — Liefert beim Erhitzen mit verdünnter Schwefelsäure a.a'-Dimethyl-glutarsäure (B., M.; vgl. Au., J.).

Diäthylester-nitril, a.a'-Dimethyl-a-cyan-glutarsäure-diäthylester $C_{12}H_{19}O_4N=C_2H_6\cdot O_2C\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot C(CH_3)(CN)\cdot CO_2\cdot C_2H_6$. B. Aus dem Kondensationsprodukt von a-Methyl-acrylsäure-ester und Natriumcyanessigester durch Behandlung mit Methyljodid (Howles, Udall, Thorpe, Neale, Soc. 77, 949). — Flüssig. Kp₃₀: 181—185°. — Gibt beim Verseisen mit methylalkoholischer Kalilauge, dann mit konz. Salzsäure a.a'-Dimethylglutarimid neben freier "trans"-Dimethylglutarsäure.

16. 3.3-Dimethyl-2-methylsäure-pentandisäure, $\beta.\beta$ -Dimethyl-propana.a. γ -tricarbonsäure. $\beta.\beta$ -Dimethyl-a-carboxy-glutarsäure $C_8H_{12}O_5=HO_2C\cdot CH_2\cdot C(CH_3)_2\cdot CH(CO_2H)_2$. B. Der Triäthylester entsteht, wenn man 160 g Malonsäureester in die warme Lösung von 23 g Natrium in 250 g absolutem Alkohol gießt, 80 g $\beta.\beta$ -Dimethyl-acrylsäureester hinzufügt, 8 Stunden auf 60° und 8 Stunden auf dem Wasserbade

erhitzt; man verseift den Ester durch Kochen mit methylalkoholischer Kalilauge (Perkin, Soc. 69, 1472; Auwers, B. 28, 1130; A. 292, 145). Die Säure entsteht bei der Einw. alkoholischen Kalis auf β . β -Dimethyl-propan- α . α . γ . γ -tetracarbonsäure-tetraäthylester (Lawrence, P. Ch. S. No. 205). — Körner. F: 172° (L.). Erweicht bei 168° und zersetzt sich bei 173° unter Gasentwicklung (P.). Leicht löslich in Wasser und Alkohol, weniger in Äther (P.). Wird aus der wäßr. Lösung durch Chlorwasserstoff gefällt (P.). — Beim Erhitzen über den Schmelzpunkt entsteht β . β -Dimethyl-glutarsäure (P.). — Ag₃C₈H₉O₆. Niederschlag (P.).

Triäthylester $C_{14}H_{24}O_6=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH_2\cdot C(CH_3)_2\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)_2$. B. Siehe bei der Säure. — Flüssig. Kp_{43} : 194° (Auwers, B. 28, 1131); Kp_{50} : 203° (P., Soc. 69, 1472). $D^{17,5}$: 1,064 (Au.). — Beim Kochen mit Salzsäure oder Schwefelsäure entsteht β β -Dimethyl-glutarsäure (Au.). Beim Behandeln der Natriumverbindung mit [β -Brom-äthyl]-phenyläther entsteht Bis-[phenoxyäthyl]-malonsäureester (Syst. No. 516) (P., Soc. 69, 1500).

Monoäthylester-mononitril, β , β -Dimethyl- α -cyan-glutarsäure-monoäthylester $C_{10}H_{15}O_4N = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH(CN) \cdot CO_2H$. B. Neben wenig Diäthylesternitril (s. u.) aus Cyanessigester, Natriumäthylat und Dimethylacrylsäureäthylester (Perkin, Thorpe, Soc. 75, 52). — Dickes Öl. — Spaltet bei der Destillation Kohlendioxyd ab und geht in β . β -Dimethyl- γ -cyan-buttersäure über.

Diäthylester-nitril, $\beta.\beta$ -Dimethyl-a-cyan-glutarsäure-diäthylester $C_{12}H_{19}O_4N=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH_2\cdot C(CH_5)_2\cdot CH(CN)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Entsteht in geringer Menge neben dem Monoäthylestermononitril (s. o.) durch Kondensation von Cyanessigester mit Dimethylacryl-säureester bei Gegenwart von Natriumäthylat (Perkin, Thorre, Soc. 75, 52). — Kp₃₀: 190°.

Dinitril, $\beta.\beta$ -Dimethyl- $\alpha.\gamma$ -dicyan-buttersäure $C_8H_{10}O_2N_2 = NC \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH(CN) \cdot CO_2H$. B. Man erhitzt 1 Tl. Aceton mit 3—4 Tln. Cyanessigsäure unter Zusatz von cyanessigsaurem Äthylamin (Knoevenagel, D. R. P. 162281; C. 1905 II, 726). — F: 196—197°.

17. 2.3-Dimethyl-3-methylsäure-pentandisäure, β -Methyl-butan-a. β - γ -tricarbonsäure, a. β -Dimethyl- β -carboxy-glutarsäure, a. β -Dimethyl-tricarballylsäure $C_8H_{12}O_6 = HO_2C \cdot CH(CH_3) \cdot C(CH_3)(CO_2H) \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Entsteht aus β -Methyl-butan-a β - γ - γ -tetracarbonsäureester durch siedende Salzsäure neben einer diastereoisomeren Säure (Michael, B. 33, 3764). — Prismen (aus Wasser). F: 196—198°.

18. 3-Methyl-2.3-dimethylsäure-pentansäure-(1), β -Methyl-butan-a.a. β -tricarbonsäure, a-Methyl-a-äthyl-a'-carboxy-bernsteinsäure $C_8H_{12}O_6=CH_2\cdot C(CH_3)(CO_2H)\cdot CH(CO_2H)_2$.

Äthylester-dinitril, β -Methyl-a, β -dicyan-valeriansäure-äthylester $C_{10}H_{14}O_2N_2=CH_3\cdot CH_2\cdot C(CH_3)(CN)\cdot CH(CN)\cdot CO_3\cdot C_2H_5$. Aus 5,6 g Natrium, 70 g Alkohol, 28 g Cyanessigester und 25 g Methyläthylketoncyanhydrin (Higson, Thorpe, Soc. 89, 1467). — Farbloses Öl. Kp₂₀: 162°. — Liefert bei der Verseifung a-Methyl-a-äthyl-bernsteinsäure.

19. 2-Methyl-3.3-dimethylsäure-pentansäure-(1). Pentan- β , γ , γ -tricarbonsäure, a-Methyl-a'-äthyl-a'-carboxy-bernsteinsäure $C_8H_{12}O_6=HO_2C\cdot CH(CH_3)\cdot C(CO_2H)_2\cdot CH_2\cdot CH_8$.

Triäthylester $C_{14}H_{24}O_8 = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CH(CH_3) \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$. B. Aus Natrium-Äthylmalonsäurediäthylester und α -Brom-propionsäureathylester oder aus Natrium-Propan- α α β -tricarbonsäuretriäthylester und Äthyljodid (Bischoff, Mintz, B. 23, 648, 660). — Kp: 282,8° (korr.); $D_4^{s_1}$: 1,0608; $n_2^{s_2}$: 1,4374; Dispersion: B., M. — Beim Erhitzen mit verdünnter Schwefelsäure entstehen fumaroide und maleinoide Methyläthylbernsteinsäure.

Diäthylester-nitril, a-Methyl-a'-ëthyl-a'-cyan-bernsteinsäure-diäthylester $C_{12}H_{19}O_4N=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH(CH_3)\cdot C(CN)(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CH_2\cdot CH_3$. B. Beim Eintragen von a-Brom-propionsäureäthylester in eine alkoholische Lösung von Natrium-a-Cyan-buttersäureäthylester (Bytschichin, Zelinsky, K. 21, 384; C. 1890 II, 43). — Flüssig. Kp: 283—285°. D₅: 1,0172. — Liefert beim Verseifen mit Salzsäure hauptsächlich maleinoide neben weniger fumaroider Methyläthylbernsteinsäure.

20. 2-Methyl-3.3-dimethylsäure-pentansäure-(5). γ -Methyl-butan-a. β -tricarbonsäure, α -Isopropyl-a-carboxy-bernsteinsäure $C_8H_{12}O_6=(CH_8)_2CH\cdot C(CO_2H)_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Der Triäthylester entsteht aus Äthan-a. α , β -tricarbonsäure-triäthyl-

ester, Natriumäthylat und Isopropyljodid (WALTZ, A. 214, 60). — Die freie Säure schmilzt bei 145° und zerfällt dabei in Isopropylbernsteinsäure und Kohlendioxyd (HJELT, B. 16, 2622).

21. 3.4-Dimethyl-2-methylsäure-pentandisäure, β -Methyl-butan-a.a. γ -tricarbonsäure, a.β-Dimethyl-a'-carboxy-glutarsäure C₈H₁₂Ö₆ = HO₂C·CH(CH₃)· $\mathrm{CH}(\mathrm{CH_3})\cdot\mathrm{CH}(\mathrm{CO_3H})_2$. B. Durch Verseifung des a β -Dimethyl-a-cyan-glutarsäurediäthylesters (Blaise, C. r. 136, 243). — Verliert bei 145° Kohlendioxyd.

Diäthylester-nitril, $a.\beta$ -Dimethyl-a'-cyan-glutarsäure-diäthylester $C_{12}H_{19}O_4N=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH(CH_3)\cdot CH(CN)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus Tiglinsäureäthylester oder Ängelicasäureäthylester und Natriumcyanessigester (BLAISE, C. r. 136, 243). — Kp₁₇: 172°; Kp₂₅: 176°.

- 22. 2.4-Dimethyl-3-methylsäure-pentandisäuren, Pentan-β.γ.δ-tricarbonsduren, a.a'-Dimethyl- β -carboxy-glutarsäuren, a.a'-Dimethyl-tricarbatlyl-säuren $C_8H_{12}O_6=HO_2C\cdot CH(CH_3)\cdot CH(CO_2H)\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2H$. Existiert in drei diastereoisomeren Formen, die bei $203-204^0$, $175-176^0$, $148-149^0$ schmelzen. Sie entstehen bei der Hydrolyse von a.a'-Dimethyl- β -cyan-tricarballylsäuretriäthylester mit Schwefelsäure; bei der Hydrolyse mit Salzsäure treten nur die beiden ersten Säuren auf (Zelinsky, Tsoherno-SWITOW, B. 29, 334; vgl. Bone, Sprankling, Soc. 81, 40).
- SWITOW, B. 29, 334; vgl. Bone, Sprankling, Soc. 81, 40).

 a) Säure vom Schmelzpunkt 203-204°, "trans-a.a'-Dimethyl-tricarballyl-säure" C₈H₁₂O₆ = HO₂C·CH(CH₃)·CH(CO₂H)·CH(CH₃)·CO₂H. Prismen (aus Wasser). Schmilzt unter Abspaltung von Wasser bei 203-204° (Zelinsky, Tschernoswitow, B. 29, 334), bei 206-207° (Bone, Sprankling, Soc. 81, 41). 100 Tle. Wasser lösen bei 20° 2,73 Tle. (Z., T.). Schwer löslich in siedendem Aceton, unlöslich in Benzol, Ligroin, Chloroform, leicht löslich in Alkohol und Äther (Z., T.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k: 4,2×10-4 (Zelinsky, B. 29, 617); k bei 25°: 4,45×10-4 (B., S.). Bei 210° entsteht das Anhydrid der Säure vom Schmelzpunkt 148-149° (Z., T.). Geht beim Erhitzen mit Acetonbydrid auf 180° unter Druck in die Säure vom Schmelzpunkt 174° über (B. S.). anhydrid auf 180° unter Druck in die Säure vom Schmelzpunkt 174° über (B., S.). — $Ag_8C_8H_9O_8$ (B., S.).
- b) Säure vom Schmelzpunkt 175—176°, "cis-a.a'-Dimethyl-tricarballylsäure" $C_8H_{12}O_6 = HO_2C \cdot CH(CH_3) \cdot CH(CO_2H) \cdot CH(CH_3) \cdot CO_2H$. Nadeln (aus Aceton + Toluol). F: 175—176° (Zelinsky, Tschernoswitow, B. 29, 336), 174° (Bone, Sprankling, Soc. 81, 41). 100 Tle. Wasser lösen bei 17° 19,56 Tle. (Z., T.). Leicht löslich in Aceton, unlöslich
- 41). 100 Tle. Wasser lösen bei 17° 19,56 Tle. (Z., T.). Leicht löslich in Aceton, unlöslich in Chloroform, Benzol und Ligroin (Z., T.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k: 5,4×10⁻⁴ (Z., B. 29, 617); k bei 25°: 5,45×10⁻⁴ (B., S.). Geht beim Schmelzen in ihr Anhydrid (Syst. No. 2620) über (Z., T.). Verwandelt sich beim Erhitzen mit konz. Salzsäure auf 210° teilweise in die Säure vom Schmelzpunkt 203—204° (Z., T.; B., S.). Ag₃C₃H₉O₆ (B., S.). c) Säure vom Schmelzpunkt 148—149°, "cis₂·a.a'-Dimethyl·tricarballyl-säure" C₈H₁₉O₆ = HO₂C·CH(CH₃)·CH(CO₂H)·CH(CH₃)·CO₂H. Nadeln (aus Wasser). F: 148—149° (Zelinsky, Tschernoswitow, B. 29, 336), 143° (Bone, Sprankling, Soc. 81, 41). Sehr leicht löslich in Wasser und Aceton, sehr wenig in heißem Benzol und Chloroform, unlöslich in Ligroin (Z., T.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k: 5,1×10⁻⁴ (Z., B. 29, 617); k bei 25°: 5,72×10⁻⁴ (B., S.). Verwandelt sich beim Umkrystallisieren aus Salzsäure in die Säure vom Schmelzpunkt 175—176° (B., S.); beim Erhitzen mit Salzsäure auf 190—200° in die Säure vom Schmelzpunkt 203—204° (Z., T.).
- 23. 4-Methyl-2.3-dimethylsäure-pentansäure-(1), γ-Methyl-butan-a.a.β-The third of the control of the cont punktes in Isopropylbernsteinsäure und Kohlendioxyd (R.; Sch.). Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Ather (R.); weniger in Chloroform oder Petroläther (Sch.). — Ag₃C₈H₂O₆. Sehr wenig löslich in Wasser (Sch.). — Ba₃(C₈H₉O₆)₂ Kleisterartig (Sch.).

Triäthylester $C_{14}H_{24}O_6 = (CH_3)_2CH \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$ B. Siehe bei der Säure. — Flüssigkeit von bitterem Geschmack. Kp: $276-278^{\circ}$ (Roser, A. 220, 274); Kp₃₇: $180-182^{\circ}$ (Bentley, Perein, Thorpe, Soc. 69, 273).

Diäthylester-nitril, a-Isopropyl-a'-cyan-bernsteinsäure-diäthylester $C_{19}H_{19}O_aN$ $=(CH_3)_2C\dot{H}\cdot CH(CO_2\cdot C_2\dot{H}_5)\cdot CH(CN)\cdot CO_2\cdot C_2\dot{H}_5$. B. Aus Natrium-Cyanessigester und α -Bromisovaleriansäureäthylester (Bone, Sprankling, Soc. 77, 658). — Flüssig. Kp_{19} 21: 165° bis 167°. D_{1}^{o} : 1,0620. n_{D} : 1,4413.

24. 2.3.3-Trimethyl-2-methylsäure-butandisäure, γ -Methyl-butan- β , β , γ -tricarbonsäure, a.a. α -Trimethyl- α -carboxy-bernsteinsäure $C_8H_{12}O_6=(CH_3)_2C(CO_2H)\cdot C(CH_3)(CO_2H)_2$.

Diäthylester-nitril, α.α.α'-Trimethyl-α'-cyan-bernsteinsäure-diäthylester C₁₂H₁₉O₄N = (CH₃)₂C(CO₂·C₂H₅)·C(CH₂)(CN)·CO₂·C₂H₅. B. Entsteht (offenbar in unreinem Zustand) beim Erwärmen äquimolekularer Mengen α-Cyan-propionsäureester, α-Bromisobuttersäureester und Natriumäthylat in alkoh. Lösung (Zelinsky, Besredka, B. 24, 467; Auwers, Oswald, Δ. 285, 284). α.α'-Dimethyl-α-cyanbernsteinsäurediäthylester wird mit 1 Mol.-Gew. CH₃I behandelt (Bone, Sprankling, Soc. 75, 855). — Flüssig. Kp₁₇: 150—155°; Kp₈₆: 195—203°; Kp₁₂₃: 203° bis 208° (A., O.); Kp₂₀: 157—158°; D₄: 1,0628; n_p: 1,4413 (B., S.). — Gibt beim Kochen mit verd. Schwefelsäure oder mit Salzsänre Trimethylbernsteinsäure (S. 690) (B., S.; vgl. Z., B.; A., O.). Wird das Einwirkungsprodukt von α-Brom-isobuttersäureester auf Natrium-α-Cyan-propionsäureester (offenbar Gemisch von Trimethylcyanbernsteinsäureester mit einem Isomeren) mit KOH verseift, das Verseifungsprodukt mit HCl in Freiheit gesetzt und auf 200° erhitzt, so erhält man α.α-Dimethyl-β-cyan-buttersäure, Trimethylbernsteinsäure und die beiden α.α'-Dimethyl-glutarsäuren (S. 682) (Bone, Perkin, Ch. N. 71, 208; Soc. 67, 423).

Äthylester-dinitril, $a\beta$ -Dimethyl- $a\beta$ -dieyan-buttersäure-äthylester $C_{10}H_{14}O_{2}N_{2}$ = $(CH_{3})_{2}C(CN) \cdot C(CH_{3})(CN) \cdot CO_{2} \cdot C_{2}H_{5}$. B. Aus der Natriumverbindung des $a\beta$ -Dieyan-isovaleriansäureäthylesters mit überschüssigem Methyljodid (Higson, Thorpe, Soc. 89, 1466). — Öl. Kp₂₀: 150°. — Liefert bei der Verseifung Trimethylbernsteinsäure.

25. Tricarbonsäure C₈H₁₂O₄ ungewisser Konstitution.

Triäthylester $C_{14}H_{24}O_6=C_5H_9(CO_2\cdot C_2H_5)_8$. Aus Natrium- β -Methyl-propan-a.a. γ -tricarbonsäure-triäthylester und Methyljodid bei 100^6 (Michael, B. 33, 3749). — Öl. Kp₁₀: $166-167^0$. — Einw. von Natrium in Äther: Mi.

6. Tricarbonsäuren $C_9H_{14}O_6$.

1. x-Methylsäure-octandisäure, Suberocarbonsäure, Korksäure-carbonsäure C₂H₁₄O₆ = C₅H₁₁(CO₂H)₅. B. Man behandelt Korksäure mit Chlor und läßt auf das Chlorierungsprodukt KCN einwirken; die gebildete Cyankorksäure verseift man mit Kali (BAUER, GRÖGER, M. 1, 510; BAUER, M. 4, 341). — Krystalle. 100 Tle. der wäßr. Lösung enthalten bei 14° 25,48 Tle. Säure (B.). — Ag₃C₉H₁₁O₆. Unlöslicher Niederschlag (B., G.). — Pb₃(C₉H₁₁O₆)₂ (bei 150°) (B.). — FeC₉H₁₁O₆ (im Vakuum getrocknet). Hellbrauner Niederschlag (B.).

2. 3.3-Dimethylsäure-heptansäure-(7), Hexan-a.ŝ.ŝ-tricarbonsäure, a-Āthyl-a-carboxy-adipinsäure $C_9H_{14}O_8=CH_3\cdot CH_2\cdot C(CO_2H)_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Der Triäthylester entsteht aus Natrium-Āthylmalonsäureester und γ -Chlor-buttersäureester (Montemartini, G. 26 II, 284; Mellor, Soc. 79, 131), sowie durch Erwärmung der Natriumverbindung des a-Carboxy-adipinsäure-triäthylesters mit Äthyljodid; der Ester wird mit Salzsäure verseift (Lean, Lees, Soc. 71, 1065). — Krystalle. Schmilzt bei 155—158° unter Entwicklung von Kohlendioxyd (L., L.). — Das durch Eingießen der neutralen Lösung des Ammoniumsalzes in Silbernitratiösung erhaltene Silbersalz scheint ein Gemisch des dreibasischen Salzes $Ag_3C_9H_{11}O_6$ mit dem zweibasischen $Ag_2C_9H_{12}O_6$ zu enthalten (L., L.). Gegen Phenolphthalein ist das dreibasische Bariumsalz neutral (L., L.).

Triäthylester $C_{15}H_{26}O_8=CH_3\cdot CH_2\cdot C(CO_2\cdot C_2H_5)_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_3\cdot C_2H_5$. Siehe die Säure. — Flüssig. Kp_{35} : 205—208° (Montemartini, G. 26 II, 284); Kp_{32} : 200° bis 202° (Lean, Lees, Soc. 71, 1065); Kp_{28} : 180—183° (Mellor, Soc. 79, 131).

3. 3.4-Dimethylsäure-heptansäure-(1). Hexan-a. β . γ -tricarbonsäure, a-Propyl-tricarballylsäure $C_0H_{14}O_6=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH$

und Alkohol und erhitzt das Reaktionsprodukt längere Zeit mit verdünnter Salzsäure (Auwers, B. 24, 311, 2898). — Blättchen (aus Wasser). Prismen mit Krystallwasser (bei freiwilliger Verdunstung der Lösung) (A.). Schmelzpunkt der wasserfreien Substanz: $151-152^{\circ}$ (A.). Sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol und Ather, unlöslich in Ligroin und Benzol (A.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25° : 3.1×10^{-4} (Walden, Ph. Ch. 10, 565). — Ag $_3C_9H_{11}O_6$. Niederschlag (A.).

4. 4.4-Dimethylsäure-heptansäure-(1), Hexan-a-y-y-tricarbonsäure, a-Propyl-a-carboxy-glutarsäure $C_9H_{14}O_6=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH$

Triäthylostor $C_{15}H_{26}O_6 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus Natrium-Propan-a.a. γ -tricarbonsäuretriäthylester und Propyljodid beim Kochen (Mellor, Soc. 79, 129). — Öl. Kp₃₂: 180–185°.

; 5. 2.3-Dimethyl-2-methylsäure-hexandisäure, γ -Methyl-pentan-a. δ . δ -tricarbonsäure, a. β -Dimethyl-a-carboxy-adipinsäure $C_9H_{14}O_6=HO_2C\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot C(CH_3)\cdot C(CH_3)\cdot C(CH_3)\cdot CO_2H)_2$. B. Man verseift den a. β -Dimethyl-a-cyan-adipinsäure-diäthylester (s. u.) durch 2-tägiges Erhitzen mit alkoholischer Natronlauge (Noves, Cox, Am. Soc. 25, 1096). — Körner, F: 159°. — Liefert beim Erhitzen auf 200° a. β -Dimethyl-adipinsäure.

Diäthylester-nitril, $a.\beta$ -Dimethyl-a-cyan-adipinsäure-diäthylester $C_{12}H_{21}O_4N = C_2H_5$. $O_2C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot C(CH_3)(CN) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Durch Einw. von Methyljodid und Natriumäthylat auf β -Methyl-a-cyan-adipinsäure-diäthylester (Noyes, Cox, Am. Soc. 25, 1096). — Kp₂₃: 181–194°.

6. 2.2-Dimethyl-3-methylsäure-hexandisäure, δ -Methyl-pentan-a.y. δ -tricarbonsäure, a.a-Dimethyl- β -carboxy-adipinsäure $C_9H_{14}O_6=HO_2C\cdot C(CH_3)_2\cdot CH(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$.

a) Präparat von Perkin, Thorpe. B. Aus δ-Methyl-γ-cyan-pentan-a.γ.δ-tricarbon-säure-triäthylester durch Kochen mit Schwefelsäure (W. H. Perkin jun., Thorpe, Soc. 85, 135). — Prismen oder Blättchen (aus Äther). F: 155—157°. Leicht löslich in Wasser, ziemlich schwer in Äther. — Verwandelt sich beim Erhitzen unter 45 mm Druck in ein Anhydrid OC—O—CO

von der Zusammensetzung (CH₃)₂C — CH·CH₂·CH₂·CO₂H Unterwirft man das Trinatriumsalz der Einw. von Essigsäureanhydrid, so entsteht die Dimethyl-cyclopentanon-carboneäure (CH₃)₂C CO — CH₂ CH₂·CH₂·CH₂·CH₃·C

Triäthylester $C_{15}H_{26}O_{6} = C_{2}H_{5}\cdot O_{2}C\cdot C(CH_{3})_{2}\cdot CH(CO_{2}\cdot C_{2}H_{5})\cdot CH_{2}\cdot CH_{2}\cdot CO_{2}\cdot C_{2}H_{5}$. Aus der Säure durch Kochen mit Alkohol und Schwefelsäure (W. H. Perkin jun., Thorre, Soc. 85, 136). — Farbloses Ol. Kp₄₀: ca. 195°.

Monoäthylester-mononitril, α.α-Dimethyl-β-cyan-adipinsäure-monoäthylester $C_{11}H_{17}O_4N \simeq HO_2C \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH(CN) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ (?). B. Aus δ-Methyl-γ-cyan-pentan-αγ.δ-tricarbonsäure-monoäthylester $HO_2C \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH(CN)(CO_2H) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ durch Erhitzen auf 150° (W. H. Perkin jun., Thorpe, Soc. 85, 138). — Zähes Öl. Kp₈₀: 245—250°.

Kp₅₀: 245—250°.
 b) Prä parat von Bone, Sprankling. B. Durch Hydrolyse des aus Bromtrimethylbernsteinsäureester und Natriumcyanessigester entstehenden Cyanesters mit konz. Salzsäure (Bone, Sprankling, Soc. 81, 57). — Krystalle (aus konz. Salzsäure). F: 137—138°.
 Gibt beim Schmelzen mit Kaliumhydroxyd Essigsäure und Trimethylbernsteinsäure.

7. 2.2-Dimethyl-5-methylsäure-hexandisäure, δ -Methyl-pentan-a.a. δ -tricarbonsäure, a.a-Dimethyl-a'-carboxy-adipinsäure $C_9H_{14}O_6=HO_2C\cdot C(CH_3)_2\cdot CH_2\cdot C$

Schwer löslich in Wasser. — Geht beim Erhitzen auf 180° unter Abspaltung von Kohlendioxyd in a.a.Dimethyl-adipinsäure über.

Triäthylester $C_{15}H_{26}O_6 = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$. B. Siehe die Säure. — Farbloses Öl. Kp₁₂: 175° (Blanc, C. r. 142, 1085; 145, 682; Bl. [4] 3, 288). — Geht beim Kochen mit Salzsäure in a.a-Dimethyl-adipinsäure über (B., Bl. [4] 3, 288).

Diāthylester-nitril, a.a-Dimethyl-a'-eyan-adipinsäure-diāthylester $C_{13}H_{21}O_4N = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CN) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Durch Kondensation des (nicht rein erhaltenen) p-Brom-a a-dimethyl-buttersäureäthylesters mit Natriumcyanessigester (Blanc, C. r. 139, 67; 141, 203; Bl. [3] 33, 892, 902). — Flüssig. Kp₁₅: 205°; Kp₁₀: 180°; Kp₈: 175°. — Liefert beim Verseifen mittels alkoholischer Kalilauge eine in Prismen vom Schmelzpunkt 167° krystallisierende Säure, die beim Erhitzen auf 180° in a a-Dimethyl-adipinsäure übergeht.

8. 2.5-Dimethyl-2-methylsäure-hexandisäure, $Hexan-\beta.\beta.\varepsilon$ -tricarbon $saure, a.a'-Dimethyl-a-carboxy-adipinsaure <math>C_9H_{14}O_6=CH_8\cdot CH(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH$ $C(CH_s)(CO_sH)_s$

Mononitril, Methyl-[γ -cyan-butyl]-malonsäure $C_9H_{13}O_4N = CH_3 \cdot CH(CN) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)(CO_2H)_2$. B. Aus dem Dimethylcyancyclopentanoncarbonsäureäthylester $(CH_3)(NC)C \cdot CO - C(CH_3) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ beim Erhitzen mit der berechneten Menge alkoholischer Kalilauge (BEST, Thorre, Soc. 95, 706). — Nadeln (aus verdünnter Salzsäure). F: 106^9 .

-- Zerfällt bei 170° in Kohlendioxyd und a-Methyl-3-cyan-n-capronsäure. — ${
m Ag_2C_8H_{11}O_4N}$. Weiße Krystalle,

9. 2-Methyl-3.3-dimethylsäure-hexansäure-(1), Hexan-β.y.y-tricarbon-
$$\label{eq:saure} \begin{split} & \textit{saure, a-Methyl-a'-propyl-a'-carboxy-bernsteins aure } \, C_9H_{14}O_s = (^{\circ}H_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C(CO_2H)_2\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2H. \end{split}$$

Triäthylester $C_{15}H_{26}O_6=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C(CO_2\cdot C_2H_5)_2\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus Propylmalonsäureester, Natriumäthylat und a Brom-propionsäureester (Bischoff, B. 29, 976). — Kp: 280—285°.

Diäthylester-nitril, a-Methyl-a'-propyl-a'-cyan-bernsteinsäure-diäthylester $C_{13}H_{21}O_4N=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C(CN)(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus Natrium-a-Methyl-a'-cyan-bernsteinsäureester und Propyljodid beim Kochen in alkoholischer Lösung (Bone, Sprankling, Soc. 77, 1302). — Öl. Kp₂₄: 169—171°. Di: 1,0501. n_D: 1,4428.

10. 2-Methyl-3.3-dimethylsäure-hexansäure-(6), δ -Methyl-pentan-a, γ -tricarbonsäure, α -Isopropyl-a-carboxy-glutarsäure $C_9H_{14}O_6=(CH_3)_2CH$ C(CO₂H)₂·CH₂·CH₂·CO₂H. B. Der Triäthylester entsteht aus 55 g Isopropylmalonsäureester, $50 ext{ g } \beta$ -Jod-propionsäureester und Natriumäthylat (aus $6 ext{ g } N$ atrium und $75 ext{ g } Alkohol) (Au-$ WERS, TITHERLEY, A. 292, 217; HEINKE, W. H. PERKIN jun., Soc. 69, 1506); man verseift den Ester mit alkoholischer Kalilauge (H., P.). — Sirup. Wird aus der wäßr. Lösung durch Salzsäure nicht gefällt.

Diäthylester $C_{13}H_{22}O_8 = (CH_3)_2CH \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. stündigem Kochen des Triäthylesters mit Salzsäure (Auwers, Trherley, A. 292, 217).

— Platten (aus verdünnter Essigsäure). F: 68—69°. Siedet gegen 300° fast unzersetzt. Leicht löslich in Benzol, Essigester, Alkohol, Äther und Chloroform. — AgC₁₈H₂₁O₆. Nieder-

Triäthylester $C_{15}H_{26}O_6 = (CH_8)_2CH \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Siehe die Säure. — Dickflüssig. Kp₂₀₀: 228—230° (Heinke, W. H. Perkin jun., Soc. 69, 1507). Kp₃₃: 197°; D²⁰: 1,0567 (Auwers, Titherley, A. 292, 217).

11. 2-Methyl-3.4-dimethylsäure-hexansäure-(6), δ -Methyl-pentan-a- β -y-tricarbonsäure, a-Isopropyl-tricarballylsäure $C_9H_{14}O_6=(CH_3)_2CH\cdot CH(CO_2H)\cdot CH(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Durch Kondensation von Fumarsäurediäthylester mit Natrium-Isopropylmalonsäurediäthylester und Verseifung des Reaktionsproduktes mit Salzsäure (Auwers, B. 24, 311, 2899). — Blättehen oder Prismen (aus Wasser). F: $161-162^{\circ}$ (A.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 4,3×10 4 (WALDEN, Ph. Ch. 10, 565). $- Ag_3C_9H_{11}O_6 (A.).$

12. 5-Methyl-2.3-dimethylsäure-hexansäure-(1), δ -Methyl-pentan-a.a. β -tricarbonsäure, a-Isobutyl-a'-carboxy-bernsteinsäure $C_9H_{14}O_6$ =(CH_8) $_2CH\cdot CH_2\cdot CH(CO_9H)\cdot CH(CO_9H)_0$.

Triäthylester $C_{15}H_{26}O_c = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$. B. a-Bromisobutylessigester wird im geschlossenen Rohr mit Natriummalonester 16 Stunden lang auf 135–140° erhitzt (Beatty, Am. 30, 239). — Flüssig. Kp₁₀: 176–177°.

Diäthylester-nitril, α -Isobutyl- α '-cyan-bernsteinsäure-diäthylester $C_{13}H_{21}O_4N=(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CH(CN)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. Aus Natriumcyanessigester und α -Brom-isobutylessigester bei 100° (Bone, Sprankling, Soc. 77, 1299). — Öl. D': 1,0455. n_D: 1,4408.

13. 2-Methyl-3.5-dimethylsäure-hexansäure-(6), 6-Methyl-pentan-a.a. γ -tricarbonsäure, a-Isopropyl-a'-carboxy-glutarsäure $C_9H_{14}O_8=(CH_3)_2CH\cdot CH(CO_2H)_2\cdot CH(CO_2H)_2$. B. Der Triäthylester entsteht aus Malonsäureester, Natriumäthylat und a-Isopropyl-acrylsäureester. Man verseift den Ester (4 Tle.) durch Kochen mit einer methylalkoholischen Lösung von 5 Tln. Kaliumhydroxyd, verjagt durch wiederholtes Abdampfen mit Wasser allen Methylalkohol, säuert dann an und schüttelt 10 mal mit alkoholfreiem Äther aus; die ätherische Lösung wird verdunstet, der Rückstand im doppelten Volumen Wasser gelöst und durch Chlorwasserstoff gefällt (W. H. Perkin jun., Soc. 69, 1491). Der Triäthylester entsteht auch aus Natriummalonsäureester und α -Brom-a β -dimethyl-buttersäureäthylester (P., Soc. 69, 1498). — Krusten. Schmilzt rasch erhitzt bei 165° (Zers.). Sehr leicht löslich in Wasser, mäßig in Äther. — Zerfällt beim Erhitzen in Kohlendioxyd und α -Isopropyl-glutarsäure. — $Ag_3C_9H_{11}O_8$. Amorpher Niederschlag.

Triäthylester $C_{15}H_{26}O_6 = (CH_3)_2CH \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CH_2 \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$. B. Siehe die Säure. — Dickflüssig. Kp₄₆: 208—210° (W. H. Perkin jun., Soc. 69, 1491).

- 14. 2.5-Dimethyl-3-methylsäure-hexandisäure. Hexan-β.γ.ε-tricarbon-säure, a.a'-Dimethyl-β-carboxy-adipinsäure C₉H₁₄O₆ = HO₂C·CH(CH₃)·CH(CO₂H)·CH₂·CH(CH₃)·CO₂H. B. Durch Kondensation der Natriumverbindung des a-Methyl-a'-cyan-bernsteinsäureesters mit α-Brom-isobuttersäureester in Toluol bei 150–180° und nachfolgende Verseifung des Produktes (Henstock, Sprankling, Soc. 91, 357). Durch Erhitzen der Natriumverbindung des a-Methyl-a'-cyan-bernsteinsäureesters mit a-Methyl-acrylsäureester auf dem Wasserbade und nachfolgende Verseifung des Reaktionsproduktes mittels konz. Salzsäure (H., S., Soc. 91, 358). Krystalle (aus Chloroform + Petroläther). F: 107°. Sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther. Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 1,61×10⁻⁴. Ag₃C₉H₁₁O₆.
- 15. 2-Methyl-4.4-dimethylsäure-hexansäure-(1), Hexan- β .5.5-tricarbonsäure, a-Methyl-a'āthyl-a'-carboxy-glutarsäure $C_9H_{14}O_6=CH_3\cdot CH(CO_2H)\cdot CH_2\cdot C(CO_2H)_2\cdot CH_3\cdot C$

Triäthylester $C_{15}H_{28}O_8=CH_3\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CH_2\cdot C(CO_2\cdot C_2H_5)_2\cdot CH_2\cdot CH_3$. B. Siehe die Säure. — Kp: 294,3° (korr.); D_*^m : 1,0435; n_D^m : 1,4372 (Bischoff, Mintz, B. 23,651). — Liefert beim Erhitzen mit verdünnter Schwefelsäure u. a. α -Methyl- α -äthyl-glutarsäuren (B., M., B. 23,652,3410; B., B. 24, 1051, 1054).

16. 2-Methyl-4.4-dimethylsäure-hexansäure-(6), δ -Methyl-pentan-a. β -bricarbonsäure, a-Isobutyl-äthan-a.a. β -tricarbonsäure, a-Isobutyl-a-carboxy-bernsteinsäure $C_9H_{14}O_6 = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot C(CO_9H)_2 \cdot CH_2 \cdot CO_9H$. Darst. Isobutyl-malonester wird in alkoholischer Lösung mit 1 At.-Gew. Natrium versetzt, 1 Mol.-Gew. Monochloressigsäureäthylester zugesetzt, erwärmt und der bei Zusatz von Wasser sich ausscheidende Ester mit alkoholischer Kalilauge verseift (Fittig, Thron, A. 304, 282; Bentley,

W. H. Perkin jun., Soc. 73, 63). — Nadeln (aus Äther-Ligroin). Sehr leicht löslich in Wasser, Äther und Alkohol, unlöslich in Chloroform, Benzol und Ligroin. F: 156° (Zers.). — Liefert beim Erhitzen auf $180-200^{\circ}$ Isobutylbernsteinsäure neben Kohlendioxyd. — $Ag_3C_9H_{11}O_6$. Krystallinisch. — $Ca_3(C_9H_{11}O_6)_2+7H_2O$. Leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol. — $Ba_3(C_9H_{11}O_6)_2+4H_2O$. Weißes Pulver. Schwer löslich in Wasser.

Triäthylester $C_{15}H_{26}O_6=(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot C(CO_2\cdot C_2H_5)_2\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Siehe die Säure. — Farbloses Öl. Kp₂₅: 170—180° (Bentley, W. H. Perkin jun., 73, 63).

17. 3.3-Dimethyl-4-methylsäure-hexandisäure, $\gamma.\gamma$ -Dimethyl-butan-a. $\beta.\delta$ -tricarbonsäure. $\beta.\beta$ -Dimethyl- β' -carboxy-adipinsäure $C_9H_{14}O_4=HO_2C\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)\cdot C(CH_3)_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Durch Verseitung des Triäthylesters der $\beta.\beta$ -Dimethyl- β' -carboxy- β' -cyan-adipinsäure mit kochender $40^9/_0$ iger Schwefelsäure (W. H. Perkin jun., Thorre, Soc. 75, 901). — Harzige, nicht krystallisierende Masse. — $Ag_3C_9H_{11}O_6$. Amorpher Niederschlag. — Calciumsalz: Niederschlag. In warmem Wasser schwerer löslich als in kaltem.

Triäthylester $C_{15}H_{26}O_6=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH_2\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot C(CH_3)_2\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus der Säure mit Alkohol und konz. Schwefelsäure (W. H. Perkin jun., Thorre, Soc. 75, 902). — Öl. Kp: $303-305^\circ$; Kp₂₂: $182-183^\circ$.

18. 3.3.4-Trimethylsäure-hexan, Hexan-y.y. δ -tricarbonsäure, a. α' -Diäthyla-a-carboxy-bernsteinsäure $C_0H_{14}O_8=HO_2C\cdot CH(C_2H_5)\cdot C(C_2H_5)(CO_2H)_2$. B. Der Triäthylester entsteht aus Äthylmalonsäureester, Natriumäthylat und α -Brom-buttersäureester (Bischoff, Hjell, B. 21, 2089; Bischoff, Mintz, B. 23, 650), ferner aus dem Triäthylester der α -Äthyl- α' -carboxy-bernsteinsäure durch Einw. von Äthyljodid und Natriumäthylat (B., H.). — Leicht löslich in Wasser. Zerfällt oberhalb 150° in CO_2 und die beiden stereoisomeren α - α' -Diäthyl-bernsteinsäuren.

Triäthylester $C_{15}H_{26}O_6=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH(C_2H_5)\cdot C(C_2H_5)(CO_2\cdot C_2H_5)_2$. B. Siehe die Säure. — Flüssig. Kp₇₅₈: 280°; Kp₃₆: 186°; $D_{15}^{w.5}$: 1,024 (Bischoff, Hjelt, B. 21, 2093); Kp: 285,5° (korr.); $D_1^{w.}$: 1,0527; $n_2^{w.}$: 1,4375 (Bischoff, Mintz, B. 23, 650). Dispersion: B., M. — Beim Erhitzen mit verdünnter Schwefelsäure entstehen die fumaroide und maleinoide a.a'-Diäthyl-bernsteinsäure.

Diäthylester-nitril, a.a'-Diäthyl-a-cyan-bernsteinsäure-diäthylester $C_{18}H_{21}O_4N=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH(C_2H_5)\cdot C(C_2H_5)(CN)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. Bei der Einw. von a-Brom-buttersäure-äthylester auf Kaliumcyanid oder auf Natrium-a-Cyan-buttersäure-äthylester (Zelinsky, Bytschichin, 3H. 21, 170; B. 21, 3399). — Öl. Kp: $280-286^{\circ}$. $D_0^{\circ\circ}$: 1,0416.

19. 2.2-Dimethyl-3-äthylsäure-pentandisäure, Isocamphoronsäure ("Hydroxycamphoronsäure") C₂H₁₄O₈ = HO₂C·C(CH₃)₂·CH(CH₂·CO₂H)₂. Zur Konstitution vgl.: Bredt, B. 26, 3056; W. H. Perkin jun., Thorpe, Soc. 75, 897; Tiemann, B. 38, 2669; P., Soc. 81, 246. — B. Bei der Oxydation des Camphers (Syst. No. 618) mit Salpetersäure; ist in der Mutterlauge von der Darstellung der Camphersäure enthalten (Kachler, A. 191, 143). Bei der Oxydation von Campheroxim mit Salpetersäure (1 Vol. Säure von D: 1,38; 1 Vol. Wasser) (Königs, B. 26, 2340). Aus β-Brom-campher durch Kochen mit Salpetersäure und Silbernitrat (Armstrong, Lowry, Soc. 81, 1468). Durch Oxydation sowohl aus α-, wie aus β-Campholensäure (Syst. No. 894) (Tiemann, B. 30, 259). Durch Oxydation von Dihydro-α-campholensäure (Syst. No. 893) mit Salpetersäure (Mahla, Ti., B. 33, 1936). Bei der Oxydation von Dioxydihydro-α-campholensäure (Syst. No. 1100) mit Chromsäuregemisch (Ti., B. 29, 3018). Beim Erhitzen von 50 g Pinonsäure (Syst. No. 1284) mit einer Mischung von 150 g Kaliumdichromat, 750 g Wasser und 125 g Schwefelsäure (Ti., Semmler, B. 28, 1347). Aus Pinoylameisensäure (Syst. No. 1331a) mit Chromsäure und Schwefelsäure (Ti., B. 29, 2615). Durch Oxydation von Isoketocamphersäure (Syst. No. 292) (Thiel, B. 26, 925; Ti., Semmler, B. 28, 1348; Ti., B. 28, 2173). Bei 4-ständigem Erhitzen auf 170° von 1 Tl. α-Oxy-isocamphoronsäurelacton (Syst. No. 2621) mit 20 Tln. destillierter Jodwasserstoffsäure (Baeyer, B. 29, 2793). In geringer Menge bei 6-tägigem Kochen von Fenchon (Syst. No. 618) mit konz. Salpetersäure (Gardner, Cockburn, Soc. 73, 708). Man kondensiert α α-Dimethyl-glutaconsäureester und Cyanessigester in alkoholischer Natriumäthylatlösung und verseift das gebildete Kondensationsprodukt mit Schwefelsäure (Perkin, Soc. 81, 246).

Blätter (aus Essigester + Chloroform) (Ti., Semmler, B. 28, 1348); Prismen (aus Salpetersäure, D: 1,2) (Thiel, B. 26, 926). Triklin (v. Zepharovich, J. 1877, 641). Erweicht,

rasch erhitzt, bei 1650 und schmilzt bei 1680 (W. H. Perkin jun., Soc. 81, 258); F: 1700 (Mahla, Tiemann, B. 33, 1936 Anm.), 166-167° (Ti., Semmler, B. 28, 1348), 164,5° (Kach-LER, A. 191, 148). Ziemlich löslich in kaltem Wasser, sehr leicht in heißem (KA., A. 191, 148), unlöslich in Benzol (TI., B. 30, 259) und in Chloroform, leicht löslich in Alkohol und Ather (TI., B. 29, 3019). — Isocamphorensäure gibt beim Erhitzen mit (1 Mol.-Gew.) Brom auf 120—125° Isocamphorensäure HO₂C·C(CH₂·CO₂H); CH·CO₂H (Syst. No. 195) (Ka., A. 191, 152; TI., SE., B. 28, 1350, 1352). Zerfällt mit konz. Schwefelsäure bei 100° in Kohlenoxyd und Terpenylsäure (Syst. No. 2619) (TI., B. 29, 2613). Isocamphoronsäure gibt mit Bariumehlorid und Ammoniak selbst in der Siedehltze keinen Niederschlag (Ka., 100). A. 191, 149); mit Kupferacetat gibt sie erst beim Kochen eine Fällung; ihre Alkalisalze werden aber durch Kupferacetat sofort gefällt (KA.). Bei der Einw. von Acetylchorid auf Isocamphoronsäure entsteht ein unbeständiges Anhydrid $(CH_3)_2C^{-}$ $(CH_3)_2C^{-}$ $(CH_3)_2C^{-}$ $(CH_3)_2C^{-}$ $(CH_3)_2C^{-}$ $(CH_3)_2C^{-}$ $(CH_3)_2C^{-}$

 $(CH_3)_2C-$

Chloroform leicht löslich ist, sich an feuchter Luft sehnell in Isocamphoronsäure zurück-Chlofoform feicht loshen ist, sien an feuenter Lutt seinen in isocamphoronsaure zuruckverwandelt und, mit konz. Schwefelsäure erwärmt, Terpenylsäure liefert (Ti., B. 29, 2613). $NH_4C_9H_{13}O_6$. Krystallnadeln. F: 178° (K.A., A. 191, 149). — $Cu_3(C_9H_{11}O_9)_2$ (bei 140°). Blaugrüner, krystallnischer Niederschlag. Sohwer löslich in Wasser (Ti., B. 29, 3020; vgl. K.A., A. 191, 151). — $Ag_3C_9H_{11}O_6$. Weißer Niederschlag, ziemlich löslich in heißem Wasser, schwer in kaltem (K.A., A. 191, 151). — $CaC_9H_{12}O_6 + 2H_2O$. Nadeln, ziemlich löslich in Wasser (K.A., A. 191, 150). — $Ca_3(C_9H_{11}O_6)_2$ (bei 170°). Gummiartig (K.A., A. 191, 150). — $Ba_3(C_9H_{11}O_6)_2$ (bei 100°). Krystallhaut, leicht löslich in Wasser (K.A., A. 191, 151).

Triäthylester $C_{15}H_{26}O_6=C_2H_5\cdot O_2C\cdot C(CH_3)_2\cdot CH(CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5)_2$. B. Bei mehrstündigem Kochen der Säure mit alkoholischer Salzsäure von $3^{\circ}/_{\circ}$ (Tiemann, B. 29, 3020). Sirup. Kp₃₆: 195—200°.

20. 3-Methoäthyl-2-methylsäure-pentandisäure, β-Isopropyl-propana.a.y-tricarbonsäure. β -Isopropyl-a-carboxy-glutarsäure $C_9H_{14}O_6=(CH_3)_2CH$. CH(CH2 · CO2H) · CH(CO2H)2. Zur Konstitution vgl. : BLANC, Bl. [3] 33, 900; NOYES, DOUGHTY, Ch(Ch₂·CO₂h)·Ch(CO₂h)₂. Zur Konshtution vgl.: Blanc, Bl. [3] 38, 900; KOYES, DOUGHTY, B. 38, 948; Am. Soc. 27, 238. B. Der Triäthylester entsteht aus γ -Chlor-isocapronsäureester, Natriummalonsäureester und Natriumäthylat in Alkohol unter Umlagerung; man verseift ihn (Noyes, Am. Soc. 23, 399). — Krystalle (aus Wasser). F: $165-175^{\circ}$ (Zers.). Schwer löslich in kaltem Wasser, sehr wenig in Ather. — Gibt beim Erhitzen auf 200° β -Isopropyl-glutarsäure (vgl. Blanc, Bl. [3] 33, 901 Anm.). — $Ca_3(C_9H_{11}O_8)_2+5H_2O$. Ziemlich löslich in kaltem, schwer in heißem Wasser.

Triäthylester $C_{15}H_{26}O_6 = (CH_3)_2CH \cdot CH(CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$. B. Siehe die Säure. – Flüssig. – Kp₁₅: 150–172° (Noyes, Am. Soc. 23, 399).

Monoäthylester-mononitril, β -Isopropyl- α -cyan-glutarsäure-monoäthylester $C_{11}H_{17}O_4N=(CH_3)_2CH\cdot CH(CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CH(CN)\cdot CO_2H$. B. Bei der Einw. von Natriumcyanessigester auf β -Isopropyl-aerylsäureester, neben dem Diäthylester (Howles, Thorpe, Udall, Soc. 77, 943). — Ol. — Gibt bei der Destillation β -Isopropyl- γ -cyan-buttersäureäthylester.

Diäthylester-nitril, β -Isopropyl-a-cyan-glutarsäure-diäthylester $C_{13}H_{21}O_4N =$ $(CH_3)_2CH \cdot CH(CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_3) \cdot CH(CN) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus Cyanessigester und β -Isopropyl-acrylsäureester beim 10-stündigen Erhitzen mit Natriumäthylat in alkoholischer Lösung (Howles, Thorpe, Udall, Soc. 77, 943). — Öl. Kp₃₀: 195°.

21. 3-Athyl-2.3-dimethylsäure-pentansäure-(1). β -Athyl-butan- $a.a.\beta$ -tricarbonsäure, a.a. Inithyl-a'-carboxy-bernsteinsäure $C_0H_{14}O_6 = (C_2H_5)_2C(CO_2H)$. $CH(CO_2H)_2$

Triäthylester $C_{15}H_{26}O_5 = (C_2H_5)_2C(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$. B. Aus Natriummalonsäurediäthylester und a-Brom-diäthylessigester (Bischoff, Mintz, B. 23, 651). -Kp: 289,3°; D₄°: 1,0447; n_D°: 1,4373.

22. 2.3.3-Trimethyl-2-methylsäure-pentandisäure. $\beta.\beta$ -Dimethyl-butana.y.y-tricarbonsäure, a. β . β -Trimethyl-a-carboxy-glutarsäure $C_9\tilde{H}_{14}O_6=$ $(\mathbf{HO_2C)_2C(CH_3) \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2H}.$

Diäthylester-nitril, $\alpha\beta.\beta$ -Trimethyl- α -eyan-glutarsäure-diäthylester $C_{13}H_{21}O_4N$ = $C_2H_5\cdot O_2C\cdot C(CH_3)(CN)\cdot C(CH_3)_2\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Cyanessigester wird in alkoholischer Lösung mit Natriumäthylat und $\beta.\beta$ -Dimethyl-aerylsäureester 15 Stunden lang erhitzt

und das entstandene Produkt mit Methyljodid behandelt (Perkin, Thorpe, Soc. 75. 64).

— Dickes Öl. Kp₂₅: 181⁹.

- 23. 2.2.3-Trimethyl-3-methylsäure-pentandisäuren, $\beta.\gamma$ -Dimethyl-butan- $a.\beta.\gamma$ -tricarbonsäuren, $a.a.\beta$ -Trimethyl-tricarballylsäuren, Camphoronsäuren $C_9H_{14}O_8=HO_2C\cdot C(CH_9)_2\cdot C(CH_3)(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CO_2H$. Zur Konstitution s.: Bredt, B. 26, 3050; W. H. Perkin jun., Thorpe, Soc. 71, 1169.
- a) Rechtsdrehende Form. d-Cumphoronsäure $C_9H_{14}O_6 = HO_2C \cdot C(CH_3)_2 \cdot C(CH_3)(CO_2H) \cdot CH_9 \cdot CO_2H$. Darst. Aus den Rückständen der Darstellung von l-Camphersäure aus l-Borneol (Aschan, B. 28, 17). Man verjagt die Salpetersäure, löst den Rückstand in wenig Wasser und fällt die d-Camphoronsäure durch Barythydrat. Man zersetzt das Bariumsalz durch konz. Salzsäure, extrahiert mit Äther und reinigt die in den Äther übergegangene d-Camphoronsäure durch Darstellung des Calciumsalzes, das man mit warmer Salzsäure zerlegt. Nädelchen (aus Wasser). Schmilzt bei 158—159° (unter Gasentwicklung). 100 Tle. der Lösung enthalten bei 20° 16,74 Tle. Leicht löslich in wasserhaltigem Äther. Für die Lösung in Wasser bei c = 10 und bei 19,5° ist $[a] = +27,05°. Ca_3(C_9H_{11}O_9)_2 + 12H_2O.$ Gleicht vollständig dem entsprecheuden Salze der l-Camphoronsäure. Verliert im Vakuum über Schwefelsäure 4 Mol. Krystallwasser.
- b) Linksdrehende Form, l-Camphoronsäure C₃H₁₄O₅ = HO₂C·C(CH₃)₂·C(CH₃) (CO₂H)·CH₂·CO₂H. B. Bei der Oxydation von d-Campher (Syst. No. 618) (Kachler, A. 159, 286). Bei der Oxydation von d-Campholsäure (Syst. No. 893) mit Salpetersäure (Ka., A. 162, 262). Bei der Oxydation von linksdrehender Camphansäure (Syst. No. 2619) mit Chromsäuregemisch (Bredt, B. 18, 2989; A. 292, 56; Mahla, Temann, B. 28, 2154). Bei der Oxydation von d-Camphersäure (Syst. No. 965) mit Chromsäuregemisch oder Salpetersäure (Ka., A. 159, 302; Königs, B. 26, 2337; Bredt, B. 26, 3048; Mahla, Tiemann, B. 28, 2154). Darst. Man erhitzt Campher mit der 5-fachen Menge Salpetersäure (D: 1,4) 3-4 Wochen ununterbrochen auf dem Wasserbade. Beim Erkalten krystallisiert die gebildete Camphersäure größtenteils aus. Die Mutterlauge wird auf dem Wasserbade möglichst von Salpetersäure befreit, dann mit heißem Wasser verdümnt, worauf man durch Bariumcarbonat die Camphersäure als saures Bariumsalz fällt. Das Filtrat wird in der Wärme mit Atzbaryt neutralisiert. Das gefällte camphoronsaure Barium wird mit Salpetersäure (D: 1,4) zum dünnen Brei angerührt und längere Zeit erwärmt, wohei Bariumnitrat ausfällt; aus dem Filtrat krystallisiert Camphoronsäure nach einiger Zeit aus (Bredt, A. 292, 75; vgl. A. 226, 251; Ka., Sp., M. 6, 175).

A. 226, 251; Ka., Sp., M. 6, 175).

Krystallisiert aus Wasser in feinen Nadeln oder in großen wasserklaren Krystallen (Aschan, A. 302, 52). Der Schmelzpunkt hängt stark ab von der Art der Bestimmung (vgl. Bredt, A. 292, 76); bei raschem Erhitzen der feingepulverten Substanz fand Aschan (A. 302, 52) den Schmelzpunkt 168°. 100 Tle. der Lösung in Wasser enthalten bei 20° 16,9 Tle. (A., B. 28, 16). Bei 16° lösen je 100 Tle. Wasser: 12,50 Tle., absoluter Alkohol: 75,84 Tle., absoluter Ather: 7,37 Tle., reines Aceton: 30,68 Tle., Chloroform: 0,025 Tle., Toluol: 0,024 Tle. (Hess, B. 28, 2687). Fast unlöslich in Benzol, Petroläther und Schwefelkohlenstoff (Hess). Für die Lösung in Wasser ist bei c = 10 und bei 19° [a]₀ = -26,9° (A., B. 28, 16); [a]^{11,13}: -27,2° (für wäßr. Lösung von D¹⁵: 1,0163) (A., A. 302, 53). 1-Camphoronsäure behält ihr Drehungsvermögen beim Erhitzen mit Salzsäure auf 250° bei, vermindert es aber beim Erhitzen in Pyridinlösung auf 180° (A., A. 302, 56). Elektrolytische Dissoziationskonstante für die erste Stufe k bei 25°: 1,75×10⁻⁴ (OSTWALD, Ph. Ch. 3, 403); über die Dissoziation der zweiten Stufe vgl.: SMITH, Ph. Ch. 25, 252, 254. – Zerfällt bei 10-stündigem Erhitzen auf (CH₃).

105° in Wasser und Anhydrocamphoronsäure (CH₃)₂C — CO (CH₃)₃C — CO (CH₃)₄C — C

buttersäure und Kohlendioxyd (Ka., A. 180, 295). Bei der Destillation von camphoronsaurem Calcium mit Kalk entsteht eine Verbindung C₇H₁₂O (flüssig; Kp: 100-115°) (Ka., A. 159, 294).

(Ka., A. 159, 294).

NH₄C₉H₁₃O₆. Krystallpulver. F: 127—128°. Leicht löslich in Wasser (Kachler, Spitzer, M. 6, 178). — (NH₄)₂C₉H₁₂O₆. Wavellitartige Krystalle. F: 148° (Zers.). Leicht löslich in Wasser (Ka., Sp., M. 6, 179). — K₂C₉H₁₂O₆ + H₂O. Fast unlöslich in Alkohol (Ka., Sp., M. 6, 179). — Cu₃(C₉H₁₁O₆)₂. Bläulich-grün; krystallinisch (Ka., Sp., M. 6, 185; vgl. Ka., A. 159, 291). — Cu₃(C₉H₁₁O₆)₂ + 2H₂O. Lichtgrünes Pulver. In heißem Wasser schwerer löslich als in kaltem (Ka., Sp., M. 6, 184; vgl. Ka., A. 159, 291). — Ag₃C₈H₁₁O₆ + H₂O. Flockiger Niederschlag. Wird bei 100° wasserfrei (Bredt, A. 226, 256). — Ca₃(C₉H₁₁O₆)₂ + 6H₂O. Mikroskopische Nädelchen (Ka., Sp., M. 6, 184). — Ca₃(C₉H₁₁O₆)₂ + 12 H₂O. Krystallpulver. Löslich in viel kaltem Wasser, weniger in heißem (Bredt, A. 226, 251; vgl. Ka., Sp., M. 6, 182). — Ba(C₉H₁₂O₆)₂ (im Vakuum über Schwefelsäure). Gummiartig. Leicht löslich (Ka., Sp., M. 6, 180). — BaC₉H₁₂O₆ + H₂O. Krystallinische Masse. Ziemlich leicht löslich in kaltem Wasser. Zerfällt beim Kochen mit Wasser in Ba₃(C₉H₁₁O₆)₂ und Ba(C₉H₁₃O₆)₂ (Ka., Sp., M. 6, 180). — Ba₂(C₉H₁₁O₆)₂. Sandiges Pulver. Fast unlöslich in siedendem Wasser; löslich in salmiakhaltigem Wasser (Bredt, A. 226, 252; Ka., Sp., M. 6, 184). — ZnC₉H₁₂O₆. Kleine Nadeln. Schr leicht löslich in Wasser (Ka., Sp., M. 6, 181; vgl. Ka., A. 159, 290). — CdC₉H₁₂O₆ + 6H₂O. Feine Nadeln. Verliert bei 140° 4H₂O. Leicht löslich in heißem Wasser (Ka., Sp., M. 6, 181). — Ph₃(C₉H₁₁O₆)₂ + 4H₂O. Niederschlag (Ka., Sp., M. 6, 185).

Monomethylester $C_{10}H_{16}O_6=(HO_2C)_2C_6H_{11}\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Beim Stehen des β-Anhydrocamphoronsäuremethylesters (Syst. No. 1620) mit Wasser (Bredt, A. 292, 98). Durch Einw. von Natriummethylat auf Anhydrocamphoronsäure (Aschan, A. 302, 61). — Prismen oder Nadeln (aus wenig Wasser). F: $141-142^0$ (A.). Ziemlich schwer löslich in kaltem. leicht in heißem Wasser (A.).

Dimethylester $C_{11}H_{18}O_6 = HO_2C \cdot C_6H_{11}(CO_2 \cdot CH_3)_2$.

Erster Ester. B. Entsteht neben dem Trimethylester aus camphoronsaurem Barium mit Methylalkohol + HCl; man trennt beide Ester durch Soda (Bredt, A. 292, 93). Aus a-Anhydrocamphoronsäurechlorid und Methylalkohol (B.). — Sirup. — Bei der Destillation entstehen a- und β -Anhydrocamphoronsäuremethylester (Syst. No. 2620).

Zweiter Ester. B. 1 Mol.-Gew. a-Anhydrocamphoronsäuremethylester (Syst. No. 2620) wird in eine Lösung von 1 At.-Gew. Natrium in Methylalkohol eingetragen (Aschan, A. 302, 71). — Dickes, farbloses Öl. — Spaltet beim Erhitzen Methylalkohol ab unter Bildung von a-Anhydrocamphoronsäuremethylester.

Dritter Ester. B. 1 Mol.-Gew. β -Anhydrocamphoronsäuremethylester (Syst. No. 2620) wird in eine Lösung von 1 At.-Gew. Natrium in Methylalkohol eingetragen (Asoman, A. 302, 72). — Dickes, farbloses Öl. — Spaltet beim Erhitzen Methylalkohol ab unter Bildung von β -Anhydrocamphoronsäuremethylester.

Trimethylester $C_{12}H_{20}O_6=CH_3\cdot O_2C\cdot C(CH_3)_2\cdot C(CH_3)(CO_2\cdot CH_3)\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Aus camphoronsaurem Barium mit Methylalkohol und Chlorwasserstoff, neben Dimethylester (s. o.) (Bredt, A. 292, 93). — Dickflüssig. Kp₁₂: 155°.

Monoäthylester $C_{11}H_{18}O_6 = (HO_2C)_2C_6H_{11}\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. Beim Stehen von Anhydro-camphoronsäureäthylester (Syst. No. 2620) mit Wasser (Bredt, A. 292, 104). — Monokline (Fock, A. 292, 105; Z. Kr. 23, 221) Tafeln (aus Alkohol). F: 128—129°.

Diäthylester $C_{13}H_{22}O_6=HO_2C\cdot C_6H_{11}(CO_2\cdot C_2H_5)_2$. B. Beim Sättigen der Lösung von Camphoronsäure in absolutem Alkohol mit Chlorwasserstoff, neben dem Triäthylester (Hess, B. 28, 2688; vgl. Bredt, A. 292, 100); man verjagt den Alkohol und entzieht dem Rückstand durch Sodalösung den Diäthylester. — Öl. — Zerfällt bei der Destillation in Alkohol und ein Gemisch der beiden Anhydrocamphoronsäureäthylester (H.). Gibt mit alkoholischem Ammoniak in der Kälte das Ammoniumsalz des Camphoronamidsäuremonoäthylesters $H_2N\cdot CO\cdot C_6H_{11}(CO_2\cdot C_2H_5)(CO_2\cdot NH_4)$, bei $120-130^9$ camphoronimidsaures Ammonium $HN< CO> C_6H_{11}\cdot CO_2\cdot NH_4$ (H.).

Triäthylester $C_{15}H_{25}O_6=C_2H_5\cdot O_2C\cdot C(CH_3)_2\cdot C(CH_3)(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus dem entwässerten Silbersalz der Camphoronsäure und Athyljodid (Bredt, A. 226, 256). Aus Camphoronsäure beim Sättigen der alkoholischen Lösung mit Chlorwasserstoff, neben dem Diäthylester, der durch Sodalösung entfernt wird (Hess, B. 28, 2688; vgl. Bredt, A. 292, 100). Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die Lösung des Diäthylesters in absolutem Alkohol (H., B. 28, 2689). — Flüssig. Kp: 302°; Kp₁₃: 172° (Bredt, A. 292, 101). — Beim Erhitzen mit alkoholischem Ammoniak auf 180° entsteht Camphoronsäureamidimid $HN < CO > C_0 + C_0 +$

Monoäthylester-monoamid, Camphoronamidsäure-monoäthylester $C_{11}H_{19}O_5N=H_2N\cdot CO\cdot C_6H_{11}(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CO_2H$. B. Das Ammoniumsalz entsteht beim Einleiten von Ammoniak in eine absolut-alkoholische Lösung von Camphoronsäurediäthylester (Hess, B. 28, 2690; vgl. HJelt, B. 13, 798). — $NH_4C_{11}H_{18}O_5N$. F: 144—146° (HJelt). Zersetzt sich beim Erhitzen im Luftbad schon bei 70° (HJ.). Zerfällt beim Kochen mit Salzsäure in NH_3 und Camphoronsäure (HJ.). Beim Kochen mit Kalilauge und Eindampfen des Produktes mit Schwefelsäure entsteht Camphoronimidsäure $HN < CO > C_6H_{11}\cdot CO_2H$ (Hess).

Diamid, Camphoronsäurediamid $C_8H_{14}O_4N_2 = HO_2C \cdot C_8H_{11}(CO \cdot NH_2)_2$. B. Durch Erhitzen von Camphoronsäurediäthylester mit Ammoniak auf $115-130^\circ$ (HJELT, B. 13, 798). — Schmilzt bei etwas über 160° . — Verliert beim Erhitzen mit Kalilauge nur die Hälfte des Stickstoffes als NH_3 ; ebenso beim Erhitzen mit Alkohol oder bei längerem Erhitzen für sich auf $100-110^\circ$. Gibt beim Eindampfen mit Salzsäure Camphoronimidsäure (HJELT; vgl. HESS, B. 28, 2690).

c) Inaktive Form, al-Camphoronsäure C₆H₁₄O₆ = HO₂C·C(CH₃)₂·C(CH₃)(CO₂H)·CH₂·CO₂H. B. Beim Zusammengießen der auf 60° erwärmten Lösung von je 1,5 g der l- und der d-Camphoronsäure in 6 ccm Wasser. Man läßt 24 Stunden stehen (Aschan, B. 28, 19). Durch Hydrolyse des a.a.β-Trimethyl-β-cyan-glutarsäureesters mit Salzsäure (W. H. Perkin jun., Thorpe, Soc. 71, 1190). — Tafeln. Schmilzt bei 172° (unter Zers.) (A.), 168° (P., Th.). 100 Tle. Wasser lösen bei 20° 3,72 Tle. (A.). — Calciumsalz. Glasartig. Leicht löslich in Wasser (A., B. 28, 224). — Bariumsalz. Pulveriger Niederschlag, in heißem Wasser schwierig löslich (A., B. 28, 224).

Diäthylester-nitril, $a.a.\beta$ -Trimethyl- β -cyan-glutarsäure-diäthylester $C_{13}H_{21}O_4N$ = C_2H_5 - O_2C - $C(CH_3)_2$ - $C(CH_3)(CN)$ - CH_2 - CO_2 - C_2H_5 -B. Durch Erhitzen von β -Chlor- $a.a.\beta$ -trimethylglutarsäureester mit Kaliumeyanid und etwas Alkohol im Einschlußrohr auf 150° bis 160° (W. H. Perkin jun., Thorpe, Soc. 71, 1189). — Öl (nicht rein erhalten). Kp₂₀: 170—180°. — Liefert beim Kochen mit konz. Salzsäure inaktive Camphoronsäure.

24. 2.2.4-Trimethyl-3-methylsäure-pentandisäure, β -Methyl-pentan- β -y-stricarbonsäure, a.a.a'-Trimethyl-tricarballylsäure $C_9H_{14}O_5=HO_2C\cdot C(CH_3)_2\cdot CH(CO_2H)\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2H\cdot B$. Man erhitzt die Natriumverbindung des a.a-Dimethyla'-cyan-bernsteinsäureesters in Toluol und etwas Xylol mit a-Brom-propionsäureester im Einschlußrohr auf 150–180° und verseift das Produkt mit starker Salzsäure (Henstock, Sprankling, Soc. 91, 355). — Krystalle (aus Chloroform). F: 133–134°. Sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther, unlöslich in Petroläther. Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 1,45×10–4. Gibt beim Kochen mit Acetylchlorid ein flüssiges Anhydroderivat. — $Ag_3C_9H_{11}O_6$. — $Ca_3(C_9H_{11}O_6)_2+H_2O$. Schwer löslich in Wasser.

25. 2.4-Dimethyl-2.3-dimethylsäure-pentansäure-(1), δ -Methyl-pentan- $\beta.\beta.\gamma$ -tricarbonsäure, a-Methyl-a'-isopropyl-a-carboxy-bernsteinsäure $C_9H_{14}O_6=(CH_3)_2CH\cdot CH(CO_2H)\cdot C(CH_3)(CO_2H)_2$

Triäthylester $C_{15}H_{26}O_6 = (CH_3)_2CH \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot C(CH_3)(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$. B. Aus 160 g γ -Methyl-butan- α α β -tricarbonsäureester, Natriumäthylat (13,3 g Natrium und 133 g absoluter Alkohol) und 95 g Methyljodid (Bentley, W. H. Perkin jun., Thorpe, Soc. 69, 274). Aus Natrium-Methylmalonsäureester und α -Brom-isovaleriansäureester in Gegenwart von Xylol (nicht Alkohol!) (B., P., Th., Soc. 69, 285). — Flüssig. Kp₈₀: 200—210°.

26. 2.3.4- oder 2.3.3-Trimethyl-2-methylsäure-pentandisäure, a. β .a'- oder a. β . β -Trimethyl-a-carboxy-glutarsäure $C_9H_{14}O_6=(HO_2C)_2C(CH_3)\cdot CH(CH_3)\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2H$ oder $(HO_2C)_2C(CH_3)\cdot C(CH_3)_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$.

Triäthylester $C_{15}H_{26}O_6=(C_3H_5\cdot O_2C)_2C(CH_3)\cdot CH(CH_3)\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ oder $(C_2H_5\cdot O_2C)_2C(CH_3)\cdot C(CH_3)_2\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus Natrium- β -Methyl-butan- $\alpha\cdot \gamma\cdot \gamma$ -tricarbonsäureester und Methyljodid bei 100^0 (Michael, B. 33, 3748). — Öl. Kp₉: $161-162^0$ (korr.).

27. 2.4–Dimethyl-3.3-dimethylsäure-pentansäure-(1), δ -Methyl-pentan- β . γ - γ -tricarbonsäure, a-Methyl-a'-isopropyl-a'-carboxy-bernsteinsäure $C_9H_{14}O_6=(CH_3)_2CH\cdot C(CO_2H)_2\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2H$.

Triäthylester $C_{15}H_{26}O_6=(CH_3)_2CH\cdot C(CO_3\cdot C_2H_5)_2\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus Isopropylmalonsäureester, Natriumäthylat und a-Brom-propionsäureester (Bischoff, B. 29, 976). — Kp: 285—290°.

28. 4-Äthylsåure-heptandisäure oder 4-Methylsåure-octandisäure $C_0H_{14}O_6=HO_2C\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot$

Trimethylester $C_{12}H_{20}O_6 = CH_3 \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH$

Triäthylester $C_{15}H_{26}O_{3}=C_{2}H_{5}\cdot O_{2}C\cdot CH_{2}\cdot CH_{2}\cdot CH_{2}\cdot CH_{2}\cdot CO_{2}\cdot C_{2}H_{5})\cdot CH_{2}\cdot CH_$

29. Terpilonsäure $C_9H_{14}O_6$. B. Bei der Oxydation von Terpentinöl durch Chromsäuregemisch, neben Terebinsäure (Syst. No. 2619) und Terpenylsäure (Syst. No. 2619) (SCHRYVER, Soc. 63, 1328). — Mikroskopische Nadeln. F: 135°. Sehr leicht löslich in Wasser, unlöslich in Chloroform. — $Ag_3C_9H_{11}O_4$. — Bleisalz: Niederschlag.

7. Tricarbonsäuren C₁₀H₁₆O₆.

1. 2.4-Dimethylsäure-octansäure-(1), Heptan-a.a. γ -tricarbonsäure, α -Bu-tyl- α -carboxy-glutarsäure $C_{10}H_{15}O_{\delta}=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_$

Diäthylester-nitril, a-Butyl-a'-cyan-glutarsäure-diäthylester $C_{14}H_{23}O_4N=CH_2$ · CH_2 · CH_2 · CH_2 · CH_2 · CH_3 ·C

- 2 3.3-Dimethylsäure-octansäure-(8). Heptan-a.e.e-tricarbonsäure, a-Äthyl-a-carboxy-pimelinsäure $C_{10}H_{16}O_6=CH_3\cdot CH_2\cdot C(CO_2H)_2\cdot [CH_2]_4\cdot CO_2H$.
- Triäthylester $C_{16}H_{28}O_6 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2 \cdot [CH_2]_4 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus δ -Chlor-n-valeriansäureester und Natrium-Athylmalonsäureester in alkoholischer Lösung durch Erwärmen (Mellor, Soc. 79, 132). Öl. Kp₂₀: 189–191°.
- 3. 6-Methyl-3-methylsäure-octandisäure, ε -Methyl-hexan-a, β - ζ -tricarbonsäure, β -Methyl- β -carboxy-korksäure $C_{10}H_{16}O_6=HO_2C\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot$

Triäthylester $C_{16}H_{28}O_6=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot CH_5\cdot CH_5\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Siehe die Säure. — Farbloses Öl. Kp im Vakuum: 215—218° (Körz, A. 350, 245).

4. 4.4-Dimethylsäure-octansäure-(8), Heptan-a. $\delta.\delta$ -tricarbonsäure, a-Propyl-a-carboxy-adipinsäure $C_{10}H_{16}O_6 = CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C(CO_2H)_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_3H.$

Triäthylester $C_{16}H_{28}O_6 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus γ -Chlor-buttersäureester und Natrium-Propylmalonsäureester (Mellor, Soc. 79, 131). — Kp_{30} : 200—205°.

5. 4-Methoāthylsäure-heptandisäure, a-Santoronsäure, inaktive Santoronsäure $C_{10}H_{16}O_6 = HO_2C \cdot CH(CH_3) \cdot CH(CH_3 \cdot CH_2 \cdot CO_2H)_2$ Zur Konstitution vgl.: Francesconi, R. A. L. [5] 5 II, 220; G. 29 II, 212. — B. Beim Erhitzen von 5 g a-Santoronsum (Santorons) and the santorons (Santorons) and (Chapter County) and (Chapter County) are santorons (Santorons).

säure mit 20 g NaOH und etwas Wasser bis 300°, neben CO₂, Essigsäure und einer isomeren, aktiven, nicht rein isolierten Säure (β -Santoronsäure) (F., G. 23 II, 462; 29 II, 239). — Mikroskopische Nadeln (aus absolutem Äther). F: 125—126° (F., G. 23 II, 464). Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, wenig in Benzol, Chloroform und Ligroin (F., G. 23 II, 464). Inaktiv (F., G. 23 II, 464). — Beim Erhitzen mit Natron auf 400° entsteht ein Körper C₈H₁₄O (F., G. 23 II, 465). — Ag₃C₁₀H₁₃O₆. Niederschlag (F., G. 23 II, 463). — Ba₃(C₁₀H₁₃O₆) + 2H₂O. Mikroskopische Krystalle. Verliert bei 150° 1H₂O. In kaltem Wasser löslicher als in heißem (F., G. 23 II, 463).

6. 2.2-Dimethyl-5-methylsäure-heptandisäure, ε -Methyl-hexan-a. β . ε -tricarbonsäure, a.a-Dimethyl- β -carboxy-pimetinsäure $C_{10}H_{16}O_{\varepsilon}=HO_{2}C\cdot C(CH_{3})_{2}\cdot CH_{2}\cdot CH_{2}\cdot CH_{C}O_{2}H\cdot B$. Durch Verseifen des ε -Methyl- β -cyan-hexan-a. β . ε -tricarbonsäuretriäthylesters mittels Salzsäure (Blanc, Bl. [3] 33, 896). — Prismen (aus Wasser). Sehr wenig löslich in Äther, sehwer in Wasser, leichter in Alkohol. — Liefert beim Erhitzen eine geringe Menge der Dimethyleyelopentanonessigsäure $CH_{2}-C(CH_{3})_{2}-CO$

CH2-CH2-CO2H

7. 6-Methyl-2.3-dimethylsäure-heptansäure-(1), ϵ -Methyl-hexan-a.a. β -tricarbonsäure. a-Isoamyl-a'-carboxy-bernsteinsäure $C_{10}H_{16}O_8=(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CH$

Diäthylester-nitril, a-Isoamyl-a'-cyan-bernsteinsäure-diäthylester $C_{14}H_{23}O_4N = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_5 \cdot CH$

8. 2-Methyl-4.4-dimethylsäure-heptansäure-(1), Heptan- β .5.5-tricarbon-säure. a-Methyl-a'-propyl-a'-carboxy-glutarsäure $C_{10}H_{18}O_6=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CO_2H$. B. Der Triäthylester entsteht beim Versetzen einer heißen Lösung von 8,6 g Natrium in 100 ccm absolutem Alkohol erst mit 76 g Propylmalonsäure-diäthylester und dann mit 74 g a-Brom-isobuttersäure-äthylester; man verseift den Eschoff, Tigerstedt, B. 23, 1937, 1940). — Krystallwarzen. F: 167—168° (Zers.) (B., T.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 15°: 1,02×10⁻² (Walden, Ph. Ch. 10, 575). — Zerfällt beim Erhitzen in CO₂ und 2 stereoisomere a-Methyl-a'-propyl-glutarsäuren (B., T.).

Triäthylester $C_{16}H_{28}O_6=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C(CO_2\cdot C_2H_5)_2\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2\cdot C_2H_5.$ Siehe die Säure. – Flüssig. Kp: 300–301° (BISCHOFF, TIGERSTEDT, B. 23, 1937).

9. 5.5-Dimethyl-2-methylsäure-heptandisäure, $\delta.\delta$ -Dimethyl-pentan-a.a. ε -tricarbonsäure, $\beta'.\beta'$ -Dimethyl-a-carboxy-pimetinsäure $C_{10}H_{16}O_6 = HO_2C \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CO_2H)_2$.

Triäthylester $C_{16}H_{28}O_6=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH_2\cdot C(CH_3)_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)_2$. B. Durch Kondensation von δ -Brom- β , β -dimethyl-n-valeriansäure-äthylester mit Natriummalonester in Alkohol bei 100^o (Blanc, C. r. 142, 997; Bl. [4] 3, 298). — Flüssig. Kp₇: 180^o . — Liefert beim 15-stündigen Erhitzen mit Salzsäure unter Verseifung und CO_2 -Abspaltung β , β -Dimethyl-pimelinsäure.

10. 2-Methyl-3.6-dimethylsäure-heptansäure-(7), ε -Methyl-hexan-a.a. δ -tricarbonsäure, a-Isopropyl-a'-carboxy-adipinsäure $C_{10}H_{10}O_6=(CH_3)_2CH\cdot CH(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)_2$. B. Der Triäthylester entsteht aus γ -Brom-a-isopropyl-buttersäureäthylester und Malonester in Gegenwart von Natriumäthylat; man verseift ihn mit Natriumäthylat in der Kälte (Blanc, Bl. [3] 33, 907). — Prismen (aus absoluter Ameisensäure). Schmilzt bei 145° (unter CO_2 -Entwicklung). Sehr wenig löslich in kaltem Wasser und kalter Ameisensäure. — Liefert beim Erhitzen auf 180° α -Isopropyl-adipinsäure (F: 63°).

Triäthylester $C_{16}H_{23}O_6 = (CH_3)_2CH \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$. B. Siehe die Säure. — Kp₈: 185° (Blanc, Bl. [3] 33, 907).

Diäthylester-nitril, a-Isopropyl-a'-cyan-adipinsäure-diäthylester $C_{14}H_{23}O_4N=(CH_3)_2CH\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH(CN)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus (nicht rein dargestelltem) γ -Brom-a-isopropyl-buttersäure-äthylester und Cyanessigester in Gegenwart von Natrium-äthylat (Blanc, Bl. [3] 33, 906). — Flüssig. Kp_{10} : 188—190°. — Liefert bei der Verseifung a-Isopropyl-a'-carboxy-adipinsäure in schlechter Ausbeute.

11. 3.4.4-Trimethylsäure-heptan, Heptan-y. $\delta.\delta$ -tricarbonsäure, a-Åthyl-a'-propyl-a'-carboxy-bernsteinsäure $C_{10}H_{16}O_6=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_(CO_2H)\cdot C(CO_2H)_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot$

Triathylester $C_{18}H_{28}O_6 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot B$. Aus Propylmalonsaurester, Natriumathylat und α -Brom-buttersaure-athylester (Bischoff. B. 29, 976). — Kp: 285—290°.

- 12. 2.3.3-Trimethyl-2-methylsäure-hexandisäure, $\gamma.\gamma$ -Dimethyl-pentan-a. $\delta.\delta$ -tricarbonsäure, $\alpha.\beta.\beta$ -Trimethyl-a-carboxy-adipinsäure $C_{10}H_{14}O_4=HO_2CCH_2\cdot CH_2\cdot C(CH_3)_2\cdot C(CH_3)(CO_2H)_2$. Zur Konstitution vgl. Noyes, Doughty, B. 38, 949; Am. Soc. 27, 240). B. Ein Gemenge von Natrium-Methylmalonsäurediäthylester und γ -Bromisocapronsäure-äthylester wird in alkoholischer Lösung auf dem Wasserbade erhitzt und der entstehende Ester verseift (Noyes, B. 33, 54). Nadeln (aus Äther). Schmilzt zwischen 175° und 190°. Geht beim Erhitzen auf 190—200° in die (nicht rein isolierte) $\alpha.\beta$ β -Trimethyladipinsäure über.
- 13. 2.2.3-Trimethyl-3-methylsäure-hexandisäure. γ.δ-Dimethyl-pentanaγ.δ-tricarbonsäure. a.a.β-Trimethyl-β-carboxy-adipinsäure. Homocamphoronsäure $C_{10}H_{16}O_6 = (CH_3)_cC(CO_2H) \cdot C(CH_3)(CO_2H) \cdot C(H_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2H)$. Zur Konstitution vgl.: Lapworth, Lenton, Soc. 81, 19. B. Durch Einw. von verdünnter Salpetersäure auf a.a. Dibrom-campher in Gegenwart von Silbernitrat (Lapworth, Chapman, Soc. 75, 995). Bei allmählichem Eintragen (zu je 100 ccm) von eiskalter $2^0/_0$ iger KMnO₄-Lösung (1,5 Liter) in eine eiskalt gehaltene Lösung von 20 g Bromcamphorensäure in 200 ccm Wasser und Soda; man engt die Lösung auf 200 ccm ein, übersättigt mit Salzsäure und schüttelt mit Äther aus (Forster, Soc. 69, 49). Darst. Durch längeres Kochen von a-Bromcampholid mit Silbernitrat in verdünnter Salpetersäure (Lapworth, Soc. 75, 1137). Prismen (aus Äther + Essigester) (Fo.). Schmilzt bei 184° (Zers.) (Fo.), 206—207° (Zers.), bei langsamem Erhitzen bedeutend niedriger (L., Ch., Soc. 75, 996). Schwer löslich, außer in Methyl- und Athyl-alkohol und feuchtem Äther (L., Ch.). [a]₀ in $2^0/_0$ iger wäßriger Lösung: —10,28° (L., Ch.). Geht beim Erhitzen in Anhydrohomocamphoronsäure (Syst. No. 2620) über (L., Ch.). Die Anilsäure schmilzt bei 98—100°, die p-Tolisäure bei 163—164° (L., Ch.). $Cu_3(C_{10}H_{13}O_6)_2$. Niederschlag (L., Ch.). $Ag_3C_{10}H_{13}O_6$. Niederschlag (L., Ch.). $Ph_3(C_{10}H_{13}O_6)_2$. Niederschlag (L., Ch.). $Ag_3C_{10}H_{13}O_6$. Niederschlag (L., Ch.).

Trimethylester $C_{13}H_{22}O_6 = (CH_3)_2C(CO_2 \cdot CH_3) \cdot C(CH_3)(CO_2 \cdot CH_3) \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Durch Erhitzen von Homocamphoronsäure mit 3 Mol.-Gew. Phosphorpentabromid und Eingießen des Bromids in Methylalkohol (Lapworth, Chapman, Soc. 77, 462). — Farblose Flüssigkeit. Kp: 305—308° (geringe Zers.).

14. 2-Methyl-3.3.4-trimethylsäure-hexan, β -Methyl-hexan-y,y,\delta-tricarbonsäure, a-Äthyl-a'-isopropyl-a'-carboxy-bernsteinsäure $C_{10}H_{16}O_6=(CH_3)_2CH\cdot C(CO_2H)_2\cdot CH(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CH_3.$

Triäthylester $C_{16}H_{26}O_6 = (CH_3)_2CH \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2 \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CH_2 \cdot CH_3$. B. Aus Isopropylmalonsäureester, Natriumäthylat und a-Brom-buttersäure-athylester (Bischoff, B. 29, 976). — Kp: 280–285°.

15. 2.5-Dimethyl-3.3-dimethylsäure-hexansäure-(1), ε -Methyl-hexan- β . γ . γ -tricarbonsäure, a-Methyl-a'-isobutyl-a'-carboxy-bernsteinsäure $C_{10}H_{16}O_8 = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot C(CO_2H)_2 \cdot CH(CH_3) \cdot CO_2H$.

Triathylester $C_{18}H_{28}O_6 = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2 \cdot CH(CH_3) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus Isobutylmalonsäureester, Natriumäthylat und a-Brom-propionsäure-äthylester (BISCHOFF, B. 29, 976). — Kp: 290—295°.

Diäthylester-nitril, a-Methyl-a'-isobutyl-a'-oyan-bernsteinsäure-diäthylester $C_{14}H_{23}O_4N = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot C(CN)(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CH(CH_3) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus Natrium-a-Methyl-a'-cyan-bernsteinsäure-diäthylester und Isobutyljodid (Bone, Sprankling, Soc. 77, 1303). — Öl. Kp₃₅: 186—188°. D'a: 1,0528. n_D: 1,4446.

16. 2.5.5-Trimethyl-2-methylsäure-hexandisäure, ε -Methyl-hexan- β . ε -tricarbonsäure, a.a.a'-Trimethyl-a'-carboxy-adipinsäure $C_{10}H_{18}O_8=(CH_8)_2$ $C(CO_2H)\cdot CH_2\cdot C(CH_3)(CO_2H)_2$. B. Der Triäthylester entsteht aus δ -Methyl-pentanaa δ -tricarbonsäure-triäthylester durch Einwirkung von Methyljodid in Gegenwart von Natriummethylat; man verseift ihn mittels verdünnter alkoholischer Kalilauge (Blanc, C. r. 145, 682; Bl. [4] 3, 289). — Weiße Nadeln. F: 206° (Zers.). Schwer löslich in Wasser,

leichter in Ameisensäure. — Geht beim Schmelzpunkt unter Verlust von CO, in a.a.a'-Trimethyl-adipinsäre über.

Triäthylester $C_{16}H_{28}O_6 = (CH_3)_2C(CO_3 \cdot C_2H_5) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$. B. Siehe die Säure. — Kp₁₄: 168° (Blanc, C. r. 145, 682; Bl. [4] 3, 289).

17. 2.4.4-Trimethyl-3-methylsäure-hexandisäure, $\beta.\beta$ -Dimethyl-pentan-a. $\gamma.\delta$ -tricarbonsäure, a. β . β -Trimethyl- β -carboxy-adipinsäure $C_{10}H_{16}O_{\delta}=HO_{2}C\cdot CH_{2}\cdot C(CH_{3})_{2}\cdot CH(CO_{2}H)\cdot CH(CH_{3})\cdot CO_{2}H$. B. Man läßt auf 1.1.3-Trimethyl-cyclopentanon-(4)-dicarbonsäure-(2.3)-diäthylester methylalkoholische Kalilauge bei 0° einwirken, säuert die Lösung mit verdünnter Schwefelsäure an und destilliert mit Wasserdampf (W. H. Perkin jun., Thorfe, Soc. 89, 785). Aus $\beta\beta$ -Dimethyl-pentan-a. $\gamma.\gamma.\delta$ -tetracarbonsäure beim Erhitzen (P., Th., Soc. 89, 794). — Krystalle (aus Salzsäure). F: 172—174°. Nicht flüchtig mit Wasserdampf. Ziemlich leicht löslich in Wasser, — Liefert beim Kochen mit Acetyl-HO_{2}C\cdot CH_{2}\cdot C(CH_{3})_{2}\cdot CH\cdot COO (Syst. No. 2620). — Ag₃C₁₀H₁₃O₆. Weißes amorphes Pulver

Weißes amorphes Pulver.

β-Chlor-a.β'.β'-trimethyl-β-carboxy-adipinsäure-triäthylester $C_{16}H_{27}O_6CI = C_2H_5$ · O_2C · CH_2 · $C(CH_3)_2$ · $CCI(CO_2$ · C_2H_5)· $CH(CH_3)$ · CO_2 · C_2H_5 . B. Aus der Lactonsäure HO_2C · $CH(CH_3)$ · $C(CO_2H)$ · $C(CH_3)_2$ durch Erhitzen mit Phosphorpentachlorid und Stehen-

 $0 \cdot co \cdot cH$ lassen des Produktes in Alkohol (W. H. Perkin jun., Thorpe, Soc. 79, 790, 791). — Öl. - Läßt sich selbst unter vermindertem Druck nicht ohne Zersetzung destillieren.

- 18. 2.4.4-Trimethyl-3-methylsäure-hexandisäure, a. β' . β' -Trimethyl- β -carboxy-adipinsäure oder 2.3.3-Trimethyl-4-methylsäure-hexandisäure, a. β . β -Trimethyl- β' -carboxy-adipinsäure $C_{1_0}H_{1_0}O_6=HO_2C\cdot CH_2\cdot C(CH_3)_2\cdot CH(CO_2H)\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2H$ oder $HO_2C\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)\cdot C(CH_3)\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2H$. B. Entsteht in geringer Menge neben anderen Produkten, wenn man den Triäthylester der β -Distantisment β -D methyl- b-carboxy-adipinsaure durch folgeweise Behandlung mit Natrium und mit Methyljodid in Trimethylcyclopentanondicarbonsäureester überführt, diesen (vielleicht aus mehreren Isomeren bestehenden) Ester mit methylalkoholischer Kalilauge bei 0° behandelt, die erhaltene Lösung mit verdünnter Schwefelsäure ansäuert und dann mit Wasserdampf destilliert (W. H. Perkin jun., Thorpe, Soc. 89, 784, 787). — Nadeln (aus Wasser). Erweicht bei 200°. F: 204°. Nicht flüchtig mit Wasserdampf. Schwer löslich in Wasser.
- 19. 2-Methyl-3.4.4-trimethylsäure-hexan, s-Methyl-hexan-y.y.s-tricarbonsäure, a-Athyl-a'-isopropyl-a-carboxy-bernsteinsäure $C_{10}H_{10}O_6 = (CH_8)_2CH$ $CH(CO_2H) \cdot C(CO_2H)_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$.

Triäthylester $C_{16}H_{29}O_6=(CH_3)_2CH\cdot CH(CO_3\cdot C_2H_5)\cdot C(CO_3\cdot C_2H_5)_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot B$. Aus Athylmalonsäureester, Natriumäthylat und a-Brom-isovaleriansäureester (Bischoff, B. 29, 976) oder aus Nateium-Äthylmalonsäureester und α -Brom-isovaleriansäureäthylester in siedendem Xylol (Fichter, A. 361, 399). - Flüssig. Kp: 285-290° (B.); Kp₁₂: 164° (F.).

20. 2-Methyl-3-methoathyl-2-methylsäure-pentandisäure. β -Isopropylbutan-a.y.y-tricarbonsaure, a-Methyl- β -isopropyl-a-carboxy-glutarsaure $C_{10}H_{16}O_8=(CH_3)_sCH\cdot CH(CH_2\cdot CO_2H)\cdot C(CH_3)(CO_2H)_2$. Zur Konstitution vgl.: Blanc, Bl. [3] 33, 900; Noves, Doughty, B. 38, 948; Am. Soc. 27, 238. — B. Der Triäthylester entsteht aus β -Isopropyl-a-carboxy-glutarsäure-triäthylester durch Methyljodid und Natriumäthylat (Noves, Am. Soc. 23, 401).

Diäthylester-nitril, α -Methyl- β -isopropyl- α -cyan-glutarsäure-diäthylester C₁₄H₂₃O₄N = (CH₃)₂CH·CH(CH₂·CO₂·C₂H₅)·C(CH₃)(CN)·CO₂·C₂H₅. B. Aus dem Natriumsalz des β -Isopropyl-a-cyan-glutarsäureesters mit Methyljodid beim Erhitzen (Howles, Thorpe, Udall, Soc. 77, 944). — Dickes gelbes Öl. Kp₁₉: 180—183°.

21. 2.3.3.4-Tetramethyl-2-methylsäure-pentandisäure, γ.γ-Dimethyl-pen $tan-eta.eta.\delta$ -tricarbonsäure, a. $eta.eta.\delta$ -d'-Tetramethyl-a-carboxy-glutarsäure $\mathring{\mathrm{C}}_{10}\mathring{\mathrm{H}}_{16}\mathrm{O}_{6}$ $= HO_2C \cdot CH(CH_3) \cdot C(CH_3)_2 \cdot C(CH_3)(CO_2H)_2$

Diäthylester-nitril, $a.\beta.\beta.a'$ -Tetramethyl-a-cyan-glutarsäure-diäthylester $C_{14}H_{23}O_4N = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CH(CH_3) \cdot C(CH_3)_2 \cdot C(CH_3)(CN) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus a-Cyan-propionsäureester und Dimethylacrylsäureester durch 24-stündiges Erhitzen mit Natriumäthylat in alkoholischer Lösung, Zusatz von Methyljodid und 6-stündiges Erhitzen (Thorpe,

Young, Soc. 77, 940). — Ol. Kp₃₀: 174-176°. — Gibt bei der Verseifung mit alkoholischer Kalilauge, darauf heißer Salzsäure das Imid der maleinoiden Tetramethylglutarsäure neben der freien fumaroiden Säure.

22. 2.2.4-Trimethyl-3.3-dimethylsäure-pentansäure-(1), β .5-Dimethyl- $\begin{array}{ll} pentan-\beta,\gamma,\gamma-tricarbons\"{a}ure, \ a.a-Dimethyl-\alpha'-isopropyl-\alpha'-carboxy-bern-steins\"{a}ure \ C_{10}H_{16}O_{8} = (CH_{3})_{2}CH\cdot C(CO_{2}H)_{2}\cdot C(CH_{3})_{2}\cdot CO_{2}H. \end{array}$

Triäthylester $C_{16}H_{28}O_6=(CH_3)_2CH\cdot C(CO_2\cdot C_2H_5)_2\cdot C(CH_3)_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus Isopropylmalonsäureester, Natriumäthylat und α -Brom-isobuttersäureester (Bischoff, B. 29, 976). - Flüssig. Kp: 290-295°.

23. 2.2.4.4-Tetramethyl-3-methylsäure-pentandisäure, β . δ -Dimethyl-pen $tan-\beta, \gamma, \delta-tricarbonsaure, a.a.a'.a'-Tetramethyl-tricarballylsaure <math>C_{10}H_{10}O_8 =$ HO₂C·C(CH₃)₂·CH(CO₂H)·C(CH₃)₂·CO₂H. B. Durch Erhitzen der Natriumverbindung des a.a-Dimethyl-a-cyan-bernsteinsäureesters mit a-Brom-isobuttersäureester in Toluol im Rohr auf 150—180° und nachfolgende Verseifung des Produktes (Henstock, Sprankling, Soc. 91, 359). — Krystalle (aus Chloroform). F: 140° . Sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol, Äther und Benzol, unlöslich in Petroläther. Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: $1,505\times10^{-4}$. — $Ag_3C_{10}H_{13}O_6$. — $Ca_3(C_{10}H_{13}O_6)_2 + \frac{1}{2}H_2O$ (nach dem Trocknen bei 100°).

24 und 25. Tricarbonsäuren $C_{10}H_{18}O_6 = C_7H_{13}(CO_2H)_3$ von unbekannter Konstitution. B. Man kondensiert "Isobutenyltricarbonsaureester" (erhalten aus Natriummalonsaureester und a-Brom-isobuttersaureester; vgl. Bischoff, B. 23, 3395) und a-Bromisobuttersäureester durch Natrium und verseift den entstehenden Tetracarbonsäureester $C_{19}H_{32}O_8$ (Kp. 315–334°) mit konz. Salzsäure. Es entstehen zwei Säuren $C_{10}H_{16}O_6$, die man durch wiederholte fraktionierte Krystallisation aus Wasser voneinander trennt (Ві-sсноғ, Киньвевс, В. 23, 666).

SCHOFF, KUHLBERG, B. 23, 000).

a) Höher schmelzende Säure C₁₀H₁₆O₆. Krystallkörner (aus Benzol und Aceton).

F: 156° (Bischoff, Kuhlberg, B. 23, 667). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 9.8×10⁻⁵ (Walden, Ph. Ch. 10, 566).

b) Tiefer schmelzende Säure C₁₀H₁₆O₆. Erweicht bei 122°; schmilzt bei 135° (Bischoff, Kuhlberg, B. 23, 667). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: (BISCHOFF, KUHLBERG, B. 23, 667). 1,11×10⁻⁴ (WALDEN, Ph. Ch. 10, 566).

8. Tricarbonsäuren $C_{11}H_{18}O_6$.

1. 2.3-Dimethylsäure-nonansäure-(1), a-Hexyl-a'-carboxy-bernstein $s\"{a}ure \ \mathrm{C}_{11}\mathrm{H}_{18}\mathrm{O}_6 = \mathrm{CH}_3 \cdot [\mathrm{CH}_2]_5 \cdot \mathrm{CH}(\mathrm{CO}_2\mathrm{H}) \cdot \mathrm{CH}(\mathrm{CO}_2\mathrm{H})_2.$

Dinitril, $a\beta$ -Dicyan-pelargonsäure $C_{11}H_{14}O_{9}N_{2}=CH_{3}\cdot[CH_{2}]_{5}\cdot CH(CN)\cdot CH(CN)\cdot CO_{2}H$. B. Als Nebenprodukt in geringer Menge bei der Darstellung des Äthylesterdinitrils (s. u.) (Higson, Thorpe, Soc. 89, 1469). — Nadeln (aus Methylalkohol). F: 97°.

Äthylester-dinitril, $a.\beta$ -Dicyan-pelargonsäure-äthylester $C_{13}H_{20}O_2N_2=CH_3$ [CH₂]₆·CH(CN)·CH(CN)·CO₂·C₂H₅. B. Aus 28 g Cyanessigester und 35 g Onantholeyan-hydrin bei Gegenwart von Natriumäthylat (5,8 g Natrium in 70 g Alkohol) (HIGSON, THORPE, Soc. 89, 1469). - Prismen (aus Methylalkohol). F: 45°. Kp20: 192°. - Liefert bei der Verseifung Hexylbernsteinsäure.

2. 2-Methyl-2.6-dimethylsäure-octansäure-(1), a-Methyl-a'-äthyl-a-carb $oxy-pimelins \ddot{a}ure \ \mathrm{C}_{11}\mathrm{H}_{18}\mathrm{O}_{s}^{*} = \mathrm{CH}_{3}\cdot\mathrm{CH}_{2}\cdot\mathrm{CH}(\mathrm{CO}_{2}\mathrm{H})\cdot\mathrm{CH}_{2}\cdot\mathrm{CH}_{2}\cdot\mathrm{CH}_{2}\cdot\mathrm{CH}_{2}\cdot\mathrm{C(CH}_{3})(\mathrm{CO}_{2}\mathrm{H})_{2}.$

Triäthylester $C_{17}H_{30}O_6=CH_3\cdot CH_2\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot (CO_3\cdot C_2H_5)_2$. B. Aus 17 g Methylmalonsäurediäthylester, Natriumäthylat (2 g Natrium, 25 g Athylalkohol) und 20 g ζ -Brom-hexan- γ -carbonsäureäthylester (Crossley, W. H. Perkin jun., Soc. 65, 993). — Flüssig. Kp₆₀: 227—230°. — Gibt beim Verseifen mit alkoholischem Kali und Erhitzen der entstandenen Säure auf 200° a-Methyl-a'-äthyl-pimelinsäure.

3. **4.4.5-Trimethylsäure-octan**, a.a'-Dipropyl-a-carboxy-bernsteinsäure $C_{11}H_{18}O_6 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CO_2H) \cdot C(CO_2H)_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$.

Mononitril, a.a'-Dipropyl-a-cyan-bernsteinsäure $C_{11}H_{17}O_4N=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot C$ Natrium-a-Propyl-a'-cyan-bernsteinsäureester und Propyljodid in Alkohol bei 100°; man verseift ihn durch 36-stündiges Kochen mit alkoholischer Kalilauge (Bone, Sprankling, Soc. 77, 659, 660 Anm.). — Krystalle (aus Benzol). F: 192°.

Diäthylester-nitril, a.a'-Dipropyl-a-cyan-bernsteinsäure-diäthylester $C_{15}H_{25}O_4N=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot B$. Siehe oben bei a.a'-Dipropyl-a-cyan-bernsteinsäure. — Flüssig. $Kp_{19-21}\colon 176-178^{0}\colon D_{4}^{0}\colon 1,0247\colon n_{D}\colon 1,4440$ (Bone, Sprankling, Soc. 77, 659).

4. 2.6-Dimethyl-2.3-dimethylsäure-heptansäure-(1). a-Methyl-a'-iso-amyl-a-carboxy-bernsteinsäure $C_{11}H_{18}O_6 = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CO_2H) \cdot C(CH_3) \cdot (CO_2H)_2$.

Mononitril, α -Methyl- α '-isoamyl- α -cyan-bernsteinsäure $C_{11}H_{17}O_4N = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot (CH_3)_3 \cdot (CN) \cdot CO_2H$. B. Der Diäthylester (s. u.) entsteht aus α -Isoamyl- α '-cyan-bernsteinsäureester mit Methyljodid und Natriumäthylat (Lawrence, P. Ch. S. No. 212). — Gibt bei der Hydrolyse ein Gemisch von maleinoider und fumaroider α -Methyl- α '-isoamyl-bernsteinsäure.

Diäthylester-nitril, a-Methyl-a'-isoamyl-a-cyan-bernsteinsäure-diäthylester $C_{15}H_{25}O_4N = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot C(CH_3)(CN) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Siehe oben bei a-Methyl-a'-isoamyl-a-cyan-bernsteinsäure. — Kp₃₀: 185° (LAWRENCE, P. Ch. S. No. 212).

5 2.5.5-Trimethyl-2-methylsäure-heptandisäure. $a.\beta'.\beta'$ -Trimethyl-a-carboxy-pimelinsäure $C_{11}H_{18}O_6 = HO_2C \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)(CO_2H)_2$. B. Der Triäthylester entsteht durch Behandlung von $\delta.\delta$ -Dimethyl-pentan- $a.a.\varepsilon$ -tricarbon-säure-triäthylester mit Methyljodid in Gegenwart von Natriumäthylat (Blanc, Bl. [4] 3, 300), sowie durch Kondensation des δ -Brom- $\beta.\beta$ -dimethyl-n-valeriansäureäthylesters mit Natrium-Methylmalonester in Alkohol bei 100° (Blanc, C. r. 142, 998; Bl. [4] 3, 300); man verseift den Ester mit alkoholischer Kalilauge. — Nadeln (aus Wasser). F: 163° . Schwer löslich in Wasser. — Geht beim Erhitzen auf 180° glatt in $a.\beta'$ - β' -Trimethyl-pimelinsäure über.

Triäthylester $C_{17}H_{30}O_6 = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$. B. Siehe die Säure. — Kp₇: 180—182° (Blanc, C. r. 142, 998; Bl. [4] 3, 300).

6. 2.6-Dimethyl-2.5-dimethylsäure-heptansäure-(1). a-Methyl-a'-iso-propyl-a-carboxy-adipinsäure $C_{11}H_{18}O_6=(CH_3)_2CH\cdot CH(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C(CH_3)$ (CO₂H)₂. B. Der Triäthylester entsteht aus (nicht rein dargestelltem) γ -Brom-a-isopropyl-buttersäureäthylester und Methylmalonester in Gegenwart von Natriumäthylat; man verseift ihn mit Natriumäthylat in der Kälte (Blanc, Bl. [3] 33, 908; C. r. 141, 1031). — Prismen (aus absoluter Ameisensäure). Schmilzt bei 1580 (unter CO₂-Entwicklung). Schwer löslich in kaltem Wasser und Ameisensäure. — Geht beim Erhitzen auf 1800 in ein Gemisch der diastereoisomeren a-Methyl-a'-isopropyl-adipinsäuren über.

Triäthylester $C_{17}H_{20}O_6 = (CH_3)_2CH \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$. B. Siehe die Säure. Kp_{13} : 188–190° (Blanc, Bl. [3] 33, 908; C. r. 141, 1031).

7. 2.6-Dimethyl-3.3-dimethylsäure-heptansäure-(1), a-Methyl-a'-iso-amyl-a'-carboxy-bernsteinsäure $C_{11}H_{18}O_6=(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C(CO_2H)_2\cdot CH$ (CH₃)·CO₂H.

Triäthylester $C_{17}H_{30}O_6 = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2 \cdot CH(CH_3) \cdot CO_2 \cdot C_2H_6$. Aus Isoamylmalonsäureester, Natriumäthylat und a-Brom-propionsäureester (Bischoff, B. 29, 976). — Kp: 295—300°.

Mononitril, a-Methyl-a'-isoamyl-a'-cyan-bernsteinsäure $C_{11}H_{17}O_4N = (CH_3)_2CH_2$ - $CH_2\cdot C(CN)(CO_2H)\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2H$. B. Der Diäthylester entsteht aus a-Methyl-a'-cyan-bernsteinsäureester, Isoamylbromid und Natriumäthylat (LAWRENCE, P. Ch. S. No. 212). — Die Säure gibt bei der Hydrolyse ein Gemisch von maleinoider und fumaroider a-Methyl-a'-isoamyl-bernsteinsäure.

Diäthylester-nitril, a-Methyl-a'-isoamyl-a'-cyan-bernsteinsäure-diäthylester $C_{15}H_{25}O_4N = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C(CN)(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CH(CH_3) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. Siehe a-Methyl-a'-isoamyl-a'-cyan-bernsteinsäure. Kp₃₀: 182° (LAWRENCE, P. Ch. S. No. 212).

8. 2-Methyl-3.4.4-trimethylsäure-heptan, a-Propyl-a'-isopropyl-a-carboxy-bernsteinsäure $C_{11}H_{18}O_6=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C(CO_2H)_2\cdot CH(CO_2H)\cdot CH(CH_3)_2$

Triäthylester $C_{17}H_{30}O_8 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2 \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus Propylmalonsäureester, Natriumäthylat und a-Brom-isovaleriansäureester (BISCHOFF, B. 29, 976). — Kp: 290—295°.

Diäthylester-nitril, a-Propyl-a'-isopropyl-a-cyan-bernsteinsäure-diäthylester $C_{15}H_{25}O_4N=CH_3\cdot CH_2\cdot C(CN)(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus Natrium-a-Isopropyl-a'-cyan-bernsteinsäureester und Propyljodid in Alkohol bei 100° (Bone, Sprankling, Soc. 77, 659). — Flüssig. $Kp_{19-21}\colon 175-177^{\circ}$. $D_4^{\circ}\colon 1,0325$. $n_{D}\colon 1,4452$.

9. 2-Methyl-4.4.5-trimethylsäure-heptan, a-Äthyl-a'-isobutyl-a'-carboxy-bernsteinsäure $C_{11}H_{18}O_6 = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot C(CO_2H)_2 \cdot CH(CO_2H) \cdot CH_2 \cdot CH_3$.

Triäthylester $C_{17}H_{20}O_6 = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2 \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CH_2 \cdot CH_3$. B. Aus Isobutylmalonsäureester, Natriumäthylat und a-Brom-buttersäureester (BISOHOFF, B. 29, 976). — Kp: 290—295°.

10. 2.6-Dimethyl-4.4-dimethylsäure-heptansäure-(1), a-Methyl-a'-isobutyl-a'-carboxy-glutarsäure $C_{11}H_{18}O_6 = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot C(CO_2H)_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot CO_2H$. B. Der Triäthylester entsteht aus Natrium-Isobutylmalousäureester und a-Bromisobuttersäureester oder a-Methyl-acrylsäureester in alkoholischer Lösung; man verseift ihn mit alkoholischer Kalilauge (Lawrence, P. Ch. S. No. 226). — Schmilzt bei 167—1686 (unter CO_2 -Abspaltung).

Triäthylester $C_{17}H_{30}O_6=(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot C(CO_2\cdot C_2H_5)_2\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot CO_3\cdot C_2H_5$. Siehe die Säure. -- Kp₁₈: 185° (Lawrence, *P. Ch. S.* No. 226).

Diäthylester-nitril, a-Methyl-a'-isobutyl-a'-cyan-glutarsäure-diäthylester $C_{15}H_{25}O_4N=(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot C(CN)(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus Natrium-Isobutyleyanessigester und a-Brom-isobuttersäureester oder a-Methyl-acrylsäureester in alkoholischer Lösung (Lawrence, P. Ch. S. No. 226). Man kondensiert Natrium-cyanessigester mit a-Methyl-acrylsäureester und fügt Isobutylbromid hinzu (L.). — Kp2: 196°. — Gibt bei der Verseifung mit alkoholischer Kalilauge eine Verbindung $C_{11}H_{17}O_4N$ (F: 164°).

11. 2.2.5-Trimethyl-3.3-dimethylsäure-hexansäure-(1). a.a-Dimethyl-a'-isobutyl-a'-carboxy-bernsteinsäure $C_{11}H_{18}O_6 = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot C(CO_2H)_2 \cdot C(CH_3)_2 \cdot CO_2H$.

Triäthylester $C_{17}H_{20}O_6 = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2 \cdot C(CH_3)_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus Isobutylmalonsäureester, Natriumäthylat und a-Brom-isobuttersäureester (Bischoff, B. 29, 976). — Kp: 300–305°.

Diäthylester-nitril, a.a-Dimethyl-a'-isobutyl-a'-cyan-bernsteinsäure-diäthylester $C_{15}H_{25}O_4N=(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot C(CN)(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot C(CH_3)_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus a-Brom-isobuttersäureester und Natrium-Isobutyleyanessigester in Benzol-Suspension (Lawbence, P. Ch. S. No. 226). Man kondensiert a-Brom-isobuttersäureester mit Natriumcyanessigester in alkoholischer Lösung und fügt Isobutylbromid hinzu (L.). — Kp₂₀: 180°. — Gibt bei der Hydrolyse mittels 50°/ $_0$ iger Schwefelsäure a.a-Dimethyl-a'-isobutyl-bernsteinsäure.

12. 2.5-Dimethyl-3.3.4-trimethylsäure-hexan, a.a'-Diisopropyl-a-carboxy-bernsteinsäure $C_{11}H_{18}O_6 = (CH_3)_2CH \cdot CH(CO_2H) \cdot C(CO_2H)_2 \cdot CH(CH_3)_2$.

Diäthylester-nitril, a.a'-Diisopropyl-a-cyan-bernsteinsäure-diäthylester $C_{15}H_{25}O_4N=(CH_3)_2CH\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot C(CN)(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CH(CH_3)_2\cdot B.$ Aus Natriuma-Isopropyl-a'-cyan-bernsteinsäureester und Isopropyljodid in Alkohol bei 100° (Bone, Sprankling, Soc. 77, 659). — Flüssig. Kp_{19-21} : 173—175°. D_4^a : 1,0575. n_D : 1,4492.

9. Tricarbonsäuren $C_{12}H_{23}O_6$.

1. 2-Methyl-5.5.6-trimethylsäure-octan, a-Äthyl-a'-isoamyl-a'-carboxybernsteinsäure $C_{12}H_{20}O_6=(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C(CO_2H)_2\cdot CH(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CH_3$.

Triäthylester $C_{18}H_{32}O_6 = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2 \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CH_2 \cdot CH_2$. B. Aus Isoamylmalonsäureester, Natriumäthylat und α -Brom-buttersäureester (Bischoff, B. 29, 976). — Kp: 300—305°.

2. 2.2.6-Trimethyl-3.3-dimethylsäure-heptansäure-(1), a.a-Dimethyl-a'-isoamyl-a'-carboxy-bernsteinsäure $C_{12}H_{20}O_{5}=(CH_{3})_{2}CH\cdot CH_{2}\cdot CH_{2}\cdot C(CO_{2}H)_{2}\cdot C(CH_{3})_{2}\cdot CO_{2}H$.

Triäthylester $C_{18}H_{32}O_6 = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2 \cdot C(CH_3)_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus Isoamylmalonsäureester, Natriumäthylat und a-Brom-isobuttersäureester (BISCHOFF. B. 29, 977). — Kp: 305—310°.

3. 2.6-Dimethyl-3.3.4-trimethylsäure-heptan, a-Isopropyl-a'-isobutyl-a-carboxy-bernsteinsäure $C_{12}H_{20}O_6 = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CH(CO_2H) \cdot C(CO_2H)_2 \cdot CH(CH_3)_2$.

Triäthylester $C_{18}H_{32}O_8 = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2 \cdot CH(CH_3)_2 \cdot B$. Natrium- α -Isobutyl- α -carboxy-bernsteinsäure-triäthylester wird mit Isopropyljodid im geschlossenen Rohr 10 Stunden lang auf 140–150° erhitzt (Beatty, Am. 30, 240). — Kp₁₅: 188–190°.

4. 2.6-Dimethyl-3.4.4-trimethylsäure-heptan. a-Isopropyl-a'-isobutyl-a'-carboxy-bernsteinsäure $C_{12}H_{20}O_6 = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot C(CO_2H)_2 \cdot CH(CO_2H) \cdot CH(CH_3)_2$.

Triäthylester $C_{18}H_{32}O_6 = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2 \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus Isobutylmalonsäureester, Natriumäthylat und α -Brom-isovaleriansäureester (Bischoff, B. 29, 976). — Kp: 285—290°.

- 5. 2.6-Dimethyl-3.4.5-trimethylsäure-heptan, a.a'-Diisopropyl-tricarballylsäure $C_{12}H_{20}O_6=(CH_3)_2CH\cdot CH(CO_2H)\cdot CH(CO_2H)\cdot CH(CO_2H)\cdot CH(CO_2H)\cdot CH(CO_3H)$. B. Ein Gemisch zweier diastereoisomeren Formen entsteht bei der Hydrolyse des a.a'-Diisopropyl- β -cyan-tricarballylsäuretriäthylesters (zuerst mit alkoholischer Kalilauge, dann mit $50^{\circ}/_{\circ}$ iger Schwefelsäure); man zerlegt das Gemisch durch Sättigen der wäßr. Lösung mit Chlorwasserstoff. Die Säure vom niedrigeren Schwelzpunkt ist leichter löslich (Bone, Sprankling, Soc. 81, 46).
- a) Hochschmelzende Säure. F: 173°. Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 1,93×10⁻³. Geht beim längeren Kochen mit Acetylchlorid in die Anhydrosäure der stereoisomeren Form über. Liefert beim Lösen in Acetylchlorid eine flüssige Anhydrosäure. $Ag_3C_{12}H_{17}O_6$.

b) Niedrigschmelzende Säure. F: 156°. Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 1,625×10⁻³. -- Liefert beim Lösen in Acetylchlorid eine flüssige Anhydrosäure.

10. Tricarbonsäuren $C_{18}H_{22}O_6$.

1. 2.7-Dimethyl-3.4.4-trimethylsäure-octan, a-Isopropyl-a'-isoamyl-a'-carboxy-bernsteinsäure $C_{13}H_{22}O_6 = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C(CO_2H)_2 \cdot CH(CO_2H) \cdot CH(CH_3)_2$.

Triäthylester $C_{10}H_{34}O_{6}=(CH_{3})_{2}CH\cdot CH_{2}\cdot CH_{2}\cdot C(CO_{2}\cdot C_{2}H_{5})_{3}\cdot CH(CO_{2}\cdot C_{2}H_{5})\cdot CH(CO_{2}\cdot C_{2}H_{5})_{3}\cdot CH(CO_{2}\cdot C_{2}H_{5})\cdot CH(CO_{2}\cdot C_{2}H_{5})_{3}\cdot CH(CO_{2}\cdot C_{2}H_{5})\cdot CH(CO_{2}\cdot C_{2}H_{5})_{3}\cdot CH(CO$

 $\begin{array}{ll} \textbf{2. 2.7-Dimethyl-4.4.5-trimethyls\"{a}ure-octan,} & \textbf{a.a'-Diisobutyl-a-carboxy-bernsteins\"{a}ure} & \textbf{C}_{13}\textbf{H}_{22}\textbf{O}_{5} = (\textbf{CH}_{3})_{2}\textbf{CH} \cdot \textbf{CH}_{2} \cdot \textbf{C}(\textbf{CO}_{2}\textbf{H})_{2} \cdot \textbf{CH}(\textbf{CO}_{2}\textbf{H}) \cdot \textbf{CH}_{2} \cdot \textbf{CH}(\textbf{CH}_{3})_{2}. \end{array}$

Diäthylester-nitril, $\alpha.a'$ -Diisobutyl-a-cyan-bernsteinsäure-diäthylester $C_{17}H_{29}O_4N = (CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot C(CN)(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus Natrium-a-Isobutyl-a'-cyan-bernsteinsäureester und Isobutylbromid bei 100^o (Bone, Sprankling, Soc. 77, 1300). — Dickes Öl. Kp₂₀: 187—189°. D₄°: 1,0128. n_p : 1,4462.

11. 2-Methylsäure-tridecandisäure, Undecan- $\alpha.\alpha.\lambda$ -tricarbonsäure

 $C_{14}H_{24}O_6=\dot{H}O_2C\cdot[CH_2]_{10}\cdot CH(CO_2H)_2$. B. Der Trimethylester entsteht aus Natrium-Malonsäuredimethylester und z-Brom-decan-a-carbonsäure-methylester (Комрра, C. 1899 Π , 1016; B. 34, 898). Der Methyldiäthylester entsteht aus Natrium-Malonsäurediäthylester und z-Brom-decan-a-carbonsäuremethylester in alkoholischer Lösung (Krafft, Seldis, B. 33, 3571, 3574). Man verseift mit alkoholischer Kalilauge. — Geht beim Erwärmen schon unterhalb des Schmelzpunkts unter Abspaltung von CO_2 in Brassylsäure über. — $Ba_3(C_{14}H_{21}O_6)_8$.

Trimethylester $C_{17}H_{30}O_6=CH_3\cdot O_2C\cdot [CH_2]_{10}\cdot CH(CO_2\cdot CH_3)_2$. B. Siehe die Säure. — Öl. Kp₁₀: 223—2240 (KOMPPA, C. 1899 II, 1016; B. 34, 898).

 $\begin{array}{lll} \textbf{Methylester-diäthylester} & C_{19}H_{34}O_{8} = CH_{3}\cdot O_{2}C\cdot [CH_{2}]_{10}\cdot CH(CO_{2}\cdot C_{2}H_{5})_{2}. & \textit{B.} & \textit{Siehe die Säure.} & - \"{Ol.} & Kp_{10} : 233-234^{\circ} & (\textit{Krafft}, Seldis, \textit{B. 33}, 3574). \end{array}$

12. 4-Methylsäure-pentadecandisäure, Tridecan- α . γ . ν -tricarbonsäure $C_{16}H_{28}O_6 = HO_2C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CO_2H) \cdot [CH_2]_{10} \cdot CO_2H$. B. Aus Hydnocarpsäure durch Oxydation mit überschüssigem Permanganat in alkalischer Lösung (Barrowcliff, Power, Soc. 91, 577). — Feine Nadeln (aus Essigester). F: 60°.

Trimethylester $C_{19}H_{34}O_{5}=CH_{3}\cdot O_{2}C\cdot CH_{2}\cdot CH_{2}\cdot CH(CO_{2}\cdot CH_{3})\cdot [CH_{2}]_{10}\cdot CO_{2}\cdot CH_{3}$. Nadeln (aus Methylalkohol). F: 28°; Kp_{18} : 245° (Barrowcliff, Power, Soc. 91, 577).

 4-Methylsäure-heptadecandisäure, Pentadecan-α.y.o-tricarbonsäure $\begin{array}{lll} C_{18}H_{32}O_6 = \dot{H}O_2C\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_(CO_2H)\cdot [CH_2]_{12}\cdot CO_2H. & \textit{B.} & \text{Aus Chaulmoograsäure durch Oxydation in alkälischer Lösung mittels KMnO}_4~(6-8~\Lambda tomen Sauerstoff entsprechend), \end{array}$ neben anderen Produkten; die Trennung von letzteren erfolgt durch fraktionierte Destillation der mittels Methylalkohol und konz. Schwefelsäure dargestellten Methylester (Barrowcliff, Power, Soc. 91, 569). — Nadeln (aus Essigester). F: 68°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Ather, Chloroform, ziemlich schwer in Benzol, unlöslich in Wasser.

Trimethylester $C_{21}H_{28}O_6=CH_3\cdot O_2C\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH(CO_2\cdot CH_3)\cdot [CH_2]_{12}\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Siehe die Säure. — Nadeln (aus Methylalkohol). F: 38,5°; Kp₁₅: 260° (Barrowcliff, Power, Soc. 91, 570).

Triathylester $C_{24}H_{44}O_6=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot [CH_2]_{12}\cdot CO_2\cdot C_2H_3$. Farbloses Ol. Kp_{15} : 2750 (Bairrowclff, Power, Soc. 91, 570).

 $\begin{array}{ll} \textbf{Tripropylester} & C_{27}H_{50}O_{\delta} = C_3H_7 \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_7 \cdot [CH_2]_{12} \cdot CO_2 \cdot C_3H_7. \\ \textbf{Dickes farbloses Ol.} & Kp_{24} \colon 302^0 \; (BARROWCLIFF, \; POWER, \; Soc. \; 91, \; 571). \end{array}$

2. Tricarbonsäuren $C_0 H_{2n-6} O_6$.

1. Methylsäure-butendisäure, Åthylentricarbonsäure $C_6H_4O_6=HO_2C\cdot CH$: $C(CO_2H)_2$.

Trimethylester $C_8H_{10}O_6 = CH_3 \cdot O_2C \cdot CH \cdot C(CO_2 \cdot CH_3)_2$. B. In geringer Menge neben Dicarboxyaconitsäurepentamethylester aus Dichlormethoxyessigsäuremethylester CH₃·O· CCl₂·CO₂·CH₃ (S. 542) und Natriummalonsäuredimethylester (Anschütz, Deschauer, A. 347, 3). — Krystalle (aus Methylalkohol). F: 134—135°. Unlöslich in kalten Alkalien.

Triäthylester $C_{11}H_{16}O_6=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH:C(CO_2\cdot C_2H_5)_2$. B. Entsteht neben Propanaa β,γ,γ -pentacarbonsäurepentaäthylester aus Malonsäurediäthylester, Natriumäthylat und Dichloressigsäurenthylester (BISHOP, PERKIN, B. 25 Ref., 746). Durch Kondensation von Glyoxylsäureäthylester bezw. seinem Alkoholat mit Malonsäurediäthylester unter dem Einfluß von Essigsäureanhydrid (W. Traube, B. 40, 4945, 4954). — Öl. Kp₁₀₀: 203—205° (B., P.); Kp₁₂: 158° (Ruhemann, Cunnington, Soc. 73, 1013). D_H^{*}: 1,0888 (R., C.). — Liefert beim Kochen mit Salzsäure Fumarsäure und Apfelsäure (T.). Beim Behandeln mit Malonsäurediäthylester in Gegenwart von Natriumäthylat entsteht Propan-a a. β. γ. γ-pentacarbonsäurepentaäthylester (R., C.; T.).

2. Tricarbonsäuren C₆H₆O₆.

1. 2-Methylsäure-penten-(2)-disäure, a-Propylen-a.a.y-tricarbonsäure. γ -Carboxy-glutaconsäure $C_5H_4O_6 = HO_2C \cdot CH_2 \cdot CH : C(CO_2H)_2$.

Triathylester $C_{12}H_{18}O_6 = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot CH \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$. B. Aus a-Brom-acarboxy-glutarsäuretriäthylester bei der Einw. von Natrium-a-Carboxy-glutarsäure-triäthylester in Alkohol (neben a-Carboxy-glutarsäure-triäthylester) (Silberrad, Easterfield, Soc. 85, 863). – Farbloses Öl. Kp₁₅: 173–176°. – Beim Erhitzen mit Salzsäure wird Glutaconsaure erhalten.

Chlor-carboxyglutaconsäure-dinitril (?) $C_6H_3O_2N_2Cl = NC \cdot CH_2 \cdot CCl \cdot C(CN)$ CO2H (?). Über eine Verbindung, welcher vielleicht diese Konstitution zukommt, vgt. bei a-Cyan-zimtsäurechlorid, Syst. No. 987.

2. 2-Methylsäure-penten-(3)-disäure. a-Propylen-a. γ . γ -tricarbonsäure. a-Carboxy-glutaconsäure. Isoaconitsäure. $C_4H_6O_6=HO_2C\cdot CH\cdot CH\cdot CH\cdot (CO_2H)_2$.

 $C_2H_5 \cdot O \cdot C - O - CO$

No. 2626) bei längerem Stehen mit Wasser oder beim Lösen in kalter verdünnter Natronlauge (GUTHZEIT, DRESSEL, B. 22, 1424, 1426). Aus Cyclobutan-dicarbonsäure-dimalonsäure-

hexaäthylester $C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CH \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$ $CH \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$ (Syst. No. 1049) in Alkohol durch Natrium-CH $\cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$

äthylat (Guthzeit, B. 31, 2755; vgl. G., B. 34, 677; G., Weiss, Schäffer, J. pr. [2] 80, 435).

— Darst. Man löst 30 g Athoxycumalin-dicarbonsäure-diäthylester durch Schütteln in 600 ccm 1,5% loger Natronlauge, gießt durch ein Faltenfilter in überschüssige verdünnte Salzsäure. mimmt das gebildete Öl in Äther auf und verdünstet den Äther (G., Laska, J. pr. [2] 58, 404).

— Dünnflüssiges Öl (G.). Kp: 248% (C., G.); Kp2: 178—180% (G.); Kp1; 176—178% (G., L.).

— Dünnflüssiges Öl (G.). Kp: 248% (C., G.); Kp2: 178—180% (G.); Kp1; 176—178% (G., L.).

— Dünnflüssiges Öl (G.). Kp: 248% (C., G.); Kp2: 178—180% (G.); Kp1; 176—178% (G., L.).

— Dünnflüssiges Öl (G.). Kp: 248% (C., G.); Kp2: 178—180% (G.); Kp1; 176—178% (G., L.).

— Dünnflüssiges Öl (G.). Kp: 248% (C., G.); Kp2: 178—180% (G.); Kp1; 176—178% (G., L.).

— Dünnflüssiges Öl (G.). Kp: 248% (C., G.); Kp2: 178—180% (G.); Kp1; 176—178% (G., L.).

— Dünnflüssiges Öl (G.). Kp: 248% (C., G.); Kp2: 178—180% (G.); Kp2: 178—180% (G.). Innere Reibung: G., B. 31, 2756, Dielektrizitätekonstante, elektrische Absorption: Dutde, Ph. Ch. 23, 311; B. 30, 960.

— Geht bei jahrelanger Aufbewährung oder durch Zugabe von wenig Piperidin oder Diäthylamin in Cyclebutan-diearbonsäure-hexaäthylester (Syst. No. 1049) über (G., B. 31, 2754, 2755; 34, 677; G., Weiss, Schäffer, J. pr. [2] 80, 394, 435). Die Verseifung mit Salzsäure in der Hitze oder mit Kahlauge in der Kälte liefert (neben anderen Produkten) reichlich Glutaconsäure; durch Barytwasser in der Hitze entsteht auch viel Malonsäure (G., L., J. pr. [2] 58, 407). Durch Amlin tritt bei 150% Spaltung unter Bildung von Malonsäuredianilid ein, analog wirkt Athylamin schon bei gewöhnlicher Temperatur in Alkohol oder Äther; in der Kälte wird Anihn addiert unter Bildung von β-Anilino-α-carboxyglutarsäure-triäthylester (C₂H5·O₂C)₂CH·CH(NH·C₂H5)·CH₂·CO₂·C₂H5 (G., L.). Durch Ammoniak erfolgt Ringschließung unter Bildung des Athylseters und des Amids der a α'-Dioxy-pyridin-β-carbonsäure (Syst. No. 3349) (G., L.). — Kupferacetat fällt eine i

Diäthylester-mononitril, a-Cyan-glutaconsäure-diäthylester $C_{10}H_{13}O_4N=C_2H_5$: $O_2C\cdot CH: CH\cdot CH(CN)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Man löst die Verbindung $C_2H_5\cdot O_2C\cdot C=CH-CH\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ (Syst. No. 2622) in $0.5\,^0/_0$ iger Natronlange oder in

doppeltnormalem wäßr. Ammoniak und säuert mit verdünnter Schwefelsäure an (Guthzett, Eysen, J. pr. [2] 80, 41, 44). — Dicker gelbes Öl. Nicht unzersetzt destillierbar. Schmeckt bitter. — Liefert mit alkoholischem Natriumäthylat und Athyljodid α -Äthyl- α -cyan-glutaconsäure-diäthylester $C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CH : CH \cdot C(C_2H_5)(CN) \cdot CO_3 \cdot C_4H_5$ — Wird von Eisenchlorid karmoisinrot gefärbt. — Na $C_{10}H_{18}O_4N$. Hellgelber Niederschlag (aus Alkohol + Äther). Leicht löslich in Alkohol und Wasser. Gibt in wäßr. Lösung mit Metallverbindungen Niederschläge. — $Cu(C_{10}H_{12}O_4N)_2$. Braunes Pulver. Leicht löslich in Methylalkohol und Äthylalkohol, schwerer in Aceton und Chloroform, sehr schwer in Ather.

3. 3-Methylsäure-penten-(2)-disäure, a-Propylen-a, β , γ -tricarbonsäure, β -Carboxy-glutaconsäure, Aconitsäure $C_cH_cO_c=HO_cC\cdot CH_c\cdot C(CO_2H)\cdot CH\cdot CO_2H$, früher auch Equisetsäure (Braconnot, A. ch. [2] 39, 12), Brenzeitronsäure (Crasso, A. 34, 58), Achilleasäure (Zanon, A. 58, 32), Citridinsäure (Baup, A. 77, 294) genannt. — Konfiguration nach Walden (Ph. Ch. 10, 571), Ruhemann, Orton (B. 27, 3459), Ruhemann (P. Ch. S. No. 309; C. 1906 II, 421); HO₂C·C·H₂·C·CO₂H, nach Michael (B. HO₂C·C·CH₂·C·CO₂H)

19, 1382; Am. 9, 193), Easterfield, Sell (Soc. 61, 1010): H·C·CO₂H (Ho₂C·CH₂·C·CO₂H). Über

Formulierung als HO₂C·CH·C(CO₂H)·CH·CO₂H vgl. Rogerson, Thorpe, Soc. 89, 632,

635, 651; P. Ch. S. No. 310; C. 1906 II, 761. — V. Als Magnesiumsalz in Equisetum fluviatile L. (Braconnot, A. ch. [2] 39, 6, 10), Equisetum limosum (Regnault, A. 19, 145; vgl. Baup, A. 77, 293). Im Zuckerrobrant and Melado-Kolomalzucker (Behr. B. 10, 351). Als saures Calciumsalz $CaC_6H_4O_6+H_2O$ in Sorghum saccharatum (Parsons, Am. 4, 39). Im Rübensafte (v. Lippmann, B. 12, 1650). An Calcium gebunden in Aconitum Napellus und paniculatum (Peschier, vgl. Buchner, A. 28, 243). Im Kraute des Delphinium consolida L. (Wicke, A. 90, 98). An Calcium und Kahum gebunden in den Blättern des Adonis vernalis (ca. $10^{\,0}/_{\!0}$) (Linderos, A. 182, 365). In Achillea Millefolium L. (Zanon, A. 58, 31; Hlasiwetz, J. 1857, 331).

B. Bei kurzem Erhitzen von Citronensäure für sich (Crasso, A. 34, 56, 58). Bei 100-stdg. Kochen einer konz. wäßr. Lösung von Citronensäure (in sehr geringer Menge) (Dessaignes, Bl.

(SCHROETER, B. 38, 3185). Beim Erhitzen von Citrazinamid H₂N·CO·C
CH:C(OH) N
(Syst. No. 3349) im geschlossenen Rohr mit Kalilauge auf 150° (RUHEMANN, B. 27, 1271).

Darst. Je 100 g Citronensäure werden in Rundkölbehen rasch erhitzt und so lange im Sieden erhalten bis das (1/2 Meter lange) Ableitungsrohr eben seiner ganzen Länge nach mit öligen Tropfen besetzt ist. Man gießt den Kolbeninhalt in eine warme Schale, gibt 15 g Wasser hinzu und erhitzt mehrere Stunden auf dem Wasserbade, bis die Masse beim Erkalten krystallinisch erstarrt. Dann wird dieselbe zerkleinert und mit absolutem Äther überschichtet. Etwa die Hälfte der angewandten Citronensäure bleibt ungelöst zurück. Die ätherische Lösung verdunstet man, ihren Rückstand krystallisiert man aus Wasser um (PAWOLLECK, A. 178, 153). — HUNAEUS (B. 9, 1751) rät, Citronensäure einen Tag lang (im Paraffinhade) bei 140° unter Einleiten von Chlorwasserstoff zu erhitzen, die Masse in Wasser zu lösen, zur Trockne zu verdampfen und dann wie Pawolleck (s. o.) zu verfahren. -- Man kocht 100 g krystallisierte Citronensäure 4-6 Stunden lang am Kühler mit 50 g Wasser und 100 g reiner Schwefelsäure, läßt dann erkalten, rührt das Produkt mit rauchender Salzsäure an und saugt die in rauchender Salzsäure schwer lösliche Aconitsäure ab (Hentschæl, J. pr. [2] 35, 205); oder man behandelt das Reaktionsprodukt statt mit Salzsäure mit dem gleichen Volumen Wasser und extrahiert die Aconitsäure mit Äther (FITTIG, A. 314, 15).

– Man erhitzt Acetylcitronensäuretriäthylester CH₃·CO·O·C(CH₂·CO₂·C₂H₅)₂·CO₂·C₂H₅ auf 250-280°, bis die theoretische Menge Essigsäure überdestilliert ist; den hinterbleibenden Aconitsäuretriäthylester rektifiziert man zweimal im Vakuum; dann verseift man ihn durch längeres Kochen mit konz. Salzsäure und destilliert diese unter vermindertem Druck ab (An-SCHÜTZ, KLINGEMANN, B. 18, 1954). — Man tröpfelt 10 g Acetyleitronensäureanhydrid (Syst. No. 2625), gelöst in wenig $96^{\circ}/_{\circ}$ igem Alkohol, in eine kochende Lösung von 20 g Kali in 100 ccm Alkohol und kocht noch einige Minuten lang; man filtriert die erkaltete, mit Salzsäure stark angesäuerte Lösung, fügt Wasser hinzu, entfernt den Alkohol durch Destillation, dampft zur Trockne und extrahiert die Aconitsäure mit Ather (Easterfield, Sell, Soc. 61, 1007).

Vierseitige Blättchen (aus Wasser) (BAUP; PEBAL; HENTSCHEL); Nadeln (aus Wasser oder Äther) (Braconnot; Behr; v. Lippmann; Easterfield, Sell). Schmilzt bei 185° (v. L.), 186° (Zers.) (Hentschel), 187—188° (Zers.) (Behr), 190° (Ea., S.), 191° (Claisen, Hori), 186°, wenn aus Wasser krystallisiert, 191—192°, wenn aus ätherischer Lösung mit Petroläther gefällt (Conrad). — Löslich in 3 Tln. Wasser bei 15° (Baup), in 5,37 Tln. bei 13° (Dess., A. Spl. 2, 189), in 2 Tln 88°/0 igem Alkohol bei 12° (Baup). Schwer löslich in Ather (Michael, Tissot, J. pr. [2] 52, 342 Anm.). — Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Volumen: 481,319 Cal. (Luginin, A. ch. [6] 23, 206), 476,3 Cal. (Stohmann, Kleber, Ph. Ch. 10, 417), bei konstantem Druck: 475,4 Cal. (St., K.). Elektrolytische Dissoziationskonstante für die erste Stufe k₁ bei 25°: 1,36×10⁻³ (Walden, Ph. Ch. 10, 570), 1,58×10⁻³ (Walker, Soc. 61, 707); elektrolytische Dissoziationskonstante für die zweite Stufe k₂ bei 25°: 3,5×10⁻⁵ (durch Leitfähigkeit bestimmt) (Wegscheider, M. 23, 635). Elektrocapillare Funktion: Gouy, A. ch. [8] 8, 331.

Aconitsäure geht beim Erhitzen auf 140° im Vakuum (Anschütz, Bertram, B. 37, 3967) oder beim Kochen mit Acetylchlorid (Easterfield, Sell, Soc. 61, 1009; vgl. An-

SOHÜTZ, BERTRAM) in die Anhydrosäure HO₂C·CH:C-CO (Syst. No. 2620) über, aus

der dann bei weiterem Erhitzen im Vakuum Itaconsäureanhydrid entsteht (Ansonötz, Bertram). Beim Erhitzen von Aconitsäure (unter gewöhnlichem Druck) über ihren Schmelzpunkt (Crasso, A. 34, 59, 63; Swarts, J. 1873, 579) oder mit Wasser auf 180° (Pebal, A. 98, 94) entstehen Itaconsäure und Kohlendioxyd. Aconitsäure liefert bei der elektro 4. 98, 94) entstehen Itaconsäure und Kohlendioxyd. Aconitsaure liefert bei der elektrolytischen Reduktion in der Kälte in saurer Lösung bei Anwendung einer Quecksilberkathode Tricarballylsäure (Marie, C. r. 136, 1331). Wird von Natriumamalgam in Tricarballylsäure übergeführt (Dessaignes, A. Spl. 2, 188; Wichelhaus, A. 132, 61). Reduktion durch Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem Platin: Fokin, Æ. 40, 316; C. 1908 II, 1996; Z. Ang. 22, 1499). Gibt beim Erhitzen mit Salzsäure im Einschlußrohr auf 200° unter Abspaltung von CO₂ + CO und H₂O Diconsäure C₉H₁₀O₆ (s. S. 852) (Geuther, Hergt, J. pr. [2] 8, 382). Verbindet sich mit Bromwasserstoffsäure bei 100° zu Bromtriearballylsäure (Sabantelew, Æ. 8, 290; B. 9, 1442, 1603). Gibt mit unterchloriger Säure ein sirupöses Produkt, des heim Erwähmen mit Kulkmilch eine (upreine) Oykeitzenensäure (Syst. No. 267) liefert das beim Erwärmen mit Kalkmilch eine (unreine) Oxycitronensäure (Syst. No. 267) liefert (Pawolleck, A. 178, 155; vgl. Killani, Löffler, B. 37, 3616). Beim Stehen der wäßr. Lösung mit 2 Mol.-Gew. Anilin entsteht Aconitdianilidsäure C₃H₃(CO₂H)(CO·NH·C₆H₆)₂ (Michael, Am. 9, 193); beim Kochen dieser Lösung oder beim Erhitzen von Aconitsäure mit

(MICHAEL, Am. 9, 193); beim Kochen dieser Losung odd. Schuller (CO-CH 3 Mol.-Gew. Anilin auf 140° wird Aconitanilsäureanilid $C_6H_5 \cdot N = CO - C \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5$ (Syst. No. 3367) erhalten (Pebal., A. 98, 81; M., Am. 9, 192). — Aconitsaures Calcium geht bei der Gärung mit Casein in Bernsteinsäure über (Dessaignes, J. 1850, 375). — Prüfung der Aconitsäure auf Reinheit (besonders auf Abwesenheit von Citronensäure); PAWOLLECK,

.i. 178, 154.

1. 178, 154.

NH₄C₆H₅O₆. Gleichseitig dreieckige Blättchen mit abgestumpften Ecken. Löslich in 6,5 Tlm. Wasser bei 15° (BAUP, A. 77, 303; BEHE, B. 10, 353). — (NH₄)₂C₆H₃O₆ + C₆H₆O₆. Leichter löslich in Wasser als das vorhergehende Salz (BAUP). — Li₃C₆H₃O₆ + 2 H₂O. Farblose Krystalle. Leicht löslich in Wasser. Verliert 1 Mol. Wasser bei 145°, das zweite bei 180°; zersetzt sich bei 200° (GUINOCHET, C. r. 94, 456). — Na₃C₆H₃O₆ + C₆H₆O₆ + 6 H₂O. Blättchen. Löslich in 2 Tln. Wasser bei 15° (BAUP). — Na₃C₆H₃O₆ + H₂O. Krystalle. Verliert das Wasser bei 100° oder im Vakuum (G.). Elektrisches Leitvermögen: OSTWALD, Ph. Ch. 1, 108. — KC₆H₅O₆. Mikroskopische Prismen (G.); zuweilen auch büschelartig gruppierte dreise tige Blättchen (BAUP). Löslich in 11 Tln. Wasser bei 15° (BAUP), in 9 Tln. bei 17° (G.). — K₃C₆H₃O₆ + C₆H₆O₆ + 1¹/₂H₂O. Vierseitige Blättchen. Löslich in Wasser (BAUP). — K₂C₆H₄O₆ + H₂O. Prismen. Verliert das Krystallwasser bei 130°; zersetzt sich gegen 150°. Löslich in 2,65 Tln. Wasser bei 16° (G.). — K₃C₆H₃O₆ + 2 H₂O. Zerfließliche Nadelm. Verliert bei 100° 1 Mol. Wasser, bei 190° auch das zweite; zersetzt sich gegen 200° (G.). — Cuprisalz. Bläulichgrüne Krystalle. Schwer löslich in Wasser (Barconnott, A. ch. [2] Cuprisalz. Bläulichgrüne Krystalle. Schwer löslich in Wasser (Braconnot, A. ch. [2]
 39, 12; Buohner, A. 28, 245). Löslich in Salpetersäure (Dessaignes, A. Spl. 2, 189). Ag₃C₆H₃O₆. Weißer käsiger Niederschlag (REGNAULT, A. 19, 148, 152), der allmählich krystallinisch wird (GEUTHER, HERGT, J. pr. [2] 8, 375). Sehr wenig löslich in Wasser; löslich in Säuren (Reg.). Verpufft beim Erhitzen (Reg.). Schwärzt sich am Licht und beim Kochen mit Wasser (Bu.). -Mg C₆ H₄ O₆ (Parsons, Am. 4, 42). $-Mg_5$ (C₆H₃O₆) $_2$ + 3H₂O. Kleine verlängerte Oktaeder oder Prismen. Löslich in 9,6 Tln. Wasser bei 17°. Verliert das Krystallwasser bei 180° (Guinochet). Elektrisches Leitvermögen: Walden, Ph. Ch. 1, 539. $-CaC_6H_4O_6+H_2O$. V. In Sorghum saccharatum (Parsons, Am. 4, 42). Gummartig; sehr löslich in Wasser. Verliert bei 100° die Hälfte seines Krystallwassers, bei 130° die zweite; zersetzt sich bei 145° (G.). — $Ca_3(C_6H_3O_6)_2 + 3H_2O$. Schiefe Prismen, die sehr wenig in Wasser löslich sind. Das krystallisierte Salz geht in wäßr. Suspension allmählich in Lösung. Die wäßr. Lösung hinterläßt beim Verdampfen in der Kälte ein amorphes, in kaltem Wasser sehr leicht lösliches Salz von gleicher Zusammensetzung. Verliert 2 Mol. Wasser bei 210°, das dritte hält es noch bei 310° (G.). — Ca₃(C₆H₃O₆)₂+6H₂O. Gummiartig oder krystallinisch, löslich in 99 Tln. Wasser von 15° (BAUP, A. 77, 303). Einmal auskrystallisiert, ungemein schwer in 99 Tln. Wasser von 15° (BAUP, A. 77, 303). Einmal auskrystallisiert, ungemein schwer in Wasser löslich (Behr, B. 10, 354; v. Lippmann, B. 12, 1650). Verliert bei 100° sein Krystallwasser nur zum Teil (BAUP). — Sr₃(C₆H₃O₆)₂ + 3H₂O. Löslich in 160 Tln. Wasser bei 16°. Verliert sein Krystallwasser bei 220°; zersetzt sich bei 280° (G.). — Ba(C₆H₅O₆)₂. Kleine kurze Prismen. Löslich in 24 Tln. Wasser bei 17°. Zersetzt sich bei 130° (G.). — Ba₃(C₆H₃O₆)₂ + 3H₂O. Gallertartiger Niederschlag. Verliert beim Trocknen über H₂SO₄ (Geuther, Hergt, J. pr. [2] 8, 375) oder bei 100° das erste, bei 180° das zweite, bei 200° das letzte Mol. Wasser, zersetzt sich gegen 280° (G.). Löslich in 8,95 Tln. Wasser bei 20° (Regnault, A. 19, 152); unlöslich in Wasser (G.). — ZnC₆H₄O₆ (Parsons, Am. 4, 41). — Zn₃(C₆H₃O₆)₂ + 3H₂O. Krystalle. Wird bei 125° wasserfrei. Unlöslich in Wasser (G.). — ${\rm Cd_3(C_6H_3O_6)_2+6H_2O.}$ Prismen. Verliert sein Krystallwasser bei 150°, zersetzt sich bei 180°. Löslich in 906,5 Tln. Wasser bei 17° (G.). — ${\rm Pb_3(C_6H_3O_6)_2+3H_2O.}$ Feinflockiger Niederschlag. Sehr wenig löslich in kochendem Wasser (Buchner). Wird bei 100° wasserfrei (Parsons). — ${\rm Pb_3(C_6H_3O_6)_2+2PbO+3H_2O.}$ Amorph. Wird bei 150° wasserfrei. Löslich in Salpetersäure, schwieriger in Essigsäure (Otto, A. 127, 180). — ${\rm Mn_3(C_6H_3O_6)_2+12H_2O.}$ Rosenrote Krystalle. Schwer löslich in kaltem Wasser (Baur). — ${\rm Co_3(C_6H_3O_6)_2+3H_2O.}$ Rosenrotes Pulver, löslich in 29 Tln. Wasser von 16°. Verliert sein Krystallwasser bei 215°; zersetzt sich bei 220° (G.). — ${\rm NiC_6H_4O_6+H_2O.}$ Hellgrüner Niederschlag, der bei längerem Kochen krystallinisch wird und in ${\rm Ni_3(C_6H_3O_6)_2+6H_2O.}$ übergeht. Verliert sein Wasser bei 190° und zersetzt sich bei 225° (G.). — ${\rm Ni_2(C_6H_3O_6)_2+6H_2O.}$ Krystalle. Verliert sein Wasser bei 220°; zersetzt sich bei 230° (G.).

Diconsäure $C_9H_{10}O_6$. B. Beim Erhitzen von Citronensäure oder Aconitsäure mit konz. Salzsäure im geschlossenen Rohr auf $190-200^{\circ}$ (Geuther, Hergt, J. pr. [2] 8, 381, 382). Krystalle (aus Wasser). Schmilzt unter schwacher Bräunung bei $199-200^{\circ}$. Beginnt bei 190° zu sublimieren. Leicht löslich in Wasser, Alkohol, Äther. — $(NH_4)_2C_9H_9O_6$. Schmilzt bei etwa 95° . — $K_2C_9H_8O_6$. — $CuC_9H_8O_6$ + $3H_2O$. — $MgC_9H_9O_6$ + $6H_2O$. — $CaC_9H_9O_6$ + $4H_2O$. — $CaC_9H_9O_6$ + $2H_2O_6$. Amorph. Sehr leicht löslich. — $2H_2O_6$ 0 + $2H_2O_6$ 1/2, $2H_2O_6$ 3. Amorph. Sehr leicht löslich. — $2H_2O_6$ 4 + $2H_2O_6$ 5. — $2H_2O_6$ 6 + $2H_2O_6$ 6 - $2H_2O_6$ 6 + $2H_2O_6$ 7. — $2H_2O_6$ 8 - $2H_2O_6$ 9 - $2H_2O_6$

Diconsäurediäthylester $C_{13}H_{18}O_6 = C_7H_8O_2(CO_2 \cdot \mathring{C}_2\mathring{H}_5)_2$ B. Aus Diconsäure und Alkohol mittels Chlorwasserstoffs (Geuther. Heret. J. pr. [2] 8, 392). — Schweres, nicht destillierbares Öl.

Trimethylester der Aconitsäure $C_9H_{12}O_6=CH_3\cdot O_2C\cdot CH_2\cdot C(CO_2\cdot CH_3)$; $CH\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in eine methylalkoholische Lösung der Aconitsäure (Hunaeus, B. 9, 1750; Schneider, B. 21, 670). Durch Kochen der Aconitsäure mit Schwefelsäure und Methylalkohol (Buchner, Witter, B. 27, 873). Entsteht bei der Destillation des Citronensäuretrimethylesters (H.) und des Chlor- (oder Brom-)tricarballylsäuretrimethylesters (H.; Bertram, B. 36, 3292). Aus Acetyleitronensäuretrimethylester durch Abspaltung von Essigsäure bei 250–280° (Anschütz, Klingemann, B. 18, 1954). — Kp: 270–271° (H.); Kp_{25} : 170–180° (Bu., W.); Kp_{14} : 161° (A., K.). Löslich in Alkohol und Ather (Sch.). — Addiert HBr unter Bildung von Bromtricarballylsäureester (Be.). Liefert mit sehr konz. Ammoniak Citrazinsäure (Syst. No. 3349) (Sch.). Reagiert mit Natrium-Malonsäurediäthylester unter Bildung des Butanpentscarbonsäurediäthyltrimethylesters ($C_2H_5\cdot O_2C)_2CH\cdot CH(CO_2\cdot CH_3)\cdot CH(CO_2\cdot CH_3)\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot CH_3$ (Be.). Erzeugt mit Diazoessigsäuremethylester bei 60° zwei isomere Pyrazolintricarbonsäureessigsäure-tetramethylester (Syst. No. 3688) (Bu., W., B. 27, 873).

Triäthylester C₁₂H₁₈O₆ = C₂H₅·O₂C·CH₂·C(CO₂·C₂H₆):CH·CO₂·C₂H₆. B. Durch Einleiten trocknen Chlorwasserstoffs in eine äthylalkoholische Lösung der Aconitsäure (Crasso, A. 34, 57; Mercadante, G. 1, 248; Ruhemann, B. 20, 3368). Durch Erhitzen des Citronensäuretriäthylesters mit PCl₃ (oder PCl₆) und nachfolgende Destillation des Reaktionsproduktes (Conen, B. 12, 1655; Brühl, A. 235, 20). Durch Erhitzen des Acetylcitronensäuretriäthylesters auf 250—280° (s. auch Darstellung der Aconitsäure) (Anschütz, Klingemann, B. 18, 1954). — Öl. Destilliert unter gewöhnlichem Druck bei 275° unter Zersetzung (Co.; Mr.); Kp₂₅₀: 250—253° (Co.; Br.); Kp₂₂: 174—175° (R.); Kp₁₄: 171° (A., K.); Kp₁₂: 164—165° (Michael, Tissor, J. pr. [2] 52, 342). D¹⁴: 1,074 (Cr.), 1,075 (Klimenko, Buchstar, Jr. 22, 99); D[∞]₁: 1,1064 (Co.; Br.). n[∞]₂: 1,45255; n[∞]₂: 1,45562; n[∞]₂: 1,46981 (Br.). Dielektrizitätskonstante: Drude, Ph. Ch. 23, 311; Loewe, Ann. d. Physik [N. F.] 66, 398. Elektrische Absorption: Drude. Ist annähernd so sauer wie Malonester (Vorländer, B. 36, 279). — Addiert Brom (M., T.). Durch Erhitzen mit Natriummalonsäurester und Alkohol entstehen die Ester der Cyclopentanon-4-dicarbonsäure. (1.2) (Syst. No. 1331a) und der beiden stereoisomeren Butan-a, β, γ, δ-tetracarbonsäuren (s. S. 863); mit Natriummalonsäureester und Benzol entstehen nur die Ester der beiden Butantetracarbonsäuren (Auwers, B. 26, 364; 27, 1115). Liefert mit wäßr. Ammoniak in der Kälte Citrazin-amid (Lovén, B. 22, 3054 Anm.; Ruhemann, B. 20, 3367; vgl. R., Tyler, Soc. 69, 530 Anm.).

Tripropylester $C_{18}H_{24}O_6=C_9H_7\cdot O_2C\cdot CH_2\cdot C(CO_2\cdot C_9H_7):CH\cdot CO_2\cdot C_3H_7$. B. Durch Erhitzen des Acetylcitronensäuretripropylesters auf 250—280° (Anschütz, Klingemann, B. 18, 1954). — Kp_{13} : 195°.

Tri-akt-amylester (vgl. Bd. I, S. 385) $C_{21}H_{36}O_6 = C_2H_5 \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot C[CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot C_2H_5] : CH \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot C_2H_5$. B. Durch Spaltung des Acetylcitronensäuretriamylesters bei seiner Destillation unter gewöhnlichem Druck (Walden, Ph.

Ch. 20, 578). — Kp₂₆: 241—243°. D₄²⁰: 1,0029. n = 1,4572. Molekular-Refraktion und Dispersion: W. $[\alpha]_p$: +6,16° (W.).

Trichlorid C₆H₃O₃Cl₃ = ClOC·CH₂·C(COCl):CH·COCl. B. Man trägt 72 g PCl₃ in ein inniges Gemisch aus 20 g Aconitsäure und 100 g POCl₃ ein, läßt 15 Stunden stehen, erhitzt 1 Stunde auf dem Wasserbade und destilliert dann im Vakuum (KLIMENKO, BUCH-STAB, 3H. 22, 99; MICHAEL, TISSOT, J. pr. [2] 52, 343). — Flüssig. Kp₂₀: 155—157°.

Triamid C₈H₉O₃N₃ = H₂N·CO·CH₂·C(CO·NH₂):CH·CO·NH₂. B. Neben Citrazinsäure (?) aus Aconitsäuretriäthylester und 5 Tln: wäßr. Ammoniak (spez. Gew.: 0,834 bei 0°) in der Kälte (HOTTER, B. 22, 1078). — Feine gelbe Nadeln (aus Wasser). Bräunt sich bei 250°, verkohlt oberhalb 260°, ohne zu schmelzen. Sehr leicht löslich in heißem Wasser. Unlöslich in absolutem Alkohol, Äther und Chloroform.

- 4. Aceconitsäure C₈H₆O₄ = C₃H₃(CO₂H)₃ s. bei Bromessigsäureäthylester, S. 214.
- 5. Methyl-methylsäure-butendisäure, Carboxymesaconsäure $C_0H_3O_8 = (HO_2C)_2C:C(CH_3)\cdot CO_2H$. B. Entsteht neben Mesaconsäure und Citraconsäure, beim Verseifen von Chlorpropan-a.a β -tricarbonsäure-triäthylester mit Salzsäure (BISCHOFF, B. 23, 1934). F: 168°. Zerfällt bei 172° in Mesaconsäure und CO_2 .

3. Tricarbonsäuren C7H8O6.

- 1. 3-Methylsäure-hexen-(4)-disäure. γ -Butylen- a,β,δ -tricarbonsäure $C_7H_8O_6=HO_3C\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)\cdot CH: CH\cdot CO_2H$. B. Aus γ -Butylen- a,β,δ -tetracarbonsäure-tetraäthylester oder γ -Butylen- a,α,β,δ -dexacarbonsäure-hexaäthylester oder γ -Butylen- a,α,β,δ -dexacarbonsäure-hexaäthylester oder γ -Butylen- a,β,δ -dexacarbonsäure-hexaäthylester oder γ -Butylen- a,β,δ -dexacarbonsäure-hexaäthylester oder γ -Butylen- α,β,δ -dexacarbonsäure-hexaäthylester oder γ -Bu
- 2. 2-Methyl-3-methylsäure-penten-(2 oder 3)-disäure, β oder α -Butylen-a, β - γ -tricarbonsäure. Methylaconitsäure $C_1H_8O_4=HO_2C\cdot C(CH_3):C(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CO_2H$ oder $HO_2C\cdot CH(CH_3)\cdot C(CO_2H):CH\cdot CO_2H$. B. Aus den Methyl-cyan-aconitsäure-estern $C_2H_5\cdot O_2C\cdot C(CH_3)(CN)\cdot C(CO_2\cdot C_2H_5):CH\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ (8. 879) und $C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH(CH_2)\cdot C(CO_2\cdot C_2H_5):C(CN)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ (8. 879) beim Kochen mit konz. Salzsäure (Rogerson, Thore, Soc. 89, 642, 646). Beim Erwärmen des Methyldicarboxyaconitsäurepentamethylseters $(CH_3\cdot O_2C)_2C(CH_3)\cdot C(CO_2\cdot CH_3):C(CO_2\cdot CH_3)_2$ (8. 883) mit der 4-fachen Menge 25%-iger Natronlauge auf 60–70% (Anschütz, Deschauer, A. 347, 11). Nadeln (aus Wasser). F: 159% (R., Th.), 169–172% (Zers.) (A., D.). Löslich in Wasser, Alkohol und Eisessig (A., D.). Liefert beim Kochen mit Acetylchlorid die Anhydro-a-methyl-aconitsäure

CH₃·CH—CO HO₂C·CH:C—CO (Syst. No. 2620) (R., Th.). — Ag₃C₇H₅O₆. Weißer Niederschlag (R., Th.), verpufft schwach beim Erhitzen (A., D.).

3. 3-Methyl-2-methylsäure-penten-(3)-disäure, β -Methyl- β -propylen-a.a. γ -tricarbonsäure, β -Methyl-a-carboxy-glutaconsäure $C_7H_8O_6=HO_2C\cdot CH:C(CH_3)\cdot CH(CO_2H)_2$.

Triäthylester $C_{13}H_{20}O_6=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH:C(CH_3)\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)_2$. B. Aus Malonsäureester, Tetrolsäureester und Natriumalkoholat in Alkohol (Feist, A. 345, 82, 109). Aus Natriummalonester und β-Chlor-crotonsäureäthylester oder β-Chlor-isocrotonsäureäthylester (Fichter, Schwab, A. 348, 251). — Kp: 260—270° (Fe.); Kp₁₂: 163—165° (Fi., Sch.). — Gibt mit Natronlauge trans-β-Methyl-glutaconsäure (Fe.), mit Barytwasser ein Gemenge von cis- und trans-β-Methyl-glutaconsäure (Fi., Sch.).

Diäthylester-amid $C_{11}H_{17}O_5N=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH:C(CH_3)\cdot CH(CO\cdot NH_2)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus β -Methyl-a-cyan-glutaconsäure-diäthylester $C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH:C(CH_3)\cdot CH(CN)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ (s. S. 854)-beim Übergießen mit konz. Schwefelsäure ohne Kühlung (Rogerson, Thorre, Soc. 87, 1692). — Prismen (aus Eisessig). Schmilzt bei 181° unter Gasentwicklung. Geht beim Erhitzen auf 190° in 2.6-Dioxy-4-methyl-pyridin-carbonsäure-(3)-äthylester über.

Diäthylester-nitril, β -Methyl- α -cyan-glutaconsäure-diäthylester $C_{11}H_{15}O_4N=$ Diathylester-nitril, β-Metnyl-α-cyan-giutaconsaure-mathylester C_{11} C_{2} C_{2} C_{3} C_{2} C_{3} C_{4} C_{5} C_{5} C_{6} C_{6 oxy-4-methyl-pyridin. Gibt bei Behandlung mit kalter wäßr. Kalilauge die Kalium-Verbindung $KC_{11}H_{14}O_4N$ (gelbe Nadeln aus Alkohol).

4. Tricarbonsäuren $C_8H_{10}O_6$.

1. 2-Methyl-3-methylsäure-hexen-(2)-disäure, γ -Amyten-a- γ -5-tricarbon-säure, dreibasische Hämatinsäure $C_8H_{10}O_5 = HO_2C \cdot C(CH_3) : C(CO_2H) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. Zur Konstitution vgl. Küster, B. 33, 3021; 35, 2948; A. 345, 1. — Nur in Form von HO_2C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C \cdot CO_2 \cdot (,,einbasische Hämatinsäure", CH_3 \cdot C \cdot CO_2 \cdot (,einbasische Hämatinsäure", Sept. No. 2020) antetakt nahm der ihre anterakenden Leid CH_2 N. (Sept. No. 2027)

Syst. No. 2620) entsteht neben dem ihm entsprechenden Imid C₈H₈O₄N (Syst. No. 3367) bei der Oxydation von Hämatin (Küster, B. 29, 823), von Hämatoporphyrin (K., B. 30, 107), von Phylloporphyrin (MARCHLEWSKI, J. pr. [2] 65, 163), von Bilirubin bezw. Biliverdin (K., H. 26, 323; 59, 90) mit Natriumdichromat und Eisessig. Die Salze der dreibasischen Hämatinsäure bilden sich durch Auflösen des Anhydrides in Alkalien (K., A. 315, 197) oder durch Digerieren des Imides mit Alkalien (K., A. 315, 194; H. 54, 515). -Zerfällt, aus den Salzen in Freiheit gesetzt, sofort in Wasser und das Anhydrid CaHaO, (K., A. 315, 197). — Die mit Ammoniak neutralisierte Lösung des Anhydrids gibt mit vielen Metallsalzen Niederschläge (K., A. 315, 200). — (NH₄)₂C₈H₂O₈. Krystalle (aus Wasser) (K., A. 315, 201). — Ag₃C₈H₇O₆ + 1 /₂H₂O. Amorph (K., B. 32, 678; A. 315, 204). — Ca₅C₃₂H₂₈O₂₃. Nadeln (K., A. 315, 202). — Strontiumsalz. Nadeln (K., A. 315, 202). — Ba₅C₃₂H₂₀O₂₄. Undeutlich krystallnisch (K., A. 315, 204). — Fe₅C₃₂H₂₅O₂₄ + 21 /₂H₂O. Amorpher ziegelroter Niederschlag (K., A. 315, 204).

Monomethylester $C_9H_{12}O_6 = HO_2C \cdot C(CH_3) \cdot C(CO_2H) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Beim Kochen des Anhydrids der dreibasischen Hämatinsäure mit Methylalkohol und 30% iger Salzsäure, neben anderen Produkten (KÜSTER, H. 54, 516). — Öl. Kp₁₁: 173—176. — Gibt mit Natriumäthylat in Äther neben Hämatinsäure und dem Natriumsalz des Esters geringe Mengen einer Verbindung $C_8H_8O_5$ (s. u.). — $(NH_4)_2C_9H_{10}O_6$. Hygroskopischer Niederschlag; gibt beim Erhitzen die Verbindung $CH_3 \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C \cdot CO$ NH. — $CH_3 \cdot C \cdot CO$

 $Ag_2C_9H_{10}O_6$. Amorph. — $CaC_9H_{10}O_6$. Blättchen.

Verbindung C₈H₆O₅. B. Das Natriumsalz entsteht in geringer Menge neben anderen Produkten bei der Einw. von Natriumäthylat auf den Monomethylester der dreibasischen Hämatinsäure in absolutem Äther; es wird mit verdünnter Schwefelsäure zerlegt (Küster, H. 54, 541). — Krystalle (aus Äther). F: 1890. Die wäßr. Lösung reagiert sauer. Die wäßr., mit Ammoniak neutralisierte Lösung färbt sich mit Ferrichlorid rot. — Natriumsalz. Amorph. Löslich in Äther. — $Ag_2C_8H_6O_5$.

 $\label{eq:trimethylester} \textbf{Trimethylester der dreibasischen Hämatinsäure} \ \ C_{11} H_{16} O_6 = CH_3 \cdot O_2 C \cdot C(CH_3) :$ C(CO₂·CH₃)·CH₂·CH₂·CO₂·CH₃. B. Aus dem Silbersalz und Methyljodid in Benzol (Küster, B. 33, 3021; A. 315, 204). Aus dem Anhydrid der dreibasischen Hämatinsäure mittels methylalkoholischer Salzsäure neben anderen Produkten (K., H. 54, 521). — Dickes Öl. Kp₁₀: 165—167° (K., H. 54, 521); Kp: 300—301° (K., A. 315, 205). — Einw. von alkoholischem Ammoniak: K., H. 44, 399.

Monoäthylester $C_{10}H_{14}O_6 = HO_2C \cdot C(CH_3) : C(CO_2H) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Beim 5-stündigen Kochen des Anhydrids der dreibasischen Hämatinsäure mit oa. 2% jeger alkoholischer Salzsäure (Küster, H. 54, 521). — Öl. Kp₁₇: 177—179°; Kp₁₀: 165°. — Zersetzt sich beim Erhitzen teilweise unter Bildung von Bernsteinsäure. Über die Produkte der Einw. von Natriumäthylat in absolutem Äther vgl. K., H. 54, 535. Gibt beim Erhitzen mit 10% is Ser Schwefelsäure das Hämatinsäureanhydrid. — Ammoniak verbindung. Weiße hygroskopische Masse. — $Ag_2C_{10}H_{12}O_6$. Nadeln. Löslich in heißem Wasser unter teilweiser Verseifung. — $CaC_{10}H_{12}O_6$. Blättehen. In kaltem Wasser leichter löslich als in heißem. — $PbC_{10}H_{12}O_6$. Krystalle.

Diäthylester $C_{12}H_{18}O_8 = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot C(CH_3) : C(CO_2H) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ oder $HO_2C \cdot C(CH_3) : C(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. Beim 10-stündigen Kochen des Anhydrids der dreibasischen Hämatinsaure mit ca. $2^0/_0$ iger alkoholischer Salzsäure (Küster, H. 54. 527). - Ol. Kp₁₅: 179-180°. - Wird durch verdünnte Natronlauge oder Ammoniak in der Kälte verseift.

Triäthylester $C_{14}H_{32}O_6 = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot C(CH_3) \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5 \cdot B$. Aus dem Silbersalz der dreibasischen Hämatinsäure und Methyljodid (Küster, H. 54, 529). Schwach gelbliches Öl. Kp₁₉: 1910. — Zersetzt sich langsam schon bei Zimmertemperatur.

Monoamid $C_3H_{11}O_5N = H_2N \cdot CO \cdot C(CH_3) : C(CO_2H) \cdot CH_2 \cdot CO_2H$ oder $HO_2C \cdot C(CH_3) : C(CO \cdot NH_2) \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Das Disilbersalz entsteht aus dem Imid $HO_2C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. (Syst. No. 3367) der dreibasischen Hämatinsäure in der mit

 $\mathrm{CH_3} \cdot \mathrm{C} \cdot \mathrm{CO}$ Ammoniak neutralisierten alkoholischen Lösung und Silbernitrat (Küster, H. 54, 513). Ag₂C₈H₉O₅N.

 $\label{eq:monomethylester-monomid} \begin{array}{l} \textbf{Monomethylester-monoamid} \ \textbf{C}_{9}\textbf{H}_{13}\textbf{O}_{5}\textbf{N} = \textbf{H}_{2}\textbf{N} \cdot \textbf{CO} \cdot \textbf{C}(\textbf{CH}_{3}) : \textbf{C}(\textbf{CO}_{2}\textbf{H}) \cdot \textbf{CH}_{2} \cdot \textbf{CH}_{2} \cdot \textbf{CO}_{2} \\ \textbf{CH}_{3} \ \text{oder} \ \textbf{HO}_{2}\textbf{C} \cdot \textbf{C}(\textbf{CH}_{3}) : \textbf{C}(\textbf{CO} \cdot \textbf{N}\textbf{H}_{2}) \cdot \textbf{CH}_{2} \cdot \textbf{CH}_{2} \cdot \textbf{CO}_{2} \cdot \textbf{CH}_{3}. \quad \textbf{B.} \quad \textbf{Das} \ \textbf{Ammoniumsalz} \ \textbf{entsteht} \\ \end{array}$ bei der Einw. von Ammoniak auf den (nicht ganz rein erhaltenen) Methylester des Auhydrids der dreibasischen Hämatinsäure in ätherischer Lösung (Küster, H. 54, 518). — NH₄C₉H₁₂O₅N. Sehr hygroskopisch. Gibt mit Säuren den Ester der dreibasischen Hämatinsäure HO₂C·C(CH₂):C(CO₂H)·CH₂·CO₂·CH₃. Gibt beim Erhitzen den Methylester des Hämatinschreibasischen CH. C.CO.

Menoäthylester-monoamid $C_{10}H_{15}O_5N = H_3N \cdot CO \cdot C(CH_3) : C(CO_2H) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ oder $HO_2C \cdot C(CH_3) : C(CO \cdot NH_2) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Das Ammoniumsalz entsteht bei der Einw. von Ammoniak auf den (nicht ganz rein erhaltenen) Äthylester des Anhydrids der dreibasischen Hämatinsäure in ätherischer Lösung (Küster, H. 54, 525). NH₄C₁₀H₁₄O₅N. Blättehen. Zersetzt sich bei 105-110°. Schwer löslich in Alkohol, leicht in Wasser. - Geht beim Lösen in Wasser in das Ammoniumsalz des Hämatinsäuremonoäthylesters über. Beim Destillieren unter vermindertem Druck entsteht der Athylester des CH₃·C·CO

Hämatinsäureimids

C₂H₅·O₂C·CH₂·CH₂·C·CO

NH.

2. 3.3-Dimethylsäure-hexen-(4)-säure-(6), a-Amylen-a.y.y-trivarbon-säure, a-Äthyl-a-carboxy-glutaconsäure $C_8H_{10}O_6=CH_3\cdot CH_2\cdot C(CO_2H)_2\cdot CH\cdot CH\cdot$ CO₂H.

Triäthylester $C_{14}H_{22}O_6 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2 \cdot CH \cdot CH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus Isoaconitsäureester (s. S. 848) durch Natriumäthylat und Athyljodid (GUTHZEIT, LASKA, J. pr. [2] 58, 406). — Öl. Kp_{18} : 176—177°.

Diäthylester-nitril, a-Äthyl-a-cyan-glutaconsäure-diäthylester $C_{12}H_{17}O_4N=CH_3\cdot CH_2\cdot C(CN)(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CH\cdot CH\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus a-Cyan-glutaconsäure-diäthylester $C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH(CN)\cdot CH\cdot CH\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ beim Kochen mit alkoholischem Natriumäthylat und Äthyljodid (Guthzeit, Eyssen, J. pr. [2] 80, 43). — Nadeln (aus hochsiedendem Petrolather). F: 79°.

3. 3.3-Dimethylsäure-hexen-(5)-säure-(1), δ -Amylen- $a\beta$. β -tricarbon-säure, a-Allyl-a-carboxy-bernsteinsäure $C_aH_{10}O_6 = CH_2$: $CH \cdot CH_2 \cdot C(CO_2H)_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Der Triäthylester entsteht durch Einführen von Allyl in den Äthan-a.a β -tricarbonsäure-triäthylester (HJELT, B. 16, 333). — Krystalle. Schmilzt unter Zersetzung bei 151° (H., B. 16, 333). Leicht löslich in den üblichen Lösungsmitteln (H., B. 16, 333). — Zerfällt bei 160° in Allylbernsteinsäure und Kohlendioxyd (H., B. 16, 334). Wird die Lösung der Säure in rauchender Bromwasserstoffsäure über Kalihydrat verdunstet, so erfolgt Um- $CH_3 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot C(CO_2H) \cdot CH_2 \cdot CO_2H$ (Syst. No. 2621)

wandlung in die isomere Lactonsäure O-----CO (H., B. 16, 1258). — Das Silber-, Calcium- und Bariumsalz sind in Wasser sehr wenig löslich (H., B. 16, 334).

Triäthylester $C_{14}H_{22}O_6=CH_2:CH\cdot CH_2\cdot C(CO_2\cdot C_2H_5)_2\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ bei der Säure. — Kp: 282—283° (HJELT, B. 16, 333).

Diäthylester-nitril, a-Allyl-a-cyan-bernsteinsäure-diäthylester $C_{12}H_{17}O_4N=CH_2\cdot CH\cdot CH_2\cdot C(CN)(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Durch 30-stündiges Erwärmen von Natrium-cyanbernsteinsäurediäthylester mit Allyljodid und Alkohol (Barthe, A. ch. [6] 27, 260). – Ol. Kp₈₅: $207-210^{\circ}$ (korr.).

4. 2.3-Dimethyl-2-methylsäure-penten-(3)-disäure, β -Methyl-a-butylena.y.y-tricarbonsäure, a. β -Dimethyl-a-carboxy-glutaconsäure $C_BH_{10}O_6=HO_2C$. $CH: C(CH_3) \cdot C(CO_2H)_2 \cdot CH_3$.

. Diäthylester-nitril, $a.\beta$ -Dimethyl-a-cyan-glutaconsäure-diäthylester $C_{12}H_{17}O_4N = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CH : C(CH_3) \cdot C(CH_3)(CN) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus der Kaliumverbindung des β -Methyl-a-cyan-glutaconsäure-diäthylesters mit absolutem Alkohol und Methyljodid (ROCERSON, THORFE, Noc. 87, 1695). — Öl. Kp₂₅: 167°. — Liefert bei der Verseifung a β -Dimethylglutaconsäure $HO_2C \cdot CH : C(CH_3) \cdot CH(CH_3) \cdot CO_2H$ und 2.6-Dioxy-3.4-dimethyl-pyridin (Syst. No. 3134).

5. 2.4-Dimethyl-3-methylsäure-pentendisäure, β -Amylen- β , γ , δ -tricarbonsäure, Dimethyl-aconitsäure $C_3H_{10}O_6=HO_2C\cdot CH(CH_3)\cdot C(O_2H):C(CH_3)\cdot CO_2H.$ B. Aus dem Dimethyloyanaconitsäuretriäthylester $C_2H_5\cdot O_2C\cdot C(CH_3)(CN)\cdot C(CO_2\cdot C_2H_5):C(CH_3)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ beim Kochen mit starker Salzsäure (Rogenson, Thorpe, Soc. 89, 647). — Nadeln (aus Wasser). F: 164°. Zersetzt sich gegen 180° unter Gasentwicklung. — Liefert beim Kochen mit Acetylchlorid die Anhydrodimethylaconitsäure $\frac{HO_2C\cdot C(CH_3)\cdot C}{CH_3\cdot CH-CO}O$ (Syst. No. 2620). — $Ag_3C_8H_7O_6$.

Diäthylester-nitril $C_{12}H_{17}O_4N=NC\cdot CH(CH_3)\cdot C(CO_2\cdot C_2H_6):C(CH_3)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus Dimethyleyanaconitsäuretriäthylester $C_2H_5\cdot O_2C\cdot C(CH_3)(CN)\cdot C(CO_2\cdot C_2H_6):C(CH_3)\cdot CO_2\cdot C_2H_6$ beim Erwärmen mit Natriumäthylatlösung (Rogerson, Thorpe, Soc. 89, 649). — Öl. Kp₂₅: 159°. — Liefert beim Kochen mit Salzsäure Dimethylaconitsäure.

6. 2.3-Dimethyl-4-methylsäure-penten-(2)-disäure, β -Methyl- β -butylen-a.a. γ -tricarbonsäure, β - γ -Dimethyl-a-carboxy-glutaconsäure $C_8H_{10}O_6=HO_2CCH_3$: $C(CH_3)\cdot CH(CO_2H)_2$.

Diäthylester-nitril, β , γ -Dimethyl- α -cyan-glutaconsäure-diäthylester $C_{12}H_1$, O_4N = $C_4H_5\cdot O_2C\cdot C(CH_3)\cdot C(CH_3)\cdot CH(CN)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus 23 g Natrium in Alkohol mit 113 g Cyanessigester und 144 g Methylacetessigester beim Erhitzen (Rogerson, Thorpe, Soc. 87, 1699). — Öl. Kp₂₅: 168°. — Liefert bei der Verseifung mit Salzsäure Dimethylglutaconsäure, mit Schwefelsäure 2.6-Dioxy-4.5-dimethyl-pyridin-carbonsäure-(3)-äthylester (Syst. No. 3349), mit alkoholischer Kalilauge 2.6-Dioxy-3.4-dimethyl-pyridin (Syst. No. 3134).

5. Tricarbonsäulren CaH12O6.

1. 2-Methyl-3.3-dimethylsäure-hexen-(5)-säure-(1), ϵ -Hexylen- β . γ . γ -tricarbonsäure, α -Methyl- α '-allyl- α '-carboxy-bernsteinsäure $C_0H_{12}O_5=CH_2$: CH: CH_2 : $C(CO_2H)_2$: CH: CH_3 : CO_2H . B. Der Triäthylester entsteht aus Propan- α . α -bricarbonsäuretriäthylester, Allyljodid und Natrium (HJELT, B. 25, 490) oder aus Allylmalonsäureester, Natriumäthylat und α -Brom-propionsäureester (BISCHOFF, B. 29, 972, 977); er wird mit Alkali verseift. — F: ca. 140° (H.). — Liefert bei 150° zwei stereoisomere α -Methyl- α '-allylbernsteinsäuren und Kohlendioxyd (H.).

Triäthylester $C_{15}H_{24}O_6 = CH_2 : CH \cdot CH_2 \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2 \cdot CH(CH_3) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Siehe bei der Säure. — Kp: 283—285° (Hjelt, B. 25, 490).

2. 3-Methyl-2.4-dimethylsäure-hexen-(3)-säure-(1), β -Methyl- β -amylen-a.a. γ -tricarbonsäure, β -Methyl- γ -äthyl-a-carboxy-glutaconsäure $C_9H_{12}O_4=(HO_2C)_2CH\cdot C(CH_3): C(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CH_3$.

Diäthylester-nitril, β -Methyl- γ -äthyl- α -cyan-glutaconsäure-diäthylester $C_{13}H_{19}O_4N=C_2H_5$: $O_2C\cdot CH(CN)\cdot C(CH_3)\cdot C(C_2H_5)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus 23 g Natrium in Alkohol mit 113 g Cyanessigester und 158 g Athylacetessigester beim Erhitzen (Rogerson, Thorre, Soc. 87, 1712). — Öl. Kp₂₅: 163° . — Liefert bei der Verseifung mit Salzsäure die β -Methyl- α -äthyl-glutaconsäure.

3. 4-Methyl-3.3-dimethylsäure-hexen-(4)-säure-(6), β -Methyl-a-amyten-a, γ - γ -tricarbonsäure, β -Methyl-a-āthyl-a-carboxy-glutaconsäure $C_{\phi}H_{12}O_{6}$ = $CH_{3} \cdot CH_{2} \cdot C(CO_{2}H)_{2} \cdot C(CH_{3}) : CH \cdot CO_{2}H$.

Diäthylester-nitril, β -Methyl- α -äthyl- α -cyan-glutaconsäure-diäthylester $C_{43}H_{19}O_4N=C_2H_5\cdot O_2C\cdot C(CN)(C_2H_5)\cdot C(CH_3):CH\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus der Kaliumverbindung des β -Methyl- α -cyan-glutaconsäurediäthylesters mit Åthyljodid und Alkohol beim Kochen (Rogerson, Thorpe, Soc. 87, 1708). — Öl. Kp₂₅: 163°.

4. 2.2-Dimethyl-3-äthylsäure-penten-(3)-disäure(?), Isocamphorensäure $C_9H_{12}O_6=HO_2C\cdot C(CH_3)_2\cdot C(CH_2\cdot CO_2H): CH\cdot CO_2H$ (?). Zur Konstitution vgl. Tiemann, Semmler, B. 28, 1350, 1352. — B. Aus Isocamphoronsäure und (1 Mol.-Gew.) Brom bei 120—125° (Kachleb, A. 191, 152). — Trikline (v. Zepharovich, J. 1877, 642) Tafeln. F: 226°.

5. 2.3.4-Trimethyl-2-methylsäure-penten-(3)-disäure, γ -Methyl- γ -amylen- β . β . δ -tricarbonsäure, α . β . γ -Trimethyl- α -carboxy-glutaconsäure $C_3H_{12}O_4$ = $(HO_4C)_9C(CH_3)\cdot C(CH_3)\cdot C(CH_3)\cdot CO_2H$.

Diäthylester-nitril, $a.\beta.\gamma$ -Trimethyl-a-eyan-glutaconsäure-diäthylester $C_{13}H_{19}O_4N=C_2H_5\cdot O_2C\cdot C(CH_3)(CN)\cdot C(CH_3)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus 48 g a β -Dimethyl-a-eyan-glutaconsäurediäthylester oder $\beta.\gamma$ -Dimethyl-a-eyan-glutaconsäurediäthylester mit 4,6 g Natrium in Alkohol und 30 g Methyljodid beim Erhitzen (Rocerson, Thorpe, Soc. 87, 1702, 1707). — Ol. Kp₂₅: 160—161°. — Liefert bei weiterer Methyljerung $a.\beta.\gamma$ -Trimethyly-eyan-crotonsäureester, bei der Verseifung 2.6-Dioxy-3.4.5-trimethyl-pyridin und $a.\beta.\gamma$ -Trimethyl-glutaconsäure.

6. Tricarbonsäuren C₁₀H₁₄C₆.

1. 3.4.4-Trimethylsäure-hepten-(6), ξ -Heptylen- γ . δ . δ -tricarbonsäure. α -Āthyl- α '-allyl- α '-carboxy-bernsteinsäure $C_{10}H_{14}O_6 = CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CO_2H) \cdot C(CO_2H)_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot B$. Der Triäthylester entsteht aus Butan- α . α -tricarbonsäuretriäthylester, Allyljodid und Natrium oder aus Allylmalonsäurediäthylester mit α -Brom-buttersäureäthylester und Natrium; er wird mit Kalilauge verseift (Hjelt, B. 25, 488). — F: 123°. — Beim Erhitzen auf 150° entstehen zwei stereoisomere α -Āthyl- α '-allyl-bernsteinsäuren.

Triäthylester $C_{16}H_{26}O_6=CH_3\cdot CH_2\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot C(CO_2\cdot C_2H_5)_2\cdot CH_2\cdot CH: CH_2$. Siehe bei der Säure. – Kp: 282–291° (Hjelf, B. 25, 489).

2. 2.2-Dimethyl-3.3-dimethylsäure-hexen-(5)-säure-(1), β -Methyl- ϵ -hexylen- β - γ - γ -tricarbonsäure, a.a-Dimethyl- α -allyl- α -carboxy-bernsteinsäure $C_{16}H_{14}O_6=CH_2:CH\cdot CH_2\cdot C(CO_2H)_2\cdot C(CH_3)_2\cdot CO_2H$.

Triäthylester $C_{16}H_{26}O_6=CH_2:CH\cdot CH_2\cdot C(CO_2\cdot C_2H_5)_2\cdot C(CH_3)_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus Natriumallylmalonsäureester und a-Brom-isobuttersäureester (Bischoff, B. 29, 972, 977). — Kp: 295–300°.

7. 2-Methyl-3.4.4-trimethylsäure-hepten-(6), β -Methyl- ζ -heptylen- γ . δ . δ -tricarbonsäure, α -lsopropyl- α -allyl- α -carboxy-bernsteinsäure $C_{11}H_{16}O_6=CH_2\cdot CH\cdot CH_2\cdot C(CO_2H)_2\cdot CH(CO_2H)\cdot CH(CH_3)_2$.

Triäthylester $C_{17}H_{28}O_6 = CH_2: CH \cdot CH_2 \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2 \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus Natriumallylmalonsäureester und a-Brom-isovaleriansäureäthylester (Bischoff, B. 29, 972, 977). — Kp: 290—295°.

3. Tricarbonsäure $C_n H_{2n-8} O_6$.

2-Methylsäure-pentadien-disäure, Allentricarbonsäure $C_6H_4O_6=HO_2C-CH:C:C(CO_2H)_9$.

Triäthylester $C_{12}H_{16}O_8=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH:C:C(CO_2\cdot C_2H_5)_2$. B. Bei allmählichem Eintragen unter Kühlung von 2 At.-Gew. Natrium, gelöst in 12 Tln. absolutem Alkohol, in das Gemisch aus 1 Mol.-Gew. $\beta.\beta$ -Dibrom-acrylsäureester und etwas mehr als 1 Mol.-Gew. Malonsäureester; man läßt mehrere Stunden bei 0° und dann noch 12 Stunden bei Zimmertemperatur stehen (Goldschmiedt, Knöpfer, M. 17, 508). — Monoklin-prismatische (Becke, M. 17, 512) Krystalle (aus Äther). F: 107° . Unlöslich in Wasser, sehwer löslich in Äther, Ligroin und Benzol, leicht in Eisessig.

D. Tetracarbonsäuren.

1. Tetracarbonsäuren $C_n H_{2n-6} O_8$.

1. 2.3-Dimethylsäure-butandisäure, Äthan- $\alpha.\sigma.\beta.\beta$ -tetracarbonsäure, "Acetylentetracarbonsäure" $C_8H_6O_8=(HO_2C)_2CH\cdot CH(CO_2H)_2$. B. Bei $1^{1}/_{9}$ -stündigem Kochen von 1 g des zugehörigen Tetramethylesters mit einem Gemisch von 4,5 com Natronlauge (D: 1,2) und 4,5 com Wasser (Buchner, Witter, B. 25, 1158). Beim

Erwärmen von Äthanhexacarbonsäureester mit alkoholischem Kali (Weews, Am. 16, 575). Nadeln oder Täfelchen (aus Äther). F: $167-169^{\circ}$ (Zers.) (B., Wit.). Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther, schwer in Benzol und Essigsäure (We.). — Zerfällt beim Erhitzen in CO_2 und Bernsteinsäure (Wislicenus, Böckleb, A. 285, 21), desgl. schon beim Kochen mit Wasser (We.). — $K_4C_6H_2O_8+2H_2O$. Krystalle. Leicht löslich in Wasser (We.).

Symm. Dimethylester $C_8H_{10}O_8=CH_3\cdot O_2C\cdot CH(CO_2H)\cdot CH(CO_2H)\cdot CO_2\cdot CH_8$. B. Man läßt den Tetramethylester (30 g), gelöst in 2 Liter Methylalkohol mit 2 Mol.-Gew. KOH über Nacht stehen, verjagt den Methylalkohol, säuert den Rückstand an und schüttelt mit Äther aus (Walker, Applevard, Soc. 67, 771); zur Reinigung kocht man mit Wasser und Zinkydroxyd und macht den Dimethylester aus seinem Zinksalz wieder frei. — F: $158-160^{\circ}$ (Zers.). — Bei der Elektrolyse einer wäßr. Lösung des Kaliumsalzes entsteht Fumarsäuredimethylester.

Tetramethylester C₁₀H₁₄O₈ = (CH₃·O₂C)₂CH·CH(CO₂·CH₈)₂. B. Bei der Reaktion zwischen α.α'-Dicarboxy-glutarsäure-tetramethylester, Natriummethylat und Chlormalonsäuredimethylester, neben Cyclopropan-tetracarbonsäure-(1.1.2.2)-tetramethylester (Guthzeht, Engelmann, J. pr. [2] 66, 123). — Darst. Man tröpfelt 80 g Brom in ein Gemisch aus Natriummethylat (23 g Natrium, 300 ccm Methylalkohol) und 132 g Malonsäuredimethylester (Walker, Appleyard, Soc. 67, 770). — Kryställchen (aus Äther). F: 138° (Buchner, Witter, B. 25, 1158), 137—138° (G., E.), 136° (Bischoff, B. 29, 1283), 135° (Wa., A.). Unlöslich in Ligroin (Wa., A.), schwer löslich in Äther (Bu., Wi.). Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Druck: 1045,7 Cal. (Stohmann, Kleber, Ph. Ch. 10, 420). — Gibt beim Erhitzen mit Brom auf 190° Äthylentetracarbonsäuretetramethylester (Br.).

Symm. Diäthylester $C_{10}H_{14}O_8=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH(CO_2H)\cdot CH(CO_2H)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. Darst. Man versetzt die Lösung von 28 g Äthan-a.a β β -tetracarbonsäuretetraäthylester in 600 ccm 99 % igem Alkohol mit einer Lösung von 36 g KOH in 120 ccm Alkohol, läßt das Gemisch durch Eis gekühlt 24 Stunden lang stehen und filtriert dann das ausgeschiedene Salz ab; es wird mit Alkohol gewaschen und durch Salzsäure zerlegt; der Diäthylester wird dann mit Ather ausgeschüttelt (Guffzeit, A. 214, 72). — Schiefwinkelige hygroskopische Blättehen mit $^1/_2H_2O$. Schmilzt unter Abspaltung von CO_2 bei $132-133^\circ$. Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer in Chloroform und Schwefelkohlenstoff. — Liefert beim Erhitzen auf 180° Bernsteinsäurediäthylester neben CO_2 .

Dimethyldiäthylester $C_{12}H_{18}O_8 = (CH_3 \cdot O_2C)_2C_2H_2(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$. B. Beim Erhitzen des Kaliumsalzes des Trimethylesters mit Athylbromid und etwas Alkohol auf 100^6 (Walker, Appleyard, Soc. 67, 774). — Dickflüssig. Kp₁₈: $200-203^6$.

Methyltriäthylester $C_{12}H_{20}O_8 = CH_3 \cdot O_2C \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$. B. Beim Eintragen von Brom in ein Gemisch aus Malonsäuredimethylester und alkoholischer Natriumäthylatlösung (Walker, Applexard, Soc. 67, 773). — Nadeln (aus Ligroin). F: 58°.

Tetraäthylester C₁₄H₂₂O₈ = (C₂H₅·O₂C)₂CH·CH(CO₂·C₂H₅)₂. B. Beim Behandeln einer alkoholischen Lösung von Äthylentetracarbonsäureester mit Zinkstaub und Salzsäure in der Kälte (Conrad, Guthzeit, B. 16, 2632). — Bei der Destillation von Dioxalbernsteinsäuretetraäthylester C₂H₅·O₂C·CO·CH(CO₂·C₂H₅)·CH(CO₂·C₂H₅)·CO·CO₂·C₂H₅ (W. Wislicenus, Böckler, A. 285, 20). — Durch elektrolytische Zersetzung von Natrium-Malonsäureester in alkoholischer Lösung (Mulleren, Am. 15, 526). Aus Natrium-Malonsäureester in alkoholisch-ätherischer Lösung (Mulleren, Am. 15, 526). Aus Natrium-Malonsäureester in alkoholisch-ätherischer Lösung won 12,7 g Jod in eine Lösung von Natrium-Malonsäureester, dargestellt aus 2,3 g Natrium in absolutem Alkohol und 16 g Malonester (Bischoff, B. 16, 1046; Bischoff, Rach, B. 17, 2781). Bei der Einw. von Chlormalonsäurechäthylester auf Natrium-Malonsäurediäthylester (Conrad, Bischoff, A. 214, 68) oder Dinatrium-Malonsäureester in alkoholischer Lösung (Bischoff, Rach, B. 17, 2785). Bei Einw. von Tetrachlormethan auf Dinatrium-Malonsäureester, neben Natrium-αγ-dicarboxy-glutaconsäure-tetraäthylester (Dimroth, Feuchter, B. 36, 2239, Ann. 5; vgl. Bischoff, B. 28, 2830). In kleiner Menge aus Natrium-Malonsäureester und Propylenbromid, neben 2-Methyl-cyclopropan-dicarbonsäure-(1.1)-diäthylester (Marburg, A. 294, 115). Bei der Einw. von Natrium-Malonsäureester auf verschiedene Dibromide C₄H₈Br₂ und C₆H₁₀Br₂ (Ipatjew, H. 30, 391; C. 1898 II, 660; J. pr. [2] 59, 542; Ipatjew, Bordelius, H. 34, 354; C. 1902 II, 106). Bei der Einw. von Natrium-Malonsäureester auf α.β-Dibrom-tricarbahylsäureester (Ruhemann, Allhusen, Soc. 65, 14). Bei Einw. von 5-Brom-2.4 6-trijod-1,3-dinitro-benzol auf Natrium-Malonsäureester durch Reduktion mit Zinkpulver in essigsaurer Lösung (Ulpan), Gasparini, G. 32 II, 237).

Tetragonale (RONFALDI, R. A. L. [5] 14 I, 629) Prismen. F: 76° (CONRAD, BISCHOFF, A. 214, 68). Periodische Erscheinungen bei der Krystallisation unterkühlter Schmelzen:

ALEXEJEW, H. 38, 1120; C. 1907 I. 875. Kp: 305° (Zers.) (Conrad, Bischoff); Kp₈: 200° bis 210° (Marburg, A. 294, 115). D^{18.5}: 1,0643; n^{10.5}; 1,41058 (Eijkman, G. 1909 II, 2146). Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Druck: 1661,9 Cal. (Stohmann, Kleber. Ph. Ch. 10, 421). — Chlor erzeugt Äthylentetracarbonsäureester (Bischoff, B. 24, 2024). Äthylentetracarbonsäureester entsteht auch bei der Einw. von Brom in Gegenwart von Natriumäthylatlösung (Kötz, Stalmann, J. pr. [2] 68, 163), sowie bei der Einw. von Jod in Gegenwart von Natriumäthylat (Bischoff, Hausdörfer, A. 239, 130). Äthantetracarbonsäureester gibt mit Ammoniak das Tetraamid der Äthantetracarbonsäure (Bischoff, Hausdörfer, B. 17, 2788). Bei der Einw. von Hydrazin entsteht das Dihydrazid

HN·CO·CH·CO·NH (Salomon, Pohl., B. 28, 1722). Beim Erhitzen von Äthantetracarbonsäureester mit Wasser auf 150° entsteht Bernsteinsäure (Kötz, Stalmann, J. pr. [2] 68, 171). Liefert beim Erhitzen mit Salzsäure oder beim Erwärmen mit Kalilauge auf dem Wasserbade Äthan-α.α.β-tricarbonsäure (Conrad, Bischoff, A. 214, 70, 71). — Die Dinatriumverbindung des Äthantetracarbonsäureesters reagiert mit Polymethylendihaloiden X·[CH₂]_n·X langsam, erst über 100° schneller; sie gibt mit Methylenjodid Cyclopropantetracarbonsäure-(1.1.2.2)-tetraäthylester und mit Trimethylenbromid Cyclopentantetracarbonsäure-(1.1.2.2)-tetraäthylester, während mit Äthylenbromid der Äthantetracarbonsäureester zurückgebildet wird (Kötz. Spiess. J. pr. [2] 64, 394; K., Stalmann, J. pr. [2] 68, 167). Die Dinatriumverbindung gibt mit β-Jod-propionsäureester Butan-α.α.β.β.δ-pentacarbonsäureester, Δβ.γ-Dihydromuconsäureester C₂H₅·O₂C·CH₂·CH·CH·CH·CH₂·CO₂·C₂H₅. Äthylentetracarbonsäureester und Hexan-α.γ.γ.δ.δ.ζ-hexacarbonsäureester (Silberrad. Soc. 85, 611). Bei der Einw. von o-Xylylenbromid C₆H₄(CH₂Br)₂ auf die Dinatriumverbindung des Äthantetracarbonsäureesters

entsteht Tetrahydronaphthalintetraoarbonsäureester C_6H_4 $CH_2 \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$ (Barver, W. H. Perkin jun., B. 17, 450). Einw. von o-Nitro-benzoylchlorid auf die Dinatriumverbindung: Bischoff, Rach, B. 17, 2797.

 $\mathrm{Na_2C_{14}H_{20}O_8}$. Darst. Man versetzt eine alkoholische Lösung von Äthantetracarbonsäureester mit 2 Mol.-Gew. Natriumäthylat und Äther (W. H. Perkin jun., Soc. 53, 10; Baeyer, Perkin, B. 17, 449; vgl. Nef, A. 276, 244).

Tetraamid, Āthan-a.a.β.β-tetracarbonsäure-tetraamid $C_8H_{10}O_4N_4 = (H_2N \cdot CO)_2CH \cdot CH(CO \cdot NH_2)_2$. B. Aus Äthantetracarbonsäuretetraäthylester und Ammoniak (BISCHOFF, RACH, B. 17, 2788). — Krystalle. Zersetzt sich oberhalb 230°, ohne zu schmelzen. Sehr schwer löslich in kaltem Wasser und Alkohol.

 $a.\beta$ -Dinitroso-äthan- $a.a.\beta.\beta$ -tetracarbonsäure-tetraäthylester $C_{14}H_{20}O_{16}N_2=(C_2H_5O_2C)_2C(NO)\cdot C(NO)(CO_2\cdot C_2H_5)_2$. B. Aus der $5^{\circ}/_{\circ}$ igen wäßr. Lösung des sauren Natriumsalzes des Oximinomalonsäureesters $(C_2H_5\cdot O_2C)_2C:N\cdot OH+(C_3H_5\cdot O_2C)_2C:N\cdot ONa$ durch Elektrolyse (Ulpiani, Rodano, R. A. L. [5] 14 II, 602; G. 36 II, 81). — Öl. Unlöslich in Alkalien. Gibt die Liebermannsche Nitrosoreaktion.

a.β-Dinitro-äthan-a.a.β-β-tetracarbonsäure-tetraäthylester $C_{14}H_{20}O_{12}N_2 = (C_2H_5 \cdot O_2C)_2C(NO_2) \cdot C(NO_2)(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$. B. Bei der Elektrolyse einer etwa 8%-igen wäßr. Lösung des Ammoniumsalzes des Nitromalonsäureesters (ULPIANI, GASPARINI, G. 32 II, 236). — Weiße Krystalle (aus Alkohol oder Ligroin). F: 65—66%. Unlöslich in Wasser. — Wird durch Zink und Essigsäure zum Äthantetracarbonsäureester reduziert.

2. Tetracarbonsäuren $C_7H_8O_8$.

1. 2.3-Dimethylsäure-pentandisäure. Propun-q.a. β . γ -tetracarbonsäure, a-Carboxy-tricarballylsäure $C_7H_8O_8=HO_2C\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)\cdot CH(CO_2H)_2$.

Tetraäthylester $C_{15}H_{24}O_8 = C_2H_5 \cdot C_2C \cdot CH_2 \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_6)_2$. B. Aus 10 g Malonsäurediäthylester und 13 g Chlorbernsteinsäurediäthylester bei Gegenwart von Natriumäthylatlösung (aus 1,45 g Natrium) (EMERY, B. 23, 3759). Durch Erwärmen von Malonsäureester und Fumarsäureester in Alkohol bei Gegenwart von Natriumäthylat (AUWERS, KÖBNER, V. MEYENBURG, B. 24, 2887, 2889; RUHEMANN, CUNNINGTON, Soc. 73, 1007; STAUDINGER, A. 341, 102). Aus Natriummalonsäureester und Maleinsäureester (MICHAEL, SCHULTHESS, J. pr. [2] 45, 56). Aus Natriummalonsäureester und Athoxybernsteinsäureester (STAUDINGER, C. 1903 II, 943; A. 341, 100). — Öl. Kp₁₈: 203—204 $^{\circ}$ (E.); Kp₁₆: 202—203 $^{\circ}$ (M., Sch.); Kp₁₄₋₁₅: 194 $^{\circ}$ (St.); Kp₁₄: 200 $^{\circ}$ (R., C.). D_2^{∞} : 1,11841 (E.).

— Liefert mit alkoholischer Kalilauge Tricarballylsäure (E.), einfacher beim Kochen mit mäßig verdünnter Salzsäure (Sr.).

Triäthylester-nitril, a-Cyan-triearballylsäure-triäthylester $C_{13}H_{19}O_6N=C_2H_5$. $O_2C\cdot CH_2\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CH(CN)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus Cyanessigsäureester und Brombernsteinsäureester bei Gegenwart von Natriumäthylat (Barthe, A. ch. [6] 27, 286). Aus Cyanessigester und Fumarsäureester in Gegenwart von Natriumäthylat (MULLER, C. c. 114, 1204; A. ch. [7] 1, 539; Ruhemann, Cunnington, Soc. 73, 1011). — Hellgelbes Öl. Kp₃₀: 196,8° bis 198,8° (korr.) (B.); Kp₁₁: 197—199° (R., C.). D $_{55}^{**}$: 1,1257 (R., C.). — Löslich in Natronlauge (B.). Gibt beim Kochen mit Salzsäure Triearballylsäure (B.).

2. 2.4-Dimethylsäure-pentandisäure, Propan-a.a.γ.γ-tetracarbonsäure, a.a'-Dicarboxy-glutarsäure, Methylen-di-malonsäure C₇H₈O₈ = (HO₂C)₂CH·CH₂·CH(CO₂H)₂. B. Beim Behandeln einer alkalischen Lösung von a.γ-Dicarboxy-glutaeonsäure-tetraäthylester mit Natriumamalgam (CONRAD, GUTHZEIT, A. 222, 257). Bei Einw. von Chlordimethyläther auf Natrium-Malonsäureester und Behandlung des Reaktionsproduktes mit Natriumäthylat, neben Bis-methoxymethyl-malonsäureester (KLEBER, A. 248, 106). Weitere Bildungsweisen siehe bei dem Tetramethylester und Tetraäthylester. — Krystalle (aus Äther). F: 168–170° (Zers.) (K.), 167° (Zers.) (C., G.). Äußerst leicht löslich in Wasser, leicht in Alkohol, schwer in Äther (K.). Zerfällt beim Erhitzen auf Schmelzpunkttemperatur in CO₂ und Glutarsäure (C., G.). — Ca₂C₇H₄O₈+2H₂O (bei 110°). Weißer Niederschlag (K.). — Pb₂C₇H₄O₈+2H₂O (bei 110°). Flockig voluminöser Niederschlag (K.).

Tetramethylester $C_{11}H_{16}O_8 = (CH_3 \cdot O_2C)_2CH \cdot CH_2 \cdot CH(CO_2 \cdot CH_3)_2$. B. Aus Malonsäuredimethylester mit Methylenjodid bei Gegenwart von Natriummethylatlösung (Stohmann, Kleber, J. pr. [2] 45, 476). — Prismen (aus Benzol-Ligroin). F: 48—48,5° (St., K.), 48° (Gutheelt, Lobeon, J. pr. [2] 77, 45). Molekulare Verbrennungswärme: 1202,2 Cal. (St., K., J. pr. [2] 45, 485). — Gibt mit Chlor a.a'-Dichlor-a.a'-dicarboxy-glutarsäure-tetramethylester (G., L.), mit Brom die analoge Verbindung (G., L.). Einw. der Dinatriumverbindung auf Chloressigsäureester: Gutheelt, Jahn, J. pr. [2] 66, 7. Liefert mit β-Jodpropionsäuremethylester bei Gegenwart von Natriummethylat Heptan-a.y.y.z.e.η-hexacarbonsäurehexamethylester (G., Engelmann, J. pr. [2] 66, 124). Gibt mit Chlormalonsäuredimethylester bei Anwesenheit von Natriummethylat Cyclopropan-tetracarbonsäure-(1.1.2.2)-tetraäthylester und Äthantetracarbonsäureester (G., E., J. pr. [2] 66, 122).

Tetraäthylester C₁₅H₂₄O₈ = (C₂H₅·O₂C)₂CH·CH₂·CH(CO₂·C₂H₅)₂. B. Bei zweitägiger Einw. von Chlorwasserstoff auf das mit absolutem Alkohol übergossene Bariumsalz der Methylen-di-malonsäure (Kleber, A. 246, 109). Durch 2-stündiges Erhitzen von 64 g Malonsäureester mit einer Lösung von 9,2 g Natrium in absolutem Alkohol und 17 g Methylen-chlorid im geschlossenen Gefäß auf 100° (W. H. Perkin jun., Prentice, Soc. 59, 992; Tutin, Soc. 91, 1142). Durch Eintragen von 0,6—1 g Diäthylamin in ein gekühltes Gemisch aus 32 g Malonsäureester und 8 g Formaldehydlösung von 40°/₀; man läßt 12 Stunden stehen, erhitzt dann einige Stunden auf 100° und destillert im Vakuum (Knoevenagel, B. 27, 2346; Gutherit, Jahn, J. pr. [2] 66, 2; G., Engelmann, J. pr. [2] 66, 115, 126). Durch zweitägiges Erhitzen von 30 g Malonsäureester, 5 g Polyoxymethylen und 45 g Essigsäure-anhydrid auf 120–140° (W. H. Perkin jun., B. 19, 1054). Durch Einw. von Methylen-di-piperidin oder Methylen-di-anilin auf Malonsäureester (Knoevenagel, B. 31, 2585). Bei der Destillation eines Gemisches von [Methoxymethyl]-malonsäurediäthylester und Malonsäurediäthylester (Simonsen, Soc. 93, 1784). — Darst. Zu einer Lösung von 9,2 g Natrium in 200 com absolutem Alkohol setzt man 64 g Malonsäureester und 54 g Methylen-jodid und erhitzt 1—2 Stunden auf dem Wasserbad (Gutherit, Dressel, B. 21, 2232; A. 256, 174). — Ol von bitterem Geschmack. Kp: 300–310° (Zers.); Kp₁₀: 240–241° (Prenkin, B. 19, 1054); Kp₂₀: 210° (Gutherit, Dressel, A. 256, 175); Kp₁₀: 240–241° (Prenkin, B. 19, 1054); Kp₂₀: 210° (Gutherit, Dressel, A. 256, 175); Kp₁₀: 240–241° (Prenkin, Soc. 91, 1142); Kp₂₀: 210° (Gutherit, Dressel, A. 256, 176). Liefert beim Bromieren a γ-Dibrom-propan-a a γγ-tetracarbonsäure-tetraäthylester (Gregory, Perkin, Soc. 83, 782). Gibt mit Methyljodid bei Gegenwart von Natriumäthylat Pentan-a,β,β,δ,ε,ehexacarbonsäure-hexachylester (Perkin, Simonsen, Soc. 95, 1171). Gibt mit Bromessigester bei —18° in Anweschheit von Natriumäthylat Pentan-a,β,β,δ

Dinatriumverbindung liefert mit α.γ-Dibrom-propan-α.α.γ.γ-tetraca bonsäure-tetraäthylester Cyclopropan-tetracarbonsäure-(1.1.2.2)-tetraäthylester (Perkin, Soc. 87, 358; vgl. Gregory, Perkin, Soc. 83, 782). Methylen-di-malonsäureester kondensiert sich in Gegenwart von Zinkchlorid mit Methylal zu einem Ester, der bei der Hydrolyse cis-Cyclobutan-dicarbonsäure-(1.3) liefert (Perkin, Simonsen, Soc. 95, 1171). — Na₂C₁₅H₂₂O₈. B. Aus dem Ester mit Natriumäthylat und Äther (Guthzeit, Dressel, A. 258, 180; G., Jahn, J. pr. [2] 66, 7). Pulver.

Triäthylester-propylester $C_{16}H_{26}O_8 = (C_2H_5 \cdot O_2C)_2CH \cdot CH_2 \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$. B. Beim Behandeln des entsprechenden Esters der $\alpha \gamma$ -Dicarboxy-glutaconsäure mit Zinkstaub und Eisessig (GUTHZEIT, DRESSEL, B. 22, 1423). — Flüssig. Kp₁₅: 195—202°.

Tetraamid $C_7H_{12}O_4N_4=(H_2N\cdot CO)_2CH\cdot CH_2\cdot CH(CO\cdot NH_2)_2$. B. Aus dem Tetraäthylester durch wäßr. oder alkoholisches Ammoniak (Guthzeit, Jahn, J. pr. [2] 66, 3). — Krystalle (aus Alkohol). F: $248-249^{\circ}$. In Wasser leicht löslich, in absolutem Alkohol unlöslich.

Diäthylester-dinitril, a.a'-Dicyan-glutarsäure-diäthylester $C_{11}H_{14}O_4N_2=C_2H_5$. $O_2C\cdot CH(CN)\cdot CH_2\cdot CH(CN)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Eine Lösung von 17,4 g Natrium in 210 g absolutem Alkohol wird mit 56,6 g Cyanessigester und 15 g Formaldehydcyanhydrin versetzt (Hioson, Thorpe, Soc. 89, 1458). Durch Einw. von Formaldehyd auf Cyanessigester bei Gegenwart von Diäthylaınin, neben einem festen amorphen, polymeren Ester, der durch Behandlung des im Vakuum destillierten Reaktionsproduktes mit Äther abgetrennt wird (Auwers, A. 285, 322 Anm.). — Öl. Kp₂₀: 195° (H., T.). — Liefert bei der Verseifung mittels konz. Salzsäure Glutarsäure (H., T.).

a.a'-Dichlor-a.a'-dicarboxy-glutarsäure-tetramethylester $C_{11}H_{14}O_8Cl_2 = (CH_3 \cdot O_2C)_8CCl \cdot CH_2 \cdot CCl(CO_2 \cdot CH_3)_2$. B. Durch Einleiten von Chlor bei ca. 50° in geschmolzenen a.a'-Dicarboxy-glutarsäure-tetramethylester (Guthzett, Lobeck, J. pr. [2] 77, 47). — Prismen (aus Methylalkohol oder Benzol). F: 128—129°. In den meisten organischen Mitteln schwer löslich.

a.a'-Dibrom-a.a'-dicarboxy-glutarsäure-tetramethylester $C_{11}H_{14}O_8Br_2=(CH_3\cdot O_2C)_2CBr\cdot CH_2\cdot CBr(CO_2\cdot CH_3)_2$. B. Aus 30 g a.a'-Dicarboxy-glutarsäure-tetramethylester in 150 ccm Schwefelkohlenstoff mit 36 g Brom bei ca. 35° (Guthzeit, Lobeck, J. pr. [2] 77, 45). — Prismen (aus Methylalkohol). F: 125—126°. Schwer löslich in den meisten Lösungsmitteln. — Wird durch Zinkstaub in a.a'-Dicarboxy-glutarsäure-tetramethylester zurückverwandelt. Liefert mit Natrium, Natriummethylat, Ammoniak, ferner mit Dinatrium-a.a'-dicarboxy-glutarsäure-tetramethylester Cyclopropan-tetracarbonsäure-(1.1.2.2)-tetramethylester.

a.a'-Dibrom-a.a'-dicarboxy-glutarsäure-tetraäthylester $C_{15}H_{22}O_8Br_2=(C_2H_5\cdot O_2C)_2CBr\cdot CH_2\cdot CBr(CO_2\cdot C_2H_5)_2$. B. Durch Bromieren von a a'-Dicarboxy-glutarsäure-tetraäthylester in Chloroformlösung (Gregory, Perkin, Soc. 83, 782). — Prismen (aus verdünntem Methylalkohol). F: 54—55°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer Petroläther. — Reagiert mit der Dinatriumverbindung des a a'-Dicarboxy-glutarsäure-tetraäthylesters unter Bildung von Cyclopropantetracarbonsäure-(1.1.2.2)-tetraäthylester (Perkin, Soc. 87, 358).

3. 3.3-Dimethylsäure-pentandisäure, Propan-a. β . γ -tetracarbonsäure, β -Carboxy-tricarballylsäure $C_7H_8O_8=HO_2C\cdot CH_2\cdot C(CO_2H)_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Der Tetramethylester entsteht neben Äthan-a.a β -tricarbonsäuretrimethylester aus Malonsäuredimethylester, Natriummethylat und Chloressigsäuremethylester (Bischoff, B. 29, 967). Der Tetraäthylester bildet sich bei der Einw. von Chloressigsäureäthylester auf Natriumäthan-a a β -tricarbonsäure-triäthylester (Bischoff, A. 214, 61). Auch scheint er als Nebennodukt bei der Einw. von Natriumäthylat und Bromessigester auf a a'-Dicarboxy-glutarsäure-tetraäthylester zu entstehen (Guthzeif, Engelmann, J. pr. [2] 66, 118). Man verseift den Tetraäthylester durch Erwärmen mit alkoholischer Kalilauge und isoliert die Säure mittels ihres schwer löslichen Bariumsalzes (Bischoff, A. 214, 62). — Prismen. Schmilzt und zerfällt bei 151° in CO_2 und Tricarballylsäure (B., A. 214, 63, 66). Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther (B., A. 214, 63). — $K_3C_7H_5O_8+2^1/_2H_2O$ (bei 100^0). Warzen, unlöslich in Alkohol (B., A. 214, 65). — $A_3C_7H_4O_8$. Niederschlag, unlöslich in heißem Wasser (B., A. 214, 64). — $A_3C_7H_4O_8+3H_2O$ (bei 100^0). Sirup, der zu einer glasig-krystallinischen Masse erstarrt (B., A. 214, 65). — $A_3C_7H_4O_8+H_2O$ (bei 100^0). Niederschlag (B., A. 214, 65). Verliert bei 170^0 $^1/_2H_2O$.

Tetramethylester $C_{11}H_{16}O_8 = CH_2 \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot C(CO_2 \cdot CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH_3$. S. die Säure. — Flüssig. Kp₁₀: 187° (BISCHOFF, B. 29, 968).

Tetraäthylester $C_{15}H_{24}O_8=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH_2\cdot C(CO_2\cdot C_2H_5)_2\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. *B.* Siehe die Säure. — Flüssig. Kp: 295° (Zers.); Kp₂₀: 200°; D₁₅: 1,102 (BISCHOFF, *A.* 214, 62); Dielektrizitätskonstante, elektrische Absorption: Drude, *Ph. Ch.* 23, 311.

Trimethylester-nitril, β -Cyan-tricarballylsäure-trimethylester $C_{10}H_{13}O_{8}N=CH_{3}\cdot O_{2}C\cdot CH_{2}\cdot C(CN)(CO_{2}\cdot CH_{3})\cdot CH_{2}\cdot CO_{2}\cdot CH_{3}$. B. Aus Cyanessigsäuremethylester und Chloressigsäuremethylester bei Gegenwart von Natriummethylat (Barthe, A. ch. [6] 27, 264). Aus Cyanbernsteinsäuredimethylester und Chloressigsäuremethylester bei Anwesenheit von Natriummethylat (B.). — Monoklin-prismatische (Goguel, A. ch. [6] 27, 267) Krystalle (aus Methylalkohol). F: 46,5°. Kp₃₅: 212°. D¹⁷: 1,3475.

Triäthylester-nitril, β -Cyan-tricarballylsäure-triäthylester $C_{13}H_{19}O_6N = C_2H_5$. $O_2C \cdot CH_2 \cdot C(CN)(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CH_2 \cdot CO_3 \cdot C_2H_5$. Aus Cyanbernsteinsäureester, Natriumäthylat und Chloressigsäureester (Haller, Barthe, A. ch. [6] 18, 285) oder Bromessigsäureester (Bone, Sprankling, Soc. 81, 32). Aus Cyanessigsäureester, Natriumäthylat und Chloressigsäureester, neben Cyanbernsteinsäureester (H., Ba.). — Monoklin-prismatische (Goguel, 1. ch. [6] 27, 250) Krystalle (aus Alkohol oder verdünnter Essigsäure). F: 40-41°. Kp₁₄: 200-215° (H., Ba.); Kp₂₃: 206-212° (Bo., S.). Unlöslich in Alkalien (H., Ba.).

3. Tetracarbonsäuren $C_8H_{19}O_8$.

1. 2.4-Dimethylsäure-hexandisäure, Butan-a.a.y.å-tetracarbonsäure, a.ß-Dicarboxy-adipinsäure $C_8H_{10}O_8=HO_2C\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)_2$. B. Der Tetraäthylester entsteht bei Einw, von Itaconsäurediäthylester oder Itachlorbrenzweinsäurediäthylester auf Natrium-Malonsäureester; man verseift ihn durch Kochen mit Barytlösung (MICHAEL, SCHULTHESS, J. pr. [2] 45, 59). — $Ba_2C_8H_8O_8$ (getroeknet). Sehr schwer löslich in Wasser.

Tetraäthylester $C_{16}H_{26}O_8=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH_2\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CH_2\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)_2\cdot B.$ Siehe die Säure. – Flüssig. Kp₁₇: 211–212,5° (MICHAEL, SCHULTHESS, J. pr. [2] 45, 59).

Tetraamid $C_8H_{14}O_4N_4 = H_2N \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH(CO \cdot NH_2) \cdot CH_2 \cdot CH(CO \cdot NH_2)_2$. B. Aus dem Tetraäthylester der Säure und konz. Ammoniak (Michael, Schulthess, J. pr. [2] 45, 60). — Krystalle (aus Wasser). F: 250°.

2. 2.5-Dimethylsäure-hexandisäure, Butan-a.a. δ . δ -tetracarbonsäure, Athylen-di-malonsäure, a.a.-Dicarboxy-adipinsäure $C_8H_{10}O_8=(HO_2C)_2CH$: CH_2 : CH_2 : $CH(CO_2H)_2$. B. Der Tetraäthylester entsteht neben Cyclopropan-dicarbonsäure-(1.1)-diäthylester aus Natrium-Malonsäureester und Äthylenchlorid (W. H. Perkin jun., Soc. 65, 578; B. 26, 2243); man isoliert den Ester durch fraktionierte Destillation im Vakuum (P., Soc. 65, 578), verseift ihn mit alkoholischer Kalilauge, fällt mit Bleizucker und zerlegt das Bleisalz mit Schwefelwasserstoff (P., Soc. 51, 19). Der Tetraäthylester entsteht in kleiner Menge aus Cyclopropan-dicarbonsäure-(1,1)-diäthylester mit Malonsäureester und Natriumäthylat (Bone, P., Soc. 67, 112). — Allmählich krystallinisch erstarrender Sirup. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Äther. — Zerfällt bei 200° in CO₂ und Adipinsäure (P., Soc. 51, 20). — $Ag_4C_8H_6O_8$ (P., Soc. 51, 20).

Tetraäthylester $C_{16}H_{26}O_8=(C_2H_5\cdot O_2C)_2CH\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)_2$. B. S. die Säure, — Dickflüssig. Erstarrt nicht bei 0° (PE, Soc. 51, 19). Kp_{225} : 275—280°; Kp_{100} : 248—252° (PE, Soc. 51, 19); Kp_{56} : 240—245° (PE, Soc. 65, 579). — Die Dinatriumverbindung gibt mit Brom Cyclobutan-tetracarbonsäure-(1.1.2.2)-tetraäthylester (PE, Soc. 51, 21). Bei der Einw. von Methylenjodid auf die Dinatriumverbindung entsteht Cyclopentantetracarbonsäure-(1.1.3.3)-tetraäthylester (Pospischill, B. 31, 1951). — $Na_2C_{16}H_{24}O_8$. B. Durch Fällung einer ätherischen Lösung des Esters mit Natriumäthylat (PE, Soc. 51, 21).

Diäthylester-dinitril, a.a'-Dicyan-adipinsäure-diäthylester $C_{12}H_{16}O_4N_2 = C_2H_5$ · $O_2C \cdot CH(CN) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CN) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. Aus Natrium-Cyanessigester und Äthylenbromid, neben 2-Imino-3-cyan-cyclopentan-carbonsäure-(1)-äthylester (Best, Thorie, Soc. 95, 696). Aus Natrium-Cyanessigester und 1-Cyan-cyclopropan-carbonsäure-(1)-äthylester bei 3-stündigem Erhitzen in Benzol (B., T., Soc. 95, 698). Nadeln (aus verdünntem Alkohol). F: 104°. Kp₁₅: 208—210°. Leicht löslich in Alkohol. — Wird von alkoholischer Kalilauge zu Adipinsäure verseift. Gibt mit Natriumäthylat 2-Imino-1-cyan-cyclopentan. Kondensiert sich mit Natrium-Cyanessigester zu 2-Imino-3-cyan-cyclopentan-carbonsäure-(1)-äthylester.

a.δ-Dibrom-butan-a.a.δ.δ-tetracarbonsäure-tetraäthylester, a.a'-Dibrom-a.a'-dicarboxy-adipinsäure-tetraäthylester $C_{16}H_{24}O_8Br_2 = (C_2H_6\cdot O_2C)_2CBr\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CBr$ $(CO_2\cdot C_2H_6)_2$. B. Aus Butan-a a.d.δ-tetracarbonsaureester und Brom in konz. Chloroform-lösung in der Kälte im Sonnenlicht (Willstätter, Lessing, B. 35, 2071 Anm.; Lean, Soc. 77, 108). — Prismen (aus Alkohol). F: 83° (Lean). Leicht löstich in Äther, Benzol, Eis-

essig (Lean). — Durch Einw. von Barytwasser entsteht $a.\delta$ -Dioxy-butan- $a.a.\delta.\delta$ -tetracarbon-säure (Lean). Liefert mit Methylamin N-Methyl-pyrrolidin-tetracarbon-säure-tetrakis-methylamid (W., Lessing).

3. 3.3-Dimethylsäure-hexandisäure, Butan-a. β . β . δ -tetracarbonsäure, β . β -Dicarboxy-adipinsäure $C_8H_{10}O_8 = HO_2C \cdot CH_2 \cdot C(CO_2H)_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2H$.

Tetraäthylester $C_{16}H_{26}O_8 = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot$

4. 3.4-Dimethylsäure-hexandisäuren, Butan-a. $\beta.\gamma.\delta$ -tetracarbonsäuren, $\beta.\beta'$ -Dicarboxy-adipinsäuren $C_8H_{10}O_8=HO_2C\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)\cdot CH(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CO_2H$. Es existieren zwei stereoisomere Formen:

a) Hochschmelzende Butan-a. β , γ . δ -tetracarbonsäure $C_8H_{10}O_8 = HO_2C \cdot CH_2 \cdot CH(CO_2H) \cdot CH(CO_2H) \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. Entsteht (neben der niedrigschmelzenden Säure?) durch Hydrolyse von Butan-a β β γ γ δ hexacarbonsäure (BISCHOFF, B. 21, 2112; AUWERS, B. 24, 313; 26, 366; Au., Jacob, B. 27, 1115). Die hochschmelzende und die niedrigschmelzende Säure werden erhalten durch Kondensation von Natriummalonester mit Aconitsäureester in Benzol und Verseifung des Reaktionsproduktes mit Salzsäure (Auwers, Jacob, B. 27, 1115). Beide stereoisomeren Säuren entstehen neben Cyclopentanon-(4)-dicarbonsäure-(1.2), wenn man Natriummalonester mit Aconitsäureester in alkoholischer Lösung kondensiert und das Reaktionsprodukt mit Salzsäure verseift (Auwers, B. 26, 365 Au., Jacob, B. 27, 1115) oder wenn man Fumarsäureester mit Natrium-Äthan-a.a.β-tricarbonsäureester kondensiert und das Reaktionsprodukt verseift (AUWERS, B. 26, 369). Die hochschmelzende Säure wird ferner erhalten beim Kochen von Butan-a a β γ δ -pentacarbonsäureestern (erhalten durch Kondensation von Natriummalonester mit Chlortricarballyhsäureester) mit $15-20^{\circ}$ aiger Salzsäure (Bertram, B. 36, 3295). Das Monoanhydrid der hochschmelzenden Säure (Syst. No. 2622) entsteht beim Erhitzen der niedrigschmelzenden Säure, zweckmäßig mit Nitrobenzol auf 180—190°; es gibt beim Kochen mit Wasser die hochschmelzende Säure (Au., Jacob, B. 27, 1117). — Blättchen (aus Wasser). Schmilzt, langsam erhitzt, bei 236° (Au., Jacob, B. 27, 1116), 236—237° (Bebtram, B. 36, 3295). 100 Tie. Wasser lösen bei 19º 11,8 Tle. Säure (Au., J.). Sehr leicht löslich in Atkohol, schwer in Äther und Chloro-19° 11,8 Tie. Saure (AU., J.). Sehr leicht loshich in Arkohol, schwer in Ather und Uniorform, fast unlöslich in Benzol und Ligroin (Au., B. 26, 372). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 4,0×10⁻⁴ (Walden, Ph. Ch. 10, 579), 4,14×10⁻⁴ (H. Wislicenus, B. 27, 1122). — Liefert bei längerem Kochen mit Essigsäureanhydrid das Dianhydrid (F: 248°) der niedrigschmelzenden Form (Auwers, Jacob, B. 27, 1117), bei kurzem Kochen mit Essigsäureanhydrid ihr eigenes Dlanhydrid (F: 168°) (Au., J.); s. über die Dianhydride Syst. No. 2797. Gibt beim Erhitzen mit alkoholischem Ammoniak auf 135–145° das Diimid C₂H₂O₄N₂ (Syst. No. 3629) (Auwers, Bredt, B. 28, 888). — Ag₄C₈H₄O₈ (Be., B. 28, 2908) **36**, 3295).

Tetramethylester $C_{12}H_{18}O_3 = CH_3 \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot CH(CO_2 \cdot CH_3) \cdot CH(CO_2 \cdot CH_3) \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Aus der Säure mit Methylakohol und Chlorwasserstoff in der Kälte (Auwers, Jacob, B. 27, 1126). — Nadeln (aus Ligroin). F: 63—64°. Leicht löslich. Liefert mit alkoholischem Ammoniak kein Tetramid (Unterschied vom Ester der niedrigschmelzenden Säure) (Auwers, Bredt, B. 28, 887).

Diäthylester $C_{12}H_{18}O_3 = (HO_2C)_2C_4H_6(CO_2\cdot C_2H_5)_2$. B. Durch Sättigen einer alkoholischen Lösung der Säure mit Chlorwasserstoff bei 0° (Auwers, Bredt, B. 28, 887 Anm.), — Öl.

Diamid $C_3H_{12}O_6N_2=(HO_2C)_2C_4H_6(CO\cdot NH_2)_2$ B. Aus dem Diathylester und konz. wäßr. Ammoniak (Auwers, Bredt, B. 28, 887). — Lanzettförmige Krystalle. Schmilzt bei 169° (unter Gasentwicklung). Schwer löslich in kaltem Wasser, Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol. Gibt beim Erhitzen das Diimid $C_8H_8O_4N_2$.

b) Niedrigschmelzende Butan-a. β . γ . δ -tetracarbonsäure $C_8H_{10}O_8=HO_2C\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Siehe bei der hochschmelzenden Säure. Das Dianhydrid (Syst. No. 2797) der niedrigschmelzenden Säure entsteht bei längerem Kochen der hochschmelzenden Säure mit Essigsäureanhydrid: es gibt beim Kochen mit Wasser die niedrigschmelzende Säure (Auwers, Jacob, B. 27, 1117). — Darst. Man löst 1 At.-Gew. Natrium in 1 Mol.-Gew. Malonsäurediäthylester (1 Vol.), verdünnt mit 5 Vol. Benzol,

fügt 1 Mol.-Gew. Aconitsäuretriäthylester hinzu, erwärmt ½ Stunde und destilliert das Benzol ab; man gießt nun den Rückstand in viel Wasser, fügt verdünnte Schwefelsäurchinzu und kocht die ölige Schicht (1 Vol.) mit ¾ Vol. konz. Salzsäure und ¾ Vol. Wasser (AUWERS, JACOB, B. 27, 1119). Das beim Stehen sich ausscheidende Gemisch der beiden Butantetracarbonsäuren kocht man nach dem Trocknen längere Zeit mit Essigsäureanhydrid; das erhaltene Dianhydrid wird mit Wasser gekocht. — Nadeln oder Prismen (aus Wasser). Schmilzt bei 189°, unter Bildung des Monoanhydrids der hochschmelzenden Säure (AU., J., B. 27, 1121). 100 Tle. Wasser lösen bei 19° 27,4 Tle. Säure (AU., J.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 4×10⁻⁴ (H. WISLICENUS, B. 27, 1122). — Liefert bei der Einw. von Essigsäureanhydrid ihr Dianhydrid C₈H₆O₆ (AU., J., B. 27, 1125). — Ag₄C₈H₆O₈. Amorpher Niederschlag (AU., J., B. 27, 1122).

Tetramethylester $C_{12}H_{18}O_8 = CH_8 \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot CH(CO_2 \cdot CH_3) \cdot CH(CO_2 \cdot CH_3) \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Aus der Säure mit Methylalkohol und Chlorwasserstoff (AUWERS, JACOB, B. 27, 1123). — Prismen und Tafeln (aus Wasser). F: 75—76°. Sehr leicht löslich.

Diäthylester $C_{12}H_{18}O_8 = (HO_2C)_2C_2H_6(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$. B. Aus der Säure mit Alkohol und Chlorwasserstoff in der Kälte (Au., J., B. 27, 1123). — Nadeln (aus Wasser). F: 168°. Leicht löslich in siedendem Wasser, Alkohol und Benzol, mäßig in Äther, unlöslich in Ligroin.

Tetraäthylester $C_{16}H_{26}O_8 = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5 \cdot B$. Aus der Säure mit Alkohol und Chlorwasserstoff in der Wärme (Auwers, Jacob, B. 27, 1124). Aus dem Diäthylester mit Alkohol und Chlorwasserstoff in der Wärme (Au., J.). — Öl. Kp: gegen 300°.

Dipropylester $C_{14}H_{22}O_8 = (HO_2C)_2C_4H_5(CO_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3)_2\cdot B$. Aus der Säure, Propylalkohol und Chlorwasserstoff in der Kälte (Auwers, Jacob, B. 27, 1124). — Mikroskopische Prismen (aus Chloroform + Ligroin). F: 129°.

Diamid $C_8H_{12}O_8N_2 = (HO_2C)_3C_4H_6(CO\cdot NH_2)_2$. B. Aus dem Diäthylester mit starkem Ammoniak 1 86; 1 30-40° (Auwers, Bredt, B. 28, 884). — Tafeln (aus schwefelsäurehaltigem Wasser). F: 1 181° (Zers.). Unlöslich in den üblichen Lösungsmitteln außer Wasser. Geht beim Schmelzen in Butantetracarbonsäurediimid über. — Natriumsalz. In Wasser schwer löslich.

Tetraamid $C_8H_{14}O_4N_4=H_2N\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH(CO\cdot NH_2)\cdot CH(CO\cdot NH_2)\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH_2$. B. Beim Erhitzen der Säure mit alkoholischem Ammoniak auf $135-145^\circ$, neben Butantetracarbonsäurediimid (Auwers, Bredt, B. 28, 883). Bei 1-2-tägigem Stehen von 1 g Butantetracarbonsäuretetramethylester mit 4-5 ccm Ammoniak bei $50-60^\circ$ (A., B.). — Blättehen (aus Wasser). Bräunt sich bei 280° und verkohlt bei ca. 310° , ohne zu schmelzen. Löslich in sehr viel kochendem Wasser, sonst unlöslich.

5. 2-Methyl-2.3-dimethylsäure-pentandisäure, Butan-a. β . γ . γ -tetracarbonsäure, a-Methyl-a-carboxy-tricarballylsäure $C_8H_{10}O_8=HO_2C\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)\cdot C(CH_3)(CO_2H)_2$.

Tetraäthylester $C_{16}H_{26}O_8=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH_2\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot C(CH_3)(CO_2\cdot C_2H_5)_2$. B. Aus Methylmalonsäureester und Fumarsäureester in Gegenwart von Natriumäthylat (Ruhemann, Cunnington, Soc. 73, 1009; Auwers, Köbner, v. Meyenburg, B. 24, 2890; Michael, B. 38, 3761). — Öl. Kp₂₀: 206,5—207° (kort.) (Ml.); Kp₁₂: 201°; D $_2^*$: 1,1153 (R., C.). — Gibt mit Salzsäure verseift a-Methyl-tricarballylsäure (A., K., v. Mr.). Die ätherische Lösung reagiert lebhaft mit Natrium unter Auflösung des Metalls; bei der Einw. von Methyljodid auf die so entstandene Lösung wird Pentan- β , β , γ , δ -tetracarbonsäureester gebildet (Mi., B. 33, 3763).

6. 3-Methyl-2.3-dimethylsäure-pentandisäure, β-Methyl-propan-a.a.β.γ-tetracarbonsäure, β-Methyl-a-carboxy-tricarballylsäure C₈H₁₀O₈ = HO₂C·CH₂·C(CH₃)(CO₂H)·CH(CO₂H)₂. B. Der Tetraäthylester entsteht aus Citraconsäurediäthylester und Natrium-Malonsäureester in Äther (MICHAEL, SCHULTHESS, J. pr. [2] 45, 57; M., B. 33, 3759; vgl. Ruhemann, Cunnington, Soc. 73, 1010), desgl. aus Mesaconsäurediäthylester und Natrium-Malonsäureester in Äther; man verseift den Ester durch Kochen mit Barytwasser (M., Sch., J. pr. [2] 45, 58). — Krystallwarzen (aus Essigester). Schmilzt bei 120−130° unter Abspaltung von CO₂ (M., Sch.). — Ba₂C₈H₆O₈ + 2H₂O (bei 100°). Krystallinischer Niederschlag (M., Sch.).

Tetraäthylester $C_{16}H_{26}O_8=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH_2\cdot C(CH_3)(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)_s$. B. Siehe die Säure. — Flüssigkeit von bitterem Geschmack (MICHAEL, SCHULTHESS, J. pr. [2] 45, 57). Siedet unter partieller Zersetzung oberhalb 300° (M., Sch.). Kp₁₇: 201° (M., Sch.); Kp₁₁: 199—199,5° (korr.) (MICHAEL, B. 38, 3759).

Tetraamid $C_9H_{14}O_4N_4=H_2N\cdot CO\cdot CH_2\cdot C(CH_3)(CO\cdot NH_2)\cdot CH(CO\cdot NH_2)_2$. B. Durch Einw. von Ammoniak auf den Tetraäthylester (Ruhemann, Soc. 75, 246). — Prismen. Schmilzt bei 270° (unter Gasentwicklung). Schwer löslich in Alkohol.

Triäthylester-nitril, β -Methyl- α -cyan-tricarballylsäure-triäthylester $C_{14}H_{21}O_6N$ = $C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH_2\cdot C(CH_3)(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CH(CN)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus Natrium-Cyanessigsäure-ester und Citraconsäureester (MULLER, C. r. 104, 1206; A. ch. [7] 1, 542). — Kp₁₈: 185⁶ bis 190°. Löslich in Alkalilauge.

7. 2-Methyl-3.3-dimethylsäure-pentandisäure, Butan-a. β . β . γ -tetracarbonsäure, a-Methyl- β -carboxy-tricarballylsäure $C_8H_{10}O_8=HO_2C\cdot CH(CH_3)\cdot C(CO_2H)_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$.

Triäthylester-nitril, α-Methyl-β-cyan-tricarballylsäure-triäthylester $C_{14}H_{21}O_{2}N$ = $C_{2}H_{5}\cdot O_{2}C\cdot CH(CH_{3})\cdot C(CN)(CO_{2}\cdot C_{2}H_{5})\cdot CH_{2}\cdot CO_{2}\cdot C_{2}H_{5}$. B. Aus dem Natriumderivat des α-Methyl-α'-cyan-bernsteinsäure-diäthylesters durch Kondensation mit Bromessigsäureäthylester (Bone, Sprankling, Soc. 81, 32). Aus α-Methyl-α'-cyan-bernsteinsäureester und Chloressigester (Barthe, A. ch. [6] 27, 284). Aus der Natriumverbindung des Cyanbernsteinsäurediäthylesters und α-Brom-propionsäureäthylester (B., S., Soc. 81, 32; vgl. Ba., A. ch. [6] 27, 283). — Öl. Kp₃₀: 219,5–221,5° (Ba.); Kp₂₃: 202–204°; D°: 1,1329; n₀: 1,4461 (Bo., S.).

8. 2.3.3-Trimethylsäure-pentansäure-(1), Butan-a.a. β . β -tetracarbonsäure, a-Athyl-a.a'-dicarboxy-bernsteinsäure $C_8H_{10}O_8=CH_3\cdot CH_2\cdot C(CO_2H)_2\cdot CH(CO_2H)_2$.

Tetraäthylester $C_{16}H_{26}O_8 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2 \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_{5})_2 \cdot B$. Aus Äthylmalonsäureester, Natriumäthylat und Chlormalonsäureester (Bischoff, Rach, B. 17, 2785). Flüssig. Kp₁₅₀: 200°.

a-Chlor-butan-a.a. β . β -tetracarbonsäure-tetraäthylester $C_{16}H_{25}O_6Cl=CH_3\cdot CH_2\cdot C(CO_2\cdot C_2H_5)_2\cdot CCl(CO_2\cdot C_2H_5)_2\cdot B$. Beim Einleiten von Chlor in Butan-a.a. β . β -tetracarbonsäureester (Bischoff, Rach, B. 17, 2786). — Flüssig. Nicht destillierbar. D_0^{∞} : 1,076.

9. 3-Methyl-2.4-dimethylsäure-pentandisäure, β -Methyl-propan-a.a. γ - γ -tetracarbonsäure, β -Methyl-a.a'-dicarboxy-glutarsäure, Äthyliden-di-malonsäure $C_8H_{10}O_8=(HO_2C)_2CH\cdot CH(CH_3)\cdot CH(CO_2H)_2$

Tetraäthylester C₁₈H₂₆O₈ = (C₂H₅·O₂C)₂CH·CH(CH₃)·CH(CO₂·C₂H₅)₂. B. Beim Erhitzen von Malonsäureester mit Acetaldehyd und Essigsäureanhydrid, neben vorwiegend Athylidenmalonsäureester (Komnenos, A. 218, 158). Aus Natrium-Malonsäureester und Athylidenmalonsäureester in Ather (Kötz, Stalmann, J. pr. [2] 68, 157) oder bei anhaltendem Kochen von Athylidenmalonsäureester mit Malonsäureester (Komnenos, A. 218, 160). — Darst. Durch Kondensation von 2 Mol.-Gew. Malonester mit 1 Mol.-Gew. Acetaldehyd bei Gegenwart von Piperidin oder Diäthylamin (Knoevenagel, B. 31, 2587). — Dickflüssig, fast geruchlos. Unter gewöhnlichem Druck nicht destillierbar (Kom.). Kp₂₀: 209—212⁶ (Kom.); Kp₁₇: 208—210⁶ (Kn.); Kp₁₄: 194—197⁶ (Kötz, St.). — Gibt bei der Verseifung mit wäßr.-alkoholischer Kalilauge eine Säure, die bei der Destillation β-Methyl-glutarsäure liefert (Kom., A. 218, 165). Bei der Einw. von Brom auf die Dinatriumverbindung entsteht 3-Methyl-cyclopropan-tetracarbonsäure-(1.1.2.2)-tetraäthylester (Kötz, St.).

10. 2.3-Dimethyl-2.3-dimethylsäure-butandisäure, Butan- β , β , γ , γ -tetracarbonsäure, α , α -Dimethyl- α , α -dicarboxy-bernsteinsäure $C_3H_{10}O_8=(HO_2C)_2$

 $C(CH_3) \cdot C(CH_3)(CO_2H)_2$

Tetraäthylester $C_{16}H_{26}O_8=(C_2H_5\cdot O_2C)_2C(CH_3)\cdot C(CH_3)(CO_2\cdot C_2H_5)_3$. B. Durch Erhitzen der Dinatriumverbindung des Äthan-α.α.β.β-tetracarbonsäure-tetraäthylesters mit Methyljodid auf 180° (Bischoff, Raoh, A. 284, 63, 70). Durch Behandeln von Natrium-Methylmalonsäureeisthylester mit Jod (B., R., A. 234, 74). Durch Behandeln von Natrium-Methylmalonsäureester mit Chlor-methyl-malonsäureester (B., R., A. 234, 73). — Flüssig. Kp: 310-315°; Kp₁₇₀: 245-254°. D²⁵: 1,114. — Gibt bei der Verseifung eine Säure, die bei längerem Erhitzen auf 170° in symm. Dimethyl-bernsteinsäureanlydrid übergeht (B., R., A. 234, 64).

4. Tetracarbonsäuren C₉H₁₂O₈.

1. 2.6-Dimethylsäure-heptandisäure. Pentan-a.a.s.s-tetracarbonsäure, a.a'-Dicarboxy-pimelinsäure $C_9H_{12}O_8=(HO_2C)_2CH\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)_2$. B. Der Tetraäthylester entsteht bei der Einw. von Trimethylenbromid auf Natrium-Malonsäurediäthylester (Perkin, Soc. 51, 241; Pe., Prentice, Soc. 59, 823; Blaise, Koehler,

Bl. [4] 5, 686); man kocht 9 Tle. des VTetraäthylesters 2 Stunden lang mit einer methylaikoholischen Lösung von 10 Tln. KOH, verjagt allen Methylaikohol, übersättigt den Rückstand mit verdünnter Schwefelsäure und schüttelt 20 mai mit alkoholfreiem Äther aus (Pe., Pr., Soc. 59, 824). — Krystallinisch. Beginnt hei 125—130° sich zu zersetzen (Pe., Pr.). Anßerst löslich in Wasser und Alkohol, leicht in Äther, unlöslich in Benzol und Ligroin (Pe., Pr.). — Zerfällt in der Hitze in CO₂ und Pimelinsäure (Pe., Pr.; Bl., K.).

Tetraäthylester $C_{17}H_{28}O_8 = (C_2H_5 \cdot O_2C)_2CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$. B. Siehe die Säure. — Bleibt bei 0° dickflüssig (Perkin, Soc. 51, 242). Siedet fast unzersetzt an der Luft (Pe.). Kp₁₀₀: 259—262°; Kp₃₀: 230—235° (Pe., Prentice, Soc. 50, 823). — Die Dinatriumverbindung gibt mit Brom Cyclopentan-dicarbonsäure-(1.2)-diäthylester (Pe., Soc. 51, 245). — Na₂C₁₇H₂₆O₈. B. Durch Versetzen einer ätherischen Lösung des Tetraäthylesters mit Natriumäthylat (Pe.). Amorpher Niederschlag. Sehr leicht löslich in Wasser.

- a.e-Dibrom-pentan-a.a.e.e-tetracarbonsäure-tetraäthylester $C_{17}H_{26}O_8Br_2 = (C_2H_5\cdot O_2C)_2CBr\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CBr\cdot (CO_2\cdot C_2H_5)_2$. B. Beim Eintröpfeln von 32 g Brom in die Lösung von 36 g Pentan-a.a.e.e-tetracarbonsäureester in 100 g Chloroform (Perkin, Prentice, Soc. 59, 827). Krystallinisch. F: 38—40° (Pe., Pr.). Kp₁₂: 251—253° (Willstätter, Lessing, B. 35, 2072). Mäßig löslich in Ligroin (Pe., Pr.).
- 2. 3.3-Dimethylsäure-heptandisäure, Pentan-a.β.β.e-tetracarbonsäure, β.β-Dicarboxy-pimelinsäure C₂H₁₂O₈ = HO₂C·CH₂·C(CO₂H)₂·CH₂·CH₂·CH₂·CO₂H. Tetraäthylester C₁₇H₂₈O₈ = C₂H₅·O₂C·CH₂·C(CO₂·C₂H₅)₂·CH₂·CH₂·CH₂·CO₂·C₂H₅. B. Aus Butan-a.a.δ-tricarbonsäure-triäthylester, Natriumäthylat und Bromessigsäureäthylester auf dem Wasserbade (Dobson, Febns, Perkin, Soc. 95, 2011). Farbloses Öl. Kp₁₀: 210—212°. Gibt bei der Hydrolyse eine Säure, welche durch Erhitzen unter Abspaltung von CO₂ in Pentan-a.β.e-tricarbonsäure übergeht.
- 3. 3.5-Dimethylsäure-heptandisäure, Pentan-a. β . δ . ϵ -tetracarbonsäure, β . β '-Dicarboxy-pimelinsäure, Methylen-di-bernsteinsäure $C_9H_{12}O_8=HO_2CCH_2\cdot CH(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Aus Pentan-a. β , β . δ . δ . ϵ -hexacarbonsäure-ester durch Kochen mit 15^0 /oiger Salzsäure (Guthzeit, Engelmann, J. pr. [2] 66, 114). Krystalle (aus Wasser). F: $214-216^0$ (Zers.). In Äther fast unlöslich, in kaltem Wasser ziemlich schwer löslich. $Ag_4C_9H_8O_8$. Weißer Niederschlag.
- 4. 4.4-Dimethylsäure-heptandisäure, Pentan-a.y.y.ε-tetracarbonsäure, y.y-Dicarboxy-pimetinsäure C₂H₁₂O₈ = HO₂C·CH₂·CH₂·C(CO₂H)₂·CH₂·CH₂·CO₂H
 B. Der Tetraäthylester entsteht aus Malonsäureester und β-Jod-propionsäureester bei Gegenwart von Natriumäthylat (Heinke, Perkin, Soc. 69, 1509); ferner aus Malonsäureester und β-Brom-propionsäureester bei Gegenwart von Natriumäthylat, neben α-Carboxy-glutarsäureester (Emery, B. 24, 283). Wird aus der wäßt. Lösung durch Chlorwasserstoff als ein Krystallpulver gefällt (H., P.). Schmilzt gegen 185—187° (unter CO₂-Verlust) (H., P.). Gibt beim Erhitzen γ-Carboxy-pimelinsäure (H., P.), desgl. beim Kochen mit starker Salzsäure (E.).

- Triäthylester-nitril, γ -Cyan-pentan- $a.\gamma.e$ -tricarbonsäure-triäthylester $C_{15}H_{23}O_{5}N$ = $C_{2}H_{5}\cdot O_{2}C\cdot CH_{2}\cdot CH_{2}\cdot C(CN)(CO_{2}\cdot C_{2}H_{5})\cdot CH_{2}\cdot CH_{2}\cdot CO_{2}\cdot C_{2}H_{5}$. B. Aus der Natriumverbindung des Cyanessigsäureäthylesters und β -Jod-propionsäureäthylester (Perkin, Soc. 85, 422). Farbloses Öl. Kp₂₀: 228°. Liefert bei der Hydrolyse mit Salzsäure γ -Carboxy-pimelinsäure.
- 5. 2-Methyl-2.5-dimethylsäure-hexandisäure, Pentan-a.a.δ.δ-tetracarbon-säure, a-Methyl-a.a'-dicarboxy-adipinsäure C₂H₁₂O₈ = (HO₂C)₂CH·CH₂·CH₂·CH₃·CCH₃)(CO₂H)₂. B. Der Tetraäthylester entsteht aus Cyclopropan-dicarbonsäure-(1.1)-di-äthylester mit Methylmalonsäureester und Natriumäthylat (Bone, Perkin, Soc. 67, 114).

 Bei der Destillation der Säure im Vakuum entsteht a-Methyl-adipinsäure.

Tetraäthylester $C_{17}H_{28}O_8 = (C_2H_5 \cdot O_2C)_2CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$. B. Siehe die Säure. — Flüssig. Kp₄₀: 240° (BONE, PERKIN, Soc. 67, 114).

6. 2-Methyl-3.3-dimethylsäure-hexandisäure, Pentan-a.y.y.d-tetracarbonsäure, a-Methyl- β . β -dicarboxy-adipinsäure $C_0H_{12}O_8 = HO_2C \cdot CH(CH_3) \cdot C(CO_2H)_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2H$.

Triäthylester-nitril, γ-Cyan-pentan-a.γ. δ -tricarbonsäure-triäthylester $C_{15}H_{23}O_{\delta}N = C_{2}H_{5} \cdot O_{2}C \cdot CH(CH_{3}) \cdot C(CN)(CO_{2} \cdot C_{2}H_{5}) \cdot CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot CO_{3} \cdot C_{2}H_{5}$. B. Aus der Natriumverbindung des a-Methyl-a-cyan-bernsteinsäure-diäthylesters in Alkohol und β -Jod-propionsäure-äthylester (Haworth, Perkin, Soc. 93, 581). — Farbloses Öl. Kp₂₅: 212°. — Gibt beim Kochen mit konz. Salzsäure Pentan-a.γ. δ -tricarbonsäure.

7. 2.4.4-Trimethylsäure-hexansäure-(1), Pentan-a.a.y.y-tetracarbonsäure, a-Åthyl-a.a'-dicarboxy-glutarsäure $C_9H_{12}O_8=CH_2\cdot CH_2\cdot C(CO_2H)_2\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)_2$.

Tetraäthylester $C_{17}H_{28}O_8=CH_8\cdot CH_2\cdot C(CO_2\cdot C_2H_5)_2\cdot CH_2\cdot CH(CO_3\cdot C_2H_5)_2$. B. Aus 35 g a-Äthyl-a.y-dicarboxy-glutaconsäure-tetraäthylester mit 900 g Eisessig und 80 g Zinkstaub (GUTHZEIT, DRESSEL, B. 23, 3184). — Öl. Kp_{10-11} : 195—197°. Dielektrizitätskonstante, elektrische Absorption: DRUDE, Ph. Ch. 23, 311.

8. 3.3.4-Trimethylsäure-hexansäure-(1), Pentan-a. β . β . γ -tetracarbonsäure, a-Äthyl- β -carboxy-tricarballylsäure $C_9H_{12}O_8=CH_3\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)\cdot C(CO_2H)_2\cdot CH_4\cdot CO_2H$.

Triäthylester-nitril, a-Äthyl- β -cyan-tricarballylsäure-triäthylester $C_{15}H_{23}O_6N=CH_3\cdot CH_2\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot C(CN)(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus der Natriumverbindung des a-Äthyl-a-cyan-bernsteinsäure-diäthylesters und Bromessigsäureäthylester (Jowett, Soc. 79, 1348). — Flüssig. Kp_{21} : 208°. D_{16}^{16} : 1,0972.

9. 3.3.4-Trimethylsäure-hexansäure-(6), Pentan-a, β , γ , γ -tetracurbonsäure, a-Äthyl-a-carboxy-tricarballylsäure $C_9H_{12}O_8=CH_8\cdot CH_2\cdot C(CO_2H)_2\cdot CH(CO_2H)\cdot CH_8\cdot CO_8H$.

Tetraäthylester $C_{17}H_{28}O_8=CH_3\cdot CH_2\cdot C(CO_2\cdot C_2H_5)_2\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus Äthylmalonsäureester und Fumarsäureester in Gegenwart von Natriumäthylat (Ruhemann, Cunnington, Soc. 73, 1009; Michael, B. 33, 3743); Reinigung durch Ausschütteln der ätherischen Lösung mit Kalilauge (M.). — Öl. Kp₁₃,5: 197° (korr.) (M.); Kp₁₁: 203—204°; D²³₂₁: 1,1042 (R., C.). — Gibt bei der Verseifung mit Salzsäure unter CO₂-Entwicklung ein Gemisch stereoisomerer a-Äthyl-tricarballylsäuren (M.). Die Natriumverbindung liefert mit Methyljodid Hexan- $\beta.\gamma.\delta.b$ -tetracarbonsäureester (M.). — NaC₁₇H₂₇O₈. B. Aus dem Ester mit Natrium in Äther (M., B. 33, 3746). Gelbes Pulver. In Äther löslich.

10. 3-Äthyl-2.4-dimethylsäure-pentandisäure. β -Äthyl-propan-a.a.y.y-tetracarbonsäure. Propyliden-di-malonsäure. $C_9H_{12}O_8=(HO_2C)_2CH\cdot CH(CH_2\cdot CH_3)\cdot CH(CO_2H)_2$.

Tetraäthylester $C_{17}H_{28}O_8=(C_2H_5\cdot O_2C)_2CH\cdot CH_1CH_2\cdot CH_3)\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)_2$. B. Aus Natriummalonester und Propylidenmalonester in Äther (Kötz, J. pr. [2] 75, 478). — Gelbliche Flüssigkeit. Kp₁₈: 195—205°.

11. 2.3-Dimethyl-2.3-dimethylsäure-pentandisäure, β -Methyl-butun-a. β . γ . γ -tetracarbonsäure, a. β -Dimethyl-a-carboxy-tricarballylsäure $C_{\bullet}H_{12}O_{8} = HO_{2}C \cdot CH_{2} \cdot C(CH_{2})(CO_{2}H) \cdot C(CH_{3})(CO_{2}H)_{2}$.

Tetraäthylester $C_{17}H_{28}O_8=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH_2\cdot C(CH_2)(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot C(CH_3)(CO_2\cdot C_2H_5)_2$. B. Aus Natrium-β-Methyl-propan-a.a.β. γ -tetracarbonsäureester und Methyljodid bei 100° (Міснаві, B. 33, 3763). — Flüssig. Kp₁₃: 202—203°. — Wird von Natrium schwierig angegriffen. Bei langem Kochen mit Salzsäure entstehen a.β-Dimethyl-tricarballylsäuren.

12. 2.2-Dimethyl-3.3-dimethylsäure-pentandisäure, γ -Methyl-butan-a. β , β , γ -tetracarbonsäure, a.a-Dimethyl- β -carboxy-tricarballylsäure $C_9H_{12}O_8=HO_2C\cdot C(CH_3)_2\cdot C(CO_2H)_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$.

Triäthylester-nitril, a.a-Dimethyl- β -cyan-tricarballylsäure-triäthylester $C_{15}H_{23}O_8N=C_2H_5\cdot O_2C\cdot C(CH_3)_2\cdot C(CN)(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus Natrium-a.a-Dimethyl-a-cyan-bernsteinsäure-diäthylester und Bromessigsäureäthylester (Bone, Sprankling, Soc. 81, 33). Durch Kochen einer alkoholischen Lösung von Natrium-Cyanbernsteinsäureester mit a-Brom-isobuttersäureester (Barthe, C. r. 125, 183; Haller, Blanc, C. r. 131, 20; Bo., Sp., Soc. 81, 33). — Öl. Wird bei -30° nicht fest (Ba.). Kp₉₅: 233 -235° (Ba.); Kp₂₁: 205 -206° (H., Bl.); Kp₁₇: 202 -204° ; D?: 1,1353; n_D: 1,4503 (Bo., Sp.). — Bildet bei 30-stündigem Kochen mit der dreifachen Gewichtsmenge $10^{\circ}/_{\circ}$ iger Salzsäure a.a-Dimethyl-tricarballylsäure und a.a-Dimethyl-tricarballylsäureimid (H., Bl.).

13. 2.4-Dimethyl-2.3-dimethylsäure-pentandisäure, Pentan- β . β . γ . δ -tetra-rarbonsäure $C_9H_{12}O_8=CH_3\cdot C(CO_2H)_2\cdot CH(CO_2H)\cdot CH(CH_2)\cdot CO_2H$.

Tetraäthylester $C_{17}H_{28}O_8 = CH_3 \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2 \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CH(CH_3) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Man behandelt Butan- a,β,γ -tetracarbonsäureteträäthylester in Äther mit Natrium und erhitzt das Produkt mit Methyljodid auf 100° (Michael, B. 33, 3763). — Flüssig. Kp₁₃: 198—199° (korr.). — Reagiert in Äther langsam mit Natrium.

14. 2.4-Dimethyl-2.4-dimethylsäure-pentandisäure, Pentan-β.β.δ.δ-tetracarbonsäure, a.α'-Dimethyl-a.α'-dicarboxy-glutarsäure C₂H₁₂O₃ = (HO₂C)₂C(CH₃)·CH₂·C(CH₃)(CO₂H)₂. Ber Tetraäthylester entsteht beim Versetzen einer Lösung von 2,3 g Natrium in 46 g absolutem Alkohol mit 16,6 g a.α'-Dicarboxy-glutarsäuretetraäthylester und dann mit 16 g Methyljodid (Dressel, A. 256, 182). Der Tetraäthylester entsteht aus [Methoxymethyl]-malonsäurediäthylester und Methyljodid bei Gegenwart von Natriumäthylatlösung; man verseift den Ester mit alkoholischer Kaillauge (SIMONSEN, Noc. 93, 1785). — Krystallmasse. F: 164° (Zers.) (D.). Leicht löslich in Wasser, schwieriger in Ather (D.). Zerfällt beim Schmelzen in CO₂ und ein Gemisch der beiden stereoisomeren a.a-Dimethyl-glutarsäuren (D.; vgl. Bischoff, B. 23, 1465). Dieselbe Zersetzung findet allmählich statt beim Kochen mit Wasser (D.).

Tetraäthylester $C_{17}H_{29}O_8 = (C_2H_5 \cdot O_2C)_2C(CH_3) \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$. Siehe die Säure. — Öl. Kp₁₈: 1916 (Dressel, A. 256, 183); Kp₂₀: 2156 (Smonsen, Soc. 98, 1785). Dielektrizitätskonstante, elektrische Absorption: Drude, Ph. Ch. 23, 311.

β-Chlor-a.a'-dimethyl-a.a'-dicarboxy-glutarsäure-tetraäthylester $C_{17}H_{27}O_8Cl=(C_2H_5\cdot O_2C)_2C(CH_3)\cdot CHCl\cdot C(CH_3)(CO_2\cdot C_2H_5)_2$. B. Aus Natrium-Methylmalonsäure-diäthylester und Chloroform, neben dem Ester CHCl₂· C(CH₃)(CO₂· C₂H₅)₂ (Kötz, Zörnig, J. pr. [2] 74, 443). — Gelbes Öl. Kp₁₂: 171–173°.

15. 3.3-Dimethyl-2.4-dimethylsäure-pentandisäure, $\beta.\beta$ -Dimethyl-propan-a.a.y.y-tetracarbonsäure, Isopropyliden-di-malonsäure $C_9H_{12}O_8=(HO_9C)_*CH\cdot C(CH_3)_2\cdot CH(CO_2H)_2$

Tetraäthylester $C_{17}H_{28}O_8 = (C_2H_5 \cdot O_2C)_2CH \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$. B. Aus Accton und Malonsäureester bei Einw. von Essigsäureanhydrid und Chlorzink in geringer Menge, neben viel Isopropylidenmalonsäureester (LAWRENCE, P. Ch. S. No. 205). — Darst. Aus Isopropyliden-malonsäureester und Natrium-Malonsäureester in Äther bei 60—70° unter einem Überdruck von 45—55 em Quecksilber (L.; KÖrz, J. pr. [2] 75, 498). — Kp₁₄: 218° (L.); Kp₁₂: 190—195° (K.). — Liefert bei der Verseifung β , β -Dimethyl-glutarsäure (K.). Die Dinatriumverbindung gibt mit Brom symm. Äthantetracarbonsäureester (K.).

Diäthylester-dinitril, Isopropyliden-bis-cyanessigsäure-diäthylester $C_{13}H_{18}O_4N_2 = C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH(CN)\cdot C(CH_3)_2\cdot CH(CN)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Durch Kondensation von Aceton und Cyanessigester mittels etwas Diäthylamins, neben Isopropyliden-cyanessigsäureester (Komppa, B. 33, 3533). Viereckige Tafeln (aus Alkohol + Ligroin). F: 53-54°. Sehr leicht löslich in siedendem Benzol, Alkohol und Äther; unlöslich in Wasser und kaltem Ligroin. — Wird von 50°/piger Schwefelsäure zu β . β -Dimethyl-glutarsäure verseift.

16. 2.4-Dimethyl-3.3-dimethylsäure-pentandisäure, Pentan- β . γ . γ . δ -tetracarbonsäure, a.a'-Dimethyl- β -carboxy-tricarballylsäure $C_9H_{12}O_8=HO_2C-CH(CH_3)\cdot C(CO_2H)_2\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2H$.

Triäthylester-nitril, a.a'-Dimethyl- β -cyan-tricarballylsäure-triäthylester $C_{15}H_{29}O_6N=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH(CH_3)\cdot C(CN)(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Durch allmähliches Eintragen von 362 g a-Brom-propionsäureester in die mit 113 g Cyanessigsäureester versetzte Lösung von 46 g Natrium in 500 g absolutem Alkohol und nachfolgendes 5-stündiges Kochen (Zelinsky, Tschernoswitow, B. 29, 333). Aus a-Methyl-a-cyan-bernsteinsäureester, Natriumäthylat und a-Brom-propionsäureester (Barthe, A. ch. [6] 27, 280; Bone, Sprankling, Soc. 81, 32). — Dickflüssiges Öl. Kp₂₀: 214—215 $^{\circ}$ (Z., T.), 208—210 $^{\circ}$ (Bo., S.); Kp₂₅: 204—210 $^{\circ}$ (Ba.); Kp₁₇: 195—197 $^{\circ}$ (Z., T.). D_4° : 1,1215; n_b : 1,4484 (Bo., S.). — Gibt beim Erhitzen mit 50 $^{\circ}$ / $_0$ iger Schwefelsäure die 3 stereoisomeren Dimethyltricarballylsäuren (Z., T.).

5. Tetracarbonsäuren $C_{10}H_{14}O_8$.

1. 4.5-Dimethylsäure-octandisäure, Hexan-a.y. $\delta.\zeta$ -tetracarbonsäure, $\gamma.\gamma'$ -Dicarboxy-korksäure $C_{10}H_{14}O_8=HO_2C\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)\cdot CH(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2H.$ B. Aus Hexan-a.y.y. $\delta.\delta.\zeta$ -hexacarbonsäure-hexaäthylester durch Verseifen mit alko-

holischer Kalilauge und Kochen des Reaktionsproduktes mit Salzsäure (Silberrad, Soc. 85, 614). Beim Kochen der aus Citrazinsäure durch Einw. von salpetriger Säure entstehenden Verbindung $C_{10}H_8O_8N_2$ (s. bei Citrazinsäure, Syst. No. 3349) mit rauchender Jodwasserstoffsäure und etwas weißem Phosphor (Sell, Easterfield, Soc. 65, 830; Sell, Jackson, Soc. 75, 515). — Prismen (aus Aceton + Benzol) (Si.). Schmilzt bei 215° (unter Zers.) (Si.), bei 215–218° (unter Anhydridbildung) (Sell, E.). Lösich in Wasser, Alkohol, Äther und Benzol (Sell, E.). — $Ag_4C_{10}H_{10}O_8$. Amorpher Niederschlag (Sell, E.).

Dimethylester $C_{12}H_{18}O_8=(HO_2C)_2C_6H_{10}(CO_2\cdot CH_3)_2$. B. Aus der Säure mit Methylalkohol und Chlorwasserstoff (Sell. Jackson, Soc. 75, 515). — F: 133°.

2. 2-Methyl-2.6-dimethylsäure-heptandisäure. Hexan-a.a.e.e-tetracarbonsäure. a-Methyl-a.a'-dicarboxy-pimelinsäure $C_{10}H_{14}O_8=(HO_2C)_2C(CH_3)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot$

Triäthylester-nitril, α -Methyl- α' -carboxy- α -cyan-pimelinsäure-triäthylester $C_{16}H_{25}O_6N=C_2H_5\cdot O_2C\cdot C(CH_3)(CN)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)_2$. B. Bei 1½-stündigem Erwärmen von 95 g Malonsäureester mit 141 g δ -Brom- α -methyl- α -cyan-n-valeriansäureester bei Gegenwart von Natriumäthylatlösung (aus 22 g Natrium und 240 g Alkohol) auf 100° (Zelinsky, Generosow, B. 29, 730). — Kp₁₅: oberhalb 170°. — Beim Verseifen mit Schwefelsäure entsteht α -Methyl-pimelinsäure.

3. 2.2-Dimethyl-3.3-dimethylsaure-hexandisaure, δ -Methyl-pentanay,y, δ -tetracarbonsaure, a.a-Dimethyl- β - β -dicarboxy-adipinsaure $C_{10}H_{14}O_{\kappa}=HO_{2}C\cdot C(CH_{3})_{2}\cdot C(CO_{2}H)_{2}\cdot CH_{2}\cdot CH_{2}\cdot CO_{2}H.$

Monoäthylester-mononitril, δ -Methyl- γ -cyan-pentan- α , β -tricarbonsäure-monoäthylester $C_{12}H_{17}O_8N=HO_2C\cdot C(CH_3)_2\cdot C(CN)(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_3\cdot C_2H_5$. B. Aus dem Triäthylester der δ -Methyl- γ -cyan-pentan- α , β -tricarbonsäure mit alkoholischem Kali bei gewöhnlicher Temperatur (Perkin, Thorpe, Soc. 85, 137). — Farbloses Öl. — Geht beim Erhitzen auf 150° in den Ester $HO_2C\cdot C(CH_3)_2\cdot CH(CN)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ über. — $K_2C_{12}H_{15}O_8N$. Krystallinisch. Sehr leicht löslich in Wasser.

Triäthylester-nitril, δ -Methyl- γ -cyan-pentan- $a\cdot \gamma.\delta$ -tricarbonsäure-triäthylester $C_{16}H_{25}O_6N=C_2H_5\cdot O_2C\cdot C(CH_3)_2\cdot C(CN)(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_6$. B. Aus a.a-Dimethyl-a-cyan-bernsteinsäure-diäthylester, Natriumäthylat und β -Jod-propionsäureester in Alkohol (Perkin, Thorpe, Soc. 85, 134). Aus a-Cyan-glutarsäure-diäthylester, Natriumäthylat und a-Brom-isobuttersäureester in Alkohol (P., T., Soc. 85, 136). — Öl. Kp20: 210 6 . — Wird durch 'Kochen mit Schwefelsäure in δ -Methyl-pentan- $a\cdot \gamma.\delta$ -tricarbonsäure, durch Behandlung mit alkoholischem Kali bei gewöhnlicher Temperatur in den Ester $HO_2C\cdot C(CH_3)_2\cdot C(CN)(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ verwandelt.

4. 2.2-Dimethyl-3.5-dimethylsäure-hexandisäure. δ -Methyl-pentan-a.a. γ . δ -tetracarbonsäure. a.a-Dimethyl- β . α' -dicarbox γ -adipinsäure $C_{10}H_{14}O_8=HO_2C\cdot C(CH_3)_2\cdot CH(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)_2.$

Triäthylester-nitril, δ -Methyl- α -cyan-pentan- α - γ - δ -tricarbonsäure-triäthylester $C_{16}H_{26}O_8N = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CH_2 \cdot CH(CN) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Durch Kondensation von α - α -Dimethyl- α -bromomethyl-bernsteinsäurediäthylester mit Natrium-Cyanessigsäureäthylester (Bone, Sprankling, Soc. 81, 57). — Flüssig. Kp₄₀: 230—240°; Kp₂₀: 210—215°.

5. 2-Methyl-2.4.4-trimethylsäure-hexansäure-(1). Hexan- β . β . δ . δ -tetra-carbonsäure $C_{10}H_{14}O_8 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot C(CO_2H)_2 \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)(CO_2H)_2$.

Tetraäthylester $C_{18}H_{30}O_8 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2 \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$. B. Man reduziert α -Äthyl- α - γ -dicarboxy-glutaconsäure-tetraäthylester, dargestellt aus Natrium- α - γ -Dicarboxy-glutaconsäure-tetraäthylester und Äthyljodid, und behandelt das Produkt mit Methyljodid bei Gegenwart von Natriumäthylat (BISCHOFF, B. 24, 1055). — Kp₇₆: 293—295°.

6. 2.5-Dimethyl-2.5-dimethylsäure-hexandisäure. Hexan- β . β . ϵ . ϵ -tetracarbonsäure, a. α -Dimethyl-a. α -dicarboxy-adipinsäure $C_{10}H_{14}O_8 = (HO_2C)_2C(CH_3)$: CH_2 : CH_3 : $(CH_3)(CO_2H)_2$. B. Der Tetraäthylester entsteht bei 55-stündigem Kochen von Natrium-Methylmalonsäureester mit Äthylenbromid, gelöst in Toluol (Krtzing. B. 27, 1578; Marburg, A. 294, 103); ferner aus 2.5-Dimethylsäure-hexandisäure-tetraäthylester, Natriumäthylst und Methyljodid (Lean, Soc. 65, 1004). Man verseift den Ester durch Erwärmen mit alkoholischer Kalilauge (K.). — Nädelchen (aus Wasser). Schmilzt, rasch er-

hitzt, gegen 200°; langsam erhitzt, bald oberhalb 170° (K.). Unlöslich in Benzol und Ligroin, leicht löslich in Alkohol und Äther, sehr leicht in Wasser (L.). — Liefert beim Erhitzen auf 180° die beiden stereoisomeren a.a'-Dimethyl-adipinsäuren (L.; K.). — ${\rm Ag_4C_{10}H_{10}O_8}$. Niederschlag (L.).

Tetraäthylester $C_{18}H_{30}O_8 = (C_2H_5 \cdot O_2C)_2C(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$. B. Siehe die Säure. — Krystalle (aus verdünntem Alkohol oder aus Ligroin). F: 53,5° (KITZING, B. 27, 1579), 54° (MARBURG, A. 294, 104). Kp₈: 195—200° (M.). Leicht löslich in de üblichen organischen Lösungsmitteln (M.).

Diäthylester-dinitril, a.a'-Dimethyl-a.a'-dicyan-adipinsäure-diäthylester $C_{14}H_{20}O_4N_2=C_2H_5\cdot O_2C\cdot C(CH_3)(CN)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C(CH_3)(CN)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus Natrium-a-Cyan-propionsäureäthylester und Athylenbromid (Zelinsky, B. 24, 3998). — Öl. Kp: $300-310^6$.

Tetraäthylester C₁₈H₃₀O₈ = (CH₃)₂CH·C(CO₂·C₂H₅)₂·CH(CO₂·C₂H₅)·CH₂·CO₂·C₂H₅.

B. Aus Isopropylmalonsäureester und Fumarsäureester in Gegenwart von etwas Natriumäthylat (RUHEMANN, CUNNINGTON, Soc. 73, 1010). — Kp₁₂: 204-205°. D^s₅: 1,0964.

8. 2-Methyl-3.3.4-trimethylsäure-hexansäure-(1). Hexan- β . γ . γ . δ -tetru-carbonsäure $C_{10}H_{14}O_8 = CH_8 \cdot CH_2 \cdot CH(CO_2H) \cdot C(CO_2H)_2 \cdot CH(CH_8) \cdot CO_2H$.

Tetraäthylester $C_{18}H_{30}O_8 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2 \cdot CH(CH_3) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. Beim Kochen einer Lösung von 314 g a-Äthyl-a-carboxy-bernsteinsäure-triäthylester mit 288 g a-Brom-propionsäureäthylester bei Gegenwart von Natriumäthylat (aus 26,5 g Natrium und absolutem Alkohol) (Bischoff, Kuhlberg, B. 23, 668). — Kp. ca. 300°.

9. 2-Methyl-3.4.4-trimethylsäure-hexansäure-(1), Hexan- β . γ . δ . δ -tetra-carbonsäure $C_{10}H_{14}O_8 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot C(CO_2H)_2 \cdot CH(CO_2H) \cdot CH(CH_3) \cdot CO_2H$.

Tetraäthylester $C_{18}H_{30}O_8 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2 \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CH(CH_3) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus der Natriumverbindung des Pentan- a,β,ν,ν -tetracarbonsäureesters durch Methyljodid bei 100° (MICHARL, B. 33, 3745). — Öl. Kp₁₂: $201-202^{\circ}$. — Wird durch siedende Salzsäure zu einem Gemisch stereoisomerer a-Methyl-a'-äthyl-tricarballylsäuren (F: 138° bis 146°) verseift.

10. 3.3-Dimethyl-4.4-dimethylsäure-hexandisäure, $\gamma.\gamma$ -Dimethyl-butan-a. $\beta.\beta.\delta$ -tetracarbonsäure, $\beta.\beta$ -Dimethyl- $\beta'.\beta'$ -dicarboxy-adipinsäure $C_{10}H_{14}O_{8}=HO_{2}C\cdot CH_{2}\cdot C(CH_{8})_{2}\cdot C(CO_{2}H)_{2}\cdot CH_{2}\cdot CO_{2}H$.

Triäthylester-nitril, $\gamma.\gamma$ -Dimethyl- β -cyan-butan- $a.\beta.\delta$ -tricarbonsäure-triäthylester $C_{16}H_{25}O_6N=C_2H_5$. $O_2C\cdot CH_2\cdot C(CH_3)_2\cdot C(CN)(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Die Natriumverbindung des β β -Dimethyl- α -cyan-glutarsäureesters (aus 25 g Cyanessigester, 5 g Natrium und 28 g $\beta.\beta$ -Dimethyl-acrylsäureester) wird mit 40 g Bromessigester erhitzt und das Produkt bei 25 mm fraktioniert (Perkin, Thorpe, Soc. 75, 900). — Dickes farbloses Öl. Kp₂₆: 223—227°. — Liefert beim Verseifen mit verdünnter Schwefelsäure $\beta.\beta$ -Dimethyl- β -carboxy-adipinsäure.

11. 3-Methyl-3.4.4-trimethylsäure-hexansäure-(1), β -Methyl-pentan-a. β , γ - γ -tetracarbonsäure $C_{10}H_{14}O_8 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot C(CO_2H)_2 \cdot C(CH_3)(CO_2H) \cdot CH_2 \cdot CO_2H$.

Tetraäthylester $C_{18}H_{20}O_8 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2 \cdot C(CH_3)(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus Natrium- β -Methyl-propan-a.a, β -y-tetracarbonsäureester durch Äthyljodid bei 100° (Michael, B. 33, 3760). — Ol. Kp₁₀: $199-200^\circ$. — Gibt mit siedender Salzsäure eine ölige Säure. — Durch Einw. von Natriumäthylat in Alkohol entsteht ein Ester, der bei der Verseifung u. a. 1-Methyl-2-äthyl-cyclobutanon-(3)-carbonsäure-(1) liefert.

 $12. \ \textbf{3.3.4.4-Tetramethylsäure-hexan}, \ \textbf{Hexan-y.y.} \delta. \delta-tetracurbonsäure, \ a.a'-\textbf{Diäthyl-a.a'-dicarboxy-bernsteinsäure} \ C_{10}H_{14}O_8 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot C(CO_2H)_2 \cdot C(CO_2H)_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot C$

Tetraäthylester $C_{18}H_{30}O_8 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2 \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot B$. Bei 40-stündigem Kochen von 110 g Äthylmalonsäurediäthylester mit Natriumäthylat (13,4 g Natrium enthaltend) und 130 g Chlor-äthyl-malonsäurediäthylester (BISCHOFF, B. 21, 2085). — Öl. \cdot Kp_{11,8—4}: 198—200°. D_{12}^{19} : 1,043. — Liefert bei anhaltendem Kochen mit Salzsäure symm. Diäthylbernsteinsäure.

 3-Methoäthyl-2.4-dimethylsäure-pentandisäure, β-Isopropyl-propana.a.y.y-tetracarbonsäure, Isobutyliden-di-malonsäure $C_{10}H_{14}O_8 = (HO_2C)_2CH$. $CH[CH(CH_3)_2] \cdot CH(CO_2H)_2$.

Tetraäthylester $C_{18}H_{30}O_8 = (C_2H_5 \cdot O_3C)_2CH \cdot CH[CH(CH_2)_3] \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$. B. Aus 2 Mol.-Gew. Malonester und 1 Mol.-Gew. Isobutyraldehyd bei Gegenwart von Diäthylamin oder Piperidin (Knoevenagel, B. 31, 2589). -- Flüssig. Kp₁₂: 198°.

6. Tetracarbonsäuren C₁₁H₁₆O₈.

1. 2.8-Dimethylsäure-nonandisäure. Heptan-a.a. η . η -tetracarbonsäure, a.a'-Dicarboxy-azelainsäure $C_{11}H_{10}O_8 = (HO_2C)_2CH \cdot [CH_2]_5 \cdot CH(CO_2H)_2$.

Tetraäthylester $C_{19}H_{32}O_8 = (C_2H_5 \cdot O_2C)_2CH \cdot [CH_2]_5 \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$ B. Aus 1.5-Dibrom-pentan und Natrium-Malonsäureester (HAWORTH, PERKIN, Soc. 65, 104). — Dickes Ol. Kp. 270-275. – Die durch Kochen mit alkoholischer Kalilauge erhaltene Säure zerfällt bei 2000 in CO, und Azelainsäure.

- 2. 3.7-Dimethylsäure-nonandisäure. Heptan-a, β ., γ -tetracarbonsäure, β . β -Dicarboxy-azelainsäure $C_{11}H_{10}O_8 = HO_2C \cdot CH_2 \cdot CH(CO_2H) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CO_2H) \cdot CH_2 \cdot CH$
- $\begin{array}{l} 3 \quad \textbf{2.6.6-Trimethyls\"aure-octans\"aure-(1), } \quad \textbf{Heptan-a.a.e.e-tetracarbons\"aure} \\ C_{11}H_{16}O_8 = (HO_2C)_2C(C_2H_5) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CO_2H)_2. \end{array}$

Tetraäthylester $C_{19}H_{32}O_8=(C_2H_5\cdot O_2C)_2C(C_2H_5)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)_2$. B. Man kondensiert 1.3-Dibrom-propan oder 3-Chlor-1-brom-propan in Gegenwart von Natriumäthylat mit Äthylmalonsäureester und behandelt das Reaktionsprodukt mit Natriumäthylat und Malonsäureester (Crossley, Perkin, Soc. 65, 989). — Öl. Kp., 275°. — Beim Verseifen mit alkoholischem Kali entsteht a-Äthyl-pimelinsäure.

4. 2.2-Dimethyl-5.5-dimethylsäure-heptandisäure. ε -Methyl-hexan-a. β , β , ε -tetracarbonsäure. $C_{11}H_{16}O_8 = HO_2C \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C(CO_2H)_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2H$.

Triäthylester-nitril, ε -Methyl- β -cyan-hexan- $\alpha.\beta.\varepsilon$ -tricarbonsäure-triäthylester $C_{12}H_{37}O_6N=C_2H_5\cdot O_2C\cdot C(CH_3)_2\cdot CH_2\cdot C(CN)(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_6$. B. Durch Kondensation von 4-Brom-2.2-dimethyl-butansäure-(1)-äthylester mit Cyan-bernsteinsäurediathylester in Gegenwart von Natriumäthylat (Blanc, Bl. [3] 33, 896). — Kp₂₀: 235—240°. Liefert bei der Verseifung ε-Methyl-hexan-a.β.ε-tricarbonsäure.

5. 2.6-Dimethyl-2.6-dimethylsäure-heptandisäure, Heptan-β.β.ζ.ζ-tetra $carbons\"{a}ure, \ a.a'-Dimethyl-a.a'-dicarboxy-pimelins\"{a}ure \ C_{11}H_{1s}O_{8} = (HO_{2}C)_{2}$ C(CH₃)·[CH₂]₃·C(CH₃)(CO₂H)₂. B. Der Tetraäthylester entsteht beim Eintragen von 36 g Pentan-a.a.e.e tetracarbonsäure tetraäthylester in die Lösung von 4,6 g Natrium in 50 g absolutem Alkohol und Hinzufügen von 35 g Methyljodid (Perrin, Prentice, Soc. 59, 829); ferner aus Trimethylenbromid und Natrium-Methylmalonsäureester (BISCHOFF, B. 28, 2828). Man verseift den Ester durch Kochen mit methylalkoholischer Kalilauge (PE., PR.). - F: 210-211° (Zers.) (Noyes. Am. 20, 793). Schwer löslich in Wasser (N.), schwer in Ather, Chloroform und Benzol, sehr leicht in Alkohol (PE., PR.). Elektrolytische Dissoziationskonstante k bei 25°: 3,7×10 $^{-3}$ (Walker, Soc. 61, 704). — Zerfällt bei höherer Temperatur in CO₂ und a.a'-Dimethyl-pimelinsäure (PE., PR.).

Tetraäthylester $C_{19}H_{32}O_8 = (C_2H_5, O_2C)_2C(CH_3) \cdot [CH_2]_3 \cdot C(CH_3)(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$. B. Siehe die Säure. — Dickflüssiges Ol. Kp_{30} : 238—240° (Perkin, Prentice, Soc. 59, 829); Kp_{20} : 220—230° (Bischoff, B. 28, 2828).

Diäthylester-dinitril, a.a'-Dimethyl-a.a'-dicyan-pimelinsäure-diäthylester $C_{15}H_{22}O_4N_2=C_2H_5\cdot O_2C\cdot C(CH_3)(CN)\cdot [CH_2]_3\cdot C(CH_3)(CN)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus Natriuma-Cyan-propionsäureäthylester und Trimethylenbromid (Zelinsky, B. 24, 4004). — Öl. Kp_{40-50} : $220-240^\circ$.

6. 3.3.5.5-Tetramethylsäure-heptan, Heptan-y.y.ɛ.ɛ-tetracarbonsäure, a.a'-Diäthyl-a.a'-dicarboxy-glutarsäure $C_{11}H_{16}O_6=CH_3\cdot CH_2\cdot C(CO_2H)_2\cdot CH_2\cdot C(CO_2H)_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot$ säure-tetraäthylester mit alkoholischem Natriumäthylat und Äthyljodid; man verseift den Ester durch längeres Kochen mit absolut-alkoholischer Kalilauge (Dressel, A. 256, 185). - Strahlig-krystallinische Masse (aus Äther). Leicht löslich in Äther. Zerfällt gegen 1630 in a.a'-Diathyl-glutarsaure und CO2.

Tetraäthylester $C_{19}H_{22}O_8 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2 \cdot CH_2 \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot C$

7. β -Isobutyl-a.a'-dicarboxy-glutarsäure, Isoamyliden-di-malonsäure $C_{11}H_{16}O_8 = (HO_2C)_2CH \cdot CH[CH_2 \cdot CH(CH_3)_2] \cdot CH(CO_2H)_2$.

Tetraäthylester $C_{19}H_{32}O_8 = (C_2H_5 \cdot O_2C)_2CH \cdot CH[CH_2 \cdot CH(CH_3)_2] \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$. B. Aus Isoamylidenmalonsäureester und Malonsäureester in Gegenwart von Natriumäthylat (Ruhemann, Cunnington, Soc. 73, 1012). Aus 2 Mol.-Gew. Malonester und 1 Mol.-Gew. Isovaleraldehyd bei Gegenwart von Piperidin oder Diäthylamin (Knoevenagel, B. 31, 2590). — Flüssig. Kp_{15} : 204° (K.); Kp_{12} : 208—209° (R., C.). D_{27}^{22} : 1,0645 (R., C.).

Dinitril, β-Isobutyl-a.a'-dieyan-glutarsäure $C_{11}H_{14}O_4N_2 = HO_2C \cdot CH(CN) \cdot CH[CH_2 \cdot CH(CH_3)_2] \cdot CH(CN) \cdot CO_2H$. B. Man erhitzt 1 Mol.-Gew, Isovaleraldehyd und 2 Mol.-Gew. Cyanessigsäure bei Gegenwart von etwas Piperidin 15 Stunden auf dem Wasserbade unter Rückfluß (Knoevenagel, D. R. P. 156560; C. 1905 I, 56). — F: 162°.

8. 2.4.4-Trimethyl-3.3-dimethylsäure-hexandisäure, $\beta.\beta$ -Dimethyl-pentan-a.y.y.5-tetracarbonsäure $C_{11}H_{16}O_8 = HO_2C \cdot CH_2 \cdot C(CH_2)_2 \cdot C(CO_2H)_2 \cdot CH(CH_3) \cdot CO_2H$. B. Man stellt aus Natrium-Cyanessigester und $\beta.\beta$ -Dimethyl-acrylsäureäthylester die Natriumverbindung des $\beta.\beta$ -Dimethyl-a-cyan-glutarsäureesters her, setzt sie mit a-Brompropionsäureester un und verseift das erhaltene Estergemisch zuerst mit methylalkoholischer Kalilauge in der Kälte, dann das ausgeschiedene Salz durch Kochen mit methylalkoholischer Kalilauge (Perkin, Thorpe, Soc. 89, 792). — Prismen (aus konz. Salzsäure). F: 186° (Zers.) Leicht löslich in Wasser. — Gibt beim Erhitzen auf 200° CO_2 und $\beta.\beta$ -Dimethyl-pentan-a.y.5-tricarbonsäure.

7. Tetracarbonsäuren $C_{12}H_{18}O_8$.

1. **2.9-Dimethylsäure-decandisäure**, Octan-a.a. ϑ - ϑ -tetracarbonsäure. a.a'-Dicarboxy-sebacinsäure $C_{12}H_{13}O_8 = (HO_2C)_2CH \cdot [CH_2]_8 \cdot CH(CO_2H)_2$.

Tetraäthylester C₂₀H₃₄O₃ = (C₂H₅·O₂C)₂CH·[CH₂]₆·CH(CO₂·C₂H₅)₂. B. Bei kurzem Kochen einer Lösung von 3,9 g Natrium in 50 ccm absolutem Alkohol mit 26 g Malonsäureester und 20 g 1,6-Dibrom-hexan (Haworth, Perkin, Soc. 65, 599). — Flüssig. Kp₄₀: 277—280°. — Die bei der Verseifung erhaltene Säure zerfällt bei 200° in CO₂ und Sebacinsäure.

2. 3-Methyl-2,8-dimethylsäure-nonandisäure, β -Methyl-heptan-a.a. η - η -tetracarbonsäure $C_{12}H_{18}O_8=(HO_2C)_2CH\cdot CH(CH_2)\cdot [CH_2]_4\cdot CH(CO_2H)_2$.

Tetraäthylester $C_{30}H_{34}O_8=(C_2H_5\cdot O_2C)_2CH\cdot CH(CH_3)\cdot [CH_2]_4\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)_2$. Bei der Einw. von 1,5-Dibrom-hexan auf Natrium-Malonsäureester, neben 2-Methyl-cyclohexan-dicarbonsäure-(1.1)-diäthylester; man fraktioniert das Produkt im Vakuum (Freer Perkin, Soc. 58, 215). — Dickflüssig. Kp₆₀: 273—276°. — Die durch Verseifung erhaltene Säure zerfällt beim Erhitzen in CO_2 und β -Methyl-azelainsäure.

3. 3.3.6.6-Tetramethylsäure-octan, Octan- γ , γ , ζ , ζ -tetracarbonsäure. a.a'-Diäthyl-a.a'-dicarboxy-adipinsäure $C_{12}H_{18}O_8=CH_2\cdot CH_2\cdot C(CO_2H)_2\cdot CH_2\cdot CH$

Tetraäthylester $C_{20}H_{34}O_8=CH_3\cdot CH_2\cdot C(CO_2\cdot C_2H_5)_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot C(CO_2\cdot C_2H_5)_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot B$. Siehe die Säure. — Nadeln (aus Äther). F: 93—94° (Lean, Soc. 65, 1007). Leicht löslich in Benzol.

4. 2.3.6-Trimethyl-2.6-dimethylsäure-heptandisäure. γ -Methyl-heptan- β . β . ζ . ζ -tetracarbonsäure, a. β . α -Trimethyl-a. α -dicarboxy-pimelinsäure $C_{12}H_{18}O_8 = (HO_2C)_2C(CH_2) \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)(CO_2H)_2$.

Diäthylester-dimitril, $a.\beta.a'$ -Trimethyl-a.a'-dicyan-pimelinsäure-diäthylester $C_{18}H_{24}O_4N_2=C_2H_5\cdot O_2C\cdot C(CH_3)(CN)\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C(CH_3)(CN)\cdot CO_2\cdot C_2H_5\cdot B$. Bei allmählichem Eintragen der kalten Lösung von 11,2 g Natrium in 150 g absolutem Alkohol

in das Gemisch aus 63 g α-Cyan-propionsäureester und 54 g 1.3-Dibrom-butan (Zelinsky, Reformatski, B. 28, 2944); man erwärmt kurze Zeit auf 100°. — Öl. Kp₂₀: 232—233°. — Liefert beim Verseifen mit H₂SO₄ α.β.α'-Trimethyl-pimelinsäure.

8. Tetracarbonsäuren $C_{13}H_{20}O_8$.

1. β -Hexyl-a.a'-dicarboxy-glutarsäure, Önanthyliden-di-matonsäure $C_{13}H_{20}O_8 = (HO_2C)_2CH \cdot CH([CH_2]_5 \cdot CH_3) \cdot CH(CO_2H)_2$.

Tetraäthylester $C_{21}H_{36}O_8 = (C_2H_5\cdot O_2C)_2CH\cdot CH([CH_2]_5\cdot CH_3)\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)_2$. B. Aus 2 Mol.-Gew, Malonester und 1 Mol.-Gew, Onanthol bei Gegenwart von Piperidin oder Diäthylamin (Knoevenagel, B. 31, 2590). — Flüssig. Kp₁₆: 195°.

Dinitril, β-Hexyl-α.α'-dicyan-glutarsäure C₁₃H₁₈O₄N₂=HO₂C·CH(CN)·CH([CH₂]₅·CH₃)·CH(CN)·CO₂H. B. Man erhitzt Önanthol mit Cyanessigsäure und wenig Piperidin 20 Stunden auf dem Wasserbade und versetzt das Reaktionsprodukt mit Äther (KNOEVENAGEL, D. R. P. 156 560; C. 1905 I, 56). — F: 142°.

2. 3.3.7.7-Tetramethylsäure-nonan, Nonan-y.y.ŋ.ŋ-tetracarbonsäure, a.a'-Diäthyl-a.a'-dicarboxy-pimelinsäure $C_{13}H_{20}O_8 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot C(CO_3H)_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot C$

Tetraäthylester $C_{21}H_{36}O_8 = CH_2 \cdot CH_2 \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot C$

3. 4.4.6.6-Tetramethylsäure-nonan, Nonan- $\delta.\delta.\xi.\xi$ -tetracarbonsäure, a.a'-Dipropyl-a.a'-dicarboxy-glutarsäure $C_{13}H_{20}O_8 = CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C(CO_2H)_2 \cdot CH_2 \cdot C(CO_2H)_2 \cdot CH_2 \cdot CH_$

Tetraäthylester $C_{21}H_{36}O_8=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C(CO_2\cdot C_2H_5)_3\cdot CH_2\cdot C(CO_2\cdot C_2H_5)_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot B$. Siehe die Säure. — Krystalle. F: 42°. Kp₁₂: 207—208°. Leicht löslich in allen gebräuchlichen Lösungsmitteln (Dressel, A. 256, 189).

β-Chlor-a.a'-dipropyl-a.a'-dicarboxy-glutarsäure-tetraäthylester $C_{21}H_{35}O_8Cl = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C_2H_5)_2 \cdot CHCl \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot B$. Beim Erhitzen von Natriumpropylmalonester und Chloroform auf 130° unter Druck, neben Dichlormethylpropylmalonsäurediäthylester (Körz, Zörnig, J. pr. [2] 74, 446). — Gelbes Öl. Kp₁₂: 210° bis 213°.

4. 2.6-Dimethyl-3.4.4.5-tetramethylsäure-heptan, β,ζ -Dimethyl-heptan- $\gamma,\delta,\delta,\varepsilon$ -tetracarbonsäure, a.a'-Diisopropyl- β -carboxy-tricarballylsäure $C_{13}H_{20}O_8 = (CH_8)_2CH\cdot CH(CO_2H)\cdot C(CO_2H)_2\cdot CH(CO_2H)\cdot CH(CH_3)_2$.

Triäthylester-nitril, a.a'-Diisopropyl- β -cyan-tricarballylsäure-triäthylester $C_{19}H_{31}O_6N=(CH_3)_2CH\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot C(CN)(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CH(CH_3)_2$ B. Aus Natrium-a-Isopropyl-a'-cyan-bernsteinsäure-diäthylester und a-Brom-isovaleriansäure-äthylester durch 10-12-stündiges Erhitzen auf 100^0 unter Druck (Bonm, Sprankling, Soc. 81, 33). — Zähes Öl. Kp₁₆: $208-212^0$. D₁: 1,075. n_p: 1,4595. — Läßt sich nur schwerhydrolysieren.

9. Tetracarbonsäuren $C_{15}H_{24}O_8$.

 $\begin{array}{l} 1. \ \textbf{4.4.8.8-Tetramethy} \\ \textbf{1.6} \\ \textbf{1$

Tetraäthylester $C_{23}H_{40}O_8=CH_3\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C(CO_2\cdot C_2H_5)_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C(CO_2\cdot C_2H_5)_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot$

2. 2.8-Dimethyl-3.3.7.7-tetramethylsäure-nonun, β .9-Dimethyl-nonun-y.y. η . η -tetracarbonsäure $C_{15}H_{24}O_8 = (CH_3)_2CH \cdot C(CO_2H)_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C(CO_2H)_2 \cdot CH(CH_3)_2$.

Tetraäthylester $C_{23}H_{40}O_8 = (CH_3)_2CH \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2 \cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus Pentan-a.a.e.e.-tetracarbonsäureester, Natriumäthylat und Isopropyljodid (W. H. Perkin jun., Prentice, Soc. 59, 839). — Bleibt bei 0° flüssig. Kp_{30} : 250—252°.

10. Tetracarbonsäuren $C_{17}H_{28}O_8$.

I. 3.11-Dimethyl-6.8-dimethylsäure-tridecandisäure, β .x-Dimethyl-undecan-a.e. η . λ -tetracarbonsäure $C_{17}H_{28}O_8 = HO_2C \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CO_2H) \cdot CH_2 \cdot C$

Tetraäthylester $C_{25}H_{44}O_8=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH(CO_3\cdot C_2H_5)\cdot CH_2\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5\cdot B$. Aus 1-Methyl-cyclohexanon-(3)-carbonsäure-(4)-äthylester, Methylenjodid und Natriumäthylat bej 185° (Kötz, Kayser, A. 348, 106). — Öl. Kp₁₆: 253°.

2. 2.10-Dimethyl-4.4.8.8-tetramethylsäure-undecan. β .x-Dimethyl-undecan- δ .3.4.b-tetracarbonsäure $C_{17}H_{28}O_8 = (CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot C(CO_2H)_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH$

Tetraäthylester $C_{25}H_{44}O_8 = (CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot C(CO_2\cdot C_2H_5)_2\cdot (CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C(CO_2\cdot C_2H_5)_2\cdot CH_2\cdot CH_$

11. 3.13-Dimethyl-6.10-dimethylsäure-pentadecandisäure, $\beta.\mu$ -Dimethyltridecan- $\alpha.\epsilon.\iota.\nu$ -tetracarbonsäure $C_{19}H_{62}O_8 = HO_2C \cdot CH_2 \cdot CH_1(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH$

12. 17.17.20.20-Tetramethylsäure-hexatriacontan, $\alpha.\alpha'$ -Dicetyl- $\alpha.\alpha'$ -dicarboxy-adipinsäure $C_{40}H_{74}O_8 = CH_3 \cdot [CH_2]_{15} \cdot C(CO_2H)_2 \cdot CH_2 \cdot C(CO_2H)_2$ [CH₂]₁₅·CH₃. B. Der Tetraäthylester entsteht aus a.a'-Dicarboxy-adipinsäure-tetraäthylester durch Cetyljodid und Natriumäthylat; man verseift den Ester durch Kochen mit methylalkoholischer Kalilauge (Lean, Soc. 65, 1014). — Amorph. Seifenartig. F: 80—90°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol und Ligroin. 100 g Methylalkohol lösen bei 19° 1,9 g und bei 23° 4,2 g. — Zerfällt in der Hitze in CO₂ und zwei stereoisomere $\alpha.\alpha'$ -Dicetyl-adipinsäuren. — $Ag_2C_{40}H_{72}O_8$. Niederschlag. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol, leichter in Äther.

Tetraäthylester $C_{48}H_{90}O_8 = CH_3 \cdot [CH_2]_{15} \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2 \cdot [CH_3]_{15} \cdot CH_3$. B. Siehe die Säure. — Täfelchen (aus Ligroin). F: 69,5°. Leicht löslich in Ather und Benzol (Lean, Soc. 65, 1014).

2. Tetracarbonsäuren C_n H_{2n 8} O₈.

1. Dimethylsäure-butendisäure, Äthylentetracarbonsäure, Dicarbintetracarbonsäure $C_6H_4O_8=(HO_2C)_2C:C(CO_2H)_2$. B. Der Tetraäthylester entsteht bei folgenden Reaktionen: bei der Einwirkung von Brom (Kötz, Stalmann, J. pr. [2] 68, 163) oder von Jod (Bischoff, Hausdößeffer, A. 239, 130) auf Dinatrium-Athana.a. β -tetracarbonsäure-tetraäthylester; aus Dinatrium-Äthan-a.a. β -tetracarbonsäure-tetraäthylester bei der Einw. von o Nitro-benzoylchlorid in Äther (Bischoff, Rach, B. 17, 2798) oder von β -Jod-propionsäureäthylester (Silberrad, Soc. 85, 613); aus Dibrommalonsäurediäthylester, gelöst in Benzol, beim Erwärmen mit Natrium (Conrad, Brückner, B. 24, 3004); beim Zutropfen einer alkoholischen Lösung von Natriumäthylat zu einer solchen von Dibrommalonester (Curtiss, Am. 19, 699); bei der Einw. von Natriumäthylat auf Chlormalonsäurediäthylester in Alkohol (Conrad, Guthzeit, A. 214, 76); bei der Einw. von Natrium auf Chlormalonester in Äther (Co., Gu., B. 16, 2631); beim Erwärmen von Brommalonester mit Kaliumacetat und absolutem Alkohol (neben viel Acetyltartronsäurediäthyl-

ester) (Co., Br., B. 24, 2997); bei 20-stündigem Kochen von Brommalonester mit trocknem Kaliumcarbonat in Benzol (BLANK, SAMSON, B. 32, 860); beim Erwärmen von Brommalonester mit Natriumurethan in Ather (DIELS, HWINTZEL, B. 38, 303); aus Chlormalonester bei der Einw. von Natriumformanilid oder Natriumacetanilid in Benzol (PAAL, OTTEN, B. 23, 2591); aus Natriummalonester und Jod in alkoholischer Lösung, neben wenig Äthanα.α.β.β-tetracarbonsäureester (Bi., Rach, B. 17, 2781); beim Kochen der alkoholischen Lösung von Natriummalonester mit Tetrajodäthen (B., B. 28, 2832) oder mit Methyl-a-brommalonester (Ruhemann, B. 26, 2357); aus Natriummalonester durch Einw. von Bis-[äthylsulfon]-dijodmethan (Bi., Schrötter, B. 30, 488); beim Erhitzen von Natrium-Athan-a.a.\(\beta\)-tricarbons\(\beta\)ure-tri\(\beta\)tricarbons\(\beta\)ure-tri\(\beta\)tricarbons\(\beta\)ure-tri\(\beta\)tricarbons\(\beta\)ure-tri\(\beta\)tricarbons\(\beta\)ure-tri\(\beta\)tricarbons\(\beta\)ure-tri\(\beta\)tricarbons\(\beta\)ure-tri\(\beta\)tricarbons\(\beta\)ure-tri\(\beta\)tricarbons\(\beta\)ure-tri\(\beta\)tricarbons\(\beta\)ure-tri\(\beta\)tricarbons\(\beta\)ure-tri\(\beta\)tricarbons\(\beta\)ure-tri\(\beta\)tricarbons\(\beta\)ure-tri\(\beta\)tricarbons\(\beta\)ure-tri\(\beta\)tricarbons\(\beta\)ure-tri\(\beta\)tricarbons\(\beta\)ure-tri\(\beta\)tricarbons\(\beta\)ure-tri\(\beta\)tricarbons\(\beta\)ure-tri\(\beta\)ure-Vakuum (Kötz, Stalmann, J. pr. [2] 68, 159).

Darst. Man trägt die berechnete Menge Natrium in ein Gemisch aus 19,4 g Chlormalonsäurediäthylester und 250 ccm absolutem Äther ein, destilliert nach 20 Stunden den Äther ab, versetzt den Rückstand mit Wasser und krystallisiert den abgeschiedenen Tetraäthylester aus Alkohol um (Conrad, Gutheeff, B. 16, 2631); man versetzt diesen mit einer konz. wäßr. Lösung von 6 Mol.-Gew. Kali und erhält nach dem Ansäuern mit Essigsäure und Fällen mit Alkohol das saure Kaliumsalz K₂C₆H₂O₈, das man aus heißem Wasser umkrystallisiert (Co., Gu., A. 214, 77); das fein gepulverte Salz wird in Benzol suspendiert und mit Chlorwasserstoff zersetzt (Bi., Siemaszko, B. 29, 1291).

Prismen mit 1½ H₂O (aus Wasser). Krystallisiert aus absolutem Äther in wasserfreien, kleinen Tafeln. Leicht löslich in Wasser, Alkohol, Aceton und in heißem Äther, schwerer in Chlerchen. Description of the control in Chloroform, Benzol, Ligroin (BI., SI.). — Zersetzt sich bei 163—164°; zerfällt bei langsamem Erhitzen im Fumarsäure und Kohlendioxyd; bei raschem Erhitzen wird Dimethylmaleinsäureanhydrid (Syst. No. 2476) gebildet (Br., Sr.). — $K_2C_6H_2O_8$. Prismen (aus Wasser) (Co., Gu., A. 214, 78). — $K_4C_6O_8+2H_2O$. Sechseitige Tafeln (Br., Sr.). — $Ag_4C_6O_8$. Explodiert beim Erhitzen (Co., Gu.). — $Ca_2C_6O_8+7H_2O$. Krystallinisch (Co., Gu.). — $\ln_2 C_6 O_6 + 4^1/_2 H_2 O$ (B1., S1.).

Tetramethylester $C_{10}H_{12}O_8 = (CH_3 \cdot O_2C)_2C \cdot C(CO_2 \cdot CH_3)_2$. B. Beim Erhitzen von 26 g Äthan-a.a.β.β-tetracarbonsäure-tetramethylester (S. 858) mit 16 g Brom auf 190° (Brounder, B. 29, 1283). Aus Dinatrium-Äthan-a.a.β.β-tetracarbonsäure-tetramethylester und Jod in Methylalkohol (Bl.). Entsteht in kleiner Menge aus Dinatrium-Malonsäuredimethylester in Methylalkohol und Jod in Äther (Bl.). Aus Dinatrium-Äthan-a.a.β.β-tetracarbonsäure-tetramethylester und Brommalonsäuredimethylester (Bl., B. 29, 1746). Bei der Einw. von Benzylpiperidin auf Brommalonsäuredimethylester (WEDEKIND, B. 34, 2078). — Mono-klip prigraphische (WEDEKIND, B. 34, 2078). — Mono-klip prigraphische (WEDEKIND, B. 34, 2078). klin-prismatische (FOCK, B. 34, 2079; vgl. Groth, Ch. Kr. 3, 479) Nadeln (aus Methylalkohol). F: 121° (Bl., B. 29, 1283).

Tetraäthylester C₁₄H₂₀O₈ = (C₂H₅·O₂C)₂C:C(CO₂·C₂H₅)₃· B. Siehe bei der Säure. — Triklin-pinakoidale (Fock, B. 34, 2079; vgl. Groth, Ch. Kr. 3, 480) Prismen (aus Äther). F: 58° (Conbad, Gutheeft, A. 214, 77). Siedet unter partieller Zersetzung bei 325—328° (C., G.; A. 214, 77); Kp₁₅: 227—233° (Sieberrad, Soc. 85, 613).* Sehr leicht löslich in Äther und in kochendem Alkohol, schwerer in kaltem Alkohol, unlöslich in Wasser (C., G., A. 214, 77). Molekulare Verbrennungswärme bei konstantem Volum: 1628,2 Cal.; bei konstantem Druck: 1628,8 Cal. (Stohmann, Kleber, Ph. Ch. 10, 421). — Wird durch Alkalien leicht verseift, schwer durch Salzsäure (C., G., B. 16, 2631). Zerfällt beim Erhitzen mit Alkohol und rauchender Salzsäure auf 150—190° in Fumarsäure, Äthylchlorid und Kohlendioxyd (C., G. B. 16, 2631). Geht beim Behandeln in alkoholischer Lösung mit Zinkstaub und Salzsäure G., B. 16, 2631). Geht beim Behandeln in alkoholischer Lösung mit Zinkstaub und Salzsäure in Athan-a.a.β.β-tetracarbonsäureester über (C., G., B. 16, 2632). Verhalten gegen Brom: DEMUTH, V. MEYEB, B. 21, 270. Mit Natriummalonester entsteht Propan-α.α.β.β.γ.γ-hexacarbonsäureester (Kötz, Stalmann, J. pr. [2] 68, 164). Liefert mit Phenylhydrazin das Tetraphenylhydrazid der Athan a.α.β.β-tetracarbonsäure (Bischoff, B. 29, 1290).

Triäthylester-nitril, α -Cyan-äthylen- α,β,β -tricarbonsäure-triäthylester $C_{12}H_{15}O_{5}N=C_{2}H_{5}\cdot O_{2}C\cdot C(CN)$: $C(CO_{2}\cdot C_{2}H_{5})_{2}$. B. Durch 15-tägige Einw. von 12 g Cyanessigsäureäthylester auf 17 g Mesoxalsäurediäthylester in Gegenwart von 15 Tropfen Piperidin bei gewöhnlicher Temperatur (SCHMITT, C. r. 140, 1401; vgl. A. ch. [8] 12, 413). — Krystalle. F: 25—26°. Kp₁₂: 173—174°.

2. Tetracarbonsäuren C₇H₆O₈.

 2.3-Dimethylsäure-penten-(2)-disäure, α-Propylen-α.α.β.γ-tetracarbonsdure, γ -Carboxy-aconitsdure $C_7H_5O_8 = (HO_2C)_2C:C(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CO_2H$.

Tetraäthylester $C_{15}H_{22}O_8 = (C_2H_5 \cdot O_2C)_2C \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. Aus dem Bromierungsprodukt des Propan- $a.a.\beta.\gamma$ -tetracarbonsäureesters (S. 859) durch Destillation (Ruhemann, Cunnington, Soc. 73, 1008). — Kp_{12} : 198—199°.

Triäthylester-nitril, a-Cyan-a-propylen-a. β . γ -tricarbonsäure-triäthylester, γ -Cyan-aconitsäure-triäthylester $C_{13}H_{17}O_8N=C_2H_5\cdot O_2C\cdot C(CN):C(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus 30 g Oxalessigester, 20 g Cyanessigester und 5 Tropfen Piperidin (Schmitt, C. r. 143, 912; A. ch. [8] 12, 424). — Nadeln (aus Benzol). F: 75°. — Reagiert neutral. Verliert unter Einfluß von Säuren oder Alkalien Kohlensäure.

2. 2.3-Dimethylsäure-penten-(3)-disäure, β-Propylen-a.a.β.γ-tetravarbonsäure, α -Carboxy-aconitsäure $C_rH_sO_s = (HO_sC)_rCH_rC(CO_sH)_rCH_rCO_sH_s$

Triäthylester-nitril, γ -Cyan- α -propylen- $\alpha.\beta.\gamma$ -tricarbonsäure-triäthylester, $a\text{-}\mathbf{Cyan-aconits\"{a}ure-tri\"{a}thylester} \overset{\bullet}{\mathrm{C}_{13}}\overset{\bullet}{\mathrm{H}_{17}}\overset{\bullet}{\mathrm{O}_{6}}\overset{\bullet}{\mathrm{N}}=\overset{\bullet}{\mathrm{C}_{2}}\overset{\bullet}{\mathrm{H}_{5}}}\overset{\bullet}{\mathrm{O}_{2}}\overset{\bullet}{\mathrm{C}\cdot\mathrm{CH}}(\mathrm{CN})\cdot\overset{\bullet}{\mathrm{C}}(\mathrm{CO}_{9}\cdot\overset{\bullet}{\mathrm{C}_{2}}\overset{\bullet}{\mathrm{H}_{5}});\overset{\bullet}{\mathrm{CH}}\cdot\overset{\bullet}{\mathrm{CO}_{9}}\cdot\overset{\bullet}{\mathrm{C}_{3}}\overset{\bullet}{\mathrm{H}_{5}};\overset{\bullet}{\mathrm{CH}}\cdot\overset{\bullet}{\mathrm{CO}_{9}}\cdot\overset{\bullet}{\mathrm{C}_{2}}\overset{\bullet}{\mathrm{H}_{5}});\overset{\bullet}{\mathrm{CH}}\cdot\overset{\bullet}{\mathrm{CO}_{9}}\cdot\overset{\bullet}{\mathrm{C}_{3}}\overset{\bullet}{\mathrm{H}_{5}};\overset{\bullet}{\mathrm{CH}}\cdot\overset{\bullet}{\mathrm{CO}_{9}}\cdot\overset{\bullet}{\mathrm{C}_{3}}\overset{\bullet}{\mathrm{H}_{5}};\overset{\bullet}{\mathrm{CH}}\cdot\overset{\bullet}{\mathrm{CO}_{9}}\cdot\overset{\bullet}{\mathrm{C}_{3}}\overset{\bullet}{\mathrm{H}_{5}};\overset{\bullet}{\mathrm{CH}}\cdot\overset{\bullet}{\mathrm{CO}_{9}}\cdot\overset{\bullet}{\mathrm{C}_{3}}\overset{\bullet}{\mathrm{H}_{5}};\overset{\bullet}{\mathrm{CH}}\cdot\overset{\bullet}{\mathrm{CO}_{9}}\cdot\overset{\bullet}{\mathrm{C}_{3}}\overset{\bullet}{\mathrm{H}_{5}};\overset{\bullet}{\mathrm{C}_{3}}\overset{\bullet}{\mathrm{C}_{3$

C₂H₅. B. Beim Erwärmen der Verbindung

HN: C

C₂H₅· O₂C· CD₂· C₂H₅ (Syst. No. 2622)

C₂H₅· O₂C· CH — C· CO₂· C₂H₅

mit Alkalien (Errähan, Perciabosco, B. 34, 3706). Beim Erwärmen von Oxalessigsäurediäthylester mit Natrium-Cyanessigester in alkoholischer Lösung (Rogerson, Thorpe, Soc. 89, 638). — Dickes Öl. Kp₂₅: 215° (R., Th.). Leicht löslich in Alkalilaugen, schwer in Alkalicarbonatlösung (E., P.). — Gibt mit konz. Schwefelsäure 2.6-Dioxy-pyridindicarbonasure (3.4). diäthylester (Syst. No. 3364), beim Kochen mit Alkaliau Citaggingäure (Syst. No. 2240). (3.4)-diäthylester (Syst. No. 3364), beim Kochen mit Alkalien Citrazinsäure (Syst. No. 3349), beim Kochen mit Salzsäure Aconitsäure (R., Th.).

3. 2.4-Dimethylsäure-penten-(2)-disäure, a-Propylen-a.a.y.y-tetrucarbonsäure, a.y-Dicarboxy-glutaconsäure $C_7H_6O_8 = (HO_2C)_2C:CH\cdot CH(CO_2H)_2$.

Tetramethylester $C_{11}H_{14}O_8 = (CH_3 \cdot O_2C)_0C:CH \cdot CH(CO_2 \cdot CH_3)_2$ B. Das Natriumsalz entsteht aus Malonsäuredimethylester und Chloroform in Gegenwart von methylalkoholischem Natriummethylat; man zerlegt das Salz mit verdünnter Schwefelsäure (Guth-ZEIT, WEISS, SCHAEFER, J. pr. [2] 80, 439). — Dickflüssiges Öl. — Gibt mit Ferrichlorid intensive Blaufärbung. Liefert beim Erhitzen bis auf 2200 bei 20 mm Druck Methoxycumalin- $CH_3 \cdot O_2C \cdot C : CH \cdot C \cdot CO_2 \cdot CH_3$

dicarbonsäuredimethylester (Syst. No. 2626). Polymerisiert $CO \cdot O \cdot C \cdot O \cdot CH_3$

sich durch Piperidin in absolut-ätherischer Lösung zu dem Ester $(CH_3 \cdot O_2C)_2CH \cdot CH - C(CO_2 \cdot CH_3)_2$

(CH₂·O₂C)₂C — CH·CH(CO₂·CH₃)₂ (Syst. No. 1050). — NaC₁₁H₁₃O₈. Gelbes Pulver. F: 247—248°. Leicht löslich in Wasser, Äthylalkohol und Methylalkohol. 100 g Aceton lösen bei Zimmertemperatur 1,375 g. — Cu(C₁₁H₁₃O₈)₂. Grüngelbe Prismen (aus Methylalkohol). F: 245—246°. Unlöslich in heißem Benzol, löslich in Chloroform und Methylalkohol. — Hg(C₁₁H₁₃O₈)₂. Prismen. F: 154—156°. — ClHgC₁₁H₁₃O₈. Prismen (aus Benzol). F: 178—180°. Leicht löslich in Chloroform und Alkohol. — CH₃·CO·O·HgC₁₁H₁₃O₈. Prismen (aus Benzol oder Amylalkohol). F: 147—148°. Unlöslich in Alkohol. — CH₃·CO·O·HgC₁₁H₁₃O₈. Prismen (aus Benzol oder Amylalkohol). (Syst. No. 1050). — $NaC_{11}H_{13}O_8$. Gelbes Pulver.

Tetraäthylester $C_{15}H_{22}O_8=(C_2H_5\cdot O_2C)_2C\cdot CH\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)_2$. B. Die Natriumverbindung entsteht neben Isobutanhexacarbonsäureester (s. S. 884), wenn man 32 g Malonsäurediäthylester mit einer Lösung von 9,2 g Natrium in 200 ccm absolutem Alkohol und mit 12 g Chloroform erwärmt (CONRAD, GUTHZEIT, B. 15, 2842; A. 222, 250; vgl. COUTELLE, J. pr. [2] 78, 49); sie wird durch Salzsäure (1 Vol. rauchender Salzsäure, 1 Vol. Wasser) bei Gegenwart von Ather zerlegt (GUTHZEIT, DRESSEL, B. 22, 1414). Die Natriumverbindung entsteht ferner: aus Tetrachlorkohlenstoff und Dinatriummalonester, neben symm. Äthantetracarbonsäureester (Zelinsky, Doroschewsky, B. 27, 3374; Bischoff, B. 28, 2829; vgl. Dimboth, B. 35, 2883; Dimboth, Feuchter, B. 36, 2239 Anm. 5); aus Malonsäureester, alkoholischem Natriumäthylat und Trichloressigsäureester (RUHEMANN, B. 29, 1017); aus Natriummalonsäureester und Äthoxymethylenmalonsäureester $C_2H_5 \cdot O \cdot CH : C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$ in Alkohol (Claisen, Haase, A. 297, 88); aus der Verbindung

 $CH \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$ $(C_2H_5 \cdot O_2C)_2C$ (Syst. No. 1050) bei der Einw. von Natriumäthylat (Guthzeit, Weiss, Schaefer, J. pr. [2] 80, 418; vgl. Gu., B. 34, 676). Athoxycumalindicarbonsäurediäthylester $C_{18}H_{16}O_7$ (Syst. No. 2626) verwandelt sich beim Stehen mit Alkohol in Dicarboxyglutaconsäuretetraäthylester (GUTHZEIT, DRESSEL, B. 22, 1421).

Flüssigkeit von stark bitterem Geschmack. Siedet unter Zersetzung bei 270-280° (CONRAD. GUTHZEIT, A. 222, 253). Siedet auch im Vakuum nicht unzersetzt (GUTHZEIT,

Dressel, B. 22, 1415). D¹⁵: 1,131 (Co., Gu.). Dielektrizitätekonstante, elektrische Absorption: Drude, Ph. Ch. 23, 311; B. 30, 962. — Wird von geringen Mengen Piperidin in Benzol oder Äther polymerisiert zu der Verbindung $(C_2H_5 \cdot O_2C)_2CH \cdot CH - C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$

(C₂H₅·O₂C)₂C -- CH·CH(CO₂·C₂H₅)₂ (Syst. No. 1050) (GUTHZEIT, B. 31, 2757; 34, 675; Gu., Weiss, Schaefer, J. pr. [2] 80, 412). Zerfällt bei längerem Kochen in Alkohol und Athoxyeumalindicarbonsäureester C18H16O7 (Syst. No. 2626) (Gu., Dressel, B. 22, 1415). Gibt ein Monobromprodukt, das beim Krhitzen mit der Natriumverbindung des Dicarboxylglutaconsäureesters in Xylol die Verbindung $C_{30}H_{42}O_{16}$ (s. u.) liefert; dieselbe Verbindung entsteht aus der Natriumverbindung des Dicarboxyglutaconsäureesters durch Jod oder durch Kochen des Kupfersalzes in Benzollösung mit feinverteiltem Schwefel (Gu., B. 40, 4043). Bei der Reduktion des Esters mit Natriumamalgam und Salzsäure entsteht a.a'-Dicarboxy-glutarsäure C₇H₈O₈ (Co., Gu., A. 222, 257). Bei 10-15-stündigem Kochen mit Barytwasser oder wäßr. Kalilauge entstehen Malonsäure, Glutaconsäure, Ameisensäure und β-Oxy-glutarsäure (Syst. No. 242) (Gu.. Bolam, J. pr. [2] 54, 359, 360, 362, 370). Bei längere Einw. kalter Kalilauge bilden sich Glutaconsäure und Oxyglutarsäure, beim Kochen mit alkoholischer Kalilauge Malonsäure und Glutaconsäure (Gv., Bo.). Beim Kochen mit Schwefelsäure entstehen Glutaconsäure, Oxyglutarsäure (?) und Butyrolactonearbonsäure (?) (Gu., Bo.). Wird beim Verseifen mit kochender Salzsäure in Glutaconsäure, β-Oxy-glutarsäure, α-Oxy-glutarsäure und Butyro-lactoncarbonsäure (Gv., Bo., J. pr. [2] 54, 372) übergeführt; bei mehrstündigem Erhitzen mit rauchender Salzsäure auf 100° entstehen Glutaconsäure und Chlorglutaconsäure (Gv., J. pr. [2] 54, 362 Anm.). Konz. wäßr. Ammoniak erzeugt Malonamid, β-Amino-äthylena.a.-dicarbonsäureester (Syst. No. 292) und wenig 2.6-Dioxy-pyridindicarbonsäure-(3.5)-di-H₂N·CO·C: CH·C·CO·NH₂ (Syst. No. 2964) (Rutter ANN. Montre J. Soc. 59, 745):

(Syst. No. 3364) (RUHEMANN, MORRELL, Soc. 59, 745); amid $HO \cdot C : N \cdot C \cdot OH$

bei mehrmonatigem Stehen entsteht etwas β -Amino-äthylen- α -dicarbonsäure-äthylester-amid (Ru., Mo., Soc. 61, 791). Durch Einw. von Hydrazin auf Dicarboxyglutaconsäureester entsteht $C_2H_5 \cdot O_2C \cdot C : CH - C$

Malonsäuredihydrazid und Pyrazolon-(3)-carbonsäure-(4)-äthvlester (Syst. No. 3696) (Ruhemann, B. 27, 1659), durch Einw. von Hydroxylamin Isoxazolon-

C₂H₅·O₂C·C:CH NH (RUHEMANN, B. 30, 1085; vgl. earbonsäureester (Syst. No. 4330)

B. 30, 2031). Reagiert in Form seiner Natriumverbindung mit Alkylhaloiden (Methyljodid, Benzylchlorid) bei 150° unter Bildung von Alkylderivaten (Co., Gu., A. 222, 258). Beim Kochen von Dicarboxyglutaconsäureester mit Athyljodid und Zink entsteht Diäthylmalonsäurediäthylester (Gu., W., Sch., J. pr. [2] 80, 422). Beim Erhitzen mit Formamid auf 100° entsteht 2.6-Dioxy-pyridindicarbonsäure-(3.5)-diäthylester (Ru., Sedwick, B. 28, 824). Dicarboxyglutaconsäureester wirkt auf Amidine unter Bildung von C-Alkyl-pyrimidoncarbonsäureestern (Syst. No. 3696) ein:

valenten Mengen Guanidin, Diäthylamin, Piperidin zu salzartigen Verbindungen (Ruhe-MANN, ORTON, Soc. 65, 1008; Ru., HEMMY, B. 30, 2024, 2025). Wird durch Einw. von aliphatischen oder fett-aromatischen Aminen im Überschuß in Malonester und Alkylaminoäthylendicarbonsäureester Alk-NH-CH: $C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$ gespalten (RUHIMANN, SEDZWICK, B. 28, 823; Ru., Hemmy, B. 30, 2022). Vereinigt sich mit Anilin in eisgekühlter ätherischer Lösung zu β -Anilino-a.a'-dicarbäthoxy-glutarsäurediäthylester (GUTHZEIT, B. 30, 1757); beim Erhitzen mit überschüssigem Anilin auf $145-150^{\circ}$ entsteht β -Anilinoäthylen-a.a-dicarbonsäure-äthylester-anilid neben Malonanilid (GUTHZEIT, BAND, A. 285, 129, 134); bei ge-

carbonsäure-äthylester-anilid neben Malonanilid (Guthzeit, Band, A. 285, 129, 134); bei gelindem Erwärmen mit dem gleichen Volum Anilin entsteht β-Anilino-äthylen-α.α-dicarbonsäure-diäthylester neben Malonester (Gu., Band, A. 285, 144; Ruhemann, Morrelli, B. 27, 2744). Phenylhydrazin liefert 1-Phenyl-pyrazolon-(5)-carbonsäure-(4)-äthylester (Syst. No. 3696) neben Malonester, Benzol, Ammoniak und Stickstoff (Ru., Mo., Soc. 61, 793). Die alkoholische Lösung des Dicarboxyglutaconsäureesters wird durch Eisenehlorid kornblumenblau gefärbt (Gu., Dr., B. 22, 1415).

NaC₁₅H₂₁O₈. Hellgelbe Prismen. Löslich in heißem Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther. Schmilzt oberhalb 260°. Die wäßr. Lösung wird durch Metallsalze gefällt; AgNO₈ wird beim Erwärmen reduziert. Mit FeCl₃ entsteht eine violette Färbung (Conrad, Guthzeit, A. 222, 252). — Cu(C₁₅H₂₁O₈₎₂. Gelbgrüne Nadeln (aus Alkohol). F: 177° (Claisen, Haase, A. 297, 88), 175–176° (Wislicenus, B. 31, 140). Die alkoholische Lösung wird durch FeCl₃ tief violett gefärbt (W.). — HO·CuC₁₅H₂₁O₈. Blaugrüne Prismen (aus Methylalkohol). F: 193–195° (Wi., B. 31, 140). Die alkoholische Lösung gibt mit FeCl₃ eine

violette Färbung, die bald mißfarben wird. — Ca(C₁₅H₂₁O₈)₂. Krystallin. Sehr schwer löstich in Wasser (Co., Gu., A. 222, 252). — Hg(C₁₅H₂₁O₈)₂. Gelbgrünes Öl. Unlöstich in Wasser (Gu., Weiss, Schaefer, J. pr. [2] 80, 445). — Doppelverbindung mit Mercuriacetat, Hg₄C₂₁H₃₂O₁₇. Prismen (Gu., W., Sch.).

Verbindung C₃₀H₄₂O₁₈. B. Durch Erhitzen des Monobromderivates des Dicarboxyglutaconsäureesters mit der Natriumverbindung des Dicarboxyglutaconsäureesters in Xylol

Verbindung C₃₀H₄₂O₁₈. B. Durch Erhitzen des Monobromderivates des Dioarboxyglutaconsäureesters mit der Natriumverbindung des Dioarboxyglutaconsäureesters in Xylol oder aus der Natriumverbindung des Dioarboxyglutaconsäureesters durch Jod in Toluolisung oder durch Kochen einer Benzollösung des Kupfersalzes des Dioarboxyglutaconsäureesters mit fein verteiltem Schwefel (Guthzett, B. 40, 4043). — Krystalle. F: 86°.

C₂H₅·O₂C·C·CH:C·CO₂·C₂H₅ (Syst. No. 2626) auf Propylalkohol (Guthzeit, Dressel, B. C₂H₅·O·C·O·CO
22, 1422). — Flüssig. — Zerfällt beim Sieden in Propylalkohol und Äthoxycumalindicarbonsäurediäthylester. Die Lösung in Eisessig wird von Zinkstaub beim Erwärmen in den a.a'-Dicarbäthoxy-glutarsäureester übergeführt.

Triäthylbutylester $C_{17}H_{26}O_8 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5)$; $CH \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5)$. B. Durch Einw. von Äthoxycumalindicarbonsäurediäthylester auf Butylalkohol (Guthzeit, Dressel, B. 22, 1424). — Flüssig. Verhält sich ähnlich dem Tetraäthylester.

Triäthylester-nitril, γ -Carboxy- α -cyan-glutaconsäure-triäthylester $C_{13}H_{17}O_6N$ = $(C_2H_5\cdot O_2C)_2C:CH\cdot CH(CN)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus Natrium-Cyanessigester und Äthoxymethylenmalonsäureester (Syst. No. 292) (Errea, B. 31, 1243). — Öl. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol, sehr wenig in Wasser. — Liefert mit Natroulauge 2.6-Dioxy-pyridindicarbonsäure-(3.5)-diäthylester (Syst. No. 3364).

Diäthylester-dinitril, $a\gamma$ -Dicyan-glutaconsäure-diäthylester $C_{11}H_{12}O_4N_3 = C_2H_5$. $O_2C \cdot C(CN) \cdot CH \cdot CH(CN) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Die Natriumverbindung entsteht: durch Erwärmen von 9,2 g Natrium, 150 g Alkohol, 22,6 g Cyanessigester und 12,6 g Chloroform (Errera, G. 27 II, 393; B. 31, 1241; Ruhemann, Browning, Soc. 73, 282); durch Einw. von Tetrachlorkohlenstoff auf das Dinatriumsalz des Cyanessigesters (Dimroth, B. 35, 2882); beim Kochen von Natrium- $a\gamma$ -Dicyan-aconitsäuretriäthylester mit Wasser (Errera, Perciabosco, B. 34, 3705, 3710). — $a\gamma$ -Dicyan-glutaconsäureester krystallisiert aus Aceton in gelben Tafeln. $F: 178-179^{\circ}$ (E.), $187-188^{\circ}$ (Zers.) (R., B.), $181-183^{\circ}$ (D.). Schwer löslich in heißem Benzol, leicht in Alkohol (E.); leicht in heißem Aceton (R., B.). — Beim Kochen der alkoholischen Lösung scheidet sich das Ammoniumsalz des 2.6-Dioxy-pyridindicarbonsäure (3.5)-diäthylesters (Syst. No. 3364) aus (E.; vel. Guthzeit, B. 32, 779; D.). — NH $_4C_{11}H_{11}O_4N_2$ + $1/_2H_2O$. Fast farblose Nadeln. Sehr leicht löslich in heißem Wasser. $F: 162-163^{\circ}$ (Zers.) (R., B.). — Na $C_{11}H_{11}O_4N_2+2H_2O$. Gelbe Nadeln (aus Wasser oder Alkohol). In der Hitze leicht löslich in Wasser und Alkohol (E.; R., B.). $F: 265^{\circ}$ (Zers.) (E.). — Cu($C_{11}H_{11}O_4N_2$) $_2+4H_2O$. Rotbraune Nadeln (aus heißem Wasser) (R., B.). — Ag $C_{11}H_{11}O_4N_2$. Gelber Niederschlag. Schwer löslich in Wasser (R., B.). — Ca($C_{11}H_{11}O_4N_2$) $_2+4H_2O$ (E.).

Trinitril-iminoäthyläther, $a.\gamma$ -Dicyan-glutaconsäure-nitril-iminoäthyläther $C_0H_0ON_4 = (NC)_2C:CH\cdot CH(CN)\cdot C(:NH)\cdot O\cdot C_2H_5$ oder $(NC)_2CH\cdot CH:C(CN)\cdot C(:NH)\cdot O\cdot C_2H_5$. B. Aus Malonitril, Natriumäthylat in Alkohol und Chloroform (Kötz, Zörnig, J. pr. [2] 74, 435). — Gelbe Krystalle mit $^1/_2$ Mol. Wasser (aus Benzol + Ligroin). F: 244° (unter Zers.). Schwer löslich in Alkohol.

3. Tetracarbonsäuren $C_8H_8O_8$.

1. 3.3-Dimethylsäure-hexen-(4)-disäure, γ -Butylen-a. β . β . δ -tetracurbon-säure $C_8H_8O_8=HO_2C\cdot CH_2\cdot C(CO_2H)_2\cdot CH\cdot CO_2H$.

Tetraäthylester $C_{18}H_{24}O_8=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH_2\cdot C(CO_2\cdot C_2H_5)_2\cdot CH\cdot CH\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus Isoaconitsäureester (8. S. 848), alkoholischem Natriumäthylat und Bromessigester beim Erwärmen (Guthzeit, Engelmann, J. pr. [2] 66, 106). — Öl. Kp₁₄: 216–218°.

2. 2-Methyl-2.3-dimethylsäure-penten-(3)-disäure, a-Butylen-a, β , γ , γ - γ tetracarbonsäure, a-Methyl-a-carboxy-aconitsäure $C_8H_8O_8=(HO_2C)_2C(CH_3)\cdot C(CO_8H_3)\cdot CH\cdot CO_8H_3$.

Tetraäthylester $C_{16}H_{24}O_8 = (C_2H_5 \cdot O_2C)_2C(CH_3) \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5) : CH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus der Natriumverbindung des Methylmalonsäurediäthylesters und Chlorfumarsäurediäthylesters in absolutem Alkohol (Ruhemann, Soc. 81, 1213). — Gelbes Öl. Kp₁₈: 202—204°.

TETRACARBONSÄUREN C₈ H₈ O₈ UND C₉ H₁₀ O₈.

Triäthylester-nitril, a-Methyl-a-cyan-aconitsäure-triäthylester $C_{14}H_{19}O_6N = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot C(CN)(CH_3) \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus a-Cyan-aconitsäureester, alkoholischem Natriumäthylat und Methyljodid beim Kochen (Rogerson, Thorpe, Soc. 89, 641). — Dickes Öl. Kp₂₅: 210—212°. — Liefert beim Kochen mit konz. Salzsäure Methylaconitsäure, beim Kochen mit alkoholischer Kalilauge Methylcitrazinsäure.

§ 3. 2-Methyl-2.4-dimethylsäure-penten-(3)-disäure, a-Butylen-a.a.y.y-tetracarbonsäure, a-Methyl-a.y-dicarboxy-glutaconsäure $C_8H_8O_8=(HO_2C)_2C(CH_3)\cdot CH:C(CO_2H)_2$.

Tetraäthylester $C_{1e}H_{24}O_8 = (C_2H_5 \cdot O_2C)_2C(CH_3) \cdot CH : C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$. B. Aus 40 g Natrium-Dicarboxyglutaconsäuretetraäthylester und 30 g Dimethylsulfat in 120 g absolutem Alkohol durch Erwärmen (Feist, Pomme, A. 370, 63; vgl. Conead, Guthzeit, A. 222, 259; Ruhemann, Soc. 63, 877). — Dickflüssig. Kp₁₈: 210°; D_{12}^{n} : 1,1238 (R.). — Wird von konz. Ammoniak in C-Methyl-malonamid $CH_3 \cdot CH(CO \cdot NH_2)_2$ und Aminoäthylendicarbon-säureester $H_2N \cdot CH : C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$ gespalten (R.). Gibt bei der Verseifung mit Natronlauge oder mit Salzsäure ein Gemisch von wechselnden Mengen der stereoisomeren α -Methylglutaconsäuren (F., P.; vgl. C., G.; R.). Phenylhydrazin spaltet in Gegenwart von etwas Wasser in Methylmalonester und 1-Phenyl-pyrazolon-(5)-carbonsäure-(4)-äthylester (Syst. No. 3696) (R.).

4. 2-Methyl-3.4-dimethylsäure-penten-(2)-disäure oder 4-Methyl-2.3-dimethylsäure-penten-(2)-disäure, β - oder a-Butylen-a.a. β -retracarbon-säure $C_8H_8O_8=(HO_2C)_2CH\cdot C(CO_2H):C(CH_3)\cdot CO_2H$ oder $(HO_2C)_2C:C(CO_2H)\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2H$.

Triäthylester-nitril, Methyl-cyan-aconitsäure-triäthylester $C_{14}H_{19}O_6N \simeq C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CH(CN) \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot C(CH_3) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5 \cdot O_2C \cdot C(CN) \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CH(CH_3) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5 \cdot O_2C \cdot C(CN) \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CH(CH_3) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus Natrium-cyanessigester und Methyloxalessigsäurediäthylester in Alkohol beim Kochen (Rogerson, Thores, Soc. 89, 644). — Öl. Kp₂₅: 210—212°. — Liefert mit kalter konz. Schwefelsäure 2.6-Dioxy-3-methyl-pyridin-dicarbonsäure-(4.5)-diäthylester (Syst. No. 3364), beim Kochen mit konz. Salzsäure Methylaconitsäure, beim Kochen mit alkoholischem Alkali Methylcitrazinsäure (Syst. No. 3349).

4. Tetracarbonsäuren $C_9H_{10}O_8$.

1. 2.4.4-Trimethylsäure-hexen-(2)-säure-(1), a-Amylen-a.a. γ - γ -tetracarbonsäure, a-Athyl-a. γ -dicarboxy-glutaconsäure $C_9H_{10}O_8=(HO_2C)_2C:CH\cdot C(CO_3H)_2\cdot CH_2\cdot CH_3$.

Tetraäthylester $C_{17}H_{26}O_8=(C_2H_5\cdot O_2C)_2C:CH\cdot C(CO_2\cdot C_2H_5)_2\cdot CH_2\cdot CH_3$. B. Bei 3-4-stündigem Erhitzen von festem Natrium- α .7-Dicarboxy-glutaconsäure-tetraäthylester mit überschüssigem Athyljodid auf 170-180° (GUTHZEIT, DRESSEI, B. 23, 3181). — Öl. Kp₁₁: 203-204°; D₁₂: 1,1123 (RUHEMANN, Soc. 63, 881). Dielektrizitätskonstante, elektrische Absorption: DRUDE, Ph. Ch. 23, 311. — Kaltes konz. Ammoniak spaltet in C-Äthyl-malonamid und Aminoäthylendicarbonsäureester (R.). Alkoholische Kalilauge spaltet in α -Äthylglutaconsäure $C_7H_{10}O_4$ und Kohlendioxyd (G., D.).

2. 3.3.4-Trimethylsäure-hexen-(4)-säure-(6), a-Amylen-a, β , γ -tetracarbonsäure, a-Äthyl-a-carboxy-aconitsäure $C_9H_{10}O_8=CH_3\cdot CH_2\cdot C(CO_2H)_2\cdot C(CO_2H)$: $CH\cdot CO_2H$.

Tetraäthylester $C_{17}H_{26}O_8 = C_2H_5 \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2 \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5) : CH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus der Natriumverbindung des Äthylmalonsäurediäthylesters und Chlorfumarsäurediäthylester in absolutem Alkohol (Ruhemann, Soc. 81, 1214). — Zähes Öl. Kp₁₄: 205—207°

3. 2.4-Dimethyl-2.3-dimethylsäure-penten-(3)-disäure, γ -Amylen- β . β . γ . δ -tetracarbonsäure, a. γ -Dimethyl-a-carboxy-aconitsäure $C_8H_{10}O_8=(HO_2C)_2$ $C(CH_3)\cdot C(CO_2H):C(CH_3)\cdot CO_2H$.

Triäthylester-nitril, $a.\gamma$ -Dimethyl-a-cyan-aconitsäure-triathylester $C_{15}H_{21}O_{6}N$ = $C_{2}H_{5}\cdot O_{2}C\cdot C(CH_{3})(CN)\cdot C(CO_{2}\cdot C_{2}H_{5})\cdot C(CH_{3})\cdot CO_{2}\cdot C_{2}H_{5}$. B. Aus γ -Methyl- α -cyan-aconitsäuretriäthylester (oder aus α -Methyl- α -cyan-aconitsäureester) und Methyljodid beim Kochen (Rogerson, Thorre, Soc. 89, 646). — Ol. Kp₂₅: 205—207°. — Erleidet bei langsamem Erhitzen Zersetzung. Liefert beim Kochen mit Salzsäure α - γ -Dimethyl-aconitsäure, mit alkoholischem Kali Dimethylcitrazinsäure (Syst. No. 3349). Wird von kalter konz. Schwefelsäure nicht verändert.

3. Tetracarbonsäuren $C_n H_{2n-10} O_8$.

1. 5-Methyl-4.6-dimethylsäure-nonadien-(2.7)-disäure, Äthyliden-di-glutaconsäure $C_{12}H_{14}O_8 = HO_2C \cdot CH : CH \cdot CH(CO_2H) \cdot CH(CH_3) \cdot CH(CO_2H) \cdot CH : CH \cdot CO_3H$.

Tetraäthylester $C_{20}H_{30}O_8=C_2H_5\cdot O_3C\cdot CH\cdot CH\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CH(CH_3)\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CH\cdot CH\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus 1 Mol.-Gew. Acetaldehyd und 2 Mol.-Gew. Glutaconsäureester in Gegenwart von Diäthylamin (Henrich, B. 35, 1665). — Kp₁₄: 150–160°.

2. 4.4.6.6-Tetramethylsäure-nonadien-(1.8), $\alpha.\alpha'$ -Diallyl- $\alpha.\alpha'$ -dicarboxyglutarsäure $C_{18}H_{16}O_8 = CH_2: CH \cdot CH_2 \cdot C(CO_2H)_2 \cdot CH_2 \cdot C(CO_2H)_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2$

Tetraäthylester $C_{21}H_{s2}O_8 = CH_2:CH\cdot CH_2\cdot C(CO_2\cdot C_2H_5)_2\cdot CH_2\cdot C(CO_2\cdot C_2H_5)_2\cdot CH_2\cdot C(CO_2\cdot C_2H_5)_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot$

E. Pentacarbonsäuren.

1. Pentacarbonsäuren C_nH_{2n-8}O₁₀.

1. Pentacarbonsäuren $C_8H_8O_{10}$.

1. 2.3.3-Trimethylsdure-pentandisdure, Propan-a.a.β.β.γ-pentacarbon-säure C₈H₈O₁₀ = HO₂C·CH₂·C(CO₂H)₂·CH(CO₂H)₂·B. Der Pentamethylester entsteht beim Eintragen unter Erwärmen von 54 g Brommalonsäuredimethylester in das Gemisch aus einer Lösung von 5,1 g Natrium in 50 g Methylalkohol und 52 g Äthan-a.a.β-tricarbonsäuretrimethylester (BISCHOFF, B. 29, 1742); analog bildet sich der Pentaäthylester (B, B. 29, 1744). Der Pentaäthylester entsteht ferner beim allmählichen Eintragen von a-Chlor-āthan-a.a.β-tricarbonsäureester in ein Gemisch von Malonsäureester und Natriumäthylat (BISCHOFF, EMMERT, B. 15, 1108). Der Pentaäthylester bildet sich auch aus dem Ester C₂H₅·O₂C·CH₂·C(CO₂·C₂H₅)₂·CH(CO₂·C₂H₅)·CO·CO₂·C₂H₅ (Syst. No. 315), beim Destillieren unter Abspaltung von CO (WISLICENUS, SCHWANHÄUSER, A. 297, 104). — Die freie Säure erhält man aus dem Pentaäthylester durch Verseifung mit alkoholischer Kaliauge in der Kälte, Zersetzen des ausgeschiedenen Kaliumsalzes mit Salzsaure und Ausäthern (B., B. 21, 2114). — Strahlige Masse (aus Äther). Schmilzt bei 149—151° (B., B. 21, 2115) unter Abspaltung von CO₂· — K₅C₈H₃O₁₀ + 4H₂O. Niederschlag (B., B. 21, 2115). — Ba₅(C₈H₃O₁₀)₂ + 4H₂O. Niederschlag (B., B. 21, 2115).

Pentamethylester $C_{12}H_{18}O_{10}=CH_3\cdot O_2C\cdot CH_2\cdot C(CO_2\cdot CH_3)_2\cdot CH(CO_2\cdot CH_3)_2\cdot B$. Siehe die Säure. — Tafeln (aus Benzol + absolutem Äther). F: 87–88° (BISCHOFF, B. 29, 1742). — Liefert bei der Verseifung mit Salzsäure Tricarballylsäure (B.).

Pentaäthylester $C_{18}H_{28}O_{10}=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH_2\cdot C(CO_2\cdot C_2H_5)_2\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)_2\cdot B$. Siehe die Säure. — Kp₁₈₈: 275—280° (BISCHOFF, EMMERT, B. 15, 1109); Kp₁₂: 234° (B., B. 29, 1745). D_{15}^{15} : 1,121 (B., B. 21, 2114). Molekulares Brechungsvermögen: B., B. 21, 2114.

a-Chlor-propan-a.a. β . β . γ -pentacarbonsäure-pentaäthylester $C_{18}H_{27}O_{10}Cl = C_2H_3$. $O_2C \cdot CH_2 \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2 \cdot CCl(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$. B. Beim Einleiten von Chlor in Propan-a.a. β . β . γ -pentacarbonsäureester bei 70° (Bischowf, B. 21, 2115). — Liefert mit Natrium-Propan-a.a. β . β . γ -pentacarbonsäureester den Hexan-a. β . β . γ - γ . δ . δ . ϵ . ϵ . ζ -dekacarbonsäureester.

2. 2.3.4-Trimethylsäure-pentandisäure, Propan-a.a. β . γ - γ -pentacarbon-säure, a.a'-Dicarboxy-tricarballylsäure $C_8H_8O_{10}=(HO_2C)_2CH\cdot CH(CO_2H)\cdot CH(CO_3H)_2$.

Pentamethylester $C_{13}H_{18}O_{10} = (CH_3 \cdot O_2C)_2CH \cdot CH(CO_2 \cdot CH_3) \cdot CH(CO_2 \cdot CH_3)_2$. B. Beim Erwärmen von $a.\gamma$ -Dicarboxy-aconitsäure-pentamethylester $(CH_3 \cdot O_2C)_2CH \cdot C(CO_2 \cdot CH_3)_2$: $C(CO_2 \cdot CH_3)_2$ in Eisessig mit Zinkstaub auf dem Wasserbade (Ansonürz, Deschauer, A. 347, 5). Bei 2-stündigem Kochen von Dichloressigsäuremethylester und Natriummalonsäuredimethylester in Methylalkohol (A., D., A. 347, 6). — Tafeln (aus Methylalkohol und wenig Wasser). F: 85-86°. Leicht löslich in Benzol, Tetrachlorkohlenstoff, Eisessig, schwer

in Äther, kaltem Alkohol, Schwefelkohlenstoff, unlöslich in Wasser. - Bei längerem Stehen löslich in Natronlauge. Gibt beim Kochen mit konz. Salzsäure Tricarballylsäure. NaC₁₃H₁₇O₁₀ (A., D., A. 347, 6).

Pentaäthylester $C_{18}H_{28}O_{10} = (C_2H_5 \cdot O_2C)_2CH \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$. B. Aus Malonsäureester, Natriumäthylat und Dichloressigsäureester, neben Äthylentricarbonsäureester (BISHOP, W. H. PERKIN jun., P. Ch. S. No. 95). Aus Äthylentricarbonsäureester und Malonsäureester in Gegenwart von Natriumäthylat (Ruhemann, Cunnington, Soc. 73, 1012; W. TRAUBE, B. 40, 4955). — Öl. Kp_{s0}: 265° (B., P.); Kp₂₀: 230° (T.); Kp₁₀: 223° bis 225° (R., C.). D_{37}^{ar} : 1,1418 (R., C.).

2. Pentacarbonsäuren $C_9H_{10}O_{10}$.

1. 2.3.3-Trimethylsäure-hexandisäure, Butan-a.a. β . β . δ -pentacarbonsäure, a. β . β -Tricarboxy-adipinsäure $C_0H_{10}O_{10}=HO_2C\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C(CO_2H)_2\cdot CH(CO_2H)_2$. B. Der Pentaäthylester entsteht aus der Dinatriumverbindung des Athan-a.a. β . β -tetracarbonsäureesters und β -Jod-propionsäureäthylester; man verseift mit alkoholischer Kalilauge (Silberrad, Soc. 85, 611). — Verwandelt sich beim Kochen mit Salzsäure unter CO_2 -Abgabe in Butan-a β . δ -tricarbonsäure. — $Ag_5C_9H_5O_{10}$

Pentaäthylester $C_{19}H_{30}O_{10} = C_{2}H_{5} \cdot O_{2}C \cdot CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot C(CO_{2} \cdot C_{2}H_{5})_{2} \cdot CH(CO_{2} \cdot C_{2}H_{5})_{2}$. Siehe die Säure. – Farbloses Öl. Kp₁₇: 215–2186 (SILBERRAD, Soc. 85, 611).

2. 2.3.4-Trimethylsäure-hexandisäure, Butan-a.a. β . γ . δ -pentacarbonsäure, a. β . β '-Tricarboxy-adipinsäure $C_0H_{10}O_{10}=(HO_2C)_2CH\cdot CH(CO_2H)\cdot CH(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CO_2H$.

Pentamethylester $C_{1a}H_{29}O_{10}=(CH_3\cdot O_2C)_2CH\cdot CH(CO_2\cdot CH_3)\cdot CH(CO_2\cdot CH_3)\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Aus 2 Mol.-Gew. Natrium-Malonsäuredimethylester und 1 Mol.-Gew. α -Chlortricarballylsäuretrimethylester in absolutem Äther (Bertram, B. 36, 3294). — Nadeln (aus Benzol oder Methylalkohol). Löslich in Alkohol und Wasser beim Erwärmen. – Liefert beim Verseifen die hochschmelzende Butan-a. B.y. 5-tetracarbonsäure.

Trimethylester-diäthylester $C_{11}H_{24}O_{10} = (C_2H_5 \cdot O_2C)_2CH \cdot CH(CO_2 \cdot CH_3) \cdot CH(CO_2 \cdot CH_3) \cdot CH_2 \cdot CO_3 \cdot CH_3 \cdot CH_3$ beim Verseifen Butan-a ß. y. b-tetracarbonsäure, und zwar liefert das aus a-Chlor-tricarballyl-säureester dargestellte Präparat beide Formen dieser Säure, das aus Aconitsäureester dargestellte nur die hochschmelzende Form.

3. 2.4.4-Trimethylsäure-hexandisäure, Butan-a.a. γ - γ - δ -pentacarbonsäure, a. β - β -Tricarboxy-adipinsäure $C_9H_{10}O_{10}=(HO_9C)_2CH\cdot CH_2\cdot C(CO_2H)_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$.

Pentaäthylester $C_{19}H_{30}O_{10}=(C_2H_5\cdot O_2C)_2CH\cdot CH_2\cdot C(CO_2\cdot C_2H_5)_2\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus dem Pentaäthylester der 2,4,4-Trimethylsäure-hexen-(2)-disäure durch Zinkstaub und siedendem Eisessig (GUTHZEIT, JAHN, J. pr. [2] 66, 14; G., ENGELMANN, J. pr. [2] 66, 112). - Dickes Ol. Kp₁₂: 218-220° (G., E.). - Ist gegen Brom beständig (G., J.). Wird von Ammoniak nicht gespalten (G., J.).

 3.3.4-Trimethylsäure-hexandisäure, Butan-a.β,β,γ.δ-pentacarbonsäure, $\beta.\beta.\beta'$ -Tricarboxy-adipinsaure $C_{2}H_{10}O_{10} = HO_{2}C \cdot CH_{2} \cdot C(CO_{2}H)_{2} \cdot CH(CO_{2}H) \cdot CH_{2} \cdot CH_{2}$ CO₂H.

Pentaäthylester $C_{19}H_{30}O_{10}=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH_2\cdot C(CO_2\cdot C_2H_5)_2\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus 22 g Chlorbernsteinsäurediäthylester mit 25 g Äthan-a, a, b-tricarbonsäuretriäthylester bei Gegenwart von alkoholischer Natriumathylatlösung, dargestellt aus 2,4 g Natrium (Emery, B. 23, 3760). - Dickes Ol. Kp16: 216-218. Dis. 1,1409.

 2-Methyl-2.3.4-trimethylsäure-pentandisäure, Butan-a.a.β.γ.γ-pentacarbonsäure, a-Methyl-a.a'-dicarboxy-tricarballylsäure $C_9H_{10}O_{10}=$ $(HO_2C)_2C(CH_3) \cdot CH(CO_2H) \cdot CH(CO_2H)_2$

Pentamethylester $C_{14}H_{20}O_{19} = (CH_3 \cdot O_2C)_2C(CH_3) \cdot CH(CO_2 \cdot CH_3) \cdot CH(CO_2 \cdot CH_3)_9$. B. Aus a-Methyl-a-y-dicarboxy-aconiteäure-pentamethylester $(CH_3 \cdot O_2C)_2C(CH_3) \cdot C(CO_2 \cdot CH_3)_2$ in Biscssig durch Zinkstaub (Ansohütz, Deschauer, A. 347, 13). — Krystalle (aus Methylalkohol). F: 58—59,5°. Leicht löslich in heißem Methylalkohol und Alkohol, Benzol, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, schwerer in Ather, Petroläther, Schwefelkohlenstoff, unlöslich in Wasser. — Bei längerem Stehen löslich in kalter Natronlauge. Gibt beim Kochen mit 20% iger Salzsäure ein Gemisch der hochschmelzenden und der niedrigschmelzenden α -Methyl-tricarballylsäure. — NaC₁₄H₁₉O₁₀. Weiß,

6. Pentacarbonsäure von ungewisser Struktur $C_0H_{10}O_{10}=HO_2C\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)\cdot CH(CO_2H)\cdot CH(CO_2H)_2$ oder $(HO_2C\cdot CH_2)_2C(CO_2H)\cdot CH(CO_2H)_2$.

Pentaäthylester $C_{12}H_{30}O_{10} = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CH$ ($CO_2 \cdot C_2H_5$) oder ($C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CH_2$) $C_2C_2 \cdot C_2H_5$) $C_2C_2 \cdot C_2 \cdot C_3$. Aus Aconitsäureester und Malonsäureester in Gegenwart von Natriumäthylat (Ruhemann, Cunnington, Soc. 73, 1014). — Hellgelbes Öl. Kp₁₂: 232—233°. $D_{21}^{s_1}$: 1,0600.

2. Pentacarbonsäuren $C_n H_{2n-10} O_{10}$

1. 2.3.4-Trimethylsäure-penten-(2)-disäure, α -Propylen- $\alpha.\alpha.\beta.\gamma.\gamma$ -pentacarbonsäure, $\alpha \cdot \gamma$ -Dicarboxy-aconitsäure $C_8H_6O_{10} = (HO_2C)_2CH \cdot C(CO_2H)$: C(CO₂H)₂. Stellungsbezeichnung in den von Dicarboxy-aconitsäure abgeleiteten Namen $(HO_2C)_3$ CH \cdot C(CO_2H) \cdot C(CO_2H) $_2$

Pentamethylester $C_{13}H_{16}O_{10}=(CH_3\cdot O_2C)_2CH\cdot C(CO_2\cdot CH_3); C(CO_2\cdot CH_3)_2$. B. Aus 1 Mol.-Gew. Methylätherdichlorglykolsäuremethylester $CH_3\cdot O\cdot CCl_2\cdot CO_2\cdot CH_3$ (S. 542) und 3 Mol.-Gew. Natrium-Malonsäuredimethylester (Anschütz, Clarke, A. 306, 28; A., A. 327, 228, 233; A., Deschauer, A. 347, 3). — Farblose asymmetrische (Hintz, Monke, A. 306, 30) Tafeln (aus Alkohol) oder Methylalkohol (A., C.). — F: 62° (A., A. 327, 234). — Liefert beim Verseifen Aconitsäure (A., A. 327, 236). Verbindet sich mit Methylamin zu einem Methylaminsalz (A., A. 327, 236). Gibt beim Erwärmen mit Anilin die Verbindung CH₃·O₂C·C(NH·C₆H₅):C<CO>N·C₆H₅ (Syst. No. 3368), mit Phenylhydrazin bei gewöhnlicher Temperatur Phenylhydrazinodicarboxytricarballylsäuretrimethylester $CH_3 \cdot O_2C \cdot C(NH \cdot I)$

hicher Temperatur Phenylhydrazinodicarboxytricarballylsauretimethylester CH₃·O₂C·C[NH·NH·C₆H₅][CH(CO₂·CH₃)]₂, beim Erwärmen eine Verbindung C₂₄H₂₄O₄N₆ [Phenylhydrazinsalz des Phenylhydrazids N:C·CO₂·CH₃

Oder C₆H₅·N·C·CO·NH·NH·C₆H₅

Ger C₆H₅·N·C·CO·CH·CO₂·CH₃

Ger C₆H₅·N·C·CO·CH·CO₂·CH₃

Ger C₆H₅·N·C·C·CH·CO₂·CH₃

Ger C₆H₅·N·C·CO·CH·CO₂·CH₅

Ger C₆H₅·N·C·CO·CH·CO₂·CH₅

Ger C₆H₅·N·C·CO·CH·CO₂

Ger C₆H₅·N·C·CO·CH·CO₂

Triäthylester-dinitril, a.y-Dicyan-aconitsäure-triäthylester $C_{14}H_{16}O_5N_2=C_2H_5$ · $O_2C\cdot CH(CN)\cdot C(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot C(CN)\cdot CO_2\cdot C_2H_6$. B. Die Natriumverbindung entsteht bei der Einw. von Halogenen oder von Bromcyanessigester auf Natriumcyanessigester, neben anderen Verbindungen; durch Zerlegen in konz. Lösung mit Säuren erhält man den Ester (Erbera, Perciabosco, B. 34, 3704). — Krystallisiert mit ½ H₂O. F: 145—146° (bei raschem Erhitzen) (Zers.). Schwer löslich in Wasser, leichter in Alkohol und Benzol. — Löslich in Alkalien. Beim Kochen der Natriumverbindung mit Wasser entsteht Natrium-a.y-Dicyan-glutaconsäurester. Beim Lösen des Esters in warmer Salzsäure (D: 1,12) und Kochen der auskrystallisierenden chlorhaltigen Verbindung mit Wasser wird die Verbindung C₂H₅·O₂C·C·C(CO₂·C₂H₅)-C(:NH) O (Syst. No. 2622) erhalten. — NaC₁₄H₁₅O₆N₂+ ½₁H₂O. Gelbe, anscheinend monokline Krystalle (aus Alkohol). F: ca. 245° (Zers.).

2. Pentacarbonsäuren C₂H₈O₁₀.

1. 2.3.4-Trimethylsäure-hexen-(4)-disäure, y-Butylen-a.a. β .y. δ -pentacarbonsäure $C_9H_8O_{10}=HO_2C\cdot CH: C(CO_2H)\cdot CH(CO_2H)\cdot CH(CO_2H)_2$.

Pentaäthylester $C_{19}H_{28}O_{10}=C_{2}H_{5}\cdot O_{2}C\cdot CH:C(CO_{2}\cdot C_{2}H_{5})\cdot CH(CO_{2}\cdot C_{2}H_{$ triäthylester, verteilt in Äther, mit einer ätherischen Lösung von Acetylendicarbonsäure-diäthylester (MICHAEL, J. pr. [2] 49, 21). — Öl. Destilliert auch im Vakuum nicht unzersetzt.

2. 2.4.4-Trimethylsäure-hexen-(2)-disäure, a-Butylen-a.a. γ . γ . δ -pentacarbonsäure $C_9H_8O_{10}=HO_2C\cdot CH_2\cdot C(CO_2H)_2\cdot CH: C(CO_2H)_2$.

Pentaäthylester $C_{19}H_{29}O_{10}=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH_2\cdot C(CO_2\cdot C_2H_5)_2\cdot CH:C(CO_2\cdot C_2H_5)_2$. B. Aus Natrium-a.y-Dicarboxy-glutaconsäureester und Chloressigester (Guthzeit, Jahn, J. pr. [2] 66, 10) oder Bromessigester (G., Engelmann, J. pr. [2] 66, 111) bei 150°. — Kp₁₂: 223° bis 224° (G., E.). — Zinkstaub in siedender Essigsäure reduziert zu Butan-a.a.y.y. 6-pentacarbonsäure (G., J.). Liefert, mit siedender Salzsäure verseift, γ -Butylen- $a.\beta.\delta$ -tricarbonsäure (F: 148°) (G., E.). Wird durch Ammoniak gespalten zu Äthantricarbonsäuretriamid und Aminomethylenmalonester (G., J.). Gibt mit ätherischer Eisenchloridlösung keine Farbreaktion (G., J.).

3. 3.3.4-Trimethylsäure-hexen-(4)-disäure, γ -Butylen-a. β . β . γ . δ -pentacarbonsäure $C_9H_8O_{10}=HO_2C\cdot CH_2\cdot C(CO_2H)_2\cdot C(CO_2H):CH\cdot CO_2H.$

Pentaäthylester $C_{19}H_{28}O_{10}=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH_2\cdot C(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot C(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CH\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Bei der Einw. von Chlorfumarsäureester auf Äthan- $a.a.\beta$ -tricarbonsäureester in Gegenwart von Natriumäthylat (BECKH, B. 31, 47). — Stark lichtbrechendes, zähflüssiges Öl. Kp₁₃: 229—231°. Unlöslich in Wasser, mischbar mit Alkohol, Äther und Chloroform. — Wird von Natriumäthylat in Cyclopenten-(2)-on-(4)-tetracarbonsäure-(1.1.2.5)-tetraäthylester übergeführt.

4. 2-Methyl-2.3.4-trimethylsäure-penten-(3)-disäure, a-Butylen-a.a. β .y.y-pentacarbonsäure, a-Methyl-a.y-dicarboxy-aconitsäure $C_9H_8O_{10}=CH_3$: $C(CO_2H)_2\cdot C(CO_2H):C(CO_2H)_2$.

Pentamethylester $C_{14}H_{18}O_{10} = CH_3 \cdot C(CO_2 \cdot CH_3)_2 \cdot C(CO_2 \cdot CH_3) : C(CO_2 \cdot CH_3)_2$ B. Bei Einw. von Methyljodid auf a_7 -Dicarboxy-aconitsäure-pentamethylester in Gegenwart von Natriummethylatiösung (Anschütz, Deschauer, A. 347, 10). — Nadeln (aus Methylalkohol). F: 86°. Kp_{12} : 208—210°. Leicht löslich in Benzol, Chloroform, Eisessig, schwer in heißem Wasser, kaltem Alkohol und Schwefelkohlenstoff. — Gibt beim Erwärmen mit Natronlauge auf $60-70^\circ$ Methylaconitsäure.

3. 3.4.4-Trimethylsäure-hepten-(2)-disäure, α -Amylen- $\alpha.\beta.\gamma.\gamma.\iota$ -pentacarbonsäure $C_{10}H_{10}O_{10} = HO_2C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C(CO_2H)_2 \cdot C(CO_2H) : CH \cdot CO_2H$.

Pentaäthylester $C_{20}H_{30}O_{10}=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C(CO_2\cdot C_2H_5)_2\cdot C(CO_2\cdot C_2H_5):CH\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus Chlorfumarsäureester und Natrium- α -Carboxy-glutarsäuretriäthylester in Gegenwart von Natriumäthylat (BECKH, B. 31, 50). — Gelbliches Öl. Kp₁₅: 240—250°.

F. Hexacarbonsäuren.

1. Hexacarbonsäuren $C_n H_{2n-10} O_{12}$.

1. Tetramethylsäure-butandisäure, Äthanhexacarbonsäure $\rm C_8H_6O_{12}=(HO_2C)_3C\cdot C(CO_2H)_3.$

Hexaäthylester $C_{20}H_{20}O_{12}=(C_2H_5\cdot O_2C)_3C\cdot C(CO_2\cdot C_2H_5)_3$. B. Bei der Elektrolyse einer wäßr. Lösung des Natriumsalzes des Methantricarbonsäureesters, neben Malonsäureester (Mulliken, Am. 15, 527). — F: 101° (M.), 102° (Weems, Am. 16, 575). Kp₁₇: ca. 180° (W.). — Beim Behandeln mit konz. Kalilauge entsteht symm. Äthantetracarbonsäure (W.).

Tetraäthylester-dinitril, a.β-Dicyan-äthan-tetracarbonsäure-tetraäthylester $C_{16}H_{20}O_8N_2=(C_2H_5\cdot O_2C)_2C(CN)\cdot C(CN)(CO_2\cdot C_2H_5)_2$. B. Bei der Elektrolyse des Natriumsalzes des Cyan-malonsäureesters in wäßr. Lösung (Ulfiani, Rodano, R. A. L. [5] 14 I, 111; G. 35 II, 367). — Krystalle mit $1^1/_2H_2O$ (aus Alkohol). F: 56—57°. Zeisetzt sich bei der Destillation im Vakuum.

2. 2.3.3.4-Tetramethylsäure-pentandisäure, Propan- $\alpha.\alpha.\beta.\beta.\gamma.\gamma$ -hexacarbonsäure, $\alpha.\beta.\alpha'$ -Tricarboxy-tricarballylsäure, $\alpha.\beta.\beta.\alpha'$ -Tetracarboxy-glutarsäure $C_9H_8O_{12} = (HO_2C)_2CH \cdot C(CO_2H)_2 \cdot CH(CO_2H)_2$.

Hexamethylester $C_{15}H_{20}O_{12}=(CH_3\cdot O_2C)_2CH\cdot C(CO_2\cdot CH_3)_2\cdot CH(CO_3\cdot CH_3)_2\cdot B$. Aus Natrium-Malonsäuredimethylester und Brommalonsäuredimethylester (BISCHOFF, B. 29, 1279). Aus 131 g Äthan-α.α.β.β-tetracarbonsäure-tetramethylester, 160 g Brommalonsäuredimethylester und einer Lösung von 11,5 g Natrium in 110 g Methylalkohol, neben Äthylen-tetracarbonsäure-tetramethylester (BISCHOFF, B. 29, 1746). — Krystalle (aus Methylalkohol). F: 136°. Kp₂₆: 250—255°. Schwer löslich. — Gibt beim Verseifen mit Salzsäure CO₂ und Tricarballylsäure.

56*

Hexaäthylester $C_{21}H_{32}O_{12} = (C_2H_5 \cdot O_2C)_2CH \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2 \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$ B. Aus Malonsäureester und Athylentetracarbonsäureester in Gegenwart von Natriumäthylat (RUHB-Mann, Cunnington, Soc. 73, 1013; Kötz, Stalmann, J. pr. [2] 68, 163). — Zähes gelbes Öl. Kp₂₅: 246° (R., C.). — Liefert bei der Verseifung Tricarballylsäure und Propan- $\alpha, \beta, \beta, \gamma$ -tetracarbonsäure (K., St.). Die Dinatriumverbindung liefert mit Brom Cyclopropanhexa-carbonsäureester (K., St.).

Tetramethylester-dinitril, β.β-Dicarboxy-a.a'-dicyan-glutarsäure-tetramethylester $C_{13}H_{14}O_8N_2=CH_3\cdot O_2C\cdot CH(CN)\cdot C(CO_2\cdot CH_3)_2\cdot CH(CN)\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Aus Mesoxalsäuredimethylester und überschüssigem Cyanessigsäuremethylester in Gegenwart von Piperidin (Schmitt, A. ch. [8] 12, 421). — F: 120°. Löslich in Alkohol, Chloroform, Benzol, Aceton, sehr wenig löslich in Ather, unlöslich in Ligroin und Toluol. - Liefert beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die alkoholische Lösung eine geringe Menge einer Verbindung $C_{20}H_{21}O_{11}N_3$ (F: 115°; leicht löslich in Alkohol, Chloroform, Aceton).

Dimethylester-diäthylester-dinitril, $\beta.\beta$ -Di-carbomethoxy-a.a'-dicyan-glutar-säure-diäthylester $C_{15}H_{16}O_8N_2=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH(CN)\cdot C(CO_2\cdot CH_3)_2\cdot CH(CN)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus Mesoxalsäuredimethylester und überschüssigem Cyanessigsäureäthylester in Gegenwart von Piperidin (Schmitt, A. ch. [8] 12, 423). — F: 73°. Löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln mit Ausnahme von Ligroin.

Dimethylester-diåthylester-dinitril, $\beta.\beta$ -Di-carbåthoxy-a.a'-dicyan-glutar-säure-dimethylester $C_{10}H_{18}O_8N_2 = CH_5 \cdot O_2C \cdot CH(CN) \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2 \cdot CH(CN) \cdot CO_2 \cdot CH_5$. B. Durch 21-tägige Einw. von 32 g Cyanessigsäuremethylester auf 26 g Mesoxalsäure-diåthylester in Gegenwart von 15 Tropfen Piperidin bei gewöhnlicher Temperatur (Schuttr.) C. r. 140, 1401; A. ch. [8] 12, 415). — Krystalle (aus siedendem Alkohol). F: 103°. Schwirt löslich in Äther und kaltem Alkohol. — Liefert bei halbstündiger Einw. von 10°/0iger alkoholischer Kalilauge in der Kälte eine geringe Menge der Verbindung C₂₂H₂₃O₁₁N₃. Gibt beim Einleiten von HCl in die alkoholische Lösung die Verbindung C₂₄H₃₁O₁₂N₃, beim Auflösen in konz. Ammoniak die Verbindung C₂₃H₂₅O₁₁N₃.

Verbindung $C_{22}H_{23}O_{11}N_3$. B. In geringer Menge durch halbstündige Einw. von $10^{0}/_{0}$ iger alkoholischer Kalilauge auf den $\beta.\beta$ -Di-carbäthoxy- $\alpha.\alpha'$ -dicyan-glutarsäuredimethylester in der Kälte (Schmutt, A. ch. [8] 12, 418). — Krystalle (aus Alkohol). F: 116°. — Sehr unbeständig. Verliert bereits bei gewöhnlicher Temperatur CO_{2} .

 $Verbindung C_{23}H_{25}O_{11}N_3$ (das Molekulargewicht ist kryoskopisch bestimmt). B. Durch mehrstündiges Stehen einer Auflösung des $\beta.\beta$ -Di-carbäthoxy-a.a-dicyan-glutarsäuredimethylesters in konz. Ammoniak, neben CO₂ und Cyanessigsäuremethylester (SCHMITT, C. r. 140, 1401; A. ch. [8] 12, 416). — Krystalle. F: $105-106^{\circ}$.

 $\begin{tabular}{l} Verbindung C_{24}H_{31}O_{12}N_3 (das Molekulargewicht ist kryoskopisch bestimmt). \begin{tabular}{l} B. Durch \\ \end{tabular}$ Einleiten von HCl in die alkoholische Lösung des β . β -Di-carbäthoxy- α . α' -dicyan-glutarsäure-dimethylesters (SCHMTT, C. r. 140, 1401; A. ch. [8] 12, 419). — Krystalle. F: 99°. — Leicht löslich in Aceton und Chloroform, etwas weniger in Alkohol, sehwer in Äther, anlöslich in Ligroin und Toluol.

3. Hexacarbonsäuren $C_{10}H_{10}O_{12}$

1, 3.3.4.4-Tetramethylsäure-hexandisäure. Butun-a.β.β.γ.γ.δ-hexacarbon- $\textit{säure} \ C_{10}H_{10}O_{12} = HO_2C \cdot CH_2 \cdot C(CO_2H)_2 \cdot C(CO_2H)_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2H.$

Hexaäthylester $C_{22}H_{34}O_{12}=C_{2}H_{5}\cdot O_{2}C\cdot CH_{2}\cdot C(CO_{2}\cdot C_{2}H_{5})_{2}\cdot C(CO_{2}\cdot C_{2}H_{5})_{2}\cdot CH_{2}\cdot CO_{2}\cdot C_{2}H_{5}$. Beim Behandeln der Natriumverbindung des Athan-a.a. β -tricarbonsäureesters mit Jod (BISCHOFF, B. 16, 1046). Aus der Natriumverbindung des Athan-a.a. β -tricarbonsäureesters säureesters und a-Chlor-āthan-a.a. β -tricarbonsäureester (B., Rach, B. 17, 2786). — Sechsseitige Tafeln. F: $56,5^{\circ}$.

2. Isobutanhexacarbonsäure. Methin-tri-malonsäure $(_{10}H_{10}O_{12} = (HO_2C)_2CH$. $CH[CH(CO_2H)_2] \cdot CH(CO_2H)_2$.

Hexaāthylester $C_{22}H_{34}O_{12}=(C_2H_5\cdot O_2C)_2CH\cdot CH[CH(CO_2\cdot C_2H_5)_2]\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)_2$. B. Aus Chloroform und Malonsäureester bei Gegenwart von Natriumäthylat, neben Natriumäthylat, neb trium-a, γ -dicarboxy-glutaconsäuretetraäthylester (Coutelle, $J.\ pr.\ [2]$ 73, 55). — Gelbes Öl. Kp₁₃: 235°. — Entfärbt, mit 6°/ $_0$ iger Na $_2$ CO $_3$ -Lösung übergossen, sofort verdünnte KMnO $_4$ -Lösung. Entwickelt mit Brom in Schwefelkohlenstoff alsbald Bromwasserstoff. Salzsäure verseift anscheinend zu Isobutantricarbonsäure $CH(CH_2 \cdot CO_2H)_3$. Gibt beim Kochen mit Barytwasser Malonsäure und wenig Ameisensäure. Liefert beim Erwärmen mit Anilin auf 150° das Pentaanilid des Isobutanhexacarbonsäuremonoäthylesters neben wenig Malonanilid. Färbt sich mit alkoholischer Natriumäthylatlösung dunkelrot.

4. Hexacarbonsäuren $C_{11}H_{12}O_{12}$.

1. 2.4.4.6-Tetramethylsäure-heptandisäure, Pentan-a.a.y.y. ϵ . ϵ -hexacarbonsäure $C_{11}H_{12}O_{12}=(HO_2C)_2CH\cdot CH_2\cdot C(CO_2H)_2\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)_2$.

Hexaäthylester $C_{28}H_{36}O_{12} = (C_2H_5\cdot O_2C)_2CH\cdot CH_2\cdot C(CO_2\cdot C_2H_5)_2\cdot CH_2\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)_2\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_$

Hexaamid $C_{11}H_{19}O_6N_6 = (H_2N\cdot CO)_2CH\cdot CH_2\cdot C(CO\cdot NH_2)_2\cdot CH_2\cdot CH(CO\cdot NH_2)_2$. B. Aus dem Hexaäthylester durch bei 0^0 gesättigtes alkoholisches Ammoniak (Guthzeit, Engelmann, J. pr. [2] 66, 127). — Krystalle. Sintert bei 210°, schmilzt bei 230—235°. In den gebräuchlichen Mitteln unlöslich,

2. 3.3.5.5-Tetramethylsäure-heptandisäure, Pentan-a. β . δ . δ . δ . ϵ -heracarbonsäure $C_{11}H_{12}O_{12} = HO_2C \cdot CH_2 \cdot C(CO_2H)_2 \cdot CH_2 \cdot C(CO_2H)_2 \cdot CH_3 \cdot CO_2H$.

Hexaäthylester $C_{23}H_{36}O_{12} = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2 \cdot CH_2 \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus Butan-a.a.y.y.δ-pentacarbonsäureester, Bromessigester und Natriumäthylat in siedendem Alkohol; der bei der Vakuumdestillation des Rohproduktes im Kolben hinterbleibende Rückstand erstarrt allmählich und dient zum Impfen der öligen Fraktion vom Kp₁₂: 230-240° (GUTRIEIT, ENGELMANN, J. pr. [2] 66, 112). Aus reinem a.d·Dicarboxy-glutarsäure-tetraäthylester, alkoholischem Natriumäthylat und Bromessigester bei -18° (G., E., J. pr. [2] 66, 115). — Blättchen (aus Ligroin). F: 62°. Kp₁₂: 230-240°. Bleibt leicht überschmolzen. In Äther leicht löslich, in Alkohol schwer löslich. — Liefert bei der Verseifung mit Salzsäure Pentan-a.β.δ.ε-tetracarbonsäure.

5. 4.4.5.5-Tetramethylsäure-octandisäure, Hexan- $\alpha.\gamma.\gamma.\delta.\delta.\zeta$ -hexacarbon-säure $C_{12}H_{14}O_{12} = HO_2C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C(CO_2H)_2 \cdot C(CO_2H)_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2H$.

Hexaäthylester $C_{24}H_{38}O_{12} = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2 \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5 \cdot B$. Aus Dinatrium-Athan-a.a. β , β -tetracarbonsäuretetraäthylester und β -Jodpropionsäureester, neben anderen Produkten (Silberrad, Soc. 85, 614). — Liefert bei der Verseifung und nachfolgendem Kochen mit Salzsäure Hexan-a, γ , δ , ξ -tetracarbonsäure.

6. Hexacarbonsäuren $C_{13}H_{16}O_{12}$.

1. 3.3.7.7-Tetramethylsäure-nonandisäure, Heptan-a. β , β , ζ , ζ , η -hexacarbonsäure $C_{13}H_{16}O_{12} = HO_2C \cdot CH_2 \cdot C(O_2H)_3 \cdot [CH_2]_3 \cdot C(CO_2H)_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2H$.

Tetraäthylester-dinitril, β - ζ -Dicyan-heptan- α - β - ζ - γ -tetracarbonsäure-tetraäthylester $C_{21}H_{30}O_8N_2=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH_2\cdot C(CN)(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot [CH_2]_3\cdot C(CN)(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. Aus Natrium-Cyanbernsteinsäureester und Trimethylenbromid (Barthe, C. 7. 125, 182). — Krystalle. F: 69°. Kp₇₅: 215°.

 $\begin{array}{lll} \textbf{2. 4.4.6.6-Tetramethy ls\"{a}ure-nonandis\"{a}ure,} & \textbf{\textit{Heptan-a.y.y.e.e.}} \eta\text{-}\textbf{\textit{hexacar-bons\"{a}ure}} & C_{13}H_{16}O_{12} = HO_2C\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C(CO_2H)_2\cdot CH_2\cdot C(CO_2H)_2\cdot CH_2\cdot CO_2H \end{array}$

Hexamethylester $C_{19}H_{28}O_{12} = CH_3 \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C(CO_2 \cdot CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot B$. Aus $\alpha.\alpha'$ -Dicarboxy-glutarsäure-tetramethylester, β -Jod-propionsäure-methylester und Natriumäthylat in siedendem Alkohol (Guthzeit, Engelmann, $J.\ pr.\ [2]$ 66, 124). — Krystalle (aus Alkohol). F: 87°.

2. Hexacarbonsäure $C_n H_{2n-12} O_{12}$.

2.3.3.5-Tetramethylsäure-hexen-(4)-disäure, γ -Butylen- $\alpha.\alpha.\beta.\beta.\delta.\delta$ -hexacarbonsäure $C_{10}H_8O_{12}=(HO_2C)_2CH\cdot C(CO_2H)_2\cdot CH: C(CO_2H)_2$.

Hexaäthylester $C_{22}H_{32}O_{12} = (C_2H_5 \cdot O_2C)_2CH \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2 \cdot CH \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2 \cdot B$. Aus Natrium- $a.\gamma$ -Dicarboxy-glutaconsăure-tetraäthylester und Chlormalonester bei 160°

(Guthzeit, Engelmann, J. pr. [2] 66, 110). — Das ölige Rohprodukt kann nicht gereinigt werden, da es sich im Vakuum bei 230° zersetzt. Liefert mit siedender Salzsäure γ -Butylen-a. β . δ -tricarbonsäure (F: 148°).

G. Heptacarbonsäure.

2.3.3.4.4-Pentamethylsäure-hexandisäure, Butan- $\alpha.\alpha.\beta.\beta.\gamma.\gamma.\delta$ -heptacarbonsäure $C_{11}H_{10}O_{14} = HO_2C \cdot CH_2 \cdot C(CO_2H)_2 \cdot C(CO_2H)_2 \cdot CH(CO_2H)_2$.

Heptaäthylester $C_{25}H_{36}O_{15} = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2 \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5)_2 \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5)_2 \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5)_2 \cdot B$. Aus Natrium-Propan- $\alpha.\alpha.\beta.\beta.\gamma$ -pentacarbonsäureester und Chlormalonsäureester (Bischoff, B. 21, 2116). — Kp₁₃₀: 280—285° (Zers.).

a-Chlor-butan-a.a. β . β . γ . γ . δ -heptacarbonsäure-heptaäthylester $C_{25}H_{37}O_{14}Cl = C_{2}H_{3}$ · $O_{2}C \cdot CH_{2} \cdot C(CO_{2} \cdot C_{2}H_{5})_{2} \cdot C(CO_{2} \cdot C_{2}H_{5})_{2} \cdot CCl(CO_{2} \cdot C_{2}H_{5})_{2} \cdot B$. Aus Butan-a.a. β . β . γ . γ . δ -heptacarbonsäureester und Chlor (Bischoff, B. 21, 2116). — Öl. D_{15}^{15} : 1,169.

H. Oktacarbonsäure.

Tetramethylmethan-oktacarbonsäure $C_{13}H_{12}O_{16}=C[CH(CO_2H)_2]_4$. B. Der Oktaäthylester entsteht beim Kochen von 32 g Malonsäureester, vermischt mit der Lösung von 4,6 g Natrium in 78 g absolutem Alkohol, mit 3,9 g Tetrachlorkohlenstoff (CHABRIE, Bl. [3] 7, 19). — $K_8C_{13}H_4O_{16}$. Amorph.

Oktaäthylester $C_{29}H_{44}O_{15} = C[CH(CO_2 \cdot C_2H_5)_2]_4$. B. S. bei der Säure. — Dickflüssig.

I. Dekacarbonsänre.

3.3.4.4.5.5.6.6-0ktamethylsäure-octandisäure, Hexan- $\alpha.\beta.\beta.\gamma.\gamma.\delta.\delta.\epsilon.\epsilon.\zeta$ -dekacarbonsäure $C_{16}H_{14}O_{20}=HO_2C\cdot CH_2\cdot C(CO_2H)_2\cdot C(CO_2H)_2\cdot C(CO_2H)_2\cdot C(CO_2H)_2\cdot C(CO_2H)_2\cdot C(CO_2H)_2\cdot C(CO_2H)_2\cdot C(CO_2H)_2\cdot CO_2H$.

Dekaäthylester $C_{36}H_{54}O_{20} = C_6H_4(CO_2 \cdot C_2H_5)_{10}$. B. Aus a-Chlor-propan-a.a. β . β . γ -pentacarbonsäureester und Natriumpropan-a.a. β . β . γ -pentacarbonsäureester (Bischoff, B. 21, 2115). — Öl.

K. Tetradekacarbonsäure.

3.3.4.4.5.6.6.7.7.8.8-Dodekamethylsäure-decandisäure, Octan- $\alpha.\beta.\beta.\gamma.\gamma.\delta.\delta$. $\epsilon.\epsilon.\zeta.\zeta.\eta.\gamma.\gamma.\delta$ -tetradekacarbonsäure $C_{22}H_{18}O_{28} = HO_2C \cdot CH_2 \cdot C(CO_2H)_2 \cdot C(CO_2H)_2 \cdot C(CO_2H)_2 \cdot C(CO_2H)_2 \cdot C(CO_2H)_2 \cdot C(CO_2H)_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2H$.

Tetradekaäthylester $C_{50}H_{74}O_{28}=C_8H_4(CO_2\cdot C_2H_5)_{14}$. B. Aus Natrium-Butan- $a.a.\beta.\beta.$ $\gamma.\gamma.\delta$ -heptacarbonsäureester und a-Chlor-butan- $a.a.\beta.\beta.\gamma.\gamma.\delta$ -heptacarbonsäureester (Bischoff, B. 21, 2116). — Öl.

Register für den zweiten Band.

Vorbemerkungen s. Bd. I, S. 939, 941.

A.

Acceonitsäure 214.
Acet- s. auch Aceto-, Acetylund Äthanoyl-.
Acetamid 175.
Acetamidbromid 182.
Acetamidin 185.

Acetamid-jodid 182.

oxim 188.
 Acetaminomethylenacetyls aceton 180.

Acetanhydrid 166. Acetate 106, 124.

Acetatochrombase 118.

Acet-bromamid 181.

— chloramid 181.

- dibromamid 182.

hydrazid 191.hydroxamsäure 187.

Acethydroxim-säure 187.
— säurechlorid 188.

Acetimino-äthyläther 182.

chloräthyläther 183.
 Acetindi-myristin 367.

— palmitin 373.

- stearin 382.

Acet-jodamid 182.

— nitrolsäure 189.

mitrosolsäure 189.

Aceto- s. auch Acet-, Acetylund Athanoyl-.

Acetobrom-arabinose 158.

galaktose 165.glykose 162.

Acetochlor-arabinose 158.

- galaktose 165.

glykose 161.
 hydrose 161.

Acetodi-bromglykose 163.

butyrin 273.myristin 367.

palmitin 373.

phosphorige Säure 171,

stearin 382.
 Acetoin-acetat 155.

— formiat 24. Acetol-acetat 155.

— butyrat 274.

formiat 24.

Acetol-myristinat 367.

propionat 242.

- stearat 384.

Aceton-acetylhydrazon 191. – eyanacetylhydrazon 592.

Acetonitril 183.

Acetonitro-galaktose 164.

glykose 161.
 Acetonitrose 161.

Acetonyl-capronat 324.

– formiat 24.

Acetopropylacetat 156. Acetoxy-aceton 155.

- acetoxim 155.

- acetylaceton 157.

- amidoxim 189.

— butyraldehyd 155,

- diisopropylketon 156.

isovaleroxyäthan 314.
mesityloxyd 157.

— orthoisobuttersäuretrischlorid 131.

- pivalinsäureäthylketon

propionaldehyd 155.
 Acetpersäure 169.

Acetyl (Radikal) 3.

Acetyl- s. auch Acet-, Acetound Athanoyl-.

Acetyl-acetamidinsulfonsäure 186.

bromid 174.

chloracetamid 200.chloralimid 179.

ehlorid 173.

– chromsäure 170.

cyanacetylhydrazin 591.

– cyanformamidoxim 556.
 Acetylen-carbonsäure 477.

— dicarbonsäure 801.

tetracarbonsäure 857.
 Acetyl-fluorid 172.

- gruppen. Bestimmung 106.

haloide 172.

- hydroxylamin 187.

Acetylierung 168.

Acetyl-isobutyramid 293.
— jodid 174.

- jouid 174. - kieselsäuretriäthylester

172.

Acetyl-nitrat 171.

nitrit 170.

 oxamidsäureäthylester 545.

palmitinsäurehydrazid
 375.

palmitoylhydrazin 375.

— peroxyd 170.

– phosphorige Säure 171.

- propionamid 244.

pyrophosphorige Säure
 171.

- pyrophosphorsäure 172.

- rhamnose 158.

schwefelsäure 170.

- superoxyd 170.

- wasserstoffsuperoxyd 169.

Achilleasaure 849. aci-Amide (Definition) 4.

Acidum aceticum 96.

- formicicum 8.

— succinicum 601. Aconitsäure 849.

Acrylkolloid 257, 403.

Acrylsäure 397; Substitutions= produkte der — 400.

Acrylsäure-amid 400.

— chlorid 400.

nitril 400.

Acyl-peroxyde (Definition) 3.
— radikale (Definition) 3.

— radikale (Denniti Adipinsäure 649.

Adipinsaure-amid 653.

— diamid 653. — dichlorid 653.

— dinitril 653.

— nitril 653. Äthan-amid 175,

— amidin 185.

— amidoxim 188. — amidoximsäure 556.

— amidoximsaure 556 — amidsäure 543,

- carbithiosäure 264.

carbonsäure 234,diamid 545.

diamidin 554.diamidoxim 557.

dicarbonsäure 601, 627.

— dihydroxamsäure 555.

— dinitril 549.

- adipinsäure 831.

Äthan-disäure 502. Äthylcarboxy-bernsteinsäure | Äthyl-glutarat 633. glutarsäure 676. heptensäure 453. hexacarbonsäure 883, glutaconsäure 855. mercarbid 562. heptyloxalat 540. glutarsäure 826. nitril 183 hexylcarbinacetat 135. Äthanoyl (Radikal) 3. pimelinsäure 840. Athanovl- s. auch Acet-, fricarballylsäure 867. hexylendicarbonsäure 799. Aceto- und Acetyl-. Äthyl-chinovosidtriacetat 158. Athyliden-acetatbutyrat 273. Athanovl-bromid 174. chloracetat 197. acetatisovalerianat 314. - chlorid 173. chlormalonsäure 646. acetopropionat 242. adipinsäure 789. - fluorid 172. citrabrombrenzweinsäure - jodid 174. 675.bernsteinsäure 779. bisacetamid 179. Äthan-säure 96. citraconsaure 783. -- crotonat 411. buttersäure 435. säurehydroxamsäure 554. cyanessigsäure 773. Athantetracarbon-säure 857. crotonsäure 439, 440. Äthylcrotonsäure amid 441. diacetat 152. - säuretetraamid 859. Äthanthiolsäure 230. hydrobromid 334. dibutyrat 273. diessigsäure 659. Äthanthiolsäure-äthylester nitril 441. Äthylcyan-bernsteinsäuredi= diglutaconsäure 880. äthylester 822. diisovalerianat 314, methylcster 231. propylester 232. glutaconsäurediäthylester dimalonsäure 865. Äthan-thiolthionsäure 233. 855. dioxamid 546. thionsäure 230. Athyleyanid 245. essigsäure 408, Äthyleyan-malonsäurediäthyl= thionsäureäthylester 232. glutaconsäure 806. - tricarbonsäure 812, 814. ester 818. glutarsaure 783. Äthenyl-amidin 185. Äthylidenglykol-acetatprotricarballylsäuretriäthyl= pionat 242, amidoxim 188. ester 867. Athoxalyl-chlorid 541, Äthyldicarboxy-bernstein≤ äthylätheracetat 152. oxamäthan 545. säure 865. diacetat 152. dipropionat 242. Äthoxy-bisacetoxyisobutyr= glutaconsäure 879. glutarsäure 867. Äthyliden-malonsäure 772. aldehyd 157. Äthyldiiso-amylorthoformiat malonsäurediäthylester ferridiacetat 122, Athyl-acetat 125. 99 773.- acetylencarbonsäure 481. butylorthoformiat 22. malonsäurenitril 773. acrylsäure 426, 428. Äthyldimethylsäurepentans propionsäure 426, 428. Äthylisoamyl-carbinacetat adipinsäure 696. disäure 867. ätherisonitrobromessigs Athyldimethylsäurepentan: 135. säureamid 558. säure 836. carboxybernsteinsäure Äthyldipropyl-carbinacetat 846. äthylencarbonsäure 428. Äthylisobutyl-acetylchlorid äthylidenbernsteinsäure 135. orthoformiat 21. 351. 794.bromacetylchlorid 351. äthylsäurehexansäure 725. Athylen-acetatbutyrat 272. Äthylallyl-bernsteinsäure 798. acetatisovalerianat 313. bromessigsäureäthylester carbonsäure 397. -- carbinacetat 138 carbinacetat 134. carbinpropionat 241. Äthylendi-acetat 142. butyrat 272 carboxybernsteinsäure carboxybernsteinsäure 846. carbonsäure 737. essigsäure 351. eyanid 615. Äthyliso-butyrat 291. essigsäure 447. – malonsäure 793. formiat 23. crotonat 414. Äthyl-azaurolsäure 192. isovalerianat 313. Athylisopropyl-bernsteinsäure bernsteinsäure 660. laurinat 361. 716. brommalonsäure 646. malonsäure 862. bromessigsäureäthylester myristinat 366. 345. brompropylessigsäure 344. butandicarbonsäure 703. palmitat 373. -- carbinacetat 133. propionat 242. carboxybernsteinsäure – butantricarbonsäure 836. 842, 843. butylearbinbutyrat 272, stearat 380. cyanessigsäureäthylester 706. Äthylengiykol-acetonitrat 142. butylencarbonsäure 447. butylendicarbonsäure 795. — chloräthylätherformiat 23. butylessigsäure 349. nitratacetat 142. essigsäure 345. butylmalonsäure 712. Athylen-oxalat, polymeres 538. malonsäure 705. butyrat 270 tetracarbonsäure 874. Äthyl-isovalerianat 312. tricarbonsäure 848. capronat 323. - isovaleriansäure 345. capronsäure 349. Athyl-essigsäure 264. isuretin 92. itabrombrenzweinsäure capronsäureamid 350. - formiat 19. Äthylcarboxy-aconitsäure 879. - fumarsäure 779.

glutaconsäure 783.

itaconsäure 783, 785.

Äthyl-itadibrombrenzweins säure 676.

maleinsäure 778.
malensäure 643.

Athylmalonsäure-äthylester

amid 645.

- äthylesterchlorid 645.

amidnitril 645.

— diamid 645. — dichlorid 645.

- dihydrazid 646.

dinitril 646.
 nitril 645.

Äthyl-malonylchlorid 645. — mesaconsäure 782.

Äthylmethylsäure-heptens säure 799.

pentan 352.

pentansäure 703.

— pentensäure 795.

Äthyl-ritrolsäure 189.

nitrosolsäure 189.
nonansäure 359,

octancarbonsäure 359.

- oxalat 535.

oxalhydroximsäurechlorid
 556.

oxalsäure 535.
 Äthyloxalsäure-anhydrid 541.

— chlorid 541.

Äthyl-oxyazaurolsäure 193.

pelargonsäure 359.

— pentancarbonsäure 352.

pentandisäure 676.
pentansäure 344.

– pentensäure 447. – pimelinsäure 709.

propandicarbonsäure 676.
propantetracarbonsäure

 propantetracarbonsäure 867.

propenylcarbinacetat 138.

propiolsäure 481.
 propionat 240.

Äthylpropyl-acrylsäure 452.

— acrylsäuredibromid 350.

acrysaured oroma
 bernsteinsäure 712,

- bromessigsäure 344.

— carbinacetat 133. — carboxybernsteinsi

- carboxybernsteinsäure 842.

cyanacetamid 701.

 cyanessigsäureäthylester 701.

– essigsäure 344.

- glutarsäure 725.

- malonsäure 701.

propandicarbonsäure 725.
 Äthylsäure (Radikal) 3.
 Äthylsäure-heptan 355.

— heptandisäure 840.

hexensäure 790.nonansäure 727.

- nonennitril 801.

pentandisäure 820.
 Äthyl-sorbinsäure 489.

- tricarballylsäure 826.

Äthyl-valerianat 301.

- valeriansäure 344.

vinylcarbinacetat 137.
 Age, Carbonsäure aus 364.
 Aldolacetat 155.

Allentricarbonsäure 857.
Allo-chlorerotonsäure 415.

- crotonsäure 412.

dibrombernsteinsäure 625.

— dichlorbernsteinsäure 619. Allyl-acetat 136.

- alkoholdicyanid 554.

bernsteinsäure 784.

- butyrat 272.

— carbinacetat 137.

carboxybernsteinsäure 855.
cyanbernsteinsäuredi-

- cyan bernsteinsaurediäthylester 855.

cyanessigsäureäthylester 776.

— cyanessigsäureamid 776.

cyanid 408.

— cyanidallylalkoholat 408. Allylendicarbonsäure 803.

Allyl-essigsäure 425. — formiat 23.

Allylidendiacetat 154,

Allyl-isobutylearbinpropionat 241.

- isobutyrat 292.

isopropylearbinpropionat
 241.

malonsäure 776.

- malonsäuredinitril 777.

- nitrolsäure 400.

propionat 24I,propionsäure 434.

Ameisen-essigsäureanhydrid 165.

- säure 8.

Ameisensäure-amid 26,

- dichloräthylester 174.

- imidbromid 29.

— imidehlorid 29. — imidjodid 29.

malonsäureanhydrid 581.

oxymethylamid 27.

triehloroxyäthylamid 27.
 Ameisenspiritus 13.

Amidhalogenide (Definition) 4.
Amidine (Definition) 4.

Amidoxime (Definition) 4.

Amidoxime (Definition) 4.

Aminomathan displayers

Aminomethandisulfonsäure 29.

Ammonium eyanid 40. Amyl- s. auch Pentyl-. Amyl-acetat 131, 132.

aerylsäure 450.
aerylsäurenitril 450.

— butyrat 271. Amylen-carbonsäure 434, 435,

437, 438, 439. -- dicarbonsäure 782, 783,

-- dicarbonsaure 782, 783, 784, 785, 787, 788.

Amylen-pentacarbonsäure

- tetracarbonsäure 879.

— tricarbonsäure 854, 855, 856.

Amyl-essigsäure 343, 344.

— formiat 22.

heptyläthylacetat 136.

heptylessigsäure 368.
hexylacrylsäure 460.

hexylaciyisadie 400.
 hexylallylacetat 140.

isobutyrat 291.

— malonsäure 695, 698, 703, 705.

- propargylacetat 140.

— propiolsäure 487. — propionat 241.

Ananasöl 271.

Angelica-öl, Carbonsäure aus einer Oxysäure des 370.

säure 428.

säuredibromid 308.

 säurehydrojodid 308.
 Anhydro-diacetylacetamidin 186.

 trishydroxymercuriessigs säure 561.

Antidiäthylbernsteinsäure 702.

Antidimethyl-bernsteinsäure 667.

— pimelinsäure 712.

Arabinose-bisacetamid 180. — tetraacetat 157.

Arachin-säure 389.

- säureamid 390.

säurechlorid 390.
 Arsenigsäureessigsäureanhysdrid 172.

Arsentriacetat 172. Asellinsäure 461. Auricyanwasserstoff 49. Aurocyanwasserstoff 48. Axinsäure, Carbonsäure $C_{16}H_{30}O_2$ aus 461.

 $C_{16}H_{30}O_2$ aus 401. Azelain-amidsäure 709.

säure 707.

Azelainsäure-diamid 709.

dinitril 709.
 Azidine (Definition) 4.
 Azido- s. auch Triazo-.

Azido-butansäure 287. — essigsäure 229.

- methylbutansäure 318.

methylpropansäure 299.
propansäure 263.

propansäure 203.
 propansäureäthylester 264.
 Azoxulmoxin 553.

Azulminsäure 553. Azulmsäure 553.

B.

Behenolsäure 497. Behenolsäureamid 498. Behenolsäure-chlorid 498.

dibromid 476.

dichlorid 476.

dijodid 476.

- tetrachlorid 391.

Behen-säure 391.

- säureamid 391.

Berlinerblau 78.

-, ammoniakalisches 79.

-, lösliches 80.

unlösliches 78.

Berlinergrün 86.

Bernstein-äthvlestersäure 609.

äthylestersäureanhydrid 612.

methylestersäure 608.

säure 601.

Bernsteinsäure-äthylenester

äthylesterchlorid 613.

äthvlesternitril 615.

- amid 613.

amidnitril 615.

bisamidjodid 615.

- bisamidoxim 617.

bisiminoäthyläther 615.

bisoxymethylamid 615.

chlorid 613.

diäthylester 609.

diamid 614.

diamidin 616.

diazid 617.

dichlorid 613.

- dihydrazid 617. dimethylester 609.

— dinitril 615.

ester 609.

glycerinester 612.

hydroxylamid 616.

nitril 615.

Bis- s. auch Di-.

Bis-acetoxyäthyläther 152.

acetoxymethyläther 151.

bromallylmalonsäurediäthylester 807.

brompropionylamin 256.

butyryloxyäthyläther 273.

chloracetylperoxyd 199.

chlormercurihydroxymer-

curiessigsäure 562. chlormethyläthylcarbin-

acetat 132.

cyanacetylhydrazin 592.

diacetoxytrimethylpentyl= phosphinsäure 157.

- dibromstearoylglycerin≠ phosphorsäure 386.

dichlormethyläther 25.

dijodmethylarsenigsäure

94.

dijodstearoylglycerinphos=

phorsäure 388. formiminoäthylenäther 29.

formyloxyäthyläther 24.

Bis-isothioacetamidäthylens äther 233.

methoäthvlhexendisäure

oximinomethylhydrazin93.

oxydimercuriäthan 561. oxymethyldiäthylmalon-

säurediamid 688. oxymethylsuccinamid 615.

propionyloxyäthyläther $24\bar{2}$.

triazoessigsäureäthylester 230.

Bistrichlor-acetaminohexas chlordiäthylamin 211.

acetylbistrichloräthyliden= triamin 211.

acetylhydrazin 212.

Blau, lösliches beständiges 80. lösliches zersetzliches 80.

s. auch Berlinerblau. TURNBULLS Blau.

Blausäure 29.

-, dimolekulare 28, 90.

-, Sesquihydrobromid der 90.

Sesquihydrochlorid der 90.

- -Rückstand 77.

Blei-essig 117.

zucker 115.

Blut-lauge 33.

- laugensalz, gelbes 71.

laugensalz, rotes 83.

Boletsäure 737.

Borsäure-bernsteinsäurean» hydrid 613.

buttersäureanhydrid 274.

essigsäureanhydrid 172.

isovaleriansäureanhydrid 314.

- stearinsäureanhydrid 384. Bortriacetat 172.

Brassidinsäure 474. Brassidinsäure-amid 475.

chlorid 475.

dibromid 392.

dichlorid 391.

– nitril 475.

Brassylsäure 731. Brassylsäure-diamid 731.

pelargonylamid 731.

Braunkalk 99.

Brenz-citronsäure 849.

— terebinsäure 438.

terebinsäuredibromid 331. Brenzweinsäure 636, 637.

-, normale 631.

äthylesternitril 640.

amid 640.

chlorid 640.

– nitril 640.

Brom-acetamid 181, 216.

acetimidbromid 216.

- acetonitril 216.

Brom-acetylbromid 215.

acetylchlorid 215.

acrvlsäure 402.

adipinsäure 653. Bromäthan amid 216.

amidoxim 216.

dicarbonsäure 620, 631.

dicarbonsäurediäthylester 631.

nitril 216.

Bromäthanovl-bromid 215.

- chlorid 215.

Brom-äthansäure 213.

- ithenvlamidoxim 216. Bromathyl-acetat 128, 153.

ätherisonitroessigsäures amid 558.

bernsteinsäure 661.

buttersäure 334.

glutarsäure 676.

Bromäthylidenbisäthylsulfon 234.

Bromäthyl-isobutylacetyl= chlorid 351.

isobutylessigsäureäthyl:

ester 351. isopropylessigsäureäthyls ester 345.

malonsäure 646.

propylessigsäure 344.

valeriansäureäthylester 344.

Bromal-acetamid 179.

- äthylenglykolmonoacetat 142.

Brom-allylacetat 137.

allylen, polymeres 420.

allylmalonsäurediäthyl* ester 777.

angelicasäure 432. arachinsäure 390.

behensäure 391.

bernsteinsäure 620, 621.

bisäthvlsulfonäthan 234.

 brassidinsäure 475. brenzweinsäurediäthyl=

ester 641.

Brombrom-äthylglutarsäure 676.

isoamvlbernsteinsäure 711.

isoamylglutarsäure 722. Brombrommethyl-äthylessig= säure 308.

buttersäure 308.

 dimethylbernsteinsäure 691.

glutarsäure 657.

propandisäure 631.

Brombrompropylbernstein= säure 676.

Brombutan-amidsäure 621.

- dicarbonsäure 658.

dicarbonsäurediäthylester 658.

disäure 620.

Brombutansaure 281, 283, Brombuten-amid 419 nitril 408, 420. säure 408, 418, 419. Brom-buttersäure 281, 283. butylmalonsäure 679: caprinsäure 356. capronsäure 325. caprylsäureäthylester 349. carboxyglutarsäuretriäthylester 815 cerotinsäure 395. citraconsaure 771. crotonsäure 418, 419. erotonsäureamid 419. erotonsäurenitril 420. - cyanessigsäure 594. cyanessigsäureäthylester 594. decancarbonsäure 358. - decansäure 356 Bromdiäthyl-essigsäure 334. propionsäureäthylester 344. Bromdi-hydromuconsäure 774, 775. isobutylessigsäureäthylester 358. Bromdijod-acrylsäure 407. propensäure 407. Bromdimethyl-acrylsäure 434. bernsteinsäure 663, 668. butancarbonsäure 346. butandisäure 663, 668. butansäure 336, 338. butansäureäthylester 337. 338 buttersäure 336, 338. buttersäureäthylester 337. glutarsäureäthylester 685. glutarsäurediäthylester 677, 679, 685. glutarsäuredimethylester pentansäure 346. propansäure 320. valeriansäure 346. Bromdipropyl-acetamid 350. acetonitril 350 acetylbromid 350. essigsäure 350, Bromdodecan-carbonsäure 364 – säure **363**. Brom-dokosansäure 391. eikosansäure 390, erucasäure 474. essigester 214. essigsäure 213. Bromessigsäure-anhydrid 215. pentabromäthylester 221. tetrabromäthylester 219. Brom-fulminursäure 600. - fumarsäure 745.

glutarsäure 636.

Brommethyl-bromathylessigs Brom-glutarsäurediäthylester säure 307. 636. heneikosancarbonsäure bromisobutylessigsäure 391. 345.Bromheptadecan-carbonsäure brommalonsäure 631. butandicarbonsäure 679. 385. säure 377. Bromheptan-carbonsäure 350. butandisäure 641. butansäure 307, 316, 317. säure 341. butensäure 432, 434, Bromhexadecan-carbonsäure 377. buttersäure 307. säure 376. butylessigsäureäthylester Bromhexan-carbonsäure 344. 342.disäure 653. Brommethylenbernsteinsäure säure 325. 763.Brom-hexensäure 435, 436. Brommethyl-glutarsäure 656, hydrosorbinsäure 436, 659.Bromisoamyl-brombernstein= glutarsäurediäthylester säure 711. 659.essigsäure 343. heptansäure 349. - essigsäureäthylester 343. heptensäure 451. glutarsäure 722. Brommethylhexan-carbon= Bromiso-bernsteinsäure 631. säure 349. bernsteinsäurediäthylester carbonsäureäthylester 351. 631. – carbonsäurechlorid 351. buttersäure 295, 297. säure 343. Bromisobutyl-essigsäure 330, Brommethyl-hexylenearbons essigsäureäthylester 330. säure 451. malonsäure 684 isoamylbernsteinsäuredi= Bromiso-butyramid 294. äthylester 724. capronsaure 330. malonsäure 631. capronsäureäthylester 330. malonsäurediäthylester crotonsäure 419. octensäure 451. Brommethylmethylsäure-bus octylsäure 349. tansäure 669 Bromisopropyl-bernsteinhexausäure 701. säure 681. hexensäure 792. malonsäure 669. octansäure 722. pimelinsäureäthylester pentansäure 679, 681. 723 Brommethylolpropionamid pimelinsäurediäthylester 256.723.Brommethylpentan-disäure valeriansäureäthylester 656, 659. säure 327, 330, 332. Brom-isovaleriansäure 316. säureäthylester 330. 317. Brommethyl-propandisäure itaconsäure 763. 631.jodacrylsäure 406. propansäure 295, 297. odpropensäure 406. propensäure 423, 424. korksäure 694. propylessigsäure 327. laurinsäure 363. Brommethylsäure-butansäure maleinsäure 754. 646.malonsäure 594. butensäure 763. melissinsäure 396. heptan 350. mesaconsäure 768. hexan 344. methacrylsäure 423. hexansäure 675, 676. Brommethan-disulfonsäure pentan 334. 26. pentansäure 658, 661. oxim 91. Brommyristinsäure 368. tricarbonsäuretriäthylester Bromnitro-acetamid 228. 812.Brommethyl-acetat 152. äthanamid 228. äthylacetat 129. athylbromessigsaure 308. essigsäuremethylester 227. äthylessigsäure 307. äthylpropionsäure 332. isopropylacetat 130.

Bromnitro-malonsäuredisäthylester 600.

– malonsäurediamid 600.

malonsäuredimethylester 600.

- propandiamid 600.

Brom-nonadecancarbonsäure 390.

nonancarbonsäure 356.

- nonansäure 354.

- nonansäureäthylester 354.

octadecansäure 385.
octadecensäure 471.

octancarbonsäure 354.

octanearbonsäureäthylsester 354.

– önanthsäure 341.

oximinoessigsäureäthylsester 556.

- oxymethylacetamid 216.

 oxymethylpropionsäureamid 256.

— palmitinsäure 376.

pelargonsäure 354.

 pelargonsäureäthylester 354.

 pentadecancarbonsäure 376.

pentadecansäure 369.

pentadecylsäure 370.

 pentancarbonsäure 327, 334.

pentandisäure 636.

pentansäure 302, 303.

pentensäure 427.

pivalinsäure 320.

- propandicarbonsäure 641, 646.

propandisäure 594.

propansäure 253, 256.

propargylacetat 140.

propensaure 402.

propinsäure 478.

-- propiolsäure 478.

- propionamid 244, 256.

propionsäure 253, 254, 256.

propionsäureimidbromid
 256.

propylbernsteinsäure 675.
 Brompropylenglykol-acetat

- diacetat 142.

Brompropylmalon-säure 658. – säurediäthylester 658.

Brom-stearinsäure 385.

— succinamidsäure 621.

tetradecancarbonsäure 369.

tetradecansäure 368.

tetramethylkorksäure 730.

tetramethyloctandisäure
 730.

- tiglinsäure 432.

tribromischexylbernsteinsäure 722.

tricarballylsäure 817.

Brom-tricarballylsäuretrimes thylester 817.

– tridecancarbonsäure 368.

tridecansäure 364.

Bromtrimethyl-bernsteinsäure 691.

-- butandisäure 691.

— butansäure 346.

butensäure 450.

buttersäure 346.

essigsäure 320.

pentandisäurediäthylester
 704.

Brom-valeriansaure 302, 303.

vinylacetat 136.

vinylessigsäure 408.

vinylessigsäurenitril 408.

undecancarbonsäure 363.

– undecansäure 358.

– undecensäure 459.

Buccocampher, Isopropylglustarsäure aus – 698.

Butadien-carbonsäure 481.
— dicarbonsäure 803, 805.

Butadiindicarbonsäure 809. Butan-amid 275.

- amidin 276.

amidnitril 615.

– amidsäure 613.

- bisamidoxim 617.

- carbonsäure 299, 304,

- diamid 614.

- diamidin 616.

- dicarbonsäure 649, 655,

657, 660, 664, 665.

dinitril 615.
 disäure 601.

— dithiolsäure 627.

heptacarbonsäure 886.
hexacarbonsäure 884.

- nitril 275.

Butanoyl (Radikal) 3. Butanoyl-bromid 275.

- chlorid 274.

- jodid 275.

Butan-pentacarbonsäure 881.

- säure 264.

säurehydroxamsäure 616.

tetracarbonsäure 862, 863, 864, 865.

thiolsäure 287.

thiolthionsäure 287.

- thionsäure 287.

- tricarbonsäure 819, 820, 821, 822, 823.

Buten-amid 408.

— disäure 737.

-- nitril 408.

säure 407, 408.
 Butin-amid 480.

- carbonsäure 481.

dicarbonsäure 805.

— disăure 801.

Butinoylchlorid 480. Butinsäure 479. Buttersäure 264; Substitus tionsprodukte der – 276.

Buttersäure-amid 275.

- anhydrid 274.

— chlorid 274.— hydrazid 276.

Butyl-acetat 130, 131.

- acetylencarbonsäure 486.

acrylsäure 444.

— äthylacetat 133. — bernsteinsäure 695.

- butyrat 271.

Butylearbin-acetat 132.

butyrat 272.

- isobutyrat 291.

propionat 241.

Butyl-carboxyglutarsäure 840.

cyanglutarsäurediäthylester 840.

Butylen-carbonsäure 425, 426, 428.

- dicarbonsäure 773, 774, 775, 776, 778, 779, 780.

hexacarbonsäure 885.

pentacarbonsäure 882, 883.
tetracarbonsäure 878, 879.

— tricarbonsaure 853.

Butvl-essigsäure 337.

- formiat 21.

— fumarsäure 789.

Butylidenmalonsäure 782. Butyl-isobutylearbinacetat

135.

– maleinsäure 789.

- malonsäure 673, 679.

propiolsäure 486.

- propionat 241.

Butyr-amid 275.

— amidin 276.

- chloralacetamid 179.

- chloralformamid 28.

- hydroxamsäure 276.

- hydroximsäure 276.

iminoisoamyläther 275.nitrolsäure 276.

Butyroinacetat 156. Butyronitril 275.

Butyryl (Radikal) 3. Butyryl-bromid 275.

— chlorid 274.

- chromsäure 274.

- hydrazin 276.

isobutyramid 293.isovaleramid 315.

jodid 275.

nitrat 274.
peroxyd 274.
superoxyd 274.

•

CADET sche Flüssigkeit 104. Camphersäure, Carbonsäure C₂H₁₈O₂ aus — 355.

-, Dicarbonsäure C₂H₁₆O₄ aus - 717. REGISTER.

Camphoron-amidsäureäthyls ester 839. saure 837, 839. säurediamid 839. Caprinsäure 355. Caprinsäure-amid 356. chlorid 356. nitril 356. Capron-amid 324. amidoxim 324. Capronitril 324. Capronsäure 321; Substitu≈ tionsprodukte der -324. Capronsaure-amid 324. anhydrid 324. chlorid 324. nitril 324 Capro(n)ylchlorid 324. Caproyl (Radikal) 3. Capryl- s. auch Octyl-. Capryl-acetat 134. säure 347, Caprylsäure-amid 349. anhydrid 348. — chlorid 348. – nitril 349. Carbathoxyacetiminoathyl= äther 583. Carbohydrazimin 560. Carbonsäuren 1. s. auch Monocarbonsäuren. Dicarbonsäuren usw. Carbonylferrocyanwasserstoff Carboxy- s. auch Methylsäure-. Carboxy-acetylmalonamid 583. aconitsäure 875, 876. adipinsäure 819. äthenylamidoxim 590. äthylglutarsäure 827. — alkyle (Radikale) 3. bernsteinsäure 812. – crotonsäure 772. eyanglutaconsäuretriäthyls ester 878. glutaconsäure 848, 849. glutarsäure 814, 815.
 Carboxyl (Radikal) 1. Carboxy-mesaconsaure 853. pimelinsäure 824. - tricarballylsäure 859, 861. Carnaubasäure 393. Cascarillsäure 460. Cerotinsäure 394

Cerotinsäure-amid 395.

Cetenglykoldiacetat 146.

malonamidsäure 735.

chlorid 395.

– nitril 395.

Cerylacetat 136.

Cetyl-acetat 136.

cyanid 377.

butyrat 272.

Cetyl-malonsäure 734. Chlorbrom-äthylidenphosphs amidsäuredichlorid 216. Chloracet-amid 181, 199. bromamid 200. bernsteinsäure 622. chloramid 200. butandisäure 622. hydroxamsäure 201, butansäure 284. imidehlorid 201. buttersäure 284. Chlor-acetolacetat 155. diacetamid 216. acetonitril 201. essigsäure 217. Chloracetyl-bromacetamid isopropylacetat 130. 216. jodacrylsäure 406. bromid 199. jodpropensäure 406. chlorid 199. maleinsäure 756. chlorpropionamid 249. malonsäurediäthylester dichloracetamid 205. 594.phosphamidsäuredichlorid malonsäuredimethylester 201.594. trichloracetamid 211. methansulfonsäure 26. Chlor-acrylsäure 400, 401 oxyacrylsäure 478. acrylsäurejodosochlorid propansäure 257, propensäure 403. propionitril, dimolekulares äthanamid 199. äthandicarbonsäure 618. 631. propionsäure 257. äthannitril 201. Chlorbutan-dicarbonsäuredi# äthanovlehlorid 199. äthvlester 656. äthansäure 194. disäure 618. äthanthiolsäureäthylester heptacarbonsäureheptas **2**33. äthylester 886. äthantricarbonsäuretri-– säure 276, 277, 278. äthylester 814. tetracarbonsäuretetra= äthenylamidoxim 201. äthylester 865. äthoxyäthylacetat 153. — tricarbonsäuretriäthyl≠ Chloräthyl-acetat 128, 152, ester 822 Chlor-butensäure 414, 415, bernsteinsäurediäthylester 416, 418. buttersäure 276, 277, 278. 660. butylacetat 131. butyrat 274. crotonsäure 441. capronsäure 324. capronsäurenitril 325. Chlor-äthylencarbonsäure 400, caprylacetat 134. äthylidenbisäthylsulfon caprylsäurenitril 349. carboxyglutarsäuretris äthylidenglykoläthyläther: äthylester 815. acetat 153. chloräthylerotonsäure* Chlorathyl-isovalerianat 314. äthylester 441. malonsäure 646. citraconsäure 771. propionat 242. erotonsäure 414, 415, 418. Chloral-acetamid 179. crotylacetat 137. äthylacetat 153. cyanessigsäureäthylester amid 27. 593. dichloracetamid 205. diacetamid 200. formamid 27. diäthoxyacetonitril 548. Chlorallylacetat 136. diäthylglutaconsäuredi* Chloraloxamäthan 544. äthylester 798. Chlor-amylacrylsäuremethyl= Chlordibrom-acetamid 220. ester 450. acetylfluorid 220. bernsteinsäure 618, 619. acrylsäure 404. äthansäure 220. bisäthylsulfonäthan 234, brassidinsäure 475. butansäure 286. Chlorbrom-acetamid 217. buttersäure 286. acetylphosphamidsäuredis essigsäure 220. äthylester 217. nitroäthylidenphosphacrylsäure 403. amidsäuredichlorid 228. äthandicarbonsäure 622. - oxyäthylacetamid 179, äthansäure 217. propensäure 404.

bernsteinsäure 626.

fumarsäure 747.

Chlorjodosoacrylsäure 405.

butandisäure 626.

Chlordi-hydromuconsäure 774. Chlor-propionitril 249, 250. Chlor-jodpropensäure 405. jodacrylsäure 407. maleinsäure 752. propionsäure 248, 249. jodpropensäure 407. malonsäure 592 Chlorpropyl-acetat 129. Chlordimethyl-acrylsäure 433. mesaconsaure 768. crotonsäure 446. methacrylsäure 423. butansäureäthylester 336. Chlorpropylen-dicarbonsäure 760, 763, 768, 771. diformiat 23. - butensäure 442 Chlormethan-disulfonsäure 25. buttersäureäthylester 336. oxim 91. dicarboxyglutarsäuretetras Chlormethyl-acetat 152, 197. glykolacetat 142. athylester 868. acrylsäure 423. glykoldiacetat 142, glutarsäurediäthvlester Chlor-quartenylsäure 416. äthylessigsäure 306. 677. butandisäure 640. sorbinsäure 485. butansäure 306, 316. Chlordipropyl-dicarboxyglus stearinsäure 385. tarsäuretetraäthylester butensäure 431, 432, 433. tetracrylsäure 415. buttersäure 306. Chlortibrom-äthylacetat 154. oxyacetonitril 548. butyrat 273. äthylidenphosphamid= Chlor-erucasäure 474. cyanid 201. säuredichlorid 221. essigester 197. Chlormethylenbernsteinsäure propansäure 260. — essigsäure 194. 763. propionsäure 260, essigsäureanhydrid 199. Chlormethyl-glutarsäuredis Chlortri-carballylsäuretrimes essigsäurephosphid 201. äthylester 656. thylester 817. formaldoxim 91. isobutyrat 292 methylcarbinacetat 131. fulminursäure 600. isovalerianat 314. methylcarboxyadipin= fumaramidsäureäthylester malonsäure 631. säuretriäthylester 843. methylsäurepenten 449. methylenglykolmono= 745. fumarsäure 744. Chlormethylolacetamid 200. acetat 143. fumarsäurejodosochlorid Chlormethyl-pentansäure 330. methylpentandisäuredis 747. pentansäureäthylester 329. äthylester 704. glutaconsäure 760. pentennitril 437. Chlorvalerian-säure 302. glutarsäure 636. propandisaure 631. säureäthvlester 302. heptadecancarbonsäure Chromi-cyanwasserstoff 50. propansäure 294. 385.propensäure 423. Chromo-diessigsäure 118. Chlorheptylencarbonsäurepropionat 242. monoessigsäure 118. äthylester 451. Chlormethylsäure-butansäure Chromsäure-buttersäureanhy methylester 450. 646. drid 274, Chlor-hexadiensäure 485. butensäure 763. essigsäureanhydrid 170. hexannitril 325. hexen 446. Chromtetroxydcyanwasser* Chlormethyltricarballylsäurehexansäure 324. stoffsäure 51. hexylencarbonsäure 446. triäthylester 821 Cimicinsäure 460. Chloriso-amylacetat 154. Chlornitro-dicyanmethan 600. Citra-brombrenzweinsäure bernsteinsäure 631. - malonsäuredinitril 600. propandinitril 600. chlorbrenzweinsäure 640. buttersäure 294, butylacetat 131. Chlor-octadecansaure 385. consäure 768. butylessigsäure 330. octannitril 349. Citraconsäuredi-amid 771. butylessigsäureäthylester Chloroximino-äthenylamid* — chlorid 771. 329.oxim 558. Citraconylchlorid 771. butylmalonsäurediäthyl- essigsäureäthylester 556. Citradi-brombrenzweinsäure ester 684. Chlor-oxymethylacetamid 642. butyrylchlorid 295. chlorbrenzweinsäure 640. 216. capronsäure 330. pentadiensäure 482. Citridinsäure 849. capronsäureäthylester 329. pentandisäure 636. Citronellhydroxamsäure 456. crotonsäure 415, 416. pentansäure 302. Citronelliden-cyanessigsäure - pentendisäure 760. hexylacetat I33. 808. pentensäure 427. propylacetat 130. essigsäure 494. propylcrotonsäure 449. Chlorpropan-dicarbonsäure - malonsäure 808. valeriansäure 316. Citronellsäure 455. **640, 646**. disäure 592. valeroxyäthan 314. Citronellsäure-amid 456. nitril 456. Chloritaconsäure 763. pentacarbonsäurepenta= Chlorjod-acetamid 224. äthylester 880. Citronellyl-acetat 139. acrylsäure 405. saure 248, 249. - formiat 23. äthanamid 224. tricarbonsäuretriäthylester — isovalerianat 313. äthandicarbonsäure 626. Citryliden-acetonitril 499.

Chlor-propensäure 400, 401.

propinsäure 478.

propiolsäure 478.

propionamid 249.

cyanessigsäure 809.

Coccerylalkoholdiacetat 146.

essigsäure 499.

- malonsäure 809.

Decylsäure 355.

729.dicyanid 729.

Diacetin 147.

butan 143.

Di- s. auch Bis-.

Diacet-amid 181.

Deka s. auch Deca.

Deka-carbonsäure 886.

ehlordiäthyläther 210.

Dekamethylen-dicarbonsäure

hydroxamsäure 188.

Diacetopropiondiamid 247.

Diacetylendicarbonsäure 809.

Diacetoxy-athan 142.

— methylbutan 144.

Diacetyldisulfid 232.

pentan 143.

diäthyläther 141.

Cyanessigsäure-äthylester 585.

Convolvulin, Carbonsaure aus einer vom - herstam= menden Oxysäure 370. Crotaconsäure 772. Crotaconsäure-dimethylester nitril 773. Crotonsäure 408, 412 Crotonsäure-amid 412. anhydrid 411. - chlorid 411. dibromid 284. — dichlorid 279. hydrazid 412. - nitril 412. Crotonyl-chlorid 411. -- hydrazin 412. peroxyd 411. Crotyl-acetat 137. formiat 23. Crotyliden diacetat 154. - malonsäure 806. Crotyl-isobutyrat 292. - propionat 241. Cyan 549. Cyan-acetamid 589. acethydrazid 591. acetylbromid 589. acetylchlorid 589. aconitsäuretriäthylester 876. äthenylamidoxim 591. äthylentricarbonsäuretris äthylester 875. Cyanameisensäure-äthylester 547. allylester 548. - amid 549 iminoäthyläther 549. iminoallyläther 549. iminomethyläther 549. isobutylester 548. methylester 547. Cyan-arachinsaure 735. behensäure 736. Cyanbernsteinsäure-diäthyl= ester 813. dimethylester 813. Cyanbutan carbonsaure 656. carbonsäureäthylester 656. Cyanbuttersäure 634, 645. Cyanbuttersäure-äthylester **634**, **64**0. amid 634. Cyan-butyimalonsäure 825. - butyramid 645. capronsäure 673. capronsäureamid 673. cerotinsäure 736. – crotonsäure 773. crotonsäureäthylester 772.

essigester 585.

-- essigsäure 583.

methylester 584. Cyan formamid 549. glutaconsäurediäthylester 849. glutarsäurediäthylester 814. hydrazin 560. Cyanide 40. Cyaniso-buttersäure 649. butyramid 649. valeriansäureäthylester 669.valeriansäureamid 669. Cyan-kalium 41. kohlensäureäthylester 547. Cyanmalonsäuredi-äthylester methylester 811. Cyan-methazonsäure 223. methylnitrolsäure 558. natrium 41. – önanthsäure 696. Cyanoform 812. Cyan-palmitiusäure 733. äthylester 866, 867. propionsäure 630. Cyanpropionsäure-äthylester 615, 630. amid 615, 630. Cyan-propylentricarbonsäure= triäthylester 876. ester 819. schlamm 33. sorbinsäure 806. stearinsäure 735. thioformamid 564. Cyantricarballylsäuretriäthylester 860, 862. methylester 862 Cyan-valeramid 658. valeriansäure 653, 656, 658 wasserstoff 29. Deca- s. auch Deka-. Decan-amid 356. carbonsäure 358. dicarbonsaure 729. disäure 718. nitril 356. Decanoylchlorid 356.

Diacetyl-glutarsäurebisamids oxim 635. glutarsäurediamid 634. glykose 158. hydrazin, asymm. 191. hydrazin, symm. 192. pentantricarbonsäuretris methylendiamin 179. orthophosphorsäure 172. orthosalpetersäure 171. oxalhydrazid 560. peroxyd 170. sulfid 232. Diäthyl-acetonitril 334, acrylsäure 446, 447. adipinsäure 722, 723. propylmalonsäurediäthyl= ätheroxaldihydroxim= säurediäthylester 556. allylmalonsäure 799. bernsteinsäure 702. bromessigsäure 334. --- carbinacetat 131. carboxybernsteinsäure 835, 836, cyanacetamid 689. cyanacetiminoäthyläther — cyanacrylsäure 795. cyan bernsteinsäurediäthylester 835. - cyanessigsäure 689. cyanessigsäureäthylester 689. dicarboxyadipinsäure 872. dicarboxybernsteinsäure dicarboxyglutarsäure 871. Decansäure 355. dicarboxypimelinsäure Decatetrindisäure 810. Decensaure 455. diformylmalonsäuredi-Decin-carbonsaure 493. amid 688. - säure 491. dimethylsäurehexan 730. Decylacetat 135. essigsäure 333. Decylen-carbonsäure 458, 459. essigsäureoxymethylamid säure 455. 334. Di- siehe auch Bis-

Dibrom-allylacetat 137. Diathyl-glutaconsaure 798. Dibrom-heptandisäure 671. glutarat 633. azelainsäure 709. 672. glutarsäure 713, 717. behensäure 392. hexadecansäure 376. hexandicarbonsäure 730, bernsteinsäure 623, 625. hexandisäure 653, 654. hexansäure 325. isoamylcarbinacetat 135. brommethylglutarsäure maleinsäure 794. 657. hexensäure 436. malonamid 688. Dibrombutan-dicarbonsäure Dibromiso-amylbernsteins malonamidsäure 687. säure 711. malonamidsäureäthylester dicarbonsäurediäthylester amylessigsäure 343. bernsteinsäure 631. malonat 573 disäure 623. buttersäure 297. malonitril 689. säure 284, 285. butylacetat 131. malonsäure 686. säureäthylester 285. butylessigsäure 331. malonsäureanhydrid 687. tetracarbonsäuretetra= capronsäure 331. malonsäurediamid 688. äthylester 862. crotonsäure 420. Dibrom-butensäure 420. malonsäuredinitril 689. hexylacetat 133. malonsäurenitriliminobuttersäure 284, 285. octylsaure 349. äthyläther 689. buttersäureäthylester 285. propylacetat 130. butylidenmalonsäurenitril malonylchlorid 687. propylpropionsäure 338. oxalat 535. 782 valeriansäure 318. pentandisäure 717. capronsäure 325. Dibrom-jodacrylsäure 406. pimelinsäure 727. cerotinsäure 395. jodpropensäure 406. crotonsäure 420. korksäure 694. propandicarbonsäure 717. korksäurediäthylester 695. propionsäure 344. cyanacetamid 595. propylcarbinacetat 135. decancarbonsäure 358. maleinsäure 756. propylorthoformiat 21. decandisäure 720. malonsäure 594 diacetamid 216. melissinsäure 396 succinat 609. diacetoxybutan 143. methacrylsäure 425. tertiärbutylsulfonium= ferrocyanid 89. dicarboxyadipinsäure: methansulfonsäure 26. tetraäthylester 862. Dibrommethoxy-acetamids Diallyl-buttersäure 492. carbinacetat 140. dicarboxyglutarsäuretetras phosphorsäuredimethyl. äthylester 861. ester 545. dicarboxyglutarsäure 880. acetylphosphamidsäuredis essigsäure 489. dicarboxyglutarsäuretetra= methylester 545. methylester 861. malonsäure 807. Dibrommethyl-adipinsäuredis oxalat 540. dihydromuconsäuredi* Diamyloxalat 540. äthvlester 775. äthylester 675. Dianhydrohexakishydroxy: Dibromdimethyl-butanears äthylsulfon 95. butandisäure 642, 643. bonsäure 346. mercuriäthan 562. butandisäure 669. butansäure 307, 308, 318. Diarachin 390. butansäure 336, 338. buttersäure 336, 338. buttersäure 307. Dibrassidin 475. Dib-om-acetamid 182, 219. capropsäure 343. acetanhydrid 215. dimethylsäureundecan formamidin 90. glutarsäure 657, 659. 733. acetonitril 219 dimethylsäureundecen 801. heptancarbonsäure 354. acetylbromid 219. glutarsäure 678, 683, 685. acrylsäure 404. heptansäure 349. adipinsäure 653, 654, 655. glutarsäureäthylester 685. hexancarbonsäure 349. adipinsäuredimethylester hexansäure 351. hexansäure 343. methylsäureheptan 357. isobutylessigsäure 345. 653. isopropylbuttersäure 351. äthanamid 219. pentandisäure 678, 683, äthanamidoxim 219. 685. malonsäure 631. methylsäureheptannitril äthandicarbonsäure 623. pentansäure 345. 63 L Dibrom-dipropylpropionsäure methylsäureheptansäure äthannitril 219. äthansäure 218. dokosansaure 392. 711, dokosensäure 476. methylsäureoctansäure äthenylamidoxim 219. 722.essigsäure 218. äthoxyacetamidphosphor≠ säurediäthylester 545. fumarsäure 747. - octansäure 354. pentancarbonsaure 343, äthoxyacetylphosphamid= glutarsäure 636. säurediäthylester 545. heneikosancarbonsäure pentandisäure 657, 659. äthylacetat 129. 392. heptadecancarbonsäure pentansäure 327, 331. äthylamin 182. propansäure 297. äthylmalonsäure 646. heptancarbonsäure 350. propensäure 425. äthylsäureheptan 355.

Dichlor-athoxyacetonitril 548.

äthoxyacetylchlorid 543.

äthoxyessigsäureäthlester

Dibrommethylsäure-butan= säure 646. decansaure 727. heptan 350. hexansäure 676. hexennitril 782. pentan 335. pentansäure 658, 661. Dibrommyristolsäure 494. Dibromnitro-acetamid 228. acetonitril 228. acetylphosphamidsäuredis chlorid 228. äthanamid 228. essigsäureäthvlester 228. Dibrom-nonandicarbonsäure 727. nonandisäure 709. octadecansäure 386. octadecensäure 462, 471. oxybehensäure 476. palmitinsäure 376. pentadecancarbonsäure 376. Dibrompentan-carbonsäure 327, 335. carbonsäureäthylester 335. earbonsäureamid 335. disäure 636. säure 303. tetracarbonsäuretetra= äthylester 866. Dibrom-pentensäure 427. pimelinsäure 671, 672. propandicarbonsäure 642, 643, 646. propandisäure 594. propansäure 257, 258, 259. propensäure 404. propionamid 245. propionsäure 257, 258, 259, propylacetat 130. propylamin 245. propylmalonsäure 658. sebacinsäure 720. stearinsäure 386. succinamidsäure 625. tetrakisäthylsulfonpropan tetramethylenglykoldis acetat 143. tetramethylkorksäure 730. -- tetramethyloctandisäure tricarballylsäuretriäthyls ester 817. Dibromtrimethyl-butandis säure 691. butansäure 346. buttersäure 346. glutarsäure 703, 704.

Dibromvaleriansäure 303. Dibutyl-carbinacetat 135. carbinformiat 22. oxalat 540. Dibutvramid 275. Dibutyrin 273. Dibutyryl 272 Dibutyryl-hydrazin 276. orthosalpetersäure 274. peroxyd 274. Dicapronamid 324. Dicapro(n)ylhydrazin 324. Dicarbathoxydicyanglutar= Dicarbintetracarbonsäure 874. Dicarbonsäuren 501. $C_n H_{2n-2} O_4$ 501. $C_n H_{2n-4} O_4$ 737. $C_n H_{2n-6} O_4 801.$ $C_n H_{2n-8} O_4$ 809. $C_n H_{2n-10} O_4 809.$ $C_n H_{2n-18} O_4 810$. Dicarboxy-aconitsaure 882. adipinsäure 862, 863. azelainsäure 871. dicvanglutarsäuretetra: methylester 884. glutarsäure 860. korksäure 868. pimelinsäure 865, 866. tricarballylsaure 880. Dicerotin 395. Dicetyl-adipinsäure 736, 737.

äthylacetat 128, 153. äthylendiacetat 155. äthylenglykoldiacetat 155. äthylidendiacetat 153. äthylidenphosphamid= säuredichlorid 201. behensäure 391. bernsteinsäure 619. bromacetamid 218. säuredimethylester 1884. Dichlorbromacetylphosphas midsäure-diäthylester Dicarbomethoxyd.cyanglutar= 218. säurediäthylester 884. dichlorid 218. dimethylester 218. Dichlorbrom-acrylsäure 403. äthanamid 218. äthansäure 218. äthylidenphosphamid= säuredichlorid 217. essigsäure 218. orthoessigsäureäthylester= chloridbromid 218. propansaure 257. propensäure 403. propiensäure 257. Dichlor-butandisäure 619. butansäure 279, 280. butensäure 418. buttersäure 279, 280. citraconsäure 771. — erotonsäure 418. dicarboxyadipinsäure 874. cyanacetamid 594. essigsäure 397. diacetamid 200. malonsäure 736. diäthylbernsteinsäure 703. Dichlor-acetamid 205. dibrompropansäure 25 acetanhydrid 199. 260. acetimidbromid 205. dibrompropionsäure 255, acetimidehlorid 205. 260.acetonitril 205, dimoleku= dicarboxyglutarsäuretetra= lares 206. methylester 861. acetylchlorid 204. dimethylbernsteinsäure acetylfluorid 204. 668. acetylphosphamidsäures dimethylbutandisäure 668. diäthylester 205. dimethylsäurehexan 703. acetylphosphamidsäuredis dokosansäure 391. chlorid 205. dokosensäure 476. acrylsäure 401. essigsäure 202. adipinsäure 653. Dichloressigsäure-anhydrid äthanamid 205. 204. äthandicarbonsäure 619. dichlormethylester 204. äthannitril 205. - imidbromid 205. äthanoylchlorid 204. imidehlorid 205. äthanoylfluorid 204.

äthenylamidoxim 206. Di- siehe auch Bis-

äthanthiolsäureathylester

äthenylacetylamidoxim

äthansäure 202.

233.

206.

phosphid 206.

391.

385.

Dichler-glycinäthylester 546.

heneikosancarbonsäure

heptadecancarbonsäure

pentandisäure 704, 705.

Dibromundecansäure 358.

Dichlor-hexadiendisäure 804, Dichlor-propyloxyacetonitril Dihydro-campherphoron, Isos 549propylglutarsäure aus hexandisäure 653. propyloxyessigsäurepropylester 543 isoamyloxyessigsaureisocamphersäure 725. amylester 543. stearinsäure 385. camphoketon, Isopropyle isobutyloxyacetonitril 549. thiopropionamid 264. glutarsäure aus — 698. isobutyloxyessigsäureiso: Dicon-säure 852. muconsaure 773, 774. piperylendicarbonsäure 782 butylester 543. säurediäthylester 852. Dicroton-saure 793. isocrotonsäure 418. säurehydrobromid 701. isopropylacetat 130. pulegenon, Isopropylgius isopropylformiat 21. Dicrotonylperoxyd 411. tarsäure aus – 698. itaconsaure 763. Dicyan 549. Diiminooxalsäuredi-äthylester maleinsäure 753. Dicyan-aconitsäuretriäthyl= $\ge 547.$ maleinsäuretetrachloride ester 882. methylester 547. adipinsäurediäthylester Diisoamyl-acetamid 364. 608. malonsäure 593. 862.carbinformiat 23. mesaconsäure 768 äthantetracarbonsäure= glutarsäure 733. Diisoamylidenglutar-säure methacrylsäure 423 tetraäthylester 883. 808 methansulfinsäure 25. butan 653, 656. methansulfonsäure 25. buttersäure 819. säuredibromid 801. methoxyacetonitril 548. säuredihydrobromid 733. buttersäureäthylester 819. methoxyessigsauremethyl= Dicyanessigsäure-äthylester säuretetrabromid 733. Diisoamyl-malonsäure 732. ester 542Dichlormethyl-butandisäuren oxalat 540. iminoäthyläther 812. 640, 641. iminomethyläther 812. Diisobutyl-bernsteinsäure 730. methylester 811. formamidin 90. carbinacetat 135. -- propensäure 423. Dicyanglutaconsäure-diäthyl= carbinformiat 23. propylmalonsäurediäthyl= carboxy bernsteinsäure ester 878. nitriliminoäthyläther 878. 847. ester 678. cyanbernsteinsäuredi= Dicyan-glutarsäurediäthyl= säurebutensäure 763. Dichlor-muconsäure 804, 805. ester 861. äthylester 847. nitroacetamid 227. heptantetracarbonsäure essigsäure 357. nitroacetonitril 227. isoamylorthoformiat 22. tetraäthylester 885. malonsäure 729. isovaleriansäureäthylester Dichlornitroacetylphosphaoxalat 540, midsäure-diäthylester 824 methazonsäure 223. pimelinsäure 732. Diiso-butyramid 293. dichlorid 227. pelargonsäure 844. pelargonsäureäthylester Dichlornitroäthan-amid 227. butyrin 292. butyrylhydrazin 294. nitril 227. 844. Diisopropyl-bernsteinsäure Dichlor-octadecancarbonsäure pentan 689. propionsäureäthylester orthoessigsäuretriäthyl= 813. carbinacetat 134. Dicyanvalerian-säure 820. carboxybernsteinsäure ester 204. oxalsauredimethylester säureäthylester 820. carboxytricarballylsäure säureamid 820. Didecylbernsteinsäure 736. pentensäure 427. Dierucin 473. eyanbernsteinsäuredi= propandicarbonsäuren 640, äthylester 846. Difluor-acetamid 194. propandicarbonsäuredi= acetylchlorid 194. cyantricarballylsäuretri: äthylester 649. äthansäure 193. äthylester 873. propandisaure 593. äthylacetat 128. Diisopropyliden-bernstein= propansäure 250, 252. säure 808. bromäthansäure 217. fumarsäuredihydrazid 744. propensäure 401. bromessigsäure 217. propionamid 251. chloracetamid 202 propionsäureamid 491. chloracetylchlorid 202, Diisopropyl-oxalat 539. propionitril 251, dimolekus pimelinsäure 732. lares 252 polymeres 202 chloressigsäure 201. propionsäure 250, 252. tricarballylsäure 847. Diiso-valeramid 315. propionsäuredichloräthylessigsäure 193. ester 250. Diformin 24. valerin 313. Diformyl-diathylmalonsaures valeroxyäthan 314. propionylchlorid 251. diamid 688. propionylphosphamidvaleryl 313. Diisovaleryl-hydrazin 316. säuredichlorid 251... hydrazin, symm. 93. Diheptylessigsäure 376. methylendiamin 315. propylacetat 129.

Dimethylbernsteinsäure 661,

Dimethylcyan-glutaconsäure

Diisovalerylperoxyd 314. Dijod-acetamid 225. acetanhydrid 223. acrylsäure 406. - äthansäure 224. äthvlamin 182. bernsteinsäureäthylester: amid 626. butensäure 421. capronsäureamid 326. dokosensäure 476. essigsäure 224. fumarsäure 747. hexadecensäure 460. hexanamid 326. isobuttersäure 298. malonsäure 596. methylarsinsäure 94. octadecensäure 463, 471. pentansäure 304. propandisäure 596. propensäure 406. propylamin 245. succinamidsäureäthylester 626. valeriansäure 304. Dilaurin 362. Dilaurinmyristin 366. Dilaurinoylhydrazin 363. Dilaurinstearin 380, 381. Dilaurylhydrazin 363. Dimelissin 396. Dimercuriessigsäure 560. Dimethoxy-äthoxymethan ferriacetat 123. propyloxymethan 21. Dimethyl-aconitsaure 856. acrylsäure 428, 432. acrylsäurenitril 431, adipinsäure 696, 697, 698, 699, 700, 701. ätheroxaldihydroximsäuredimethylester 556. äthvlacetonitril 336. Dimethyläthyl-acrylsäure 449. bernsteinsäure 704. carbinacetat 132. — carbinpropionat 241. — essigsäure 335; essigsäureamid 336. essigsäurechlorid 336. orthoformiat 20. säurepentandisäure 835. säurepentendisäure 856. Dimethylallyl-acetat 137, 138. carbinacetat 138. carboxybernsteinsäure 857. malonsäure 792. Dimethyl-amylencarbonsaure

452, 453.

aticonsaure 785.

665, 667. diathylester 856. glutarsäure 827. Dimethylbernsteinsäure-di= amid 668. glutarsäureäthylester 829. dichlorid 663. glutarsäurediäthylester 827, 828, 829, 830, dinitril 663. Dimethylbrom-äthylessigs propionsäureäthylester säure 336. 663. isopropenylessigsäure 450. tricarballylsäuretriäthyls Dimethylbutan-amid 336, ester 867, 868. 338. Dimethyl decadiensäure 494. carbonsäure 346. - decatriensäure 499. dibromäthylessigsäure 336. diamid 668. dicarbonsäure 700, 705, dibromisopropylearbins acetat 134. 706. dinitril 663. dibrommethylsulfonium: disäure 661, 665. hydroxyd 95. nitril 336. Dimethyldicarboxy-adipins Dimethylbutanoylchlorid 336. saure 869, 870. bernsteinsäure 865. Dimethylbutan-säure 335, 337, 338. glutarsäure 867, 868. tetracarbonsaure 870. pimelinsäure 871. Dimethyldichlormethyl-sul= tricarbonsäure 835, 836, 837. finhydroxyd 95. sulfoniumhydroxyd 95. Dimethylbuten-disäure 780. Dimethyldicyan-adipinsäures säure 442, 443. Dimethylbutter-säure 335, diathylester 870. 337, 338. buttersäure 829. säureamid 338. buttersäureäthylester 831. Dimethyl-butylencarbonsäure pimelinsäurediäthylester **448**, **449**, **45**0. 871. Dimethyldimethylsäurecapronsäure 351. Dimethylcarboxy-aconitsäure butandisäure 865. heptadien 808. **879**. adipinsäure 832, 833, 834, heptan 728, 729. heptandisäure 871. 835. bernsteinsaure 823. heptansäure 845, 846. glutaconsaure 855, 856. hexadien 808. glutarsäure 827, 828, 829, hexan 726. hexandisäure 869, 870. pimelinsäure 841. hexansäure 842. tricarballylsäure 867, 868. hexensäure 857. Dimethyl-chlorathylessig= nonan 732. octan 730. säureäthylester 336. chlorvinylessigsäure 442. pentadecandisăure 874. citraconsaure 788. pentandisäure 867, 868. Dimethylcyan-acetamid 649. pentansäure 839. aconitsäuretriäthylester pentendisäure 879. 879. tridecandisäure 874. acrylsäure 781. undecadien 808. -- undecan 732, 733. adipinsäureäthylester 832. adipinsäurediäthylester undecen 801. 832, 833. Dimethyldodecansaure 368. bernsteinsäure 823. Dimethylenbernsteinsäure bernsteinsäureäthylester 805. Dimethyl-essigsäure 288. bernsteinsäurediäthylester fumarsäure 781. 823. fumarsäurediamid 781. butantricarbonsäuretrigeraniumsäure 494. glutaconsăure 784, 787, äthylester 870. buttersäure 690. 788. buttersäureäthylester 685. glutaramidsäure 684. essigsäure 649. glutarat 633.

Dimethyl-glutarsäure 676, Dimethylmalonsäure-dia Dimethyl-pentantetracarbons 678, 679, 681, 682, 684, chlorid 648. saure 872. heptadiencarbonsäure 491. pentantricarbonsäure 841, dinitril 649. - heptadiendicarbonsäure 842, 843, 844. methylesteramid 648. 808. pentendisäure 784, 787, methylesternitril 649, heptadiensäure 491. 788. nitril 649. heptancarbonsäure 357. pentennitrilsäure 787, Dimet hyl-malonylchlorid 648. heptandicarbonsäure 728, pentensäure 448, 449. mesaconsäure 787. 729.pentinsäure 486. methylenbernsteinsäure - heptandisäure 711, 712. pimelinsäure 711, 712. 788. heptantetracarbonsäure Dimethylpropan-amidnitril Dimethylmethylsäure-butan= 873. 649. disäure 823. heptennitril 454. amidsäure 648. butansäure 691. heptensäure 454. diamid 648. butensäure 788. hexadiendicarbonsäure dicarbonsaure 684. decadiensäure 808. dinitril 649. decatriensäure 809. hexadiensäure 489. disäure 647. heptan 357. hexandicarbonsäure 724, nitril 320. -- heptandisäure 841. nitrilsäure 649. heptansäure 723, 724. hexandisäure 696, 697, 698, - säure 319. hepten 457, 458. 699, 700. tetracarbonsäure 868. heptensäure 800. hexansäure 351. tricarbonsäure 828. hexadien 491. hexensäure 452, 453. Dimethylpropenylessigsäure hexadiensäure 807. hexylendicarbonsäure 800. 448.hexandisäure 832, 833. Dimethylpropyl-bernstein-- hydrosorbinsäure 453. 834, 835, Dimethylisoamyl-bernstein= säure 715. hexansaure 715. säure 728. carbinacetat 133. nonadien 494. carbinacetat 135. essigsäure 345. nonan 364. essigsäureamid 345. carboxybernsteinsäure octan 359. orthoformiat 21. octansäure 728. orthoformiat 22. Dimethylsäure-butadien 805. pentandisäure 827, 828, Dimethylisobutyl-bernstein= butandisäure 857. 829, 830. butansäure 818. säure 726. pentansäure 704, 705, 706. butendisäure 874. carboxybernsteinsäure pentendisäure 855, 856. - decandisäure 872. 846 cyanbernsteinsäuredis pentensäure 796. — dokosan **73**6. Dimethyl-nonadiencarbons - heptadecan 735. äthylester 846. säure 494. heptadien 807. Dimethylisopropenyl carbins acetat 138. nonadiendicarbonsäure heptan 712, 713. essigsäure 450. 808. heptandisäure 865, 866. Dimethylisopropyl-bernstein= heptansäure 831, 832. nonancarbonsäure 364. säure 717. nonandicarbonsäure 732. hepten 798. hexan 701, 702. carbinacetat 133. nonantetracarbonsäure hexandisäure 862, 863. carboxybernsteinsäure 873. nonatriendicarbonsäure hexansäure 825, 826. 844. hexatriakontan 736. – essigsäure 346. 809. fulgensäure 808. octadiensäure 491, 492. hexen 793, 794. trimethylenglykolisobutys octanamid 357. hexendisäure 878. octancarbonsäure 359. hexensäure 855. rat 292. nonan 727. Dimethyl-itaconsäure 786, octandicarbonsäure 730. nonandisäure 871. 787. octansäure 357. - jodäthylessigsäure 337. octensäure 455, 456, 457. nonansäure 844. octan 722, 723 laurinsäure 368. oxalat 534. laurinsäureamid 369. pentadiendicarbonsäure octandisäure 868. maleinsäure 780. octansaure 840. maleinsäurediamid 781. pentanamid 345. pentan 686. pentandisäure 859, 860, malonat 572. pentancarbonsäure 351. pentandicarbonsaure 712, malonsäure 647. 861. pentansäure 820, 822. Dimethylmalonsäure-amid 717. penten 785. 648.pentandisäure 676, 678, pentendisäure 875, 876. amidnitril 649. 681, 684. tritriakontan 736. pentanoylchlorid 345. -- chlorid 648, diamid 648. | — pentansäure 345, 346. – undecan 732.

Dipropionylperoxyd 243.

Dimethyl-sorbinsäure 489. succinat 609. Dimethyltetramethylengly: kol-acetat 144. diacetat 144. Dimethyltetramethylsäureheptan 873. nonan 873. undecan 874. Dimethyl-tricarballylsäure 827, 829, 830. tridecantetracarbonsäure 874. trimethylenglykoldiacetat 144. trimethylsäureheptan 847. trimethylsäurehexan 846. trimethylsäureoctan 847. undecadiendicarbonsäure 808 undecandicarbonsaure 732, 733 undecantetracarbonsäure 874. valeriansäure 345, 346. Dimethylvinylessig-säure 442. säuredibromid 336. Dimolekulare Blausäure 28, 90. Dimyricyloxalat 540. Dimyristin 366. Dinitro-acetonitril 228. - äthannitril 228. äthantetracarbonsäure= tetraäthylester 859. dimethylbuttersäure 337. essigsäureäthylester 228. propansaure 263. propionsäure 263. Dinitroso-äthantetracarbon= säuretetraäthylester 859. diäthylbernsteinsäuredi= äthylester 703. dilactylsäurediäthylester 255.dilactylsäuredimethylester 255. dimethylbernsteinsäures diathylester 669. Dioctyl essigsäure 388. malonsäure 735. Diönanthsäure 368, 369. Diolein 468 Dipalmitin 373. Dipalmitin-olein 467. stearin 381. Dipalmitoylhydrazin 375. Dipropargyldicarbonsäure Dipropenylglykoldiacetat 146. Dipropionamid 244. Dipropionyl-hydrazin 247. orthosalpetersäure 243.

Dipropyl-acetonitril 350. acrylsäure 454. acrylsäuredibromid 355. allylcarbinacetat 139. bernsteinsäure 723. bromacetamid 350. bromacetonitril 350. bromacetylbromid 350. bromessigsäure 350. carbinacetat 134. – carboxybernsteinsäure 844. cyanacetamid 714. — cyanbernsteinsäure 844. cyanbernsteinsäuredi= athylester 845. cyanessigsäureäthylester 714. dicarboxyglutarsäure 873. dimethylsäureoctan 733. essigsäure 350. essigsäureamid 350. essigsäurenitril 350. glutarsäure 727. isoamylorthoformiat 22. malonitril 714. malonsäure 713. octandicarbonsäure 733. oxalat 539. pimelinsäure 732. propionsäure 355. Distearin 381. Distearin-elaidin 470. olein 467, 468. Distearoylglycerinphosphorsäure 383. säuredichlorid 383. Dithio-azelainsäure 709. bernsteinsäure 627. - buttersäure 287. essigsäure 233. isocapronsäure 331. isovaleriansäure 319. malonsäure 600. oxalsäure 565. Dithiooxalsäure-diäthylester 565. diamid 565. diisoamylester 565. dimethylester 565. dipropylester 565. Dithio-oxamid 565. propionsäure 264. Diundecylcarbinacetat 136. Divaleramid 301. Divinylglykoldiacetat 146. Dodeca- s. auch Dodeka-Dodecanamid 363 Dodecan-amidin 363. amidoxim 363. carbonsäure 364. dicarbonsäure 732. disäure 729.

Dodecannitril 363. Dodecanoylchlorid 363. Dodeca**n**säure 359. Dodecenyl-amidin 363. amidoxim 363. Dodecinsäure 493. Dodecylacetat 136. Dodeka- s. auch Dodeca-. Dodeka-chlorcerotinsäure 395. methylendicarbonsäure 732. methylsäuredecandisäure 886. Döglingsäure 472. Dokosan-amid 391. dicarbonsäure 736. säure 391. Dokosensäure 472. Dokosinsäure 497. Dorschleberöl, Carbonsäure $C_{16}H_{36}O_2$ aus — 461. Dyslyt 770.

Ε.

Eder sche Lösung 516. Eikosan-amid 390. - disäure 735. Eikosanoylchlorid 390. Eikosansäure 389. Eikosensäure 472. Eikosylmalonsäure 736. Eisessig 99. Eläostearin-säure 497. säurediozonid 497. Elaidinsäure 469. Elaidinsäure-amid 470. anhydrid 470. chlorid 470. dibromid 386. nitri! 470. nitrosochlorid 470. ozonidperoxyd 470. Elaidodi-stearin 470. stearinehlorojodid 388. Elain 463. Elainsäure 463. Enneamethylenglykoldiactat 145. Equisetsäure 849. Erucasäure 472. Erucasäure amid 474. anhydrid 474. dibromid 392. dichlorid 391. Erythrendicarbonsäure 803. Erythrittetraformiat 24. Erythrol-diacetat 146. formiat 23. Erythronitrolsaure Salze 190. Erythrose-bisacetamid 180. triacetat 157. Essig 98, 105.

Essig-äther 125. essenz 105. esternitrolsäure 558. gärung 96. säure 96; Substitutions: produkte der — 193. Essigsäure-amid 175. - anhydrid 165, 166. arachinsäureanhydrid 390. bromid 174. buttersäureanhydrid 274. capronsäureanhydrid 324. ehlorid 173 dichlormethylester 166. fluorid 172 hydrazid 191. isovaleriansäureanhydrid 314 iodid 174. thioessigsäureanhydrid 232Ester (Definition) 3. Ester der Fettsäuren 6. Estersäuren (Definition) 4. Eston 114. Eulyt 770. EVERITTSalz 77. F.

Ferri-alkaliferrocyanide 77.

— cyankalium 83.

 - cyanwasserstoff 82. Ferro-cyanathyl 246. - cyankalium 71 cyanwasserstoff, 69; Sulfos säure des — 69. ferrocyanwasserstoff 77. Fettsäure-amide 7. – anhydride 7. glycerinester, 7. halogenide 7 Fettsäuren 5, Definition 1. Fettsäurenitrile 7. Ficocerylsäure 364. Flaveanwasserstoff 564. Flechtensäure 737. Fluor-acetamid 193. äthansäure 193 Fluorbrom-acetamid 217. – acetylbromid 217. acetylchlorid 217. äthansäure 216. essigsäure 216. Fluorchlorbrom-acetamid 217. acetylfluorid 217. äthansäure 217. essigsäure 217.

Fluordibrom-acetamid 220.

acetylfluorid 220. äthansäure 220.

essigsäure 220. Fluordichlor-acetamid 206.

- acetylchlorid 206, acetylfluorid 206.

Fluordichlor-äthansäure 206. - essigsäure 206. 7 Fluoressigsäure 193.

Fluorjod acetamid 224.

äthansäure 224. essigsäure 224.

: Formaldehydbisacetoxy= methylacetal 151.

Form-amid 26.

 amidin 90. amidoxim 91.

amidoximäthyläther 92,

amidoximmethyläther 92. Formazyl-Verbindungen (Des finition) 4.

Form-eston 114. hvdrazid 93.

hydroxamsäure 90.

hydroxamsäuremethylester 90.

hydroximsäure 90. Formiate 14.

Formicin 179. Formimid-bromid 29.

chlorid 29. halogenide 26.

jodid 29. Formimino-äther 26. äthyläther 28.

isoamyläther 29. isobutyläther 29.

methyläther 28. propyläther 29.

Formisobutyraldoltriacetat 156.

Formonitril 29. Formoxyamidoxim 92, Formurol 919.

Formyl (Radikal) 3.

Formyl-acetamid 180. bromidoxim 91.

chloracetamid 200.

chloridoxim 91. chloridoximmethyläther

91.

dichlorhydrin 21. — hydrazin 93.

jodidoxim 91.

orthoessigsäuredichlorid 174.

- propionamid 244. Fructose pentaacetat 165. tetraacetat 165.

Fulgensäure 805. Fulminursäure 598.

Fumar-äthylestersäure 741.

amid 743.

— amidsäure 743.

amidsäuremethylester 743.

– säure 737. Fumarsäure-amid 743.

chlorid 743. diamid 743.

dichlorid 743. dihydrazid 744. Fumarsäure-methylesteramid 743.

peroxyd 743.

Gadoleinsäure 472. Gärungs-capronsäure 321. essigsäure 98. Gaidinsäure 461. Galaktose-pentaacetat 164. tetraacetat 163. Gallipharsäure 376. Gehirn, Carbonsäure C₁₈H₃₈O₂ aus - 388. Genfer Namen (der acycl. Carbonsäuren) 2. Geraniumsäure 491.

Geranyl-acetat 140. butyrat 272, formiat 23. isobutyrat 292. - isovalerianat 313. Gingkosäure 394. Glauciumsäure 737.

Glutaconsäure 758. Glutar-äthylestersäure 633.

 diamidin 635. peroxyd, saures 634.

säure 631.

Glutarsäure-äthylesternitril

amidnitril 634. bisacetylamid 634. bisamidoxim 635.

bisiminoisobutyläther 634.

 chlorid 634. diamid 634. - diamidin 635. – diazid 635. ' — dichlorid 634. dihydrazid 635. dinitril 635.

nitril 634, 635. Glutarsuperoxydsäure 634.

Glutarylchlorid 634. Glutinsäure 803

Glycerin-acetatdinitrat 148. acetin 146.

 acetindibutyrin 273. acetindimyristin 367.

acetindistearin 382.

arachin 389.

behenolindibromid 476. behenolindijodid 476.

butyrin 273. cerotin 395. diacetatnitrat 148.

diacetin 147.

diallylätheracetat 147.

diarachin 390.

dibrassidin 475. dibutyrin 273. dicerotin 395.

— dierucin 473.

Hepta-diendisäure 805.

Glykoheptosehexaacetat 165.

Glvcerin-diformiatacetat 147. diformin 24. diisobutyrin 292. diisovalerin 313. dilaurin 362 dilaurinmyristin 366. dilaurinstearin 380, 381. dimelissin 396. dimyristin 366, 367. diolein 468. dipalmitin 373. dipalmitinolein 467. dipalmitinstearin 381. distearin 381, 382. distearinelaidin 470. distearinolein 467, 468. distearolin 495. formiatdinitrat 24. formin 24. isobutyrin 292. isovalerin 313. laurin 362. laurindimyristin 367. laurindistearin 382. laurinmyristin 366. laurinmyristinstearin 381. laurinstearin 380. melissin 396. myristin 366. myristindistearin 382. myristinstearin 381. olein 467. palmitin 373. palmitinstearinolein 467. stearin 380. stearindiolein 468. stearolin 495. stearolindibromid 471. stearolindichlorid 471. stearolindijodid 471.

Glykol-acetat 141. bisacetoxväthyläther 141. diacetat 142. diformiat 23. formiat 23. Glykose-diacetat 158. pentaacetat 159, 160. tetraacetat 158. triacetat 158. Graukalk 99, 106, 111. Grün, Schweinfurter 110. Grünspane 109. н. Hämatinsäure, dreibasische 854; zweibasische 785. Hämotricarbonsäure 825. Halborthooxalsäure-äthyl= esterdichloridnitril 548. äthylestertrichlorid 543. diäthylesterchloridnitril 548. diathylesterdichlorid 543. diisoamylesterdichlorid 543.diisobutylesterdichlorid 543.dimethylesterdichlorid myristinpalmitinolein 467. 542.dipropylesterchloridnitril 548. dipropylesterdichlorid 543. methylesterdichloridnitril palmitindistearin 382, 383. 548.triäthylesternitril 548, trimethylesteramid 544. tripropylesternitril 548. Halborthooxamidsäuremethylesterdibromid= phosphorsauredimethyl= Glycerintri-acetin 147. ester 545. arachin 390. trimethylester 544. behenolintrischlorojodid Hanfölsäure 496. Harzessenz, Säure aus — 352, brassidin 475. 355, 359. HATCHETTS Braun 74. butyrin 273. caprin 356. Hefefett, Carbonsäure aus caproin 324. caprylin 348. Heneikosan-carbonsäure 391. cerotin 395. dicarbonsaure 736. elaidin 470. - disäure 735. erucin 474. Heneikosylencarbonsäure 472. Hept- s. auch Önanth-. isobutyrin 292. isovalerin 314. Heptacarbonsäure 886. laurin 362. Heptadecan-carbonsäure 377, melissin 396 dicarbonsäure 734, 735. myristin 367. nitril 377. olein 468 palmitin 373. säure 376. Hepta-decinsäure 494. petroselinat 462. stearin 383. decylencarbonsaure 462, stearolin 496. 463, 471. stearolinhexabromid 471. diendicarbonsäure 807.

diincarbonsäure 500. methylenglykoldiacetat 145. Heptan-amid 340. amidin 341. amidoxim 341. carbonsäure 347, 349, 350. dicarbonsäure 707, 709, 710, 711, 712, 713. disäure 670. hexacarbonsaure 885. nitril 341. Heptanoylchlorid 340. Heptan-säure 338. tetracarbonsäure 871. tricarbonsaure 840, 841, 842 Hepten-disäure 782. säure 443, 444. Heptenyl-amidin 341. amidoxim 341. Heptin-carbonsäure 487. säure 486. Heptyl-acetat 134. – acrylsäure 455. bernsteinsäure 727. butyrat 272. cyanacetamid 721. cyanessigsäure 721. cyanid 349. Heptylen-carbonsäure 450, 452.dicarbonsäure 798. – tricarbonsäure 857. Heptyl-essigsäure 355. formiat 22. fumarsäure 800. maleinsäure 800. — malonsäure 721. propiolsäure 491. propionat 241. Hexaacetyl-glykoheptose 165. oxalhvdrazid 560. Hexabrom heptadecancarbonsäure 387. - octadecansäure 387. – stearinsäure 387. Hexacarbonsäuren 883. $C_n H_{2n-10} O_{12}$ 883. $C_n H_{2n-12} O_{12}$ 885. Hexachlor-acetanhydrid 210. diacetamid 211. Hexadecan-amid 374. -- amidin 375. amidoxim 375. 4 — carbonsäure 376. dicarbonsäure 734. — nitril 375. Hexadecanoylchlorid 374. Hexadecan-säure 370. thiolsäure 376. thionsäure 376. Hexadecensäure 460.

Hexadecenylamidin 375.

Hexadecenyl-amidoxim 375. Hexyl-itaconsäure 800. - iminoisõbutyläther 375. itaconsäuredibromid 727. Hexadecin-carbonsäure 494. mesaconsäure 800. säure 494. **4**54. propiolsäure 490. Hexadecylacetat 136. HOFMANN sche Reaktion 7. Hexadien-amid 484. Holz-essig 99. diamid 804. essigsäure 98, 99. disäure 803. Homo-camphoronsäure 842. -- nitril 485. - linalylacetat 141. 792. säure 483. piperylendicarbonsäure Hexadienoylchlorid 484. 806. Hexadiin-dicarbonsäure 810. Hordeinsäure 364. disäure 809. Hyänasäure 394. Hexakisäthylthioäthan 566. Hydrazidine (Definition) 4. Hexamethylenglykoldiacetat Hydrazindiformiat 14. Hydrazino-glyoxylsäure 558. Hexan-amid 324. oxalsäure 558. – amidsäure 653. Hydrazioxalyl 559. carbonsäure 338, 342, 344. Hydrazoform-aldoxim 93. oxim 93. – dekacarbonsäure 886. – diamid 653. Hydrazulmin 553. dicarbonsäure 691. Hydrazulmoxin 553. 696, 697, 698, 699, 701, Hydrojod angelicasäure 308. 702. tiglinsäure 308. dinitril 653. Hydro-muconsäure 773, 774. disäure 649. sorbinsäure 435. – h**exacarbonsä**ure 885, sorbinsäuredibromid 325. nitril 324. Hydroxamsauren (Definition) nitrilsäure 653 Hexanoyl (Radikal) 3. Hydroximsäuren (Definition) nitril 294. Hexanoylchlorid 324 Hexan-säure 321. Hydroxycamphoronsäure 835. tetracarbonsäure 868, 869, Hydroxyloxamid 554. Hypogäasäure 460; natürliche tricarbonsäure 831, 832. 833, 834, 835. Hexathioorthooxalsaurehexaı. äthvlester 566. Hexatriakontandicarbonsäure Imide 4. 736.Imidhalogenide 4. Hexen-disäure 773, 774. Imidine 4. säure 434, 435, 436, 442. Imidsäuren 4. 834. Hexin-carbonsäure 486. Imino-ather 4, 7. säure 483. methylnitrosoisobutyrami-Hexyl-acetat 132. din 298, – acrylsäure 453. oxalsäurediäthylester 547. allylcarbinacetat 139. Innere Anhydride 4. Isansäure 501. aticonsaure 801. 683. bernsteinsäure 721. Iso-aconitsäure 848. butyrat 272. äthylnitrolsäure 191. carboxybernsteinsäure Isoamyl-acetat 132. 844. acrylsäure 451. citraconsäure 800. bernsteinsäure 711. - evanid 341. butvrat 271. dicarboxyglutarsäure 873. carbinacetat 133. carboxybernsteinsäure dicyanglutarsäure 873. Hexylen-carbonsäure 443, 444, 841. 446, 447. crotonsäure 454. dicarbonsäure 789, 790. cyanbernsteinsäuredinitril **329**. **791**, **793**, **794**. äthylester 841. - tricarbonsäure 856. essigsäure 342. Hexyl-formiat 22. essigsäureamid 343. glutaconsäure 801. essigsäureanhydrid 342, glutarsäure 727. essigsäurechlorid 342. bisformamid 28. Hexylidenbisacetamid 180. - formiat 22. — dimalonsäure 871.

i l⊧eamyl-fumarsäure 798. glutarsäure 722. Isoamyliden-buttersäure 453, diacetat 154. — dimalonsäure 872. glutarsäure 799. malonsäurediäthylester : Isoamyl-isoamylidenglutarsäure 801. isobutyrat 291. maleinsäure 798. malonsäure 700, oxalat 540. propiolsäure 488. propionat 241. lso-bernsteinsäure 627. brommethacrylsäure 424. Isobutan-carbithiosäure 319. hexacarbonsäure 884. tricarbonsäure 820. Isobuttersäure 288; Substitus tionsprodukte 294. Isobuttersäure-amid 293. anhydrid 292. bromid 293. chlorid 293. hydrazid 294. Isobutyl-acetat 131. acrylsäure 449. äthantricarbonsäure 834. allylcarbinacetat 139. ameisensäure 309. aticonsäure 797. aticonsäuredibromid 711. bernsteinsäure 699. bromessigsäure 330. butyrat 271. carboxybernsteinsäure chloressigsäure 330, citraconsăure 798. cyanbernsteinsäurediäthylester 834. cyanessigsäureäthylester cyanessigsäureamid 683. dicarboxyglutarsäure 872. dichlorisobutyrat 295. dicyanglutarsäure 872. Isobutylen-dicyanid 663. – disulfonsäure 320. glykolacetat 143. Isobutylessigsäure 327. Isobutylessigsäure-amid 329. chlorid 329, Isobutyl-formiat 21, fumarsäure 791. glutarsäure 714. Isobutyliden-bisacetamid 180.

	•	
Isobutylidenmalonsäure 788. Isobutyl-isoamylessigsäure 359. — isoamylmalonsäure 730. — isobutyrat 291. — itaoonsäure 797.	Iso-ölsäuredibromid 386. — pentancarbithiosäure 331. — pimelinsäure 685. Isopropenyl-carbinacetat 137. — glutarsäure 795. Isopropyl s. auch Methor	Isopropyliden-pentandicars bonsäure 799. — pimelinsäure 799. — propionylhydrazin 247. Isopropylisoamyl-äthylacetat
- itaconsäuredibromid 711 itadibrombrenzweinsäure 711.	isopropyl- s. auch Methos äthyl Isopropyl-acetat 130.	135. — carboxybernsteinsäure 847.
— maleinsäure 791. — malonitril 684. — malonsäure 683.	 acrylsäure 438, 443. acrylsäurenitril 439. adipinsäure 710, 714. allylcarbinacetat 138. 	 essigsäure 357. malonsäure 728. Isopropylisobutyl-aerylsäure 457, 458.
- mesaconsaure 798 nitrolsäure 294 propandicarbonsaure 714.	 allylearboxybernsteinsäure 857. allylessigsäure 452. 	
 propenylcarbinacetat 139. propionat 241. Isobutyr-aldolacetat 157. 	 allylmalonsäure 799. bernsteinsäure 680, 681. butandicarbonsäure 714, 	 esrboxybernsteinsäure 847. Isopropyl-isobutyrat 291.
— amid 293. — amidin 294. — bromamid 294.	716. — butantricarbonsäure 843. — butylearbinacetat 134.	 itaconsäure 791. maleinsäure 788. malonnitril 669.
- iminoisoamyläther 294. Isobutyroinacetat 157. Isobutyroitril 294.	 butyrat 271. carboxyadipinsäure 841. carboxybernsteinsäure 	- malonsäure 669 mesaconsäure 791 oxalat 539.
Isobutyryl-bromid 293. — chlorid 293. — hydrazin 294. — isovaleramid 315.	829, 830. — carboxyglutarsäure 833, 834, 836. — citraconsäure 791.	 pentandicarbonsäure 723. pimelinsäure 723. propandicarbonsäure 703. propantetracarbonsäure
 valeramid 301. Iso-campher, Isopropylglutars säure aus — 698. 	 crotonsäure 449. 	871. — propantricarbonsäure 836. — propenylearbinacetat 138.
 camphorensäure 856. camphorensäure 835. Isocapron-amid 329. 	ester 841. — cyanbernsteinsäurediäthylester 830.	propiolsäure 485, propionat 241, propionsäure 338.
- amidin 329 amidoxim 329 iminoximyläther 329.	 cyanbuttersäureäthylester 703. cyanglutarsäureäthylester 	- tricarballylsäure 833. valeriansäure 349, 351. Iso-sorbinsäure 485.
1so-capronitril 329. — capronsäure 327. — capronsäureanhydrid 328. — capro(n)ylchlorid 329.	836. — cyanglutarsäurediäthylester 836. — cyanid 294.	 stearinsäure 388. trehalose 163. trimethylglutaconsäure' 795.
- cetinsäure 370. - crotonsäure 408, 412. Isocrotonsäure-dibromid 285.	essigsäure 309. formiat 21. fumarsäure 787.	Isovaleral s. Isoamyliden Isovaler-aldehydacetylchlorid 154.
 dichlorid 279. ozonid 414. Iso-cyanursäure 598. 	 glutaconsäure 795. glutarsäure 697, 698, 703. Isopropyliden-acethydrazid 	- amid 315.
 dibrombernsteinsäure 625. dibromcapronsäure 325. dibutolsäure 352. 	191. — bernsteinsäure 786. — biscyanessigsäurediäthyl-	 hydroximsäure 315. Isovaleriansäure 309; Substizutionsprodukte 316.
- dichlorbernsteinsäure 619 erucasäure 476 erucasäuredibromid 392.	ester 868. — butyrylhydrazin 276. — cyanessigsäure 781.	Isovaleriansäure-amid 315, — anhydrid 314, arachinsäureanhydrid 390.
 geraniumsäure 492. heptensäure 444, 445. heptylensäure 445. hexensäure 438. 	 cyanessigsäureäthylester 782. dimalonsäure 868. isobutylidenbernsteinsäure 	— azid 316. — chlorid 315. — chlormethylester 314. — hydrazid 316.
Isohexyl-acetat 133. — bernsteinsäure 722. — crotonsäureäthylester 457.	808. — isobutyrylhydrazin 294. — isovaleriansäurehydrazid	- nitril 315 superoxyd 314. Iso valeronitril 315.
 propiolsäure 491. Iso-nitrolsaure Salze 190. nitrosothioglykolsäure 564. 	316. — isovalerylhydrazin 316. — malonsäure 781.	 valeroxyundecylen 313, Isovaleryl-bromid 315, chlorid 315.
— octensäure 451.— ölsäure 471.	— palmitinsäurehydrazid 375.	— hydrazin 316. Isovaleryliden s. Isoamyliden

Isovaleryl-jodid 315.

peroxyd 314.

 superoxyd 314. Isuretin 91.

Ita-brombrenzweinsäure 641. chlorbrenzweinsäure 640.

Itacon äthylestersäure 762.

-- methylestersäure 762.

säure 760.

säurediamid 762.

säuredichlorid 762. Itaconvichiorid 762.

Ita-dibrombrenzweinsäure

643.

dichlorbrenzweinsäure 641.

jodbrenzweinsäure 643.

J.

Jod-acetamid 182, 223.

acetonitril 223.

acetylchlorid 223.

acrylsäure 405.

äthanamid 223.

äthanamidoxim 224. äthandicarbonsäure 626.

äthannitril 223.

äthanoylehlorid 223.

äthansäure 222.

äthenylamidoxim 224.

äthylacetat 129. äthylbernsteinsäure 661.

äthyliden bisäthylsulfon

arachinsäure 390.

behensäure 392.

bernsteinsäure 626.

bisäthylsulfonäthan 234.

butandisäure 626.

butansäure 286.

buttersäure 286.

-- capronsäure 326.

carboxyglutarsäuretris äthylester 815.

-- cvanpropionsäureätbyl=

ester 631.

diallylbuttersäure 492.

diallylessigsäure 489. Joddimethyl-butancarbons

säure 347.

butansäure 337, 338.
buttersäure 337, 338.

glutarsäure 678.

pentandisäure 678.

propansäure 321.

Jod-dokosansäure 392.

- eikosansäure 390.

essigsäure 222.

– essigsäureanhydrid 223.

fumarsäure 747.

 fumarsäurejodosochlorid 748.

heneikosancarbonsäure 392.

 heptadecancarbonsäure 387.

Jod-heptansäure 341.

 hexadecansäure 376. hexansäure 326.

isobuttersäure 297, 298. isovaleriansäure 318.

jodosoacrylsäure 407.

— maleinsäure 757.

Jodmethan-disulfonsäure 26. oxim 91.

Jodmethyl-äthylessigsäure 309.

äthvlmalonsäurediäthvl= ester 665.

butandisäure 643.

butansäure 308, 309, 318. buttersäure 309.

malonsäureäthylesternitril

631.

propansäure 297, 298. Jodmethylsäure-heptadien

489.

pentansäure 661. Jod-nonadecancarbonsäure

390.

octadecansäure 387.

– önanthsäure 341.

orthoessigsäuretriäthylester 222

Jodosochloräthylenacetat 124. Jod-oxymethylacetamid 223.

palmitinsäure 376.

pentadecancarbonsäure

376.

pentadecylsäure 370.

pentansaure 304.

pivalinsaure 321.

propandicarbonsäure 643. propansäure 261.

propensäure 405.

propinsäure 478. propiolsäure 478.

propionsäure 261.

propylacetat 130.

propylenglykoldiacetat 143.

propylsäureheptadien 492.

stearinsäure 387.

Jodtrimethyl-butansäure 347.

buttersäure 347.

essigsäure 321

propionsäure 338. Jodvaleriansäure 304.

K.

Kalium-evanid 41.

cyanid + Knallquecksilber 68.

- ferricyanid 83, 84. — ferrocyanid 71.

Kephalinsäure 497. Kiesel-säureessigsäureanhy:

drid 172. schwamm, Carbonsäure Malein-äthylesters: aus dem Fett des — 364. — amidsäure 752.

Kleesäure 502.

Knallquecksilber + Kaliums

evanid 68.

Kobalticvanwasserstoff 54. Kobaltokaliumcarbonvlferros

eyanid 82.

Koba**ľtokob**alticyanwasser= stoffsäure 53.

Korksäure 691.

Korksäurecarbonsäure 831.

L.

Lactarsäure 369.

Laur-amidin 363.

amidoxim 363.

amidoximschweflige Säure 363.

- iminoisobutyläther 363.

Laurin-dimvristin 367. distearin 382.

myristin 366.

myristinstearin 381.

säure 359.

Laurinsäure-amid 363. anhydrid 362,

chlorid 363.

- nitril 363. Laurinstearin 380.

Lauro-dimyristin 367.

— distearin 382.

myristin 366. myristostearin 381.

nitril 363.

stearin 362, 380.

Laurylchlorid 363.

Leinölsäure 496.

Lemongrasöl, Dicarbonsäure $C_{15}H_{24}O_4$ aus — 808.

Lepargylsäure 707. Leukonitrolsaure Salze 190.

Lignocerinsäure 393. Linalyl-acetat 141.

acetatthioozonid 141.

formiat 23.

- propionat 241. Linolensaure 499, 500; Hexas bromid der natürlichen

- 387. Linolensäure-äthylesterozos nidperoxyd 499, 500.

ozonid 500.

- ozonidperoxyd 500.

Linolsäure 496; ölige Tetra= bromstearinsäure aus -387.

Linolsäuretetrabromid 386. Liquor aluminii acetici 114. Lycopodiumölsäure 461. Lyxosebisacetamid 180.

M.

Malein-äthylestersäure 751.

	-	
Malein-räure 748.	Mesaconsäure-äthylesters	Methyl-acrylsäure 408, 421.
- säureamid 752.	chlorid 767.	- acrylsäurenitril 423.
- säuredichlorid 752.	- amid 767.	— adipinsäure 672, 673, 675.
Malon-äthylestersäure 572.	- diamid 768.	- adipinsäurediamid 672.
— amid 582.	- dichlorid 767.	- ätherdichlorglykolsäures
— amidsäure 582.	- methylesteramid 767.	methylester 542.
- amidsäureäthylester 582.	- methylesterchlorid 767.	Methyläthyl-acetonitril 306.
- ester 573.	Mesaconylchlorid 767.	- acetylchlorid 306.
 hydroxamsäure 590. 	Mesa-dibrombrenzweinsäure	 acrylsäure 437, 439.
Malonbydroxamsäure-amid=	642.	– adipinsāure 713.
oxim 591,	 dichlorbrenzweinsäure 641. 	11 7 11 1 100
- oxim 591.	Meso-dibromglutarsäure 636.	– allylidenmalonsäure 807.
Malonitril 589.	- methyläthylglutarsäure	- bernsteinsäure 679, 680,
Malon-methylestersäure 572.	699.	685.
- säure 566.	Metallcyanide 40.	– bromessigsäure 307.
Ma lonsäureäthyle ster-amid	Metamethylenmalonsäuredis	- butancarbonsäure 351.
582.	äthylester 758.	- carboxybernsteinsäure 828,
 chlorid 582. 	Methacrylsäure 421; poly-	829.
— iminoäthyläther 583.	mere 422.	- carboxyglutaconsaure 856.
— nitril 585.	Methan-amid 26.	 carboxyglutarsäure 834.
Malonsäure-amid 582.	- amidin 90.	- carboxypimelinsäure 844.
- amidamidin 590.	: — amidoxim 91.	- chloressigsäure 306.
- amidnitril 589.	– carbithiosäure 233.	— crotonsäure 449.
- amidoxim 590.	' – carbonsäure 96.	- cyanbernsteinsäuredi
- bisacetylhydrazid 592.	: — dicarbonsäure 566.	äthylester 828, 829.
- bisamidoxim 591.	 nitril 29. 	- cyanessigsäure 664.
- bromidnitril 589.	– säure 8.	- cyanglutaconsäurediäthyl
- chlorid 582.	- thioldisulfonsäure 95.	ester 856.
chloridnitril 589.	- tricarbonsäure 810.	- essigsäure 304; inaktive.
 diäthylester 573. diamid 582. 	- tricarbonsäuretrinitril 812.	1 1111
— diazid 592.	— trisulfonsäure 25.	 essigsäureamid 306. essigsäurechlorid 306.
- dichlorid 582.	Methenyl-amidoxim 91	- essigsäurenitril 306.
- dibydrazid 592.	- tricarbonsäure 810.	- glutaconsäure 793, 795.
- dimethylester 572.	- trisacetamid 180.	- glutarsäure 698, 699, 701,
- dinitril 589.	Methin-trimalonsäure 884.	703.
- methylesterchlorid 582.	- trisulfonsäure 25.	: Methyläthyliden-bernstein=
 methylesternitril 584. 	Methoäthenyl-heptansäure	säure 787.
- nitril 583.	457.	 brenzweinsäure 793.
 nitrilacetylhydrazid 591. 	- heptensäure 492.	 glutarsäure 793.
 nitrilamidoxim 591. 	– pentandisäure 795.	Methyläthyl-itaconsäure 794.
nitrilhydrazid 591.	Methoathyl-s. auch Isos	— maleinsäure 785.
oxyamidoxim 591.	propyl	— malonsäure 664.
Malonyl (Radikal) 3.	Methoathyl-dimethylsaures	 malonsäurenitril 664.
Malonylchlorid 582.	pentandisäure 871.	- oxalat 535.
Mannitdiformiat 24.	- heptandisäure 723.	— pentandisäure 703.
Margarinsäure, synthetische	 heptensäure 457. hexandisäure 714. 	- pentansäure 351.
376.	- hexandisaure 714.	– pentendisäure 795.
Melissinsäure 396.	- methylsäurepentandisäure	- pimelinsäure 722.
Melissinsäure-amid 396.	836.	— propandicarbonsäure 703.
— chlorid 396.	 pentandisäure 703. 	— propionsäure 331, 332.
— nitril 396.	— pentendisäure 795.	- propylacetamid 351.
Menthonensäure 456. Menthonitril 456.	- säureheptandisäure 840.	- propylcarbinacetat 134.
Mercuricyanwasserstoff 64.	 säurepentandisäure 827. 	— propylessigsäure 351.
Mesacon-äthylestersäure 766.	Methoxy-acetoxyäthan 141.	 säureheptansäure 723. säurehexansäure 714.
- äthylestersäureanbydrid	- äthylacetat I41.	- säurepentandisäure 827.
766.	- äthylbutyrat 272.	- säurepentensäure 795.
– amidsäure 767.	 äthylpropionat 241. 	- succinat 609.
 methylestersäure 765. 	- methylformiat 24.	Methylallyl-adipinsäure 799.
- methylestersäureanhydrid	Methyl-acetat 124.	- bernsteinsäure 791.
766.	- acetylcarbinformiat 24.	- carbinacetat 137.
— säure 763.	 acetylencarbonsäure 479. 	- carboxybernsteinsäure
Mesaconsäureäthylesteramid	– aconitraure 853.	856.
767.	– acrylat 399.	— malonsäure 784.

Methyl-allylomethylearbin=	Methylcarboxy-bernsteinsäure	Methyldimethylsäure-heptan
acetat 138.	817.	723.
- amylencarbonsäure 444.	- cyanpimelinsäuretriäthyl	– heptandisäure 869.
445, 446, 447, 448, 449,	ester 869.	– heptansäure 841.
450.	– glutaconsäure 853.	- hexan 715, 716.
- amylendicarbonsaure 790,	— glutarsäure 820, 821, 822.	 hexandisäure 866.
791, 792, 793, 794.	– korksäure 840.	 hexansäure 833, 834.
- amylentricarbonsäure 856,	- tricarballylsäure 864, 865.	- hexen 799.
8 57 .	Methyl-chloracetat 197.	– hexensäure 856.
azaurolsäure 94,	- chloräthylmalonsäuredi=	 nonadiendisäure 880.
azelainsäure 721.	äthylester 665.	nonandisäure 872.
 bernsteinsäure 636. 	— citraconsäure 778.	— octansäure 844.
Methylbromäthyl-bromessig=	crotonat 410.	– pentan 705.
säure 307.	Methylcyan aconitsäuretri=	— pentandisäure 864, 865.
- essigsäure 307.	äthylester 879.	— pentansäure 828, 829, 830.
- glutarsäure 701.	 adipinsäurediäthylester 	pentendisäure 878, 879.
 malonsäurediäthylester 		Methyldipropyl-carbinacetat
665.	— amylencarbonsäure 792,	135.
Methyl-bromallylmalonsäures	793.	- orthoformiat 21.
diäthylester 784.	- bernsteinsäurediäthylester	Methyldodecan-carbonsäure
— bromisobutylbromessig=	818, 819.	368.
säure 345.	bernsteinsäuredimethyl-	— disäure 731.
Methylbrompropyl-cyanessig=	ester 818.	Methylenaminoacetonitril, dis
säureäthylester 678.	- buttersäureäthylester 656,	
- malonsäureäthylesternitril 678.	' 659. – butylencarbonsäure 788.	Methylenbernsteinsäure 760. Methylenbis-acetamid 179.
Methylbutan-amid 305, 306,	- butylenear bonsaure 833.	chloracetamid 200.
315.		- chloracetat 920.
dicarbonsaure 673, 676,		- diathylacetamid 334.
678, 679, 680, 683, 685,		– diäthylmalonamidsäure
689, 691.	854.	688.
- dis äure 63 6.	- glutarsäurediäthylester	- isovaleramid 315.
nitril 306, 315.	821.	- propionamid 244.
Methylbutanoyl-bromid 315.	' — hexaatricarbonsäuretri≈	- thioacetamid 233.
- chlorid 306, 315.	äthylester 871.	 trichloracetamid 211.
	Methyl-cyanid 183.	- trichloracetat 920.
	cyanmalonsäurediäthyl	Methylencarbonsäure 397.
— tetracarbonsäure 867.	ester 814.	Methylendi-acetat 152.
- thiolthionsaure 319.	cyanoform 814.	— bernsteinsäure 866.
- tricarbonsäure 824, 827,		
829, 830, 831.		- cyanid 589.
Methylbuten-disäure 763.	- cyantricarballylsäuretris	- isobutyrat 292.
- nitril 431.	äthylester 865.	- isovalerianat 314.
säure 427, 428, 432.	decandicarbonsäure 731.	- malonsäure 860.
Methyl-butinearbonsäure 485.	 diäthylearbinacetat 133. diäthylessigsäure 346. 	— propionat 242.
- buttersäure 304, 309. Methylbutyl-allylcarbinacetat	- diallylearbinacetat 140.	Methylenglutarsäure 775. Methylenglykol-äthyläther=
139.	- dibromisopropylcarbinaces	
— carbinacetat 133.	tat 132.	- bisacetoxymethyläther
Methylbutylen-carbonsäure	dibutylessigsäure 359.	151,
438, 439, 442, 443.	Methyldicarboxy-aconitsaure	- diacetat 152.
- carbonsäuredibromid 333.	883.	- dibutyrat 273.
- dicarbonsäure 784, 785,	adipinsäure 866.	 diisobutyrat 292.
786 , 787, 788.	glutaconsäure 879.	– diisovalėrianat 314.
— tricarbonsäure 855, 856.	glutarsäure 865.	 methylätheracetat 151.
Methylbutyl-essigsäure 342.	- pimelinsäure 869.	— methylätherformiat 24.
— giutarsäure 723.	— tricarballylsäure 881.	Methylenmalonsäure 758.
— malonsäure 696.	Methyldi-chlormethylmalon=	Methyl-essigsäure 234.
 propandicarbonsäure 723. 	säurediäthylester 649.	- formiat 18.
Methyl-butyrat 270.	— cyanbuttersäureäthylester	– fumarsäure 763.
— capronat 323.	823.	— geraniumsäure 493.
— capronsäure 342, 343.	— cyanpropan 659.	— glutaconsäure 775, 777.
Methylcarboxy-aconitsäure	— cyanvaleriansäureäthyl=	— glutarsäure 655, 659.
878.	ester 829.	Methylglutarsäureäthylester
 adipinsäure 824, 825. 	 isoamylcarbinacetat 136. 	nitril 656, 659.

Methylglutarsäuredinitril 659.	Methylisobutyl-carboxyberns steinsäure 842.	Methylmethylenbernsteins säure 780.
	1 1 1 0 0 0 0	Methylmethylsäure-butandis
Methylheptadien-dicarbon=	carboxyglutarsäure 846.	säure 817, 818.
säure 807.	- cyanbernsteinsäuredi=	- butannitril 664.
- säure 489.	äthylester 842.	
Methylheptan-carbonsäure	— cyanglutarsäurediäthyl≤	- butansäure 664, 669.
354, 355.	ester 846.	— buten 443.
- dicarbonsäure 721, 722,	— essigsäure 345.	— butendisäure 853.
723, 724.	— essigsäureamid 345.	- butennitril 781.
- disäure 695, 696.	— essigsäurechlorid 345.	— butensäure 780, 781.
— säure 349.	— glutarsäure 723.	- heptadiensäure 807.
— tetracarbonsäure 872.	— malonsäure 705.	— heptansäure 710, 711, 712,
Methyl-heptendisäure 790.	Methyliso-butyrat 290.	713.
 heptensäure 451. 	- hexylacrylsäureäthylester	— hepten 454.
heptinsäure 488.	457.	— heptennitril 798.
Methylheptylen-dicarbon=	Methylisopropyl-acrylsäure	— heptensäure 797, 798.
📲 säure 799, 800.	449.	— hexan 351.
- tricarbonsäure 857.	– adipinsäure 724, 725.	— hexandisäure 824, 825.
Methylhexadien-dicarbon=	- bernsteinsäure 706.	- hexansaure 696, 697, 698,
säure 807.	- buttersäure 351.	699, 700, 701.
– säure 486 .		— hexen 452.
Methylhexan-amid 343.	— carboxyadipinsäure 845.	— hexendisäure 854.
- carbonsäure 349, 351.	- carboxybernsteinsäure	— hexensäure 790, 791, 792,
diamid 672.	839.	793, 794.
dicarbonsäure 710, 711,	— carboxyglutarsäure 843.	 octadiensäure 807.
712, 713, 715, 716.	— cyanglutarsäurediäthyl=	 octandisäure 840.
- disäure 672, 673.	ester 843.	octansäure 721, 722.
- ni trilsäu re 673.	— cyclopentanon, Isopropyis	— octensäure 799.
	glutarsäure aus — 697.	pentan 345, 346.
Methyl-hexanoylchlorid 342.	— essigsäure 338.	— pentandisäure 820, 821,
- hexansäure 342, 343, 344.	1	822.
hexantetracarbonsäure 871.	maleinsäure 796.	 pentansäure 678, 679, 680,
	— malonsäure 691.	683, 685.
- hexantricarbonsäure 840,		— penten 449.
841, 842, 843.	Methyl-isovalerianat 311.	 pentendisäure 853.
- hexendisäure 782.	isuretin 92.	 pentensäure 784, 785, 786,
 hexeninsäure 498. hexensäure 444, 445, 446, 	- itaconsäure 779, 780.	787, 788.
447.	- itaconsäuredibromid 661, 669.	— pentin 806.
Methylhexyl-acrylsäure 455.	— itadibrombrenzweinsäure	— propandisäure 814.
 äthenylamidoxim 354. 	661.	Methyl-nitrolsäure 92.
- carbinacetat 134.	– jodäthylessigsäure 308.	— nitrosolsäure 92; dimole=
Methylhexylen-carbonsäure	— maleinsäure 768.	kulare 92.
451, 452, 453.	— malensaure 708. — malensaure 627.	— nonanamid 357.
- dicarbonsäure 797, 798,		; — nonandisäure 721.
799.	Methylmalonsäure-äthylester=	— nonansäure 356.
— tricarbonsäure 857.	amid 629.	— nonensäure 455.
Methylhexyl-essigsäure 354.	äthylesterehlorid 629.	- nonylearbinacetat 136.
	— äthylesternitril 630.	Methyloctan-amid 354.
essigsäureamid 354.	- amidnitril 630.	amidoxim 354.
— essigsäurenitril 354.	 bisacetylhydrazid 631. diäthylester 629. 	— nitril 354.
Methylisoamyl-bernsteinsäure	— diamid 630.	— säure 354, 355.
724. — carbinacetat 134.	— dichlorid 629.	Methyl-octeninsäure 498, 499.
	- dihydrazid 630.	— octensäure 453.
 – carboxybernsteinsäure 845. 	- dimethylester 628.	— octinsäure 491.
- cyanbernsteinsäure 845.	- dinitril 630.	Methylol-acetamid 178.
— cyanbernsteinsäuredi≤	— nitril 630.	- brompropionamid 256.
äthylester 845.	Methylmalonylchlorid 629.	— chloracetamid 200.
- maleinsäure 800.		— diathylacetamid 334. — dipropylacetamid 350
	Methyl-mercaptandisulfons	— dipropylacetamid 350. — isobutyramid 293.
Methylisobutyl-acrylsäure 453.	säure 95. La mesaconsäure 779	- isovaleramid 315.
— adipinsäure 728.	— mesaconsäure 779. — methoäthylmethylsäure≠	- methylenbispropionamid
- bernsteinsäure 716.	pentandisäure 843.	244.
- allylcarbinacetat 139.	— methoäthylpentandisäure	- propionamid 244.
- carbinacetat 133.	716.	- trichloracetamid 211.

Methylpropyl-carboxybern-Methylsäure-propandisäure Methyl-oxalat 534. oxalhvdroxamsäure 554. steinsäure 833. – carboxyglutarsäure 841. - propensäure 758. oxalsåure 534. oxalsäurechlorid 541. - tridecan 368. – cyanbernsteinsäuredis oxyazaurolsäure 94. athylester 833. tridecandisăure 847. Methylpentadecansäure 376. cvanessigsäureäthylester tridecen 460. Methylpentadiensäure 486. 678. - tritriakontan 397. Methylpentan-amid 327, 329. Methylpropylen-carbonsäure Methyl-sorbinsäure 486. -- amidin 329. 432. - tetrosebisacetamid 180. - dicarbonsäure 777, 781. amidoxim 329. - tricarballylsäure 821, 822. carbonsäure 342, 343, 345, tricarbonsäure 853. trichlorpropylcarbinacetat Methylpropyl-essigsäure 326. 346. 131. **696**, _| dicarbonsăure 695. trimethylencyanid 656. glutaconsäure 798. 697, 698, 699, 700, 701, 704, 705, 706. glutarsäure 710, 712, 714. Methyltrimethylsäure-heptan maleinsäure 790. 845, 846. dinitril 656, 659. malonsäure 678. hepten 857. -- disäure 655, 659. propandicarbonsaure 714. hexan 842, 843. Methylsäure s. auch Carboxy. - nitril 329. hexansäure 869, 870. nitrilsäure 656. Methylsäure-butandisaure octan 846. Methylpentanoylchlorid 329. 812.pentandisäure 881. Methylpentan-säure 326, 327, butansäure 643. pentendisaure 883. 331, 333. buten 428. Methyl-valerianat 301. valeriansäure 327, 331. tetracarbonsäure 869, 870. butendisäure 848. butennitril 773, thiolthionsäure 331. MILLON sche Base, Cyanid tricarbonsaure 832, 833, butensäure 760, 772. der - 68. decansäure 727. 834, 839. Mineralblau 78. Methylpenten-disäure 775, 777. decensäure 800, 801. Mono-acetin 146. dokosansäure 736. arachin 389. -- nitril **439.** eikosansäure 735. butyrin 273. nitrilsäure 778. Monocarbonsäuren 5. heptadecan 388. nitrilsäureäthylester 778. heptadecandisaure 848. $C_n \mathbf{H}_{2n} O_2 5$. $C_n H_{2n-2} O_2$ 397. säure 436, 437, 438, 439, heptadecansäure 734. $- C_n H_{2n-4} O_2 477.$ 442 heptadien 489. heptadiin 500. $C_n H_{2n-6} O_2$ 498. Methyl-pentinsaure 485. pentylcarbinacetat 134. heptan 349, 350. - Cn H2n-8O≥ 500. Mono-cerotin 395. pimelinsäure 695, 696, heptandisäure 824. Methylpropan-amid 293. heptansäure 695, 696. formin 24. -- amidin 294. hepten 452. - formindinitrat 24. amidnitril 630. heptensaure 789. iminooxalsäurediäthyl= ester 547. carbonsäure 309, 319. hexadecansăure 733. isobutyrin 292. diamid 630. hexadiennitril 806. dicarbonsäure 659, 661, hexadiensäure 806. isovalerin 313. hexan 344. laurin 362 669. dinitril 630. hexandisäure 819. melissin 396. myristin 366. disäure 627. hexansäure 673, 675, 676. nitril 294. hexen 444, 446, 447. olein 467. nitrilsäure 630. hexendisäure 853. palmitin 373. hexensäure 782, 783, 784. stearin 380. Methylpropanoyl-bromid 293. chlorid 293. nonansaure 721. tetrabromstearoylglyeerm Methylpropan-säure 288. nonen 455. 386. nonensäure 799. Montansäure 395. tetracarbonsäure 864, 865. Muconsäure 803. thiolsäuremethylester 299. octadecan 734. Muconsäurediamid 804. tricarbonsaure 821, 822, octandisäure 831, 840. octansäure 709, 710. Myricyl-acetat 136. 823. pentadecan 376. cyanid 396. Methyl-propennitril 423. pentadecandisaure 847. Myrist-amidin 368. propensäure 421. propenylcarbinacetat 137. pentadiendisäure 857. amidoxim 368. propiolsäure 479. pentan 333. amidoximschweflige Säure propionat 239. pentandisäure 814, 815. – iminoisobutyläther 368. Methylpropyl-acetamid 327. pentansäure 657, 660. Myristin-distearin 382. acrylsäure 446. penten 437, 439. adipinsäure 722 pentendisäure 848, 849. palmitinolein 467. pentensäure 775, 776, 778, säure 365. bernsteinsäure 697. säureamid 368. bromessigsäure 327. 779. - pentinsäure 805. säureanhydrid 367. earbinacetat 131.

Myristin-säurechlorid 368. säurenitril 368. stearin 381.

Myristo-dilaurin 366. distearin 382.

Myristolsäure 494. Myristo-nitril 368.

palmitoolein 467.

- stearin 381.

Natrium-cyanessigsäureäthyls ester 588.

evanid 41.

malonester 580.

malonsäurediäthylester 580.

Nerylacetat 140. Neuronal 334.

Neurostearinsäure 388.

Nitrile (Definition) 4. 'Nitro-acetamid 226.

acetimidchlorid 227.

acetonitril 227.

athanamidoxim 227.

äthandicarbonsäuredi= äthylester 631.

äthannitril 227. äthansäure 225.

äthenylamidoxim 227.

äthylacetat 129.

äthylmalonsäurediäthylester 646.

athyltrimethylenglykol= diacetat 144.

arachinsäure 390.

bernsteinsäurediäthylester 627.

butannitril 287.

butansäureäthylester 287. buttersäureäthylester 287.

butylacetat 130.

butylessigsäureäthylester 326.

butyronitril 287.

capronsäureäthylester 326.

cyanacetamid 598.

cyanessigsäureäthylester 598,

dimethylacrylsäureäthyl= ester 427, 434.

dimethylbuttersäure 337. dimethyloctansäure 357.

essigsäure 225.

hexansäureäthylester 326. Nitroiso-amylacetat 132.

bernsteinsäurediäthylester 631.

– buttersäureamid 299.

– buttersäurenitril 299.

butylglycerintriacetat 148.

 hexylacetat 133. propylacetat 130.

— valeriansäure 318.

Nitrolsäuren (Definition) 4. Nitromaleinsäure-äthylester 758.

- amid 758.

methylester 757.

Nitromalonsäure-äthylester= nitril 598.

amidnitril 598.

diäthylester 596.

- diamid 597.

- dimethylester 596.

Nitromethan-disulfonsäure 92.

nitronsäure 93.

oxim 92.

tricarbonsäuretriäthylester 812.

Nitromethyl-butansäure 318.

butensäureäthylester 427, 434.

malonsäurediäthylester 631.

propanamid 299. propannitril 299.

trimethylenglykoldiacetat 143

Nitrooximinoessigsäure-äthyl= ester 558.

isobutylester 558.

nitril 558.

Nitropropan-amidnitril 598.

diamid 597.

 dicarbonsäurediäthylester 646.

säure 262.

- säureäthylester 262.

Nitro-propionsäure 262.

propionsäureäthylester 262.

- propylacetat 130.

prusside 87.

prussidnatrium 87, quar= täres 81.

Nitroso-acetoxyamidoxim 193.

äthyltrimethylenglykol= diacetat 144.

bernsteinsäurediäthylester 627.

butansäureäthylester 286. buttersäureäthylester 286.

butylessigsäureäthylester

capronsäureäthylester 326. hexansäureäthylester 326.

isobuttersäureäthylester

 isobuttersäureamid 298. isobuttersäurenitril 298.

- isobutyramidin 298.

Nitrosolsäuren (Definition) 4. Nitrosomethanoxim 92. Nitrosomethyl-propanamid

298. propanamidin 298.

propannitril 298.

Nitrosomethyl-propansäures äthylester 298.

trimethylenglykoldiacetat

Nitroso-nitromalonsäuredis amid 600.

nitropropandiamid 600.

propansäureäthylester 262.

propionsäureäthylester 262.

Nitro-stearinsäure 388.

valeriansäure 304.

Nomenklatur der acyclischen Carbonsäuren 1.

Nonadecan-carbonsäure 389.

dicarbonsäure 735.

disäure 734.

säure 389.

Nonan-amid 353.

carbonsäure 355, 356.

dicarbonsäure 727.

disäure 707.

nitril 354.

Nonanoylehlorid 353.

Nonan-säure 352.

tetracarbonsaure 873. Nonensäure 453.

Nonin-carbonsäure 491.

säure 490.

Nonyleyanid 356.

Nonylen-dicarbonsäure 800, 801.

säure 453.

Nonvl-propiolsäure 493.

säure 352.

Normalcapronsäure 321, 322.

Oct- s, auch Okt, Octadecadiensäure 496.

Octadecan-amid 384.

 amidin 385. amidoxim 385.

carbonsäure 389.

dicarbonsäure 735.

 disäure 734. nitril 384.

Octadecanoylchlorid 384.

Octadecansăure 377. Octadecatriensäure 499. Octadecensäure 462, 463, 469,

471. Octadecinsäure 495.

Octadecyl-acetat 136.

- malonamidsäure 735. - malonsäure 735.

Octadiendisäure 806. Octadiindisäure 810.

Octan-amid 349. carbonsäure 352, 354.

dicarbonsäure 718, 721,

722, 723.

– disäure 691. nitril 349.

Octanoylchlorid 348. Octan-säure 347.

tetracarbonsäure 872.

 tetradekacarbonsäure 886. Octatetrindicarbonsäure 810 Octen-nitril 450.

- säure **45**0.

Octin-carbonsäure 490.

säure 487.

Octyl- s. auch Capryl-.

Octyl-acetat 134. butyrat 272.

formiat 22.

Octylidendiacetat 154.

Octyl-malonsäure 729. nitrolsäure 349.

propionat 241.

→ säure 347.

Ölsäure 463.

Ölsäure-amid 469.

anhydrid 469.

chlorid 469.

dibromid 386.

ozonid 466.

ozonidperoxyd 466.

Onanth- s. auch Hept-. Önanth-amidin 341.

amidoxim 341.

hvdroxamsäure 341.

→ iminoäthyläther 341.

 iminomethyläther 340. → iminopropyläther 341.

– säure 338.

Onanthsäure-amid 340.

anhvdrid 340.

ehlorid 340.

– nitril 3**41**.

Onanthyliden-diacetat 154. dimalonsäure 873.

essigsäure 453.

Okt- s. auch Oct-.

Okta-acetylisotrehalose 163.

carbonsäure 886.

- methylendicyanid 720.

methylenglykoldiacetat

 methylsäureoctandisäure 886.

Olein 463.

hydroxamsäure 469.

-- hydroximsäure 469.

- säure 463.

Oleodi-palmitin 467.

stearin 467, 468, natürliches 468.

stearinchlorojodid 387.

Orthoameisensäure-äthylester

 chlormethylesterdichlorid 25.

dichloridacetat 166.

dimethylesterchlorid 25.

-- methylester 19.

Orthoessigsäureäthylester 129. Oxalsäuremethylesternitril Orthoester (Definition) 3. Orthosäuren (Definition) 3. Oxalate 512.

Oxaldi-hydroxamsäure 555.

hydroxamsäurediäthyläther 555.

hydroximsäurechloridamid 558.

 imidsäuredihydrazid 560. Oxalendiamidoxim 557.

Oxal-ester 535. hydrazid 559.

hydrazidsäure 558.

hydroxamsäure 554.

perchloräthylestersäure **540**.

Oxalsäure 502; Salze 512. Oxalsäureäthylester 535. Oxalsäureäthylester-amid 544.

amidchlorid 546.

amidehloridphosphorsäuredichlorid 546.

amidoxim 556.

chlorid 541. iminoäthyläther 547.

nitril 547.

nitriloxyd 548.

Oxalsäure-allylesternitril 548.

amid 543.

Oxalsäureamid-hydrazid 559.

hydroxylamid 554.

nitril 549,

oxim 556.

Oxalsäurebis-acetylhydrazid 560.

iminoäthyläther 547. iminomethyläther 547.

Oxalsäuredi-äthylester 535.

amid 545. amidin 554

amidoxim 557.

amidoximdiacetat 557.

amidoximdiäthyläther 557.

azid 560. chlorid 542

hydrazid 559.

hydraziddioxim 560.

methylester 534. nitril 549.

Oxalsäure-hydrazid 558.

hydroxylamid 554. iminoathyläthernitril 549.

iminoallyläthernitril 549.

iminomethyläthernitril

isoamylesterchlorid 542.

isobutylesterchlorid 542. isobutylesternitril 548.

methylester 534.

Oxalsäuremethylester-amid 544.

chlorid 541.

hydroxylamid 554.

547.

Oxalsäure-nitrilamidoximacetat 556.

propylesteramid 545.

propylesterchlorid_542. Oxalylchlorid 542.

Oxam-äthan 544 äthandichlorid 546.

Oxamid 545. Oxamid-acetylhydroxamsäure

555.

äthvlhydroxamsäure 555.

hydroxamsäure 554.

Oxamidin 554. Oxamidsäure 543.

Oxamidsäure äthylester 544.

allylester 545. diacetylamidin 554.

hydrazid 559.

isoamylester 545. isobutylester 545.

methylester 544.

perchlorathylester 545.

propylester 545. Oxazomalonsäure 580. Oxyacetoxybutan 143.

Oxyäthyl-acetat 141. azaurolsäure 193.

butyrat 272.

formiat 23. isovalerianat 313.

Oxyamidoxime (Definition) 4. Oxy-dimercuriessigsäure 560.

- ferrocyanide $8ar{2}$.

 isopropyladipinsäure, Isos propylglutarsäure aus -697.

methandisulfonsäure 25. Oxymethyl-acetamid 178.

bromacetamid 216.

brompropionsäureamid 256.

chloracetamid 200.

diäthylessigsäureamid 334. dipropylessigsäureamid

350.

formamid 27.

- isobutyramid 293. isovaleramid 315.

jodacetamid 223.

methylenbispropionamid 244.

propionamid 244. - trichloracetamid 211.

Oxypropylacetat 142.

-oyl (Endung) 3. Ozo-molybdanoxalsaures Am=

monium 524. titanoxalsaures Natrium

uranuranvloxalsaures Am monium 525.

wolframoxalsaures Ammos nium 524.

P.

Palmit-amidin 375.

amidoxim 375.

-- amidoximschweflige Säure 375.

Palmitin distearin 382, 383.

hydroxamsäure 375.

- hydroximsäure 375.

iminoisobutyläther 375.

— säure 370.

Palmitinsäure-amid 374.

-- anhydrid 374.

-- azid 375.

-- chloramid 374.

-- chlorid 374.

hydrazid 375.

— nitril 375.

trichloroxyäthylamid 374.
 Palmitinstearinolein 467.
 Palmitodistearin 382, 383.

Palmitol-säure 494.

säuredijodid 460.
 Palmitostearoolein 467.

Para-cyan 553.

diäthylbernsteinsäure 702.

dimethylbernsteinsäure
 665

dimethylpimelinsäure 711.
 Paraffin-monocarbonsäuren 5.

— säure 393. Para-maleinsäure 737.

methyläthylglutarsäure
 699.

 methylenmalonsäuredi= äthylester 758.

— ölsäure 471.

Pariserblau 78. Pelargonsäure 352.

Pelargonsäure-amid 353,

– anhydrid 353.

chlorid 353.

- nitril 354.

Pelargonyl-azelainamidsäure 709.

brassylamidsäure 731.
 Pentaacetyl-fructose 165.

- galaktose 164.

glykose 159, 160.

Pentabromhexylacetat 133. Pentacarbonsäuren 880.

 $-C_{n}H_{2n-8}O_{10}$ 880.

-- $C_n H_{2n-10} O_{10}$ 882. Pentachlor-diäthyläther 210.

glutarsäure 636.
pentadiensäure 482.

— pentandisäure 636.

Pentadecan-carbonsäure 370, 376.

dicarbonsäure 733.

— säure 369.

- tricarbonsäure 848.

Pentadecincarbonsäure 494. Pentadecyl-acetat 136.

— cyanid 375.

Pentadecvisäure 369.

Pentadien-carbonsaure 483.

- dicarbonsäure 805, 806.

-- säure 481, 482.

Pentamethylathylacetat 134. Pentamethylen-dicyanid 671.

glykoldiacetat 143.
 Pentamethyl-glutarsäure 727.

- methylsäurepentan 359.

= pentandisäure 727.

- säurehexandisäure 886. Pentan-amid 301.

amidnitril 634.

carbonsäure 321, 326, 333.

-- diamid 634.

- diamidin 635.

— diamidoxim 635.

dicarbonsäure 670, 672,
673, 675, 676, 678, 679,
681, 686.

-- dinitril 635. -- disäure 631.

hexacarbonsäure 885.

nitril 301.

- nitrilsäure 634.

Pentanoyi (Radikal) 3. Pentanoylchlorid 301

Pentanoylchlorid 301. Pentan-säure 299.

-- tetracarbonsäure 865, 866, 867, 868.

tricarbonsäure 824, 825, 826, 828, 829, 830.

Penten-disäure 758. – nitril 427.

- säure 425, 426.

Pentin carbonsäure 483, 485.

dicarbonsäure 806,disäure 803.

- säure 481.

Pentyl- s. auch Amyl-. Pentylhexylallylacetat 140.

Perchlor-ather 210.

äthylesteroxalsäure 540.
äthyloxalsäure 540.

- äthyloxalsäureanhydrid 541.

- bernsteinsäurediäthylester

620.

— diäthyloxalat 540.

- diatnyloxalat 540. - essigester 210.

Perchlorsebacinsäurebisperschlor-butylester 720.

-- isoamylester 720. Persäuren (Definition) 3.

Perseit-dibutyrat 273.

— heptaacetat 151.

Petroselinsäure 462. Phellandral, Dicarbonsäure

 $C_9H_{18}O_4$ aus - 717. Phellandren. Isopropyladi pin

Phellandren, Isopropyladipins säure aus 714.

Phocensäure 309. Physetölsäure 461. Pilomalsäure 826.

Pimelinsäure 670.

Pimelinsäuredinitril 671. Pinakolinalkoholacetat 133. Pinakon-diacetat 145.

- formiat 23.

Piperylendicarbon-säure 805.

— säuretetrabromid 672. Pisangcerinsäure 393.

Pivalinsaure 319

Platinblau 178.

Platocyanwasserstoff 57. Polyundecylensäure 459.

Preußischblau 78.

Propan-amid 243.

— amidamidin 590.

— amidamidin 590 — amidin 247.

— amidnitril 589.

amidoxim 247.amidsäure 582.

bisamidoxim 591.

– carbithiosäure 287.

- carbonsaure 264, 288.

diamid 582.dicarbonsäure 631, 636, 643, 647.

- dinitril 589.

disäure 566.dithiolsäure 600.

- dithionsaure 600.

- hexacarbonsäure 883.

nitril 245.

- nitrilamidoxim 591,

nitrilsäure 583.
Propanoyl (Radikal) 3.

Propanoyl-bromid 243.
— chlorid 243.

fluorid 243.

— jodid 243. Propan-pentacarbonsäure 880.

säure 234.
tetracarbonsäure 859, 860,

861. --- thioleäura 26.1

- thiolsäure 264.

thiolthionsäure 264.thionsäure 264.

- tricarbonsäure 814, 815, 817, 818.

Propargyl-acetat 140.

malonsäure 805.
säure 477.

Propen-amid 400.

— nitril 400.

— säure 397. Propenyl-amidoxim 247.

- buttersäure 443, 447.

- isoamylcarbinacetat 139. Propin-carbonsäure 479.

dicarbonsäure 803,säure 477.

Propioinacetat 156. Propiolsäure 477.

Propion-amid 243, — amidin 247.

- bromamid 244.

dibromamid 245.hydroxamsäure 247.

Propion-hydroximsäure 247. iminoäthyläther 245. Propionitril 245. Propionsaure 234; Substitutionsprodukte der — 248. Propionsaure-amid 243. – amidbromid 245. amidjodid 245. anhydrid 242. azid 248. hydrazid 247. imidehlorid 245. Propionyl (Radikal) 3. Propionyl-aminoformaldehyd 244 - azid 248. bromid 243, butvramid 275. carbinformiat 24. chlorid 243. fluorid 243. hydrazin 247. isobutyramid 293. - isovaleramid 315. jodid 243. nitrit 243. peroxyd 243. Propyl-acetat 129. acetylencarbonsäure 483. acrylsaure 434, 437. adipinsäure 710, allylessigsäure 452. allylmalonsäure 798 amylcarbinacetat 135. azaurolsäure 248. bernsteinsäure 675. butyrat 271. carboxyadipinsäure 840. carboxybernsteinsäure 825, 826, carboxyglutarsäure 832. citraconsäure 789. crotonsäure 446. eyanacetamid 658. cyanbernsteinsäuredi= äthylester 825, 826. cyanessigsäure 658. cyanid 275. cyanmalonsäurediäthyl= ester 820. diisoamylerthoformiat 22. diisobutylorthoformiat 22. Propylen-carbonsäure 407, 408, 421. evanid 640. - dicarbonsäure 758, 760, 763, 772. glykolacetat 142, glykoldiacetat 142. pentacarbonsäure 882. tetracarbonsäure 875, 876. – tricarbonsäure 848, 849. Propyl-essigsäure 299. formiat 21. fumarsäure 782.

Propyl-glutaconsäure 790. Rhodinsäure 456. Rhodosochromoxalat, saures glutarsäure 696. heptyloxalat 540. 522.Propyliden-bernsteinsäure 783. Roccellsäure 734. Rubeanwasserstoff 565. bisacetamid 179. diessigsäure 676. dimalonsäure 867. Sabromin 392. essigsäure 426. säure (Endung) 2. malonsäure 775. propionsäure 435. Propyliso-butylcarbinacetat butyrat 291. Propylisopropyl-bernstein= saure 723, 724. carbinacetat 134. carboxybernsteinsäure Sajodin 392. cyanbernsteinsäuredi= hydrid 274. äthylester 846. cyanessigsäure 715. cyanessigsäureäthylester 716. hydrid 170. malonsäure 715. Propyl-itaconsäure 789. Santoronsäure 840. maleinsäure 783. Sauerkleesalz 502. malonamid 657. Schwärze 33. malonsäure 657. Propylmalonsäure-äthylesters hydrid 170. amid 657. äthylesternitril 658. Sebacinsäure 718. amidnitril 658. diamid 657. dinitril 658. butyläther 720. nitril 658. diamid 720. Propyl-mesaconsäure 789. diamidin 720. nitrolsäure 247. diazid 720. dihydrazid 720. octyloxalat 540. dinitril 720. oxalat 539. Sebacylchlorid 719. propenylcarbinacetat 138. propiolsäure 483. Sebamidsäure 719. propionat 240. säureheptadien 492. tricarballylsäure 831. Semioxam-azid 559. Prussisalze 86. azone 559. Prussosalze 81. Pseudo-brenzterebinsäure 436. butylenglykoldiacetat 143. toluylsäure 500. Sorbinsäure 483 Psyllostearylsäure 397.

Pulegon, Trimethyladipin=

säure aus - 715.

Quartenylsäure 412. Quecksilberjodoform 94.

Pyrocinchonsäure 780.

Radikale der acyclischen Carbonsäuren 3. Rapinsäure 472.

Rhamnose-acetat 158. - tetraacetat 158.

Saccharum Saturni 115. Saure-amide (Definition) 4. - anhydride (Definition) 3. azide (Definition) 4. funktion, Radikale mit 3. halogenide (Definition) 3. hydrazide (Definition) 4. isoamide (Definition) 4. radikale, acyclische 3. Salpetersäure-buttersäurean= essigsäureanhydrid 171. Salpetrigsäure-essigsäurean propionsäureanhydrid 243. Schnellessigverfahren 98. Schwefligsäureessigsäurean: Schweinfurter Grün 110. Sebacinsăure-bisiminoisos Seehundsfett, Carbonsäure $C_{16}H_{30}O_2$ aus — 461. Silbercyanwasserstoff 48. Siliciumtetraacetat 172. Sorbierithexaacetat 151. Sorbinsäure-amid 484. ehlorid 484. nitril 485. tetrabromid 325. Spiritus formicarum 13. Stear-amidin 385. amidoxim 385. amidoximschweflige Säure 385. Stearate 379. Stear-hydroxamsäure 385. hydroximsäure 385. Stearin 378. Stearinate 379.

Stearindiolein 468.

sulfid 231.

Stearin-immoäthyläther 384. iminoisobutyläther 384. - säure 377; Substitutions= produkte 385. Stearinsäure-amid 384. amidin 385. -- anhydrid 384. chlorid 384. nitril 384. Stearo-dilaurin 380, 381. djolein 468. dipalmitin 381. Stearolsäure 495. Stearolsäure-dibromid 471. dijodid 471. tetrabromid 386. Stearonitril 384. Stearovichlorid 384. Stearvlehlorid 384. Suber-amid 694. amidsäure 694. Subercolsäure 695, 807. Suberinsäure 691. Suberocarbonsäure 831, Suberylchlorid 694. Subeston 114. Succin-amid 614. amidin 616. amidsäure 613. amidsäureäthylester 614. amidsäuremethylester 614. azid 617. bisiminoäthyläther 615. - diamiddioxim 617. glutarperoxyd, saures 634. hydrazid 617. hydroxamsäure 616. Succinin 612. Succin-peroxyd, saures 613. persaure 613. superoxydsäure 613. Succinyl (Radikal) 3. Succinvl-chlorid 613. peroxyd 612.

Sulfurylferrocyanid 69.

Tanacetogendicarbonsaure 798. Taririnsäure 495. Taririnsäure-dibromid 462. dijodid 463. tetrabromid 386. Telfairiasäure 497. Telfairiasäuretetrabromid 387. Teraconsäure 786. Teracrylsäure 448. Terpilonsäure 840. Tetraacetyl-athylgalaktosid 164 äthylglykosid 159. amylglykosid 159.

arabinose 157, 158.

Tetraacetylendicarbonsäure

810,

Tetraacetvl-fructose 165. galaktose 163. glykose 158. hydrazin 192. methylgalaktosid 163, 164. methylglykosid 159. rhamnose 158. xvlose 158. Tetraäthenvl-disulfontetra= hexasulfid 231.

Tetraäthyl-bernsteinsäure 730. - ferrocyanid 246. Tetrabrom adipinsäure 655. äthylacetat 154. -- behensäure 392. butensäure 421. buttersäure 286. capronsäure 325. dimethyldimethylsäure undecan 733. dokosansäure 392. heneikosancarbonsäure 392. heptadecancarbonsäure 386. heptandisäure 672. hexandisäure 655. hexansäure 325. isobuttersäure 297. isohexylbernsteinsäure 722.methylmethylsäureoctan= saure 722. myristinsäure 368. octadecansäure 386. pentansäure 303. pimelinsäure 672. propansäure 260. propionsäure 260. sebacinsäure 721. stearinsäure 386, 387. valeriansäure 303. Tetracarbonsäuren 857. $C_n H_{2n-6} O_8$ 857. $- C_n H_{2n-8} O_8 874.$ $C_n H_{2n-10} O_8$ 880. Tetracarboxyglutarsäure 883. Tetrachlor-acetanhydrid 204. äthylacetat 153. äthylidenphosphamid= säuredichlorid 212. behensäure 391. bernsteinsäurebispenta≈

chloräthylester 620.

brompropansäure 257.

brompropionsäure 257.

butansäure 281.

buttersäure 281.

butylacetat 154.

dimethyläther 25.

dokosansäure 391.

glutaconsäure 760.

Tetrachlor-heneikosancarbon« säure 391. methylpentadiensäure 486. pentendisaure 760. propanoylchlorid 253. propansäure 253. oxaldihydroximsäure 556. propionsäure 253. propionylchlorid 253. propylendicarbonsaure 760. Tetradecan-amid 368. – amidin 368. amidoxim 368. — carbonsäure 369. disäure 732. nitril 368. Tetradecanoylchlorid 368. Tetradecan-säure 365. thiolsäure 368. - thionsäure 368. Tetradecyl-acetat 136. bernsteinsäure 734. malonamidsäure 733. malonsäure 733. propiolsäure 494. Tetradekacarbonsäure 886. Tetra-hydrocarvon, Isopropy!= adipinsäure aus - 714. jodkakodvisäure 94. Tetramethyl-adipinsäure 726. bernsteinsäure 706. butandisäure 706. carboxyglutarsäure 843. cyanglutarsäurediäthyl= ester 843. Tetramethylenglykoldiacetat 143.Tetramethyl-fulgensäure 808. glutarsäure 717. hexandicarbonsaure 730. hexandisäure 726. hexendisäure 800. korksäure 730. methanoktacarbonsäure 886. methylsäurepentandisäure 843, 844. octadiensäure 494. octandisäure 730. - pentandisäure 717. Tetramethylsäure-butandis säure 883. heptan 871. — heptandisäure 885. hexan 870. hexandisäure 884. brompentadiensäure 482. hexatriacontan 874. hexendisäure 885. - nonadien 880. — nonan 873.

octandisäure 885.

pentandisäure 883.

Tetramethyltricarballylsäure Triäthyltrithioorthoformiat Tricarballyl-amidsäure 817. -- säure 815. Tetrapropylberusteinsäure Trialkylsulfoniumevanide 88. säurechlorid 816. 733.Triallylorthoformiat 23, Tricarbonsäuren 810. Tetrolsäure 479. Triarachin 390. $C_n H_{2n-4} O_6$ 810. Tetrolsäure-amid 480. Triazo- s. auch Azido-. $-C_nH_{2n-6}O_6$ 848. -- ehlorid 480. Triazo-acetamid 229. $- C_n H_{2n-8} O_6$ 857. dijodid 421. acetylchlorid 229. Tricarboxy-adipinsäure 881. Thapsiasäure 733. äthylacetat 129. tricarballylsäure 883. Thiacetsäure 230. butansäure 287. Tricerotin 395. Thio-acetamid 232. buttersäure 287. Trichlor-acetamid 211. essigsäure 229. 4 - ameisensäure 95. acetchloramid 211. azelainsäure 709. essigsäureazid 230. acetiminomethyläther 212. - buttersäure 287. essigsäurehydrazid 230, - acetonitril 212. essigsäure 230. isobuttersäure 299. acetylbromid 211. formamid 95. isovaleriansäure 318 -- acetylchlorid 210. - methylbutansäure 318. isobuttersäuremethylester acetyljodid 211. - propansäure 263. **2**99. Trichloracetylphosphamid: propionsäure 263. -thiol (Endung) 5. säure-diäthylester 212. propionsäureäthylester 264. Thiomyristinsaure 368. dichlorid 212. -thion (Endung) 5. Tribrassidin 475. dimethylester 212. Thionyleyanid 89. Tribrom-acetamid 221. Trichloracryl-säure 402. Thiooxalhydroximsäure 564. — acetonitril 221. säureamid 402. Thiooxalsaure-amid 564. - acetylbromid 221. säureanhydrid 402. — acetylphosphamidsäuredi= amidnitril 564. Trichloräthan-amid 211. diäthylester 563. chlorid 221. dicarbonsäure 620. diamid 564. acrylsäure 405. nitril 212. Thio-oxamäthan 564. adipinsaure 655. Trichloräthanoyl-bromid 211. Tribromäthan-amid 221. — oxamid *564*. -- chlorid 210. amidoxim 221. oxamidsäure 564. jodid 211. Thiooxamidsäure-äthylester dicarbonsäure 626. nitril 221. Trichlor-äthansäure 206. säure 220. -- isobutylester 564. äthenylamidoxim 212. Tribrom-äthenylamidoxim äthylacetat 128, 153. methylester 564. nitril 564. Trichloräthyliden-acetamid Thio-palmitinsäure 376. äthylidendiacetat 154. 179. propionsäure 264. behensäure 392. bisacetamid 179. Thiosauren (Definition) 5. bernsteinsäure 626. -- bischloracetat 198 brenzweinsäure 643. Threosebisacetamid 180. bisdichloracetat 204. Tiglinsäure 428, 430. -- butandisäure 626. bisformamid 27. Tiglinsäure-dibromid 307. butansaure 286. bistrichloracetat 209. butensäure 420. diacetat 153. - hydrobromid 307. buttersäure 286. hydrojodid 308. formamid 28. Triacetamid 181. butylcarbinacetat 132. glykoläthylätheracetat153. Triacetin 147. dinitropropansäure 263. malonsäurediäthylester dinitropropionsäure 263. Triacetodiamid 181. 773.phosphamidsäuredichlorid essigsäure 220. Triacetoxy-butan 148. 205. hexandisäure 655. -- hexan 149. pentan 148, 149. isoamylessigsäure 343. Trichlor-bernsteinsäure 620. Triacetyl-athylchinovosid 158. isobuttersäure 297. bisformylaminoäthan 27. erythrose 157. methacrylsäure 425. bromäthylacetat 153. methylhexansäure 343. bromäthylidenphospha= -- glykose 158. methylpentandisäure 657. midsäuredichlorid 218. hvdrazin 192. methylglykosidbrom= methylpropansäure 297. brompropansäure 257. hydrin 163. methylpropensäure 425. brompropionsäure 257. Triathoxy-acetonitril 548. oxyathylacetamid 179. butandisäure 620 butansäure 280, 281. pentensäure 427. äthan 129. propansäure 260. butensäure 418. essigsäureäthylester 539. - methan 20. propensäure 405. buttersäure 280, 281. propan 240. propionsäure 260. butylacetat 130, 131. Triathyl-acetamid 352. Tributyrin 273. crotonsäure 418. diacetamid 205. carbinacetat 134. Tricaprin 356. essigsäure 352. Tricaproin 324. dibromdiäthyläther 218. orthoacetat 129. Tricaprylin 348. dimethyläther 25. - orthoformiat 20. Tricarbathoxymethylbromid essigsäure 206. sulfoniumferrocyanid 88. 812. essigsäureanhydrid 210.

Trichlor-essigsäurepentachlor-Trimethyl-butansäure 346. Trimethylsäure-hexansäure äthylester 210. butensäure 450. 867. buttersäure 345, 346. hexendisäure 882, 883. essigsäurephosphid 212. buttersäureamid 345. hexensäure 435. isobuttersäure 295. carbinacetat 131 isopropylacetat 130. Trimethylcarboxy-adipinsaure isovaleriansäure 316. 842, 843. jodäthylacetat 153. bernsteinsäure 831. mercuriäthylidenchlorid glutaeonsäure 857. 206.glutarsäure 836, 839. pimelinsäure 845. mercuriessigsäure 562. 533. methylglutarsäure 659. Trimethylcvan-bernstein= methylolacetamid 211. säurediäthylester 831. methylpentandisäure 659. buttersäureäthylester 705. methylpropansäure 295. erotonsäureäthylester 796. nitroäthylidenphosphaglutaconsäurediäthylester midsäuredichlorid 227. 857. glutarsäurediäthylester orthoessigsäuremonos äthylesterdichlorid 210. 836, 839. oxyäthylacetamid 179. propionsäure 690. oxyäthylformamid 27. Trimethyl-dicarboxypimelin= exyäthyloxamidsäures säure 872. äthylester 544. dicyanpimelinsäuredi= oxybutylformamid 28. äthylester 872 oxyformylaminoäthan 27. Trimethyldimethylsäureoxymethylacetamid 211. heptandisäure 872. propensäure 402. heptansäure 846. hexandisäure 872. propylidenphosphamid= säuredichlorid 251. hexansäure 846. Tricyan-äthan 814. pentansäure 844. methan 812 Trimethylen-cyanid 635. 397. Tridecan-amid 364. dicvanid 635. diisovalerianat 313. carbonsäure 365, 368. diamid 731. disäure 731. glykoldiacetat 143, Trimethyl-essigsäure 319. nitril 364. essigsäurenitril 320. glutaconsäure 795, 796. glutarsäure 704, 705. säure 364. tricarbonsäure 847. Tridecyl-acrylsäure 460. heptancarbonsäure 359. säure 364. -- heptandisäure 724. Trielaidin 470. hexandisăure 715. Trierucin 474. Trimethylmethylsäure-butaus Triglyceride 7. disaure 831. Triiso-amylorthoformiat 22. heptan 359. - butylorthoformiat 22. heptandisäure 845. butyrin 292 heptansaure 728. valerin 314. hexandisäure 842, 843. Trijod-acrylsäure 407. hexansäure 726. - äthansäure 225. pentandisäure 836, 837, allylacetat 137. 839.essigsäure 225. pentansäure 717. propensäure 407. pentendisäure 857. Trilaurin 362. Trimethyl-octadiensäure 493. orthoformiat 19. Trimelissin 396. Trimercuriessigsäure 561. pentandicarbonsäure 727. Trimethoxy-essigsäuremethyl= pentandisäure 704, 705. ester 534. pentansäure 352. - methan 19. pentendisäure 795, 796. Trimethyl-acetamidoxim 320. pimelinsäure 724. acetiminoäthyläther 320. propandicarbonsäure 704. acetonitril 320. propionsäure 338. acrylsäure 443. Trimethylsäure-heptan 842. adipinsäure 715. hepten 857.

heptendisäure 883.

hexandisäure 881.

hexan 835.

bernsteinsäure 689, 690,

butandisäure 689.

butannitrilsäure 690.

hexensäure 879. octan 844. octansäure 871. pentandisäure 880. pentansaure 865. pentendisäure 882. Trimethyl-sulfiniumoxalat tetrolsäure 486. tricarballylsäure 837, 839. Trimyristin 367. Trinitro-acetonitril 229. äthannitril 229. Triolein 468. Trioleinozonid 469. Tripalmitin 373. Tripropyl-orthoformiat 21. - oxyacetonitril 548. Tris-acetylaminomethan 180. - äthylthiomethan 95. hydroxymercuriessigsäure jodmercurimethan 94. Tristearin 383. Trithioorthoameisensäuretris äthylester 95. Tritriakontan-carbonsäure dicarbonsäure 736. Triundecylensäureanhydrid TURNBULLS Blau 78; lösliches 80; unlösliches 79. Undecan-amid 358. – carbonsäure 359. dicarbonsäure 731, 732. disäure 727. mitril 358. säure 358. tetracarbonsäure 873. tricarbonsäure 847. Undecensäure 458, 459. Undecin-carbonsäure 493. säure 493. Undecolsäure 493. Undecylen-säure 458, 459. säuredibromid 358. Undecylsäure 358. Unterchlorigsäure-butter≈ säureanhydrid 274. essigsäureanhydrid 170. Unterjodigsäureessigsäurean= hydrid 170. Valeramid 301. Valeriansäure 299, linksdrehende 305, rechts drehende 304. Valeriansäure-amid 301, 305. anhydrid 301. chlorid 301.

77 1		
Valeriansäurenitril 301.	Verbindung $(C_6H_{11}O_6N_6)_x$ 598.	Verbindung $C_{12}H_{10}O_4N$ 589.
Valeronitril 301.	$- C_6 H_4 O_2 Br_4 S_3 231.$	$- C_{12}H_{10}O_4N_2Br_2S_3$ 812.
Valeryl (Radikal) 3.	$-C_6H_5O_6N_6Cl_9$ 28.	$C_{13}H_{12}O_{8}$ 580, 582.
Valerylchlorid 301.	$\begin{array}{lll} - & \text{C}_6\text{H}_5\text{O}_2\text{N}_2\text{Cl}_3 & 28. \\ - & \text{C}_6\text{H}_7\text{O}_2\text{NCl}_2 & 252. \end{array}$	$C_{13}H_{22}O_8$ bezw. $(C_{13}H_{22}()_8)$
Verbindung $(C_9H_2O)_X$ 571.	$-C_{6}H_{7}O_{4}Cl_{12}Sb_{3}$ 538.	270.
C ₂ O ₃ Hg ₂ 561.	$-C_7H_8O_4$ 539, 581.	$C_{13}H_{14}O_4N_2$ 581.
C ₂ N ₂ S ₃ 89.	- CH. O. 789	C H O 541
$-C_2N_2Se_2$ 89.	$\begin{array}{ll} - & C_7 H_{10} O_4 & 789. \\ - & C_7 H_{12} O & 838. \end{array}$	C ₁₄ H ₂₀ O ₁₆ 541.
$C_2Cl_6Hg_6$ 563.	CH O 447	$C_{14}H_{22}O_4$ 581.
CI Ha 569	$C_7H_{12}^{12}O_2$ 447.	C ₁₄ H ₂₄ O ₆ 831.
$\begin{array}{c} {\rm C_2I_6Hg_6^{\circ}} \ 563 \\ {\rm - (C_2H_2O_2N_2)_x} \ 559. \end{array}$	$C_7H_{12}^{12}O_4$ 589. $C_7H_{14}O_2$ 347.	$C_{14}H_{26}O_2$ 460.
$= (C_2 \Pi_2 C_2 \Pi_2) \times \partial \partial \partial .$	$O_7\Pi_{14}O_2$ 347.	$C_{14}H_{28}O_2$ 369. $C_{14}H_{22}O_{11}Hg_4$ 114.
$C_2H_4SHg_2$ 561.	$U_2H_2U_2U_1$ 788.	$C_{14}H_{22}O_{11}Hg_4$ 114.
C_2 ON ₂ S 89.	$C_7H_7O_2Cl_3$ 486.	$C_{74}H_{18}O_{5}N_{4}Cl_{8}$ 179.
$C_2O_2Cl_2Hg_6$ 563.	$C_2H_9O_4N$ 581.	$C_{15}H_{08}O_{9}$ 460.
$C_2O_{10}Cl_2Hg_6$ 563. $C_2Cl_4S_2Hg_4$ 563.	$C_2H_9O_5N_581.$	$C_{15}H_{30}O_{2}$ 369, 370.
$C_2Cl_4S_2Hg_4$ 563.	$C_7H_{12}O_2N_4$ 597.	$C_{16}H_{28}O_2$ 494.
C.HO.Cl. Hg ₃ 562.	$C_7H_{13}^{**}O_3N_3 = 611.$	$C_{16}^{16}H_{19}^{20}O_8N_3$ 585.
$C_2HO_3Hg_3$ 562.	$\mathrm{C_7H_5O_2NCl_8}$ oder	$C_{16}H_{25}O_{12}N_3$ 597.
$C_2H_2O_2S_2Hg_6$ 563.	$C_7H_4O_3NCl_9$ 89.	C.H.O.Ha 114
$C_2H_2O_3Cl_2Hg_3$ 562.	$C_7H_6O_2Br_4S_3$ 231.	C ₁₈ H ₂₆ O ₁₁ Hg ₄ 114. C ₁₈ H ₁₈ O ₁₁ 580. C ₁₈ H ₃₂ O ₂ 497.
C ₂ H ₂ Cl ₂ SHg ₄ 563.	$CH \cap NP_{n} = 507$	C ₁₈ H ₁₈ O ₁₁ 380. C ₁₈ H ₃₂ O ₂ 497.
CILONII, see	$C_7H_{12}O_2N_4Br_2$ 597.	1 C ₁₆ H ₃₂ O ₂ 497.
$C_2H_3O_7NHg_3$ 562.	$- C_8 H_8 O_5 854.$	$V_{18}H_{92}U_{6}$ 400.
$C_2H_4O_{10}N_2Hg_6$ 563.	$C_8^*H_{14}^*O_4^*$ 707. $C_8^*H_{15}^*N$ 14.	$C_{18}H_{99}N_5$ 89.
$C_2H_6O_{12}S_2Hg_6$ 563.	$C_8H_{15}N$ 14.	$C_{18}H_{36}O_2$ 388.
$C_2H_6O_{12}S_2Hg_6$ 563. $(C_3H_4N_2)_X$ 89.	$C_8H_{18}O_2$ 352.	$C_{18}H_{36}O_3$ 466.
$C_3H_4ON_2$ 588. $C_3H_4O_3N_4$ 599. $(C_3H_5O_2N_2)_x$ 226.	$C_8H_9ON_3$ 589.	$C_{18}H_{18}O_{2}N_{4}$ 539.
$C_3^{\circ}H_4^{\bullet}O_3N_4^{\bullet}$ 599.	$C_{8}H_{10}O_{6}N_{2}$ 617.	$C_{10}^{20}H_{10}^{20}O_{4}^{2}N_{4}^{2}$ 770.
$(\mathring{\mathbf{C}}_{\mathbf{a}}\mathring{\mathbf{H}}_{\mathbf{a}}\mathring{\mathbf{O}}_{\mathbf{a}}\mathring{\mathbf{N}}_{\mathbf{a}})_{\mathbf{x}}$ 226.	$C_8^1H_{12}^{10}O_7^2N_2^2$ 255.	C ₁₈ H ₁₈ O ₄ N ₆ 770. C ₁₉ H ₈₀ O ₁₀ 882.
$C_3H_7N_2Cl_2Br$ 252.	$C_8H_{13}^{12}O_8N_3^2$ 617.	C ₁₉ H ₃₄ N ₆ 294.
C4OC1, 608.	$C_8H_{14}ON_2$ 488.	C H O 407
CH O CL 744	- C H O N 617	$C_{20}H_{36}O_2$ 497.
C ₄ H ₈ O ₄ Cl 744.	$-C_8H_{16}O_4N_6$ 617.	$C_{20}H_{21}O_{11}N_3$ 884.
$\begin{array}{cccc} C_4^{}H_5^{}O_5^{}N_3 & 226. \\ C_4^{}H_5^{}O_6^{}N_3 & 226. \end{array}$	$-C_8H_6O_4N_4Cl_8$ 557.	$C_{22}H_{23}O_{11}N_3$ 884.
C ₄ H ₅ O ₆ N ₃ 226.	$C_8H_8O_2Br_4S_3$ 231.	$C_{23}H_{46}O_2$ 393. $C_{23}H_{25}O_{11}N_3$ 884.
$(C_4H_6ON_2)_x$ 616.	$C_8H_{10}O_4S_2Na_2$ 578.	$C_{23}H_{25}O_{11}N_3$ 884.
$C_4H_6O_4S_2$ 170.	$C_0H_{10}O_5$ 581.	$C_{24}H_{31}O_{12}N_3$ 884.
$-C_4H_6SHg_4$ 561.	$C_{9}^{1}H_{16}^{10}O_{4}^{1}$ 717. - $C_{9}H_{18}O_{2}$ 355.	$C_{25}H_{48}O_4$ 736.
$C_4H_3O_7NHg_3$ 562.	$- C_{\bullet}H_{1\bullet}C_{\bullet} 355.$	C ₂₇ H ₅₂ O ₂ 476.
$C_4H_4O_4Cl_8Sb_2$ 534.	$C_9H_5O_6C1$ 571.	$C_{27}^{a7}H_{52}^{b2}O_4^a$ 736.
$C_5H_8O_2^*$ 482.	- C ₉ H ₁₁ ON ₃ 589.	$C_{27}^{27}H_{54}^{62}O_3^4$ 466.
$(C_5H_6O_3)_{x}$ 648.		C H O 272
$C_5H_9N_4$ 299.	$- C_0 H_{12} O_3 Br_4 S_3 231.$	C ₃₀ H ₄₂ O ₁₆ 878.
	$-C_{10}H_{14}O_4$ 581.	$C_{35}H_{70}O_{2}$ 397.
C ₅ H ₄ O ₄ Cl ₂ 772.	$-\frac{C_{10}H_{18}O_2}{C_{10}H_{18}O_2}$	$C_{48}H_{90}O_{8}$ 374.
C ₅ H ₆ ON, 554.	$-C_{10}H_{16}O_4$ 800.	verseitung der Fettsaures
$(C_5H_7O_2Br)_x$ 259.	$-C_{10}H_{16}O_{8}$ 844.	alkylester 6.
$({}^{\circ}_{5}\mathbf{H}_{7}\mathbf{O}_{3}\mathbf{N}_{8}\ 599.$	$- C_{10}H_{18}O_{2} + 458$.	Vinyl-acetamid 408.
$C_5^{\circ}H_8^{\prime}O_2^{\circ}S^{\circ}411$.	$- C_{10}H_{e1}N_{7}(+3)HCl) 635.$	- acrylsäure 481.
C ₅ H ₉ ON ₃ 299, 635.	$-C_{10}^{N}H_{16}^{10}O_{7}N_{2}$ 255.	essigsäure 407.
- C ₆ H ₆ O ₄ 538.	- CH.O. 582	essigsäureamid 408.
$C_6H_8N_4$ 89.	- $C_{11}H_{16}O_4$ 801.	essigsäurenitril 408.
- C ₆ H ₁₀ O ₂ 443.	$-C_{11}H_{13}O_{4}$ 801.	glutarsäure 782.
$C_6H_2Br_6S_3$ 231.	$-C_{11}H_{18}O_{5}$ 801.	
CHON 294	CH10 909	isovaleriansäure 449.
- C ₆ H ₄ O ₂ N ₄ 224.	- C ₁₁ H ₂₀ O ₂ 292.	tricyanid 814.
C ₆ H ₄ O ₂ Cl ₄ 485.	$-C_{11}^{11}H_{22}^{20}O_{2}^{2}$ 359.	. W.
C.H.N.Cl. 252.	$C_{11}H_{15}ON_3$ 589.	Weißkalk 111.
$C_5H_5ON_3$ 589.	$C_{11}H_{22}O_5Br_2Mg$ 581.	WILLIAMSONS Violett 79,
$(C_6H_5O_9N_2)_x$ 598.	$(C_{12}H_{16}O_4 + H_2O)_X 572.$	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
$C_6H_5N_2Cl_3$ 252.	$- C_{12}H_{18}O_{5}$ 571.	X.
$C_{e}H_{e}O_{e}Hg_{a}$ 562.	$(C_{12}H_{22}O)_n$ 363.	Xeronsäure 794.
$- \cdot C_8 H_8 O_5 N_2 484.$	$-C_{12}H_{22}O_{2}$ 460.	Xylosetetraacetat 158.
$- C_{5}H_{9}O_{2}Cl_{3}^{2} 338.$	C ₁₂ H ₂₂ N ₂ 294.	
$ (\hat{C}_{6}\hat{H}_{9}\hat{O}_{5}\hat{N}_{6})_{x}$ 598.	$- C_{12}^{12}H_{24}^{22}O_{2}^{2} 364.$	Y.
- C.HO.N. 583	- CHON 520	yl (Endung) 3.
- $C_6H_{10}O_4N_2$ 583.	- C ₁₂ H ₁₂ O ₃ N ₂ 539.	-ylsäure (Endung) 3.
$\begin{array}{cccc} - & C_6 H_{10} O_4 N_6 & 597. \\ C_6 H_{10} O_4 S_2 & 243. \end{array}$	$-C_{12}H_{14}C_{8}N_{2}$ 585.	
CHION N KOO	- C ₁₂ H ₁₅ O ₃ N 215.	Z. dramana KO9
$- C_8 H_{11} O_5 N 599.$	$-C_{12}H_{18}ON_4$ 298.	Zuckersäure 502.

Berichtigungen, Verbesserungen. Zusätze.

Zu Band I.

(Siehe auch Bd. I, S. 983.)

```
5 v. o. statt: "H<sub>2</sub>So" lies: "H<sub>2</sub>Se".
15 v. o. statt: "A. 342, 340" lies: "A. 343, 340".
19 v. o. statt: "Chlor" lies: "Chromylchlorid".
20 v. o. nach: "A. Spl. 7, 101" schalte ein: "; Erdmann, B. 26, 1992".
6 v. u. statt: "A. 131" lies: "A. 132".
9 v. o. statt: "5901" lies: "5901".
Seite 34 Zeile
                    63
                   63
                   63
                 142
                                    ..
                                                26 v. u. statt: "5291" lies: "529".
                187
     ,,
                                    ,,
                                                31 v. u. statt: "CoCl<sub>3</sub>" lies: "CoCl<sub>2</sub>"
                280
                475
                                                 12-14 v. o. sind zu streichen.
                                                   9 v. o. statt: "Ameisensäure" lies: "Formaldehyd".
                582
                                                29 v. u. statt: "FAYOLLET" lies: "FAYOLLAT".
27 v. u. statt: "Ammoniumsulfat" lies: "schwefelsaurer Ammoniumsulfat-
                584
                584
                                                                                                              Lösung"
                                                   9 v. u. nach: "1,5:1" schalte ein: "— Verbindung mit Mononatriumeitrat C<sub>6</sub>H<sub>12</sub>N<sub>4</sub> + NaC<sub>6</sub>H<sub>7</sub>O<sub>7</sub>. Findet als Formurol pharmazeutische Verwendung, vgl. C. 1906 II, 1212".
                586
                                                    1 v. o. statt: "71" lies: "74".
                587
                                    ٠,
                                                    7 v. o. statt: "KCN" lies: "AgCN"
                676
                                    ٠.
                                                 25 v. u. vor: "395" schalte ein: "338 und".
               695
                                    ,,
                                                   9 v. u. statt: ",HO_2C \cdot CCl_2 \cdot CCl \cdot CH \cdot CO \cdot CCl_3" lies: ,,HO_2C \cdot CCl_2 \cdot CH \cdot CCl \cdot CCl_3 \cdot
                732
                                                CO-CCl<sub>3</sub>".

5 v. o. statt: "437" lies: "374".

21—22 v. o. statt: "3-Chlor-cyclopentandion-(2.4)-carbonsäure-(1)" lies: "4-Chlor-cyclopentandion-(2.3)-carbonsäure-(1) (?)".
                748
               803
                                                16 v. o. statt: "(CH_3)<sub>2</sub>CH \cdot CH \cdot CH \cdot CH \cdot CH \cdot CH \cdot CH_3)<sub>2</sub>" lies: "(CH_3)<sub>2</sub>CH \cdot CH_2·
               843
                                                                                                             CH:C(CN)·CH(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>"
                                                7 v. o. statt: "säure C<sub>6</sub>H<sub>12</sub>O<sub>7</sub>" lies: "säurelacton".
30 v. o. statt: "Rеіонавот, А. 127, 147" lies: "Rеіонавот, А. 127, 297".
               880
               883
                                                  4 v. u. statt: "heißen" lies: "eiskalten".
               903
               904
                                                12 v. o. statt: "dl-Glykonsäure" lies: "dl-Glykonsäurelacton".
                                                11 v. u. statt: "d-Mannonsäure" lies: "d-Mannonsäurelacton".
               905
                                                23 v. u. statt: "Mesoxalsäure" lies: "Mesoweinsäure".
               928
                                                  6 v. o. statt: "von d-Glyko-a.a.a-nononsäure" lies: "des (nicht rein er-
                                                                                                            haltenen) d-Glyko-a.a.a-nononsäurelactons
               950 Spalte 2 vor: "Bromdimethyl-äthylen 205" schalte ein: "Bromdimethyläther 582".
                                                    1 vor: "(Chlor)-äthin 244" schalte ein: "— äther 606".
2 nach: "(Chloral)-glykolchlorhydrin 621" schalte ein: "— glykosan 896".
3 vor: "Chlordimethyl-butan 151" schalte ein: "Chlordimethyläther 580".
               952
               952
               952
   ..
                                    --
                                                   nach: "(Chlordimethyl)-propan 141" schalte ein: "— sulfat 582".

1 nach: "(Chlord-hexylenglykol 485" schalte ein: "— hydrin 473".

1 zwischen: "(Glycerin)-bromhydrin" und "477" schalte ein: "475, 476," nach: "(Glycerin)-chlorbromjodhydrin 115" schalte ein: "— chlorhydrin
               952
   --
               953
               962
                                                                                                             473, 476".
                                                    2 vor: "Joddimethyl-butan 153" schalte ein: "Joddimethyläther 583".
               965
                                                    3 nach: "Methyl-fluorid 59" schalte ein: "- fructose 926".
               968
                                                    2 vor: "Methylmethylol-butanal 838" schalte ein: "Methylmethylfructosid
               969
                                                                                                             926"
                                                   1 zwischen: "(Nitro)-glycerin" und "516" schalte ein: "514, 515,".
2 vor: "Saccharometer 893" schalte ein: "Saccharide 814".
3 nach: "(Thio)-aceton 662" schalte ein: "— äthylenglykol 470".
3 vor: "(Thio)-isovaleraldehyd 688" schalte ein: "— glycerin 519".
               971
               976
                                    ٠,
              978
               978
              983 Zeile 7 v. o. statt: "10" lies: "9".
```

Zu Band II.